

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 19 settembre 2015

Si pubblica il martedì,  
il giovedì e il sabato

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

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

## FOGLIO DELLE INSERZIONI

### SOMMARIO

#### ANNUNZI COMMERCIALI

##### Convocazioni di assemblea

CONERO GOLF CLUB S.P.A.

Convocazione di assemblea degli azionisti  
(TS15AAA12057) ..... Pag. 2

FARMACEUTICA COOPERATIVA PAVESE  
"FARCOPIA" S.C.R.L.

Convocazione di assemblea (T15AAA12064) ..... Pag. 1

HORIZON TELECOM S.P.A.

Convocazione di assemblea straordinaria  
(T15AAA12035) ..... Pag. 1

LA FINANZIARIA CONSORZIO GARANZIA FIDI

Convocazione di assemblea (TS15AAA11895) ..... Pag. 1

MOLFETTA MULTISERVIZI S.P.A.

Convocazione assemblea ordinaria (TC15AAA11915) Pag. 1

##### Altri annunci commerciali

BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A.

Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai  
sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385  
del 1 Settembre 1993 ("TUB") (T15AAB11988) ..... Pag. 2

CASSA DI RISPARMIO DI CESENA S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ed in blocco  
ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo  
n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente  
modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") ed  
informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati  
personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legisla-  
tivo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente  
modificato e integrato. (T15AAB12006) ..... Pag. 5

CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.

CASSA DI RISPARMIO DELLA SPEZIA S.P.A.

CARIPARMA OBG S.R.L.

Avviso relativo a due cessioni di crediti pro soluto  
ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del  
1° settembre 1993 (come successivamente modificato,  
il "Testo Unico Bancario"). (T15AAB12073) ..... Pag. 6

CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.

MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi  
dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settem-  
bre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo  
Unico Bancario"). (T15AAB12074) ..... Pag. 8

CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.

MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi  
dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° set-  
tembre 1993 (come successivamente modificato, il "Te-  
sto Unico Bancario"). (T15AAB12080) ..... Pag. 9



CONSUMER TWO S.R.L.

UNICREDIT S.P.A.

*Avviso di conferma della cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007 (T15AAB11991).....* Pag. 4

## ANNUNZI GIUDIZIARI

### Notifiche per pubblici proclami

CORTE DEI CONTI Sezione giurisdizionale regione Lazio

*Avvisi in interruzione per decesso del ricorrente/erede (art. 5, terzo comma, Legge 21 luglio 2000 n. 205) (TC15ABA11902).....* Pag. 15

TAR CAMPANIA

*Notificazione per pubblici proclami (T15ABA12000)* Pag. 12

TAR CAMPANIA - NAPOLI Sezione III

*Notifica per pubblici proclami - Ricorso NRG 1191/2012 (T15ABA12079).....* Pag. 15

TRIBUNALE CIVILE DI FORLÌ

*Atto di citazione (TC15ABA11897).....* Pag. 15

TRIBUNALE CIVILE DI PADOVA

*Estratto atto di citazione (T15ABA11999).....* Pag. 11

TRIBUNALE DI BARCELLONA POZZO DI GOTTO

*Atto di intervento in procedura esecutiva immobiliare con notifica ex art. 150 c.p.c. (T15ABA12068).....* Pag. 14

TRIBUNALE DI BERGAMO

*Atto di citazione (T15ABA12036).....* Pag. 12

TRIBUNALE DI LATINA Sezione distaccata di Terracina

*Atto di citazione (T15ABA12062).....* Pag. 13

TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA

*Atto di citazione per usucapione (TC15ABA11905) ..* Pag. 15

TRIBUNALE DI SULMONA

*Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. - Notifica autorizzata ex art. 150 c.p.c. (T15ABA12076).....* Pag. 14

TRIBUNALE DI SULMONA

*Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. - Notifica autorizzata ex art. 150 C.p.c. (T15ABA12075).....* Pag. 14

### Ammortamenti

TRIBUNALE DI BRESCIA

*Ammortamento cambiario (TC15ABC11903).....* Pag. 18

TRIBUNALE DI CATANIA

*Ammortamento cambiario (T15ABC11998).....* Pag. 16

TRIBUNALE DI MILANO

*Ammortamento certificati azionari al portatore depositati in gestione accentrata (T15ABC12019).....* Pag. 16

