

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA Roma - Martedì, 15 settembre 2015

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

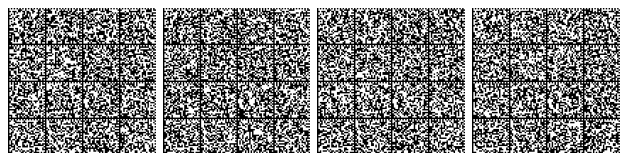
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	ANNUNZI GIUDIZIARI
Convocazioni di assemblea	Notifiche per pubblici proclami
BONOTTO HOTELS S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA11841)</i> Pag. 1	TRIBUNALE DI FIRENZE <i>Atto di citazione (TC15ABA11754)</i> Pag. 4
CASALEGNO TENDAGGI S.P.A. <i>Convocazione assemblea straordinaria e ordinaria (TC15AAA11850)</i> Pag. 1	TRIBUNALE DI GORIZIA <i>Estratto ex art.150 II comma cpc (TC15ABA11733)</i> Pag. 4
LLOYD ADRIATICO HOLDING S.P.A. <i>Avviso di convocazione di assemblea ordinaria (T15AAA11847)</i> Pag. 1	TRIBUNALE DI ROMA Sezione lavoro <i>Notifica per pubblici proclami - R.G. 2093/2015 (TS15ABA11758)</i> Pag. 4
PACE E SVILUPPO SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE <i>Convocazione di assemblea (T15AAA11839)</i> Pag. 1	TRIBUNALE DI SIRACUSA <i>Atto di citazione - Estratto (TC15ABA11705)</i> Pag. 3
Altri annunci commerciali	TRIBUNALE DI SIRACUSA <i>Atto di citazione - Estratto (TC15ABA11706)</i> Pag. 3
CONSULT PROJECT SRL <i>Fusione transfrontaliera della società Consult Project S.r.l (Società di diritto italiano) in Plantas S.r.l. (Società di diritto argentino) - Avviso ai sensi dell'art. 7 del Decreto Legislativo del 30 Maggio 2008 n. 108. (TS15AAB11712)</i> Pag. 2	TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI <i>Citazione per integrazione del contraddittorio (TC15ABA11695)</i> Pag. 2



Ammortamenti	ALTRI ANNUNZI
<p>TRIBUNALE CIVILE DI ROMA <i>Ammortamento vaglia cambiari (TS15ABC11714) ...</i> Pag. 5</p> <p>TRIBUNALE DI PAVIA <i>Ammortamento certificato azionario (T15ABC11828)</i> Pag. 5</p> <p style="text-align: center;">Eredità</p> <p>TRIBUNALE DI POTENZA <i>Nomina curatore dell'eredità giacente di Vitelli Domenica Antonia (TC15ABH11759)</i> Pag. 5</p> <p>TRIBUNALE DI VICENZA <i>Nomina curatore dell'eredità giacente di Vitale Claudio (TC15ABH11735)</i> Pag. 5</p> <p>TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Apostol Maria (TC15ABH11696)</i> Pag. 5</p> <p style="text-align: center;">Proroga termini</p> <p>PREFETTURA DI MACERATA <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP11694)</i> Pag. 5</p> <p style="text-align: center;">Proposta di concordato</p> <p>NUOVA BREDA FUCINE S.P.A. PATRIMONIO BREDA FUCINE MERIDIONALI S.P.A. <i>Avenuto deposito dell'istanza di ammissione alla procedura di concordato (ex art. 214 L.F.) - Tribunale di Bari - IV sezione civile - Fallimenti. (TS15ABQ11711)</i> Pag. 6</p> <p>NUOVA BREDA FUCINE S.P.A. PATRIMONIO SAFIM FACTOR S.P.A. <i>Avenuto deposito dell'istanza di ammissione alla procedura di concordato (ex art. 214 L.F.) - Tribunale ordinario di Roma - Sezione fallimenti. (TS15ABQ11713)</i> Pag. 7</p> <p style="text-align: center;">Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione</p> <p>COOP. TRASPORTI BUCCI A R.L. <i>Deposito del bilancio finale di liquidazione (TC15ABS11704)</i> Pag. 7</p> <p>COOPERATIVA SOCIALE SERVIZI EDUCATIVI <i>Deposito atti finali (TS15ABS11727)</i> Pag. 7</p>	<p style="text-align: center;">Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici</p> <p>A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI- UNITE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinale per uso umano ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicem- bre 2007, n. 274. Modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) 1234/2008 (T15ADD11834)</i> Pag. 14</p> <p>A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI- UNITE S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA V&A/P/85692 del 27 agosto 2015 Tipo di modifica: modifica stampati (T15ADD11823)</i> Pag. 11</p> <p>A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'im- missione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD11833)</i> Pag. 13</p> <p>AESCVLAPIUS FARMACEUTICI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (T15ADD11832)</i> Pag. 13</p> <p>AVANTGARDE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD11849)</i> Pag. 17</p> <p>BIOPHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immis- sione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD11820)</i> Pag. 10</p> <p>BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD11827)</i> Pag. 12</p> <p>DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/ V&A/P/85698 del 27/08/2015 Tipo di modifica: mo- difica stampati - Codice pratica n. N1B/201572856 (TS15ADD11707)</i> Pag. 17</p>



DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (T15ADD11838) Pag. 15

DOC GENERICI S.R.L.

Avviso di rettifica relativo al medicinale Atenololo Doc generici (T15ADD11826) Pag. 12

GMM FARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n.1084/03. (T15ADD11837) Pag. 15

GRIFOLS ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 (T15ADD11822) Pag. 11

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento UE 712/2012. (T15ADD11810) Pag. 8

INDUSTRIA FARMACEUTICA NOVA ARGENTIA S.P.A.

Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n.274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD11836) Pag. 15

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 (T15ADD11824) Pag. 11

LABORATORI ALTER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento (CE) n. 1234/2008). (T15ADD11845) Pag. 16

MAGIS FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (T15ADD11835) Pag. 14

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA V&A/P/85701 del 27 agosto 2015 Tipo di modifica: modifica stampati (T15ADD11821) Pag. 10

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA V&A/P/85697 del 27 agosto 2015 Tipo di modifica: modifica stampati (T15ADD11825) Pag. 12

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD11811) Pag. 8

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD11846) Pag. 17

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD11830) Pag. 13

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD11840) Pag. 16

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD11813) Pag. 9

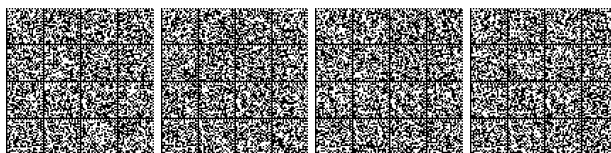
ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD11812) Pag. 9

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

PROVINCIA DI VITERBO Assessorato ambiente energia - Settore tutela acque

Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica (TC15ADF11708) Pag. 18





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

PACE E SVILUPPO SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE

Sede legale: via Montello 4 - Treviso
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02463340261

Convocazione di assemblea

Convocazione di assemblea Ordinaria rivolta a tutti i soci in 1a convocazione mercoledì 28 ottobre alle 23.45 presso la sede della Coop. Pace e Sviluppo

in via Montello 4 e in 2. convocazione, venerdì 30 ottobre alle ore 20.45 presso l'auditorium Stefanini in Viale III Armata 35 a Treviso per deliberare

sul seguente Ordine del Giorno:

1) Presentazione e approvazione del bilancio di esercizio chiuso al 30/06/2015 e delle relazioni del CDA e del Collegio Sindacale;

2) Approvazione della proposta di copertura della perdita di esercizio;

3) Varie ed eventuali.

Treviso, 4 settembre 2015

Il legale rappresentante
dott. Roberto Matterazzo

T15AAA11839 (A pagamento).

BONOTTO HOTELS S.P.A.

Sede: viale delle Fosse, 3 - 36061 Bassano del Grappa (VI)
Tel. +39 (0)424 522.055 Fax +39 (0)424529.489
www.bonotto.it

Capitale sociale: € 2.634.150 i.v.
Registro delle imprese: Vicenza n. 01276640248

Convocazione di assemblea

Gli azionisti della Bonotto Hotels S.p.A. sono convocati in Assemblea ordinaria in prima convocazione il giorno 5 Ottobre 2015, alle ore 11,00 presso l'Hotel Belvedere in Piazzale G. Giardino, 14, Bassano del Grappa, per discutere e deliberare in merito al seguente

ordine del giorno

- Comunicazioni dell'Amministratore Unico.

Qualora l'Assemblea in prima convocazione non fosse validamente costituita per insufficienza del numero legale, essa è sin d'ora convocata in seconda convocazione per il giorno 6 ottobre 2015 alle ore 11,00 presso la stessa sede e con il medesimo ordine del giorno.

Ai sensi dell'art. 16 dello Statuto sociale, hanno diritto ad intervenire all'Assemblea ed esercitarvi il diritto di voto solo coloro che risultano iscritti nel libro dei soci almeno cinque giorni prima

di quello fissato per l'Assemblea in prima convocazione e che siano in possesso del documento attestante l'avvenuto deposito, nello stesso termine, delle azioni presso la sede sociale.

Per tale periodo, e fino a che l'Assemblea non abbia avuto luogo, le azioni resteranno indisponibili.

Gli azionisti possono farsi rappresentare nell'Assemblea da altra persona mediante delega da conferirsi per iscritto.

Bassano del Grappa, 10 Settembre 2015

L'amministratore unico
Faresin cav. Giannina

T15AAA11841 (A pagamento).

LLOYD ADRIATICO HOLDING S.P.A.

Sede legale: largo Ugo Imeri n. 1 - Trieste
Capitale sociale: € 60.000.000 interamente versato
Registro delle imprese: n. 00104230321
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00104230321

Avviso di convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria presso la sede sociale in Trieste, Largo Ugo Imeri n. 1, il giorno 5 ottobre 2015, alle ore 12.00 in prima convocazione e, occorrendo, il 6 ottobre 2015, stessi ora e luogo, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- 1) Proposta di distribuzione di riserve disponibili;
- 2) Integrazione del Consiglio di Amministrazione.

Possono intervenire gli Azionisti che almeno cinque giorni prima dell'Assemblea, ai sensi di legge e di statuto, abbiano depositato le loro azioni presso la sede sociale quale cassa incaricata, e presso Monte Titoli S.p.A. per i titoli dalla stessa amministrati.

Trieste, 7 settembre 2015

Il presidente
Fabio Padovini

T15AAA11847 (A pagamento).

CASALEGNO TENDAGGI S.P.A.

Sede legale: via Galatea 14 - Chieri (TO)
Capitale sociale: € 1.200.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Torino 00473540011
REA: To-218398
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00473540011

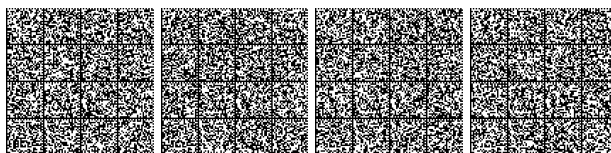
Convocazione assemblea straordinaria e ordinaria

I signori azionisti, amministratori e sindaci sono convocati in assemblea presso lo studio notarile Astore Morotti in Torino, Corso Galileo Ferraris n. 71, per il giorno 2 ottobre 2015 alle ore 11,00, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del giorno:

Parte ordinaria:

Rinnovo dell'organo amministrativo; deliberazioni inerenti e conseguenti.



Parte straordinaria:

Trasformazione della società da S.p.A. in S.r.l. ed adozione del nuovo testo statutario con introduzione di clausola compromissoria e di nuovi vincoli alla circolazione delle partecipazioni; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Chieri, 7 settembre 2015

Il legale rappresentante
ing. Ludovico Casalegno

TC15AAA11850 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

CONSULT PROJECT SRL

Fusione transfrontaliera della società Consult Project S.r.l. (Società di diritto italiano) in Plantas S.r.l. (Società di diritto argentino) - Avviso ai sensi dell'art. 7 del Decreto Legislativo del 30 Maggio 2008 n. 108.

1. Società coinvolte nella fusione transfrontaliera

Consult Project S.r.l., società a responsabilità limitata, con sede legale in Roma, via Antonio Gramsci n. 48, R.E.A. n. 975641, codice fiscale n. 06562711009, capitale sociale € 10.000 interamente versato, la cui attività principale è quella della installazione e manutenzione di impianti elettrici, idraulici, di condizionamento, reti lan e centrali termiche; e la Plantas S.r.l. (società di diritto argentino), con sede legale in Buenos Aires (AR) Viamonte 723 Piso 6 OF.25, Iscrizione IGJ n. 1885820, capitale sociale 12.000 Pesos argentini (€ 9.803,15) interamente sottoscritto e versato, la cui attività principale è quella della commercializzazione ed installazione di impianti elettrici, termoidraulici e di condizionamento.

2. Esercizio dei diritti dei creditori

con riferimento alla società incorporanda di diritto italiano, i creditori della società hanno diritto di proporre opposizione alla fusione ai sensi degli art. 2503 e 2505-*quater* del codice civile entro il termine di 30 giorni dall'ultima delle iscrizioni delle deliberazioni di fusione delle società partecipanti di cui all'art. 2502-*bis* del Codice civile e della legge n. 19.550 Libro 159 sulle società a responsabilità limitata, iscritta presso L'ispeccion jeneral de Justicia al numero 1885820.

3. Esercizio dei diritti dei soci di minoranza

con riferimento alla società incorporanda di diritto italiano, i soci di minoranza che non votino a favore del progetto di fusione hanno diritto di esercitare il loro diritto di recesso ai sensi dell'art. 2437 del Codice civile, comma 1 lettera c, dell'art. 2473 e dell'articolo 5 del decreto legislativo n. 108/2008. Il diritto di recesso deve essere esercitato ai sensi degli art. 2473 e ss del Codice civile, l'esercizio del diritto di recesso da parte dei soci di minoranza è subordinato al perfezionamento dell'operazione, come descritto nel Progetto di fusione;

con riferimento alla società incorporante di diritto argentino, secondo le procedure stabilite dalla legge n. 19.550 Libro 159 sulle Società a responsabilità limitata, i soci di minoranza

hanno diritto di esprimere il proprio voto; nel caso in cui decidano di non approvare il Progetto di fusione transfrontaliera, hanno il diritto di esercitare il diritto di recesso ai sensi di legge.

4. Disponibilità di informazioni gratuite sulla fusione

le ulteriori informazioni sulla fusione transfrontaliera sono disponibili gratuitamente presso la sede legale sia della società incorporante che presso la sede della società incorporanda. Al fine di consentire a tutti gli aventi diritto di prenderne visione, si riportano i contatti telefonici a cui poter richiedere le suddette informazioni 06/3207993.

Consult Project Srl -
L'amministratore unico
Roberto Mattei

Plantas Srl -
L'amministratore unico
Gustavo Ruben Riess

TS15AAB11712 (A pagamento).

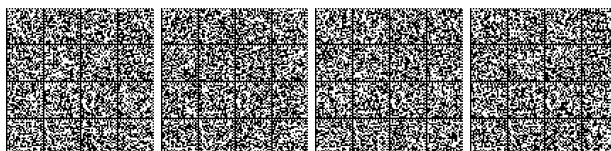
ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI

Citazione per integrazione del contraddittorio

I Sig.ri Sitzia Antonio nato a Gonnosfanadiga il 18.09.1963, C.F. STZNTN63P18E085F, Sitzia Mario nato a Gonnosfanadiga il 7.1.1968 C.F. STZMRA68A07E085L, elett. domiciliati a Cagliari viale Ciusa 97 presso lo studio degli Avv. Carmen Loi LOICMN67E42Z112L e Franco Loi LOIFN-C70A17E387G, fax 070/500423, indirizzo PEC avvcarmenloi@pec.giuffre.it, che li rappresentano giusta procura a margine dell'atto di citazione del 5/9/2013, premesso che i sigg. Sitzia promuovevano giudizio avanti il Tribunale di Cagliari Sezione di Sanluri, onde veder riconosciuta l'usucapione di appezzamenti di terreno, siti nell'agro di Gonnosfanadiga regione «Gibas» in catasto foglio A/12 mappali 6-16 e 19 e foglio A/13 mappali 265-264-5-10-11-16-19-22-23-29-30-133 e 1, confinanti con Strada Statale San Gavino - Guspini, con strada comunale località Sibas, con proprietà F.Ili Peddis e con azienda agr. f.Ili Usai, ricadenti in zona E Agricola; citando 1) eredi di Pintus Giuseppa deceduta il 13.08.2012: Foddi Maria Restituta, Cagliari; 2) Eredi di Pintus Antonietta deceduta il 21.8.1999: Pinna Raimondo, Gonnosfanadiga; Pinna Giuliana, Gonnosfanadiga, Pinna Caterina, Gonnosfanadiga, Pinna Luigi Cagliari; 3) eredi di Pintus Giuseppino o Giuseppe: Piras Peppina Gonnosfanadiga, Pintus Raffaele Gonnosfanadiga, Pintus Barbara Roma, Pintus Caterina nonché gli intestatari catastali o loro eventuali eredi o aventi causa; 4) Pintu Giuseppina di Rafaele, res. Gonnosfanadiga; 5) Spina Casti Antonio fu Salvatore, Spina Casti Francesco