### Eredità

TRIBUNALE DI MANTOVA

*Nomina curatore eredità giacente del sig. Dal Fra Alessandro (TC15ABH11853).....* Pag. 19

TRIBUNALE DI MANTOVA

*Nomina curatore eredità giacente della sig.ra Gavioli Iole (TC15ABH11854).....* Pag. 19

TRIBUNALE DI MANTOVA

*Nomina curatore eredità giacente del sig. Bozzi Paolo (TC15ABH11852).....* Pag. 19

TRIBUNALE DI PISTOIA

*Decreto di chiusura eredità giacente di Benesperi Marisa (TC15ABH11855).....* Pag. 19

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA Ufficio successioni

*Eredità giacente di Martins Rodriguez Eugenia (TS15ABH11963).....* Pag. 19

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

*Eredità giacente di Tagini Alessandro (TC15ABH11856).....* Pag. 19

### Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI VIBO VALENTIA

*Riconoscimento di proprietà Ricorso Prestia Irma Maria Francesca (TC15ABM11941).....* Pag. 20

### Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

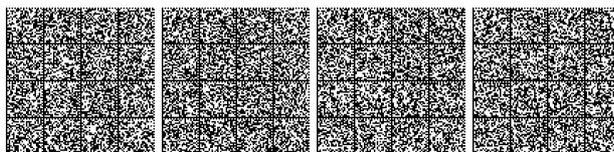
TRIBUNALE DI AGRIGENTO

*Richiesta dichiarazione di morte presunta di Fernandez Humanes Manuel (TC15ABR11883).....* Pag. 20

### Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

COOPERATIVA LA CORTE S.C.R.L.

*Deposito bilancio finale (TX15ABS241).....* Pag. 21



COOPERATIVA SOCIALE S.I.S.T.E.R. <i>Avviso di deposito del bilancio finale di liquidazione (T15ABS12078)</i> .....	Pag. 21	ABBVIE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n° 1234/2008 e s.m. (T15ADD11987)</i> .....	Pag. 25
SOC. COOPERATIVA SOCIALE ROSSO PICCANTE <i>Avviso di deposito bilancio finale di liquidazione (T15ABS11994)</i> .....	Pag. 20	ADDENDA PHARMA S.R.L. <i>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. (T15ADD12081)</i> .....	Pag. 47
SOCIETÀ COOPERATIVA AGRICOLA VALLATA DEL FINO <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX15ABS243)</i> .....	Pag. 21	ANGENERICO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274 (T15ADD12009)</i> .....	Pag. 30
SOCIETÀ COOPERATIVA R.L. EXECUTIVE <i>Deposito bilancio finale (TS15ABS11947)</i> .....	Pag. 21	ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD11989)</i> .....	Pag. 25
SOCIETÀ COOPERATIVA "SUD TRASPORTI COOPERATIVA TRA AUTISTI E AUTOTRASPORTATORI" <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (T15ABS12002)</i> .....	Pag. 20	ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD12014)</i> .....	Pag. 33
<b>ALTRI ANNUNZI</b>			
<b>Espropri</b>			
AUTOSTRADIE PER L'ITALIA S.P.A. <i>Estratto del decreto di esproprio (T15ADC12034)</i> ...	Pag. 22	ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD11990)</i> .....	Pag. 26
AUTOSTRADIE PER L'ITALIA S.P.A. <i>Estratto del decreto di esproprio (T15ADC12011)</i> ...	Pag. 21	AVANTGARDE S.P.A. <i>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. (T15ADD12043)</i> .....	Pag. 39
MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche <i>Ordinanza di deposito Comune di Gorgoglione - Decreto 9 giugno 2014 per l'espropriazione, occupazione temporanea, asservimento di aree per l'ultimazione di opere del progetto "Tempa Rossa". CUP n. F75F07000100007 (T15ADC12067)</i> .....	Pag. 24	AVANTGARDE S.P.A. <i>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. (T15ADD12042)</i> .....	Pag. 39
MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche <i>Ordinanza di deposito Comune di Guardia Perticara - Decreto 9 giugno 2014 per l'espropriazione, occupazione temporanea, asservimento di aree per l'ultimazione di opere del progetto "Tempa Rossa". CUP n. F75F07000100007 (T15ADC12066)</i> .....	Pag. 23	AVANTGARDE S.P.A. <i>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. (T15ADD12041)</i> .....	Pag. 39
<b>Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici</b>			
A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA V&amp;A/P/88803 dell'8 settembre 2015 (T15ADD11996)</i> ..	Pag. 27	AVANTGARDE S.P.A. <i>Avviso di annullamento relativo alla specialità medicinale SALONPAS (T15ADD12077)</i> .....	Pag. 47