fu Salvatore, Spina Casti Giuseppe fu Salvatore, Spina Casti Rosa fu Salvatore, Spina Casti Sisinnio fu Salvatore, res. Italia; 6) Pintus Raffaele fu Giuseppe res. Italia; 7) Pani Attilio, Pani Maria, Pani Massimo, Pani Ninetta, tutti fu Vincenzo, Portas Caterina, Portas Lucia, Portas Maria tutti fu Sisinnio res. Italia, o loro eventuali eredi o aventi causa, a comparire avanti al Tribunale di Cagliari udienza del 20 marzo 2013; B) il suddetto atto veniva notificato per pubblici proclami; C) con ordinanza 16.4.2015 il Giudice dott.ssa Leone, nella suddetta causa iscritta al Tribunale di Cagliari (stante la soppressione della Sezione Sanluri) al n. 7444/2013, ordinava l'integrazione del contraddittorio nei confronti di altri litisconsorti; i sottoscritti chiedevano che venisse autorizzata la notifica in base all'art. 150 c.p.c. per Spina Antonio; Spina Giovanni, Spina Severa, Spina Maria, Spina Antonica, Spina Pasquala, Spina Salvatore, Spina Pietrino, Spina Giuseppe, Spina Severina, Casti Anna o per i loro eredi o aventi causa, con notifica nei modi ordinari per Pintus Caterina e Lisci Anna; Il Giudice, con ordinanza 10.6.2015, autorizzava quanto richiesto; ciò premesso i sottoscritti avvocati CITANO gli eredi o gli eventuali aventi causa dei sigg. Spina Antonio, deceduto 9/12/1987; Spina Giovanni, deceduto 15/01/1996; Spina Severa, deceduta 05/03/1949; Spina Maria, deceduta 31/07/1982; Spina Antonica, deceduta 7/2/1972; Spina Pasquala, deceduta 14/1/1982; Spina Salvatore, deceduto 10/2/1972; Spina Pietrino, deceduto 12/04/1975; Spina Giuseppe, deceduto 1/04/1982; Spina Severina, deceduta 04/07/1991; e Casti Anna, deceduta 01/04/1967, già res. in Italia; CITANO la sig.ra Pintus Caterina res. Via Carracci 15 Fonte Nuova (RM) e Lisci Anna, erede di Pintus Giuseppa, res. Via Adua 59 Gonnosfanadiga, Piras Peppina res. Via Adua 22 Gonnosfanadiga, a comparire davanti al Tribunale di Cagliari, Giudice dott.ssa Nicoletta Leone, all'udienza del 18 gennaio 2016 ore 9,00, invitandoli a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza, nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui all'articolo 38 e 167 c.p.c. per sentire assumere le seguenti CONCLUSIONI: Piaccia al Tribunale Ill.mo: 1) Accertare che i Signori Sitzia Antonio e Sitzia Mario hanno posseduto in modo pieno, pacifico, esclusivo ininterrotto da oltre venti anni i terreni siti nell'agro di Gonnosfanadiga in regione «Gibas» in catasto al foglio A/12 (112) mappali 6-16 e 19 e al foglio A/13 (113) mappali 265-264-5-10-11-16-19-22-23-29-30-133 e 1, a nord confinanti con Strada Statale San Gavino-Guspini, con strada comunale località «Sibas», con proprietà F.lli Peddis, e con azienda agr. f.lli Usai, tutti fondi ricadenti in zona E Agricola; 2) Dichiarare che gli attori sono divenuti unici ed esclusivi proprietari degli immobili per usucapione ventennale; 3) vittoria di spese e compensi in caso di opposizione;

Cagliari, 2 settembre 2015

avv. Carmen Loi

avv. Franco Loi

TC15ABA11695 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIRACUSA

Atto di citazione - Estratto

Con decreto del 12 agosto 2015, l'Ill.mo Presidente del Tribunale di Siracusa ha autorizzato notifica per pubblici proclami della citazione proposta dal sig. Cutrale Sebastiano, nato a Cassaro il 26 agosto 1945 nei confronti di Lanteri Michelangelo fu Paolo, nata a Cassaro il 20 settembre 1870; Lanteri Nunzio fu Paolo; Morabito Giuseppa fu Michele; Opera Pia Gaetani di Sortino e/o i loro eredi o aventi causa per il terreno sito in Cassaro, censito al NCT fg 12, part 276 e nei confronti di Cimino Paola fu Paolo; Morabito Giuseppa fu Michelangelo, nata a Cassaro il 11 febbraio 1881; Morabito Michelangelo fu Sebastiano; Smiriglio Carmela fu Paolo; Sortino Concetto fu Paolo; Sortino Maria fu Concetto; Sortino Michele fu Concetto; Sortino Salvatore Paolo fu Concetto e/o i loro eredi o aventi causa per il terreno sito in Cassaro, censito al NCT fg 14, part 117 con statuizione in ordine a volta presso i competenti uffici amministrativi ed a spese e competenze giudizio. La causa sarà trattata alla udienza del 2 marzo 2016, ore di rito, sez. e G.I. designandi, con invito a costituirsi nel termine di 20 gg. prima dell'udienza indicata, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. e con espresso avvertimento che la mancata costituzione nei termini comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che non comparendo si procederà in loro contumacia.

Siracusa, 1° settembre 2015

avv. Grazia Oriana Randone

TC15ABA11705 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIRACUSA

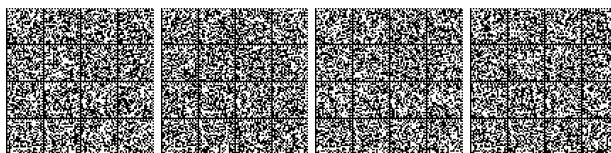
Atto di citazione - Estratto

Con decreto del 12 agosto 2015 l'Ill.mo Presidente del Tribunale di Siracusa ha autorizzato notifica per pubblici proclami della citazione proposta dalla Parrocchia San Pietro in Vincoli Cassaro nei confronti di eredi di Sac. Francesco Caffo, avente ad oggetto usucapione immobile sito in Cassaro, Via Bordonali (oggi via G. Matteotti), fg 5, part B, cat E/7 con statuizione in ordine a volta presso i competenti uffici amministrativi ed a spese e competenze giudizio. La causa sarà trattata all'udienza del 2 marzo 2015, ore di rito, sez. e G.I. designandi con invito a costituirsi nel termine di 20 gg prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art 166 cpc e con espresso avvertimento che la mancata costituzione nei termini comporterà le decadenze di cui agli artt 38 e 167 cpc e che non comparendo si procederà in loro contumacia.

Siracusa, 1° settembre 2015

avv. Grazia Oriana Randone

TC15ABA11706 (A pagamento).



TRIBUNALE DI GORIZIA*Estratto ex art. 150 II comma cpc*

Il sig. Stefano Bensa con l'avv. Samo Sanzin, premettendo, in particolare, il possesso pacifico, pubblico, continuato ed ininterrotto della realtà immobiliare identificata sub:

P.T. 722 c.t. 1° del C.C. di Piuma p.c. 4334/4 casa,

chiede di dichiarare ed ordinare la relativa trascrizione tavolare al proprio nome della proprietà sulle realtà immobiliari in oggetto; all'uopo cita:

1. Andrea Bensa pt. Stefano;

2. eventuali eredi di Andrea Bensa pt. Stefano

tutti di dimora, domicilio e/o residenza sconosciuti, dinanzi al Tribunale di Gorizia per l'udienza del 27 gennaio 2016 ore 9.00.

La notifica ai convenuti (Andrea Bensa ed eventuali eredi), tutti di dimora, residenza e domicilio sconosciuti, avviene per pubblici proclami ex art. 150 CPC, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Gorizia dd. 14 luglio 2015.

Gorizia, 5 agosto 2015

avv. Samo Sanzin

TC15ABA11733 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE*Atto di citazione*

Il presidente del Tribunale di Firenze, su parere favorevole del PM, con decreto in data 30 luglio 2015, ha autorizzato le sig.re Pieracci Giuliana, nata a Monterosso al Mare (SP) il 13 dicembre 1952, c.f. PRCGLN52T53F609A e Pieracci Silvestra nata a Monterosso al Mare (SP) il 2 dicembre 1955, c.f. PRCSVS55T42F609X, entrambe residenti in Edolo (BS), via Porro n. 212, rappresentate e difese dagli avv.ti del Foro di Brescia Panteghini Marialaura (PNTMLR84E69E333N) e Zanini Cinzia (ZNNCNZ56B52B157Z) ed elettivamente domiciliate in Bienno (BS), Via Zerna n. 55 presso lo studio dell'avv. Zanini Cinzia, a notificare ai sensi dell'art. 150 c.p.c. l'atto di citazione avente ad oggetto la domanda di dichiarazione di intervenuta usucapione in favore delle attrici degli immobili siti in Comune di Fucecchio (FI), catastalmente individuati in detto comune come segue al ncu: alla Piazza 7 Martiri 4 piano 1, Fg. 22, particella 73 subalterno 2 cat. A4 cl 3 cons. 7 vani Rendita € 433,82; alla via dello Stillo n. 1 piano S1-T-1-2 Fg. 22 particella 213 subalterno 3 cat. A4 cl 3 cons. 8,5 vani Rendita € 526,79; alla via dello Stillo n. 1 piano T Fg. 22 particella 213 subalterno 4 cat. C2 cl 6 cons. 7,00 mq. Rendita € 22,78; alla via dello Stillo n. 1 piano T Fg. 22 particella 213 subalterno 5 cat. C6 cl 2 cons. 11,00 mq. Rendita € 20,45; alla via dello Stillo n. 1 piano T Fg. 22 particella 213 subalterno 6 cat. C2 cl 2 cons. 15,00 mq. Rendita 25,56; al nct: Fg. 21 particella 216 pr. cl. 3 cons. are 4,20 R.d. € 0,37 Ra € 0,22, Fg. 21 particella 217 uliv. cl. 2 cons. are 12,90 R.d. € 3,66 Ra € 4,66; Fg. 21 particella 45 sem. arb. cl. 3 cons. are 18,40 R.d. € 6,65 Ra € 4,75; Fg. 21 particella 48 sem. arb. cl. 2 cons. are 51,50

R.d. € 26,07 Ra € 15,96; Fg. 21 particella 57 sem. arb. cl. 3 cons. are 16,40 R.d. € 5,93 Ra € 4,23; Fg. 21 particella 58 inc. pr. cl. 1 cons. are 13,50 R.d. € 2,30 Ra € 0,35; Fg. 21 particella 60 inc. prod. cl. 2 cons. are 40,50 R.d. € 0,63 Ra € 0,63; Fg. 21 particella 70 sem. arb. cl. 2 cons. are 36,50 R.d. € 18,47 Ra € 11,31; Fg. 22 particella 140 inc. pr. cl. 1 cons. are 13,70 R.d. 2,33 Ra € 0,35; Fg. 22 particella 215 sem. arb. cl. 3 cons. are 93,29 R.d. € 33,73 Ra € 24,09; Fg. 22 particella 48 porzione aa sem. cl. 4 cons. are 34,00 Rd € 4,04 Ra € 6,15; Fg. 22 particella 48 porzione ab inc. prod. cl. 2 cons. ha 1,1690 Rd € 1,81 Ra € 1,81; Fg. 22 particella 76 uliv. cl. 2 cons. are 4,10 R.d. € 1,16 Ra € 1,48; Fg. 29 particella 120 sem. arb. cl. 3 cons. are 12,20 R.d. € 4,41 Ra € 3,15; Fg. 29 particella 121 sem. arb. cl. 4 cons. are 61,00 R.d. € 12,60 Ra € 9,45; Fg. 29 particella 122 uliv. vig. cl. 2 cons. are 25,30 R.d. € 9,15 Ra € 9,80.

L'udienza di prima comparizione avanti il Tribunale di Firenze è fissata il giorno 11 aprile 2016 ore di rito con invito agli eredi di Pieracci Etrusco n. a Fucecchio il 4 ottobre 1913 e deceduto a La Spezia il 30 settembre 1981 a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. con avvertimento che la costituzione oltre i termini indicati implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c.

Bienno (BS), 3 settembre 2015

Avv. Marialaura Panteghini - Avv. Cinzia Zanini

TC15ABA11754 (A pagamento).

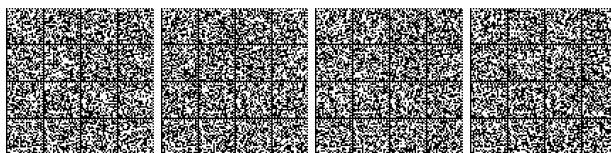
TRIBUNALE DI ROMA
Sezione lavoro*Notifica per pubblici proclami - R.G. 2093/2015*

La dott.ssa Maria Laura Paganotti, nata a Roma il 1° novembre 1969, ha proposto ricorso presso il Tribunale di Roma - Sez. Lavoro contro il MIUR nonché contro l'U.S.R. Lazio - ambito territoriale per la Provincia di Roma, per la declaratoria di illegittimità del provvedimento con il quale la medesima è stata esclusa dalle graduatorie ad esaurimento, sul presupposto che ancora attendeva una decisione di merito del Giudice Amministrativo.

Il ricorso è fondato sui seguenti motivi: 1) Violazione degli artt. 4 D.M. 42 dell'8 aprile 2009 e 6 D.M. 44 del 12 maggio 2011; 2) Eccesso di potere per difetto di istruttoria; 3) e 4) Discriminazione manifesta.

Il G.I. del Tribunale di Roma, dott.ssa Garzia, con provvedimento assunto fuori udienza, ha così disposto: «Ordina l'inserimento della ricorrente nella graduatoria ad esaurimento senza alcuna riserva, con tutte le conseguenze di legge. Fissa per la comparizione delle parti ai fini della conferma del presente decreto e per la trattazione del merito della procedura l'udienza del 20 novembre 2015, ore 12,30».

Si notifica per pubblici proclami ad integrazione del contraddittorio, ai docenti inseriti nelle graduatorie ad esaurimento della provincia di Roma, conformemente al provvedimento di autorizzazione del Presidente del Tribunale di Roma, dott. Bresciano, e al provvedimento di fissazione di



udienza della dott. Garzia sopra riportato. I docenti che intendano resistere alla predetta domanda possono costituirsi nelle forme e nei termini di legge.

avv. Gianluca Contaldi

TS15ABA11758 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI PAVIA

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Pavia, su ricorso della Curti srl cod. fisc. 015.776.101.89, con decreto n.527/15 r.g 4501/2014 del 2 febbraio 2015 ha pronunciato l'ammortamento di n. 275.666 azioni del valore nominale di euro 0,10 cadauna rappresentative del capitale sociale della Società Corticella Molini e Pastifici spa c.f. 003 022 603 77. Autorizzando la Società Corticella Molini e Pastifici spa a rilasciare i duplicati trascorsi gg. 30 dalla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*, salvo eventuali ricorsi da parte del detentore.

Pavia, 10/09/2015

avv. Massimo Gangemi

T15ABC11828 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA

Ammortamento vaglia cambiari

Il presidente del Tribunale di Roma con decreto n. R.G. 16002/2014, ha pronunciato l'ammortamento di n. 18 vaglia cambiari di € 600,00 e n. 7 di € 3.600,00, con scadenza rispettivamente 31 gennaio 2004 e 20 gennaio 2004 emessi a favore della Fincotex di Roma, e ne autorizza l'emissione di un duplicato decorsi 30 giorni dalla pubblicazione purché nel frattempo non venga fatta opposizione.

avv. Tommaso Pugliese

TS15ABC11714 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Apostol Maria

Con decreto emesso in data 22 luglio 2015 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Apostol Maria, nato a Romania il 24 luglio 1969 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 15 maggio 2015 - R.G. 6888/2015.

Curatore è stato nominato avv. Monica Pula con studio in Torino, via Susa, 40.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Monica Pula

TC15ABH11696 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Nomina curatore dell'eredità giacente di Vitale Claudio

Il Giudice del Tribunale di Vicenza, con provvedimento del 26 maggio 2015, ha dichiarato giacente l'eredità di Vitale Claudio nato a Sora (FR) il 8 gennaio 1974 (codice fiscale VTLCLD74A08I838C) e deceduto in Vicenza il 18 marzo 2015 e ha nominato Curatore della stessa l'avv. Giulio Manfredini con studio in Vicenza, Stradella dei Munari n. 6.

avv. Giulio Manfredini

TC15ABH11735 (A pagamento).

TRIBUNALE DI POTENZA

Proc. n. 897/14 V.G.

Nomina curatore dell'eredità giacente di Vitelli Domenica Antonia

Il Giudice Designato dott.ssa Alessia D'Alessandro dichiara la giacenza dell'eredità della defunta Vitelli Domenica Antonia nata a Cancellara il 7 marzo 1908 e ivi deceduta l'11 dicembre 1995; nomina curatore dell'eredità giacente l'avv. Domenico Biscione da Cancellara.

Potenza, 1° ottobre 2014

avv. Domenico Biscione

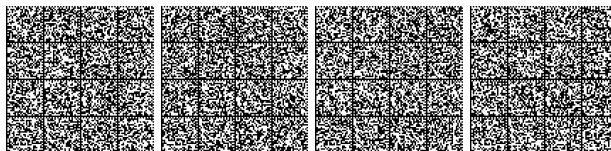
TC15ABH11759 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI MACERATA

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Macerata,
Visto il D. Lgs. 15 gennaio 1948, n. 1 recante «Proroga termini legali o convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali»;



Visto in particolare l'art. 2 del suddetto decreto legislativo secondo il quale «La eccezionalità dell'evento ed il periodo di mancato funzionamento delle aziende di credito, istituti o dipendenze di cui al precedente art. 1 sono determinati per ogni provincia con decreto prefettizio, emanato su richiesta della filiale della Banca d'Italia sedente nel capoluogo della provincia, e da pubblicarsi nel Foglio annunci legali della provincia»;

Vista la nota della Banca d'Italia, Sede di Ancona, n. 0823951/15, in data 29 luglio 2015, con la quale, nel rendere noto che l'Agenzia n. 8 di Macerata Viale Indipendenza 18/20 della Banca Marche non ha potuto funzionare regolarmente nella giornata del 23 luglio 2015 a causa dell'interruzione del servizio di energia elettrica, si chiede l'emanazione del decreto di proroga dei termini legali e convenzionali, di cui all'art. 2 del D.L. citato;

Vista la nota del 27 luglio 2015 dell'istituto bancario Banca Marche trasmessa allo scrivente con la suindicata nota della Banca d'Italia con la quale è stato segnalato alla Banca d'Italia che, nella giornata del 23 luglio 2015, l'interruzione del servizio di energia elettrica ha impedito, per l'intera mattinata, la regolare operatività dell'Agenzia n. 8 di Macerata Viale Indipendenza 18/20;

Ritenuto il fatto sopra descritto un evento di natura eccezionale e come tale ascrivibile alla fattispecie di cui al pre-detto art. 2;

Decreta:

il mancato funzionamento, per i motivi in premessa citati, nella giornata del 23 luglio 2015, dell'Agenzia n. 8 del sopra indicato Istituto di Credito è riconosciuto evento eccezionale agli effetti di cui all'art. 1 del Decreto Legislativo 15 gennaio 1948, n. 1.