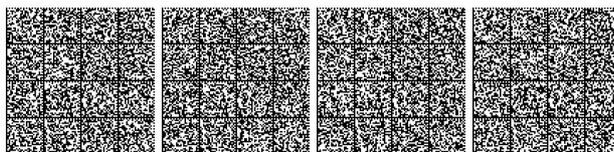
AVANTGARDE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12044) . . . . .</i>	Pag. 39	CRINOS S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD12015) . . . . .</i>	Pag. 34
BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (T15ADD11993) . . . . .</i>	Pag. 27	CRINOS S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD12016) . . . . .</i>	Pag. 35
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (T15ADD11879) . . . . .</i>	Pag. 48	EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 08/09/2015 - Prot. n. 88827 (T15ADD12018) . . . . .</i>	Pag. 36
BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale FINACEA 15% gel (T15ADD11877) . . . . .</i>	Pag. 50	FENIX PHARMA SOC. COOPERATIVA <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento (CE) n. 1234/2008). (T15ADD12003) . . . . .</i>	Pag. 28
BENEDETTI & CO. S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD12061) . . . . .</i>	Pag. 45	FERRING S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D.Lgs. 219/2006 (T15ADD12004) . . . . .</i>	Pag. 29
BOOTS PHARMACEUTICALS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD12030) . . . . .</i>	Pag. 37	FERRING S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art.35 del D.Lgs. 219/2006 (T15ADD12005) . . . . .</i>	Pag. 29
BRACCO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (T15ADD12072) . . . . .</i>	Pag. 46	GENETIC S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/2007 (T15ADD12039) . . . . .</i>	Pag. 38
BRACCO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (T15ADD12060) . . . . .</i>	Pag. 45	HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TC15ADD11898) . . . . .</i>	Pag. 48
CHEMI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12055) . . . . .</i>	Pag. 43	HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento n.1234/2008/CE e s.m. (TC15ADD11901) . . . . .</i>	Pag. 48
CHEMI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12054) . . . . .</i>	Pag. 43		



INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (T15ADD12047).</i> .....	Pag. 41	MITHRIDATUM LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (T15ADD12063).</i> .....	Pag. 45
IPSEN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE (T15ADD12038).</i> .....	Pag. 38	MORGAN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 e s.m. (T15ADD11997)</i> .....	Pag. 28
ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12051).</i> .....	Pag. 42	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (Domena presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio valutazione e autorizzazione: 27 luglio 2015) (TX15ADD245).</i> .....	Pag. 50
ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12052).</i> .....	Pag. 42	MSD ITALIA S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&amp;A (TX15ADD244).</i> .....	Pag. 49
ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12058).</i> .....	Pag. 44	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX15ADD242).</i> ..	Pag. 49
ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche secondarie apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12059)</i> ....	Pag. 44	MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (T15ADD12069).</i> ....	Pag. 46
J. URIACH & CÍA., S.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12033)</i> .....	Pag. 37	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A. (ora GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A.) <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12056).</i> .....	Pag. 43
LIFEPHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12053).</i> .....	Pag. 42	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD12017).</i> .....	Pag. 35
MAGIS FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (T15ADD12050).</i> .....	Pag. 41	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12046)</i> .....	Pag. 40
MARCO ANTONETTO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e s.m.i. (T15ADD12012)</i> .....	Pag. 31	PHARMACARE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD12001).</i> .....	Pag. 28