Il presente decreto, del quale sarà data informazione alla Sede di Ancona della Banca d'Italia, ai sensi delle vigenti disposizioni, sarà pubblicato ai sensi dell'art. 31, comma 3, della legge 340/2000 sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e, a cura dell'istituto di Credito interessato, dovrà essere affisso, per estratto, negli uffici dello stesso e nelle filiali interessate.

Macerata, 27 agosto 2015

Il prefetto
Preziotti

TC15ABP11694 (Gratuito).

PROPOSTA DI CONCORDATO

NUOVA BREDA FUCINE S.P.A.
in liquidazione coatta amministrativa

**PATRIMONIO BREDA
FUCINE MERIDIONALI S.P.A.**
in liquidazione coatta amministrativa

Avvenuto deposito dell'istanza di ammissione alla procedura di concordato (ex art. 214 L.F.) - Tribunale di Bari - IV sezione civile - Fallimenti.

La Intek Investimenti S.r.l., con sede in Milano, Foro Buonaparte, n. 44, in persona del proprio rappresentante legale, ha depositato, in data 4 settembre 2015, ricorso per l'omologa della propria proposta di concordato con assessore ex art. 214 L.F. avente ad oggetto la Breda Fucine Meridionali S.p.A. in liquidazione coatta amministrativa («Breda»), che può essere così riassunta:

a) pagamento integrale dei debiti prededucibili e delle spese ed oneri in prededuzione entro 90 giorni decorrenti dalla Data di Definitiva Omologa, ovvero entro 90 giorni decorrenti dalla relativa esigibilità, se successiva alla Definitiva Omologa;

b) pagamento dell'importo di € 110.000,00 da ripartirsi in favore dei crediti assistiti da privilegio ex art. 2753 e 2778, n. 1, del Codice civile, definitivamente ammessi allo stato passivo di Breda, entro 120 giorni decorrenti dalla Data di Definitiva Omologa, ovvero entro 120 giorni decorrenti dalla relativa esigibilità, se successiva alla Definitiva Omologa;

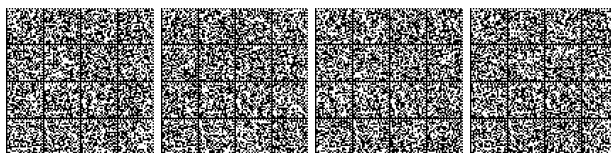
c) pagamento delle passività potenziali derivanti dai giudizi in corso, subordinatamente e nei termini delle definitive ammissioni allo stato passivo di Breda dei relativi eventuali crediti, entro 120 giorni decorrenti dalla definitiva ammissione con provvedimento passato in giudicato, ovvero, in caso di ammissione anteriore all'omologa, entro 120 giorni decorrenti dalla Data di Definitiva Omologa nella misura e nei termini di seguito descritti:

1) pagamento della somma occorrente a raggiungere il 100% del valore nominale dei crediti prededucibili definitivamente ammessi al passivo di Breda;

2) pagamento della somma occorrente a raggiungere il 28% del valore nominale dei crediti privilegiati definitivamente ammessi al passivo di Breda per i creditori privilegiati di Breda con privilegio di grado superiore a quello di cui all'art. 2751-bis n. 5;

3) pagamento della somma occorrente a raggiungere la percentuale ottenibile con il pagamento della citata somma di € 110.000,00 destinata ai creditori privilegiati ex art. 2753 e 2778 n. 1 del Codice civile, da applicarsi al valore nominale dei crediti privilegiati ex art. 2753 e 2778 n. 1 del Codice civile, definitivamente ammessi al passivo di Breda;

d) nessun pagamento offerto per i creditori privilegiati di Breda con privilegio di grado inferiore a quelli di cui all'art. 2753 e 2778 n. 1 del Codice civile, nemmeno in caso di definitiva ammissione del loro credito privilegiato al passivo;



e) nessun pagamento offerto per i creditori chirografari di Breda, nemmeno in caso di definitiva ammissione del loro credito chirografario al passivo.

I creditori e gli altri interessati possono presentare opposizione nei modi e termini di legge.

Il commissario liquidatore Ligestra S.r.l.
L'amministratore delegato
dott. Alessandro La Penna

TS15ABQ11711 (A pagamento).

NUOVA BREDA FUCINE S.P.A.
in liquidazione coatta amministrativa

PATRIMONIO SAFIM FACTOR S.P.A.
in liquidazione coatta amministrativa

Avvenuto deposito dell'istanza di ammissione alla procedura di concordato (ex art. 214 L.F.) - Tribunale ordinario di Roma - Sezione fallimenti.

La Sagest S.p.a., con sede in Genova, via Corsica n. 21, in persona del proprio rappresentante legale, quale creditrice di Safim Factor S.p.a. in liquidazione coatta amministrativa per nominali € 24.141.302,08, nonché detentrici direttamente del 91,802% del capitale sociale della stessa, ha depositato, in data 16 luglio 2015, propria istanza per l'ammissione della stessa Safim Factor S.p.a. in liquidazione coatta amministrativa alla procedura di concordato ex art. 214 L.F., che può essere così riassunta:

- 1) pagamento integrale delle spese di procedura relative al concordato;
- 2) pagamento delle relative imposte nei modi e termini di Legge;
- 3) pagamento integrale dei crediti ammessi in predeuzione;
- 4) pagamento ai creditori chirografari del 100% del valore nominale del loro credito ammesso al passivo, essendo già stati interamente liquidati i creditori privilegiati, entro 60 giorni dalla data di trasferimento dei fondi liquidi da parte del Commissario liquidatore;
- 5) posticipazione dell'incasso dei propri crediti in epoca successiva al pagamento integrale dei creditori chirografari;
- 6) ulteriori condizioni come indicate nell'istanza ex art. 214 L.F.

Chiunque abbia interesse può presentare opposizione nei modi e termini di legge.

Il commissario liquidatore Ligestra S.r.l.
L'amministratore delegato
dott. Alessandro La Penna

TS15ABQ11713 (A pagamento).

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

COOP. TRASPORTI BUCCI A R.L.

in liquidazione coatta amministrativa

Deposito del bilancio finale di liquidazione

In data 3 settembre 2015 è stato depositato presso il Tribunale Civile di Velletri il bilancio finale di liquidazione della coop. Trasporti Bucci (CF 07355951000). Gli interessati entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre con ricorso al Tribunale le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
avv. Cristiana Fagnoli

TC15ABS11704 (A pagamento).

**COOPERATIVA SOCIALE
SERVIZI EDUCATIVI**

*Soc. coop. in scioglimento per atto dell'Autorità
ai sensi dell'art. 2545-septiesdecies c.c.*

Sede legale: via Gian Giacomo d'Ischia n. 8 - Gorizia

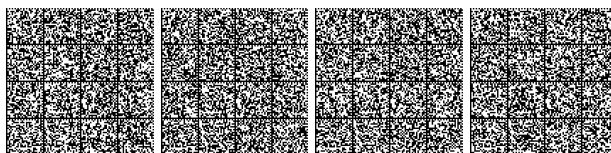
Registro delle imprese:
e codice fiscale n. 00422430314

Deposito atti finali

In data 3 settembre 2015 si è effettuato il deposito, presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Gorizia, del Bilancio finale di liquidazione, del Conto della gestione e del Piano di riparto della Cooperativa Sociale Servizi Educativi, Soc. coop. in scioglimento per atto dell'Autorità ai sensi dell'art. 2545-septiesdecies del Codice civile. Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, potranno proporre con ricorso al Tribunale le loro eventuali osservazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Claudio Polverino

TS15ABS11727 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10616310156

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

Modifica apportata ai sensi del regolamento UE 712/2012.

Codice Pratica: C1A/2015/2846

N° di Procedura Europea: UK/H/3585/001-003/1A/007/G.
Comunicazione di notifica regolare MHRA del 10/08/2015.

Specialità medicinale: AKIS (040528) - 25/50/75 mg soluzione iniettabile

Confezioni: 010-022-034-061-059-046-073-085-097

Titolare AIC: Ibsa Farmaceutici Italia S.r.l.

Tipo modifica: grouping di 2 variazioni IA

Tipologia variazione: B.IV.1 b) - A7

Modifica Apportata: B.IV.1 b) Eliminazione di un dispositivo: kit di somministrazione contenente 1 siringa da 2 ml, un ago per iniezione sottocutanea (27 gauge), un ago per iniezione intramuscolare (21 gauge).

A7 Eliminazione del sito di assemblaggio del kit di somministrazione: Laboratoires CAT, Francia.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 6.5, 6.6, 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate nonché del Foglio Illustrativo delle restanti confezioni autorizzate) 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, al Foglio Illustrativo e alle Etichette delle confezioni oggetto di modifica; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, al Foglio Illustrativo delle confezioni non oggetto della presente modifica.

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

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

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

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

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

T15ADD11810 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: ORELOX

Confezioni e numeri di A.I.C:

100 mg compresse rivestite con film - 12 compresse - AIC n. 027970019

200 mg compresse rivestite con film - 6 compresse - AIC n. 027970045

Codice Pratica n. N1A/2015/1934 - variazione Tipo IB n. B.II.b.4.a) Modifica nella dimensione dei lotti del prodotto finito. Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata.

Orelox 100 mg compresse:

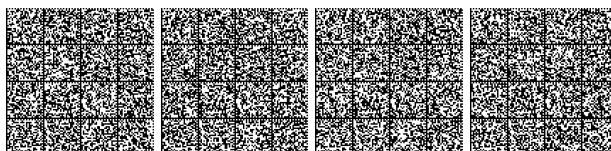
132 Kg di compresse semplici corrispondenti a 138 Kg di compresse rivestite con film (circa 600.000 compresse rivestite con film) o

198 Kg di compresse semplici corrispondenti a 207 Kg di compresse rivestite con film (circa 900.000 compresse rivestite con film)

Orelox 200 mg compresse:

132 Kg di compresse semplici corrispondenti a 138 Kg di compresse rivestite con film (circa 300.000 compresse rivestite con film) o

198 Kg di compresse semplici corrispondenti a 207 Kg di compresse rivestite con film (circa 450.000 compresse rivestite con film)



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

T15ADD11811 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ACIDO URSODESOSSICOLICO ZENTIVA
Confezioni e numeri di A.I.C:

150 mg capsule rigide 20 capsule - AIC n. 033564028

300 mg capsule rigide 20 capsule - AIC n. 033564030

Codice Pratica n. N1B/2015/1293

Raggruppamento di variazioni comprendente 7 variazioni di Tipo IA e 1 di Tipo IB per aggiornamento delle specifiche del prodotto finito al rilascio e al termine del periodo di validità;

Codice Pratica n. N1B/2015/1294

Raggruppamento di variazioni comprendente 5 variazioni di Tipo IB per la modifica della dimensione del lotto, modifica minore del processo di fabbricazione e delle prove in corso di fabbricazione del prodotto finito;

Codice Pratica n. N1B/2015/1295

Raggruppamento di variazioni comprendente 3 variazioni di Tipo IA e 2 di Tipo IB per adeguamento delle specifiche di alcuni eccipienti al fine di conformarsi alla Farmacopea Europea e modifica dei parametri di specifica delle capsule di gelatina.

Medicinale: ACIDO URSODESOSSICOLICO ZENTIVA
Confezioni e numeri di A.I.C:

50 mg capsule rigide 40 capsule - AIC n. 033564016

150 mg capsule rigide 20 capsule - AIC n. 033564028

300 mg capsule rigide 20 capsule - AIC n. 033564030

225 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 20 capsule - AIC n. 033564042

450 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 20 capsule - AIC n. 033564055

Codice Pratica n. N1B/2015/1443 - variazione Tipo IB n. B.III.1.a.2) - aggiornamento del Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva Acido Ursodesossicolico (da: R1-CEP 2004-108-Rev 02 a: R1-CEP 2004-108-Rev 03) da parte del produttore già approvato Dipharma Francis S.r.l.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD11812 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: CEFTRIAXONE ZENTIVA

Codice farmaco: 035887 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica: N1B/2015/2081

Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.1.b)

Tipo di Modifica: modifica stampati

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68909 del 7 luglio 2015

Modifica Apportata: modifica stampati al fine di adeguare gli stampati del medicinale Ceftriaxone Zentiva ai testi del medicinale di riferimento Rocefin a chiusura della procedura di referral art. 30 (EMA/H/A-30/1302) del 23/01/2014.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3, 6.2, 6.4 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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



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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD11813 (A pagamento).

BIOPHARMA S.R.L.

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

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

Codice Pratica: N1B/2015/2455

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO BIOPHARMA (AIC n. 036848024)

Confezioni: 875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale, 12 bustine

Titolare AIC: Biopharma S.r.l.

Tipologia variazione: Grouping di tipo IB: B.III.1.a.3 Tipo IB e B.III.1.b.1 Tipo IB - Tipo di Modifica: Inserimento di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea (R1-CEP 2005-180 Rev 02), relativo al principio attivo POTASSIUM CLAVULANATE DILUTED e al rischio di TSE, del nuovo produttore CKD Bio Corporation.

Codice pratica: N1B/2015/2454

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO BIOPHARMA (AIC n. 036848012)

Confezioni: 875 mg + 125 mg, 12 compresse rivestite con film

Titolare AIC: Biopharma S.r.l.

Tipologia variazione: Grouping di tipo IB: B.III.1.a.3 Tipo IB e B.III.1.b.1 Tipo IB - Tipo di Modifica: Inserimento di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea (R1-CEP 2005-179 Rev 02), relativo al principio attivo POTASSIUM CLAVULANATE DILUTED e al rischio di TSE, del produttore CKD Bio Corporation.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: Dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

T15ADD11820 (A pagamento).

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A

Sede legale e domicilio fiscale : Via Lungo l'Ema, 7 Bagno a Ripoli (Firenze)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00408570489
Codice SIS 550

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA V&A/P/85701 del 27 agosto 2015

Tipo di modifica: modifica stampati

MRP n. ES/H/0101/001-002/IB/055; Codice Pratica: C1B/2014/2831;

Medicinale: DESKETO 12,5 mg compresse rivestite con film; DESKETO 25 mg compresse rivestite con film;

Codice farmaco: 034041018, 034041020, 034041032;

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z Adeguamento e aggiornamento delle informazioni del prodotto all'ultimo QRD template (vers. 3.0, Rev.7, 04/2013);

MRP n. ES/H/0101/003/IB/056; Codice pratica: C1B/2014/2835;

Medicinale: DESKETO 50 mg/2ml soluzione iniettabile o concentrato per soluzione per infusione;

Codice farmaco: 034041044, 034041057, 034041069, 034041071, 034041083, 034041095, 034041107;

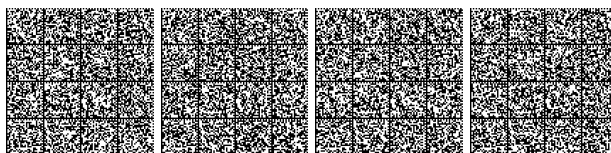
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z Adeguamento e aggiornamento delle informazioni del prodotto all'ultimo QRD template (vers. 3.0, Rev.7, 04/2013);

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3 (solo per 50 mg/2 ml soluzione), 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 6.4 (solo per 50 mg/2 ml soluzione), 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD11821 (A pagamento).



GRIFOLS ITALIA S.P.A.

Sede: via Torino n. 15, 56010 - Vicopisano, Pisa

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

Titolare: Grifols Italia S.p.A. - sede legale: c.s.

Specialità medicinali: ALBUTEIN, ALPHANATE, ALPHANINE.

N. AIC: (029251016)-(029251028)-(029251030)-(029251042)-(033077088)-(033077090)-(033077102)-(033077114)-(029250065)-(029250077)-(029250089).

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE:

Variazione Tipo IAin, n. B.V.a.1.d: Inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF - seconda fase della procedura). Certificato EMA n.: EMEA/H/PMF/000002/04/IB/022

(Pratica Codice: N1A/2015/1846)

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

La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T15ADD11822 (A pagamento).

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.Sede legale e domicilio fiscale : Via Sette Santi, 3 Firenze
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00395270481

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA
V&A/P/85692 del 27 agosto 2015*

Tipo di modifica: modifica stampati

MRP n. ES/H/0100/001-002/IB/053; Codice Pratica N° C1B/2014/2828;

Medicinale: ENANTYUM 12,5 mg compresse rivestite con film; ENANTYUM 25 mg compresse rivestite con film;

Codice farmaco: 033656012, 033656024, 033656036, 033656289, 033656291, 033656303, 033656315, 033656327, 033656339, 033656341, 033656354, 033656366

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z Adeguamento e aggiornamento delle informazioni del prodotto all'ultimo QRD template (vers. 3.0, Rev.7, 04/2013);

MRP n. ES/H/0100/003/IB/054; Codice pratica: C1B/2014/2832

Medicinale: ENANTYUM 50 mg/2ml soluzione iniettabile o concentrato per soluzione per infusione;

Codice farmaco: 033656048, 033656051, 033656063, 033656075, 033656087, 033656099, 033656101

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z Adeguamento e aggiornamento delle informazioni del prodotto all'ultimo QRD template (vers. 3.0, Rev.7, 04/2013);

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3 (solo per 50 mg/2 ml soluzione), 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 6.4 (solo per 50 mg/2 ml soluzione), 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD11823 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Sede: Poligono Levante c/Can Guasch, 2, 08150 Paretts del Vallès - Barcellona (Spagna)

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

Titolare e/o Produttore: Istituto Grifols S.A. Sede legale: c.s.

Specialità medicinali: ANBINEX, IGANTET, FANHDI IGAMAD, IGANTIBE, ALBUMINA GRIFOLS.

N. AIC:

(034330035)- (034330047)- (033863022)- (033863010)- (033866043) - (033866056)- (033866068)- (033867021)- (035320011)-(035320023)-(034611018)- (034611020)- (034611069)- (034611071)- (034611032)- (034611044)- (034611057)- (033866070).

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE:



Variatione Tipo IA in, n. B.V.a.1.d: Inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF - seconda fase della procedura). Certificato EMA n.: EMEA/H/PMF/000002/04/IB/022

(Pratica Codice: N1A/2015/1861)

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

La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T15ADD11824 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

codice SIS 734

Sede Legale: Avenue de la Gare 1 Luxembourg

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA
V&A/P/85697 del 27 agosto 2015*

Tipo di modifica: modifica stampati

MRP n. ES/H/0101/001-002/IB/055; Codice Pratica: C1B/2014/2830;

Medicinale: KETESSE 12,5 mg compresse rivestite con film; KETESSE 25 mg compresse rivestite con film;

Codice farmaco: 033635018, 033635285, 033635297, 033635309, 033635347, 033635350, 033635362, 033635020, 033635032, 033635311, 033635323, 033635335;

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z Adeguamento e aggiornamento delle informazioni del prodotto all'ultimo QRD template (vers. 3.0, Rev.7, 04/2013);

MRP n. ES/H/0101/003/IB/056; Codice pratica: C1B/2014/2833;

Medicinale: KETESSE 50 mg/2ml soluzione iniettabile o concentrato per soluzione per infusione;

Codice farmaco: 033635057, 033635069, 033635071, 033635044, 033635083, 033635095, 033635107;

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z Adeguamento e aggiornamento delle informazioni del prodotto all'ultimo QRD template (vers. 3.0, Rev.7, 04/2013);

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3 (solo per 50 mg/2 ml soluzione), 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 6.4 (solo per 50 mg/2 ml soluzione), 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD11825 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

*Avviso di rettifica relativo al medicinale
Atenololo Doc generici*

Nell'avviso T15ADD11558 di DOC Generici S.r.l., pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* parte II n.103 del 08.09.2015, dove è scritto: R0-CEP 1999-122-Rev 04 leggasi: R1-CEP 1999-122-Rev 04 e dove è scritto: R0-CEP 1999-122-Rev 05 leggasi: R1-CEP 1999-122-Rev 05

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T15ADD11826 (A pagamento).

BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB

Sede: Stockholm (Svezia)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: SE556673916401

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

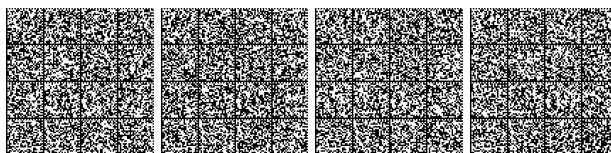
Tipo di modifica: Modifica stampati.

Medicinale: ATORVASTATINA BLUEFISH, 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film, AIC n. 040350 - tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica No N1B/2015/1361.

Tipologia variazione oggetto della modifica: variazione tipo IB, C.I.z Modifica (sicurezza e efficacia) per prodotti medicinali ad uso umano. Altre variazioni.

Modifica apportata: modifiche del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per l'implementazione di una raccomandazione del PRAC (EPITT n. 18140), su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza (Determina FV n. 35/2015), relativa alla miopatia necrotizzante immuno-mediata.



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

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

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

Un procuratore
Carlo Locati

T15ADD11827 (A pagamento).

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

Sede: via Biella, 8 – Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00747030153

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

Specialità Medicinali: ALDACTAZIDE (AIC 022702), CALCIODIE (AIC 033373), CARAVEL (AIC 036339), CEDRAVIS (AIC 039554), CONDRAL (AIC 026776), DEFLAMON (021299), DIFOSFONAL (AIC 026510), DISSENTEN (AIC 023694), DISSENTEN ANTIDIARREA (AIC 043905), GLU PHOS (AIC 009848), IPERTROFAN (AIC 025412), LISOZIMA SPA (AIC 004446), LOSFERON (AIC 027731), SEACOR (AIC 027616), SINARTROL INFIAMMAZIONE E DOLORE (AIC 042579), SINARTROL (AIC 026396), TRICANDIL (AIC 023083), URAC-TONE (AIC 019408).

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica N1A/2015/1660.

N. e tipologia variazioni: Grouping di variazioni tipo IAin. C.I.8.a Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza.

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

Il legale rappresentante
M. Giovanna Caccia

T15ADD11830 (A pagamento).

AESCULAPIUS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Cozzaglio 24 – Brescia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00826170334/02845800172

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

Codice pratica: N1B/2015/1850

Tutte le confezioni autorizzate dei seguenti medicinali: AMOXINA (023966), ANGIOFLUX (027932), CALINAT (027953), CEFOPLUS (032161), CICLOZINIL (036261), CLEVIAN 1% GEL (027224031), CLOEL (027764012), ECOMESOL (025055), EFRIDOL (032932), EFRIVIRAL-LABIALE 5% Matita cutanea (038942025), GINENORM (029135), LEVIORINIL NASALE (041403015), LEVOCARVIT (025943010), NAPRIUS (024667), PANTOXON (035952), PRIVITUSS (029134), PROFER (028146013), SOLUCIS (025979), STEROZINIL (036274025).

Tipologia di variazione: Variazione Grouping Tipo IAin C.I.8.a. Modifica apportata: Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza: PSMF n. MFL7813.

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

Il legale rappresentante
dott. Enzo Moroni

T15ADD11832 (A pagamento).

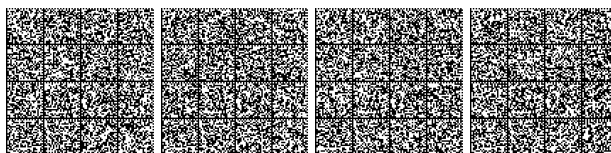
A.C.R.A.F. S.P.A.

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco
Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03907010585

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

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



Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:
tutte

Medicinale: VEROLAX

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:

2,25 g adulti supposte AIC:026525093, AIC: 1,375 g bambini supposte AIC:026525105, 6,75 g adulti soluzione rettale AIC:026525055, 2,25 g bambini soluzione rettale AIC:026525042

Codice pratica: N1A/2015/1730

Ai sensi della Determinazione AIFA del 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni di tipo IA in n.B.III.1.a.3) presentazione del CEP per il p.a. glicerina da parte del nuovo produttore Oleon NV provvisto del CEP R1-CEP 2008-014-Rev 00.

Medicinale: TACHIFLUDEC

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:
polvere per soluzione orale gusto limone, 10 bustine AIC:
034358010

Codice pratica: N1B/2015/2599

Ai sensi della Determinazione AIFA del 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni di tipo IB n. B.II.a.3.a)1;B.II.f.1.d);C.I.z) modifica della descrizione della composizione degli eccipienti; modifica delle condizioni di conservazione; conseguente modifica degli stampati e modifiche di aggiornamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica con impatto sugli stampati (paragrafi 1,2,3,4.4,6.1,6.4 e 9 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC.

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

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

Decorrenze delle modifiche: Dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *G.U.* I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale
dott.ssa Gabriella Grippaudo

T15ADD11833 (A pagamento).

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.

codice SIS 542.

Sede legale e domicilio fiscale: via Sette Santi 3 - Firenze
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00395270481

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

*Modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE)
1234/2008*

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione, in data 30 agosto 2015, delle seguenti modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) 1234/2008

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Via Sette Santi 3, Firenze.

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
FLUSPIRAL (028675) - 50 mcg, 125 mcg, 250 mcg
sospensione pressurizzata per inalazione - 100 mcg, 250 mcg,
500 mcg polvere per inalazione - 500 mcg/2 mL sospensione
da nebulizzare.

Confezioni: 028675104, 028675179, 028675181,
028675268, 028675270, 028675282, 028675294.

Tipologia variazione: Grouping of variations (Var. tipo IB
B.I.a.2.a + IB B.I.b.1.z).

Tipo di modifica: modifiche minori nel processo produttivo del principio attivo + aggiunta di un parametro di specifica (solvente acetato di etile riciclato).

Codice pratica: N1B/2015/3047.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD11834 (A pagamento).

MAGIS FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1B/2015/2006

Tutte le confezioni autorizzate dei seguenti medicinali:
ATENIGRON (AIC 025987037), BACTIGRAM (AIC 034619), CEFAM (024294011), CEFOMIT (035074), CEFURIN (024330045), DIFOSFOCIN (024121), ISODOL (032337), MAZDIMA (036446), MEMOVIT B12 (012046), MIOCARDIN (025713), MITI-



TUSS (034275014), NORMOFER (028144018), SEMIPE-NIL (032799), SINTOPEN (023053), UBICOR (026257), URSOLISIN (025430).

Tipologia di variazione: Variazione Grouping Tipo IAIN C.I.8.a. Modifica apportata: Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza: PSMF n. MFL70339.

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

Il legale rappresentante
dott. Enzo Moroni

T15ADD11835 (A pagamento).

**INDUSTRIA FARMACEUTICA NOVA
ARGENTIA S.P.A.**

Sede legale: via Lovanio, 5 - Milano
Off. di produzione in via Pascoli, 1 - Gorgonzola e reparti
distaccati di via Muoni, 10 e via Muoni, 15
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02387941202

*Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione
in commercio di specialità medicinali per uso umano.
Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo
29 Dicembre 2007, n.274. Modifica apportata ai sensi
del Regolamento 1234/2008/CE*

Specialità medicinale: NOVAGO 50 mg compresse -
Astuccio da 10 compresse A.I.C. 042229017

Tipologia variazione: B.II.b.5.c (tipo IA). Soppressione di
una prova in corso di fabbricazione non significativa

Codice Pratica: N1A/2015/1839

Specialità medicinale: NOVAPHERGAN 2% crema -
Tubetto da 30 g

A.I.C. 030577011

Tipologia variazione: B.II.d.1.g (tipo IB). Aggiornamento
delle specifiche del prodotto finito con introduzione dei limiti
relativi alle impurezze singole note, alle impurezze singole
non note e alle impurezze totali e del metodo per la determi-
nazione di tali impurezze. - Codice Pratica: N1B/2015/2879

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla
data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modi-
fica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione
in G.U..

Il direttore generale
Davide Giacomo Ronchi

T15ADD11836 (A pagamento).

GMM FARMA S.R.L.

Sede legale: Cis Nola, Isola 8, Lotto 8110, 80035 Nola
(NA)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07363361218

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in
commercio secondo procedura di importazione paral-
lela di specialità medicinale per uso umano. Modifica
apportata ai sensi del Regolamento CE n.1084/03.*

Determinazione V & A IP-I/ N. 1557 del 3.09. 2015

Specialità Medicinale:

NORVASC 10 mg compresse, 14 compresse dal Regno
Unito, AIC 043348010

Modifica secondaria di tipo I: Variazione del Produttore
della specialità medicinale estera da: Pfizer Manufacturing
Deutschland GmbH, Heinrich-Mack-Strasse 35, 89257 Iller-
tissen, Germania, a: R-Pharm Germany GmbH, Heinrich-
Mack-Strasse 35, 89257 Illertissen, Germania.

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

Un procuratore
Gian Maria Morra

T15ADD11837 (A pagamento).

DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.

Sede legale: via Flavia, 124 - Trieste
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01221530320

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

Medicinale: ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTA-
BILI DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033840 in tutte le confe-
zioni autorizzate

Medicinale: ELETTRolitica EQUILIBRATA ENTE-
RICA DIACO

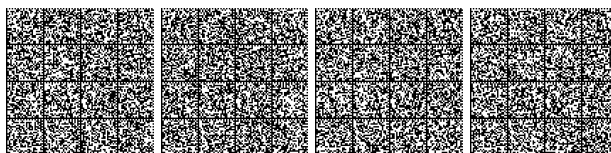
Codice AIC e confezioni: AIC n. 033842 in tutte le confe-
zioni autorizzate

Medicinale: ELETTRolitica EQUILIBRATA
GASTRICA CON GLUCOSIO DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033843 in tutte le confe-
zioni autorizzate

Medicinale: ELETTRolitica SELETTIVA DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033845 in tutte le confe-
zioni autorizzate



Medicinale: ELETTROLITICA REIDRATANTE DIACO
Codice AIC e confezioni: AIC n. 033846 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: ELETTROLITICA REIDRATANTE CON GLUCOSIO DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033847 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: GLICEROLO CON SODIO CLORURO DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033849 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: GLUCOSIO CON SODIO CLORURO II DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033850 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: GLUCOSIO DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033851 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: ISOTOL

Codice AIC e confezioni: AIC n. 020294 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: MANNITOLO DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033852 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: RINGER ACETATO DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033853 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: RINGER LATTATO DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033854 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: SODIO CLORURO DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033855 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: SODIO BICARBONATO DIACO

Codice AIC e confezioni: AIC n. 033857 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: THAMESOL

Codice AIC e confezioni: AIC n. 021253 in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1A/2015/1983

Grouping of variations: 16 modifiche di tipo IA in n. C.I.8.a consistenti nell'introduzione di una sintesi del PSMF di Diaco Biofarmaceutici S.r.l.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD11838 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini 129 - 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00696360155

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano

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

Titolare: Takeda Italia SpA, Via Elio Vittorini 129, 00144 Roma

Specialità medicinale: QUATROFEN

Confezioni e numeri di AIC: 12-25-50-75-100 mcg/ora cerotti transdermici in tutte le confezioni autorizzate - AIC 037783

Cod. Prat. C1A/2015/3037 grouping 2 Var tipo IA: cat. B.II.e.2.c) soppressione di un parametro di specifica non significativo; cat. B.II.e.3.c) soppressione di una procedura di prova - MRP: SE/H/0660/001-005/IA/026/G

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

Decorrenza delle modifiche: dalla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
dott.ssa Laura Elia

T15ADD11840 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

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

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

Medicinale: DONEPEZIL ALTER

Numero A.I.C. e confezioni: 039741018-020 5 mg & 10 mg compresse rivestite con film

Codice pratica: N1B/2015/2576

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/85703 del 27/08/2015.

Tipo di modifica: Tipo IB n. C.I.Z. Modifica stampati

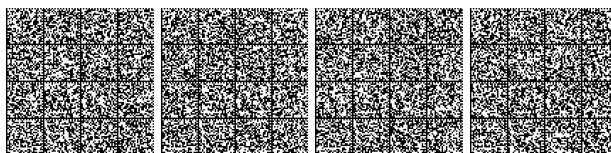
Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test, aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette per essere in linea con il nuovo QRD template.

Medicinale: TICLOPIDINA ALTER

Numero A.I.C. e confezioni: 035008010- 250 mg compresse rivestite con film

Codice pratica: N1B/2015/1244

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/85714 del 27/08/2015.



Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping variations_ Tipo IA n. A.7. Eliminazione del produttore relativo al rilascio lotti nel Foglio Illustrativo & Tipo IB n. C.I.z. Aggiornamento del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test, aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette per essere in linea con il nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata 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 della Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD11845 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

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

Specialità medicinale: LIMPIDEX

Confezioni e numero di AIC: tutte (028755)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1B/2015/3284

Var.IB: B.II.f.1.b.1) Estensione della durata di conservazione del Prodotto Finito, così come confezionato per la vendita:

Periodo di Validità: da 24 mesi a 36 mesi

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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD11846 (A pagamento).

AVANTGARDE S.P.A.

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

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

Titolare AIC: Avantgarde SpA - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: SALONPAS

Confezioni e numero di AIC: 2 Cerotti medicati grandi - AIC n. 022511202

10 Cerotti medicati piccoli - AIC n. 022511190

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

Cod. pratica: N1B/2015/3351 - Grouping n. 3 Variazioni:

Var.n.1 tipo IA: B.II.d.1.c): Aggiunta di un nuovo Parametro alla lista delle Specifiche del Prodotto Finito: Uniformity of Dosage Unit (GC method 2)

Var.n.2 tipo IB upgraded: B.II.d.1.c): Aggiunta di un nuovo Parametro alla lista delle Specifiche del Prodotto Finito: Dissolution Test (GC method 2)

Var.n.3 tipo IB: B.II.d.2.d): Aggiunta di un Metodo Analitico alternativo per la determinazione del Titolo dei Principi Attivi nel Prodotto Finito: Gas Cromatografia (GC method 2)

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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD11849 (A pagamento).

DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/85698 del 27/08/2015

Tipo di modifica: modifica stampati - Codice pratica n. N1B/201572856

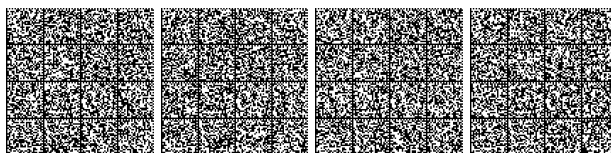
Specialità medicinale: IGROTON LOPRESOR.

Codice farmaco: 024769022.

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

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test ed adeguamento al nuovo QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.



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

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

L'amministratore delegato

Antonino Reale

TS15ADD11707 (A pagamento).

*CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE*

PROVINCIA DI VITERBO
Assessorato ambiente energia - Settore tutela acque

*Richiesta di concessione per la derivazione
di acqua pubblica*

La ditta D'Alessio Emilia C.F. DL5MLE65M67M082H P.I. 1569020561 in data 29 giugno 2015 ha chiesto la concessione di l/s 0,63 di acqua da pozzo in Comune di Vignanello località Cenciano foglio 18 part 133 per uso irriguo.

Viterbo, 20 agosto 2015

Il dirigente del settore
dott.ssa Mara Ciambella

TC15ADF11708 (A pagamento).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2015-GU2-106) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

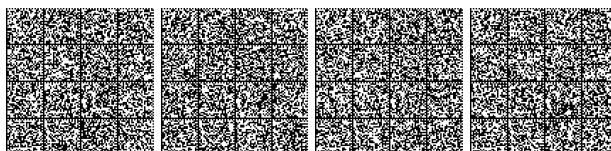
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- **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.



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.



* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 1 5 0 9 1 5 *

€ 2,04