<b>RANBAXY ITALIA S.P.A.</b>		<b>SPA ITALIANA LABORATORI BOUTY</b>	
<i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale: (T15ADD12020).....</i>	Pag. 36	<i>Modifiche di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (UE) 1234/2008 e ss.mm.ii. (T15ADD12031) .....</i>	Pag. 37
<b>RATIOPHARM GMBH</b>		<b>TEVA ITALIA S.R.L.</b>	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD12008) .....</i>	Pag. 30	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD12013) .....</i>	Pag. 32
<b>RECORDATI S.P.A.</b>		<b>TEVA PHARMA B.V.</b>	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD11992) .....</i>	Pag. 27	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD12010) .....</i>	Pag. 31
<b>S.A.L.F. S.P.A. Laboratorio Farmacologico</b>		<b>ZAMBON ITALIA S.R.L.</b>	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 - Codice pratica: N1B/2015/1904 (TC15ADD11857).....</i>	Pag. 48	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD12007) .</i>	Pag. 29
<b>S.F. GROUP S.R.L.</b>		<b>ZENTIVA ITALIA S.R.L.</b>	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD12071).....</i>	Pag. 46	<i>Riduzione del prezzo al pubblico di medicinali (T15ADD12065).....</i>	Pag. 46
<b>S.F. GROUP S.R.L.</b>		<b>Concessioni demaniali</b>	
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD12048).....</i>	Pag. 41	<b>AUTORITÀ PORTUALE DI GENOVA</b>	
<b>S.F. GROUP S.R.L.</b>		<i>Avviso di deposito istanze per concessioni demaniali (T15ADG12037).....</i>	
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD12049).....</i>	Pag. 41	<b>Consigli notarili</b>	
<b>SF GROUP S.R.L.</b>		<b>CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI SASSARI, NUORO E TEMPO PAUSANIA</b>	
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T15ADD12045) .....</i>	Pag. 40	<i>Dispensa da ruolo di notaio esercente della dott.ssa Maria Teresa Sindona, notaio in Ozieri (TC15ADN12070).....</i>	
<b>SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A.</b>		<i>.....</i>	
<i>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. (T15ADD12040).....</i>	Pag. 38	<b>CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI VICENZA E BASSANO DEL GRAPPA</b>	
<b>SPA ITALIANA LABORATORI BOUTY</b>		<i>Iscrizione al ruolo del dott. Lorenzo Magi (TC15ADN11900).....</i>	
<i>Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e ss.mm.ii. (T15ADD12032) .....</i>	Pag. 37	<b>CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE Distretti riuniti di Firenze - Pistoia - Prato</b>	
		<i>Iscrizione a ruolo del notaio Eduardo Colonna Romano (TC15ADN11904) .....</i>	
		<b>CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE Distretti riuniti di Firenze - Pistoia - Prato</b>	
		<i>Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti del dott. Niccolò Turchini (TC15ADN11916).....</i>	

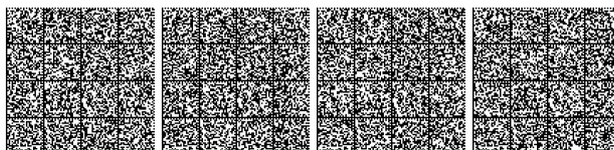


CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

*Avviso di trasferimento del notaio Vittorio Fabbri*  
(TC15ADN11896) ..... Pag. 51

CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTUALE  
DI CHIETI - LANCIANO - VASTO

*Iscrizione a ruolo della dott.ssa Garda Laura*  
(TC15ADN11899) ..... Pag. 51





# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### **HORIZON TELECOM S.P.A.**

Sede: loc. campo di Pile snc  
c/o CC L'Aquilone - L'Aquila  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01929850665

#### *Convocazione di assemblea straordinaria*

I signori azionisti della Horizon Telecom Spa sono convocati presso lo Studio notarile Associato Ajello- Sormani in via della Posta 10, Milano - all'assemblea straordinaria che si terrà il giorno 8 Ottobre 2015 alle ore 11:30 in prima convocazione ed il giorno 12 Ottobre alle ore 12:30 in seconda convocazione per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Adozione di nuovo testo statutario al fine di una più agile gestione della società

2. Reintegro del Collegio Sindacale e determinazione del relativo compenso

3. Varie ed eventuali

Per la partecipazione dei soci, la costituzione delle assemblee e la validità delle deliberazioni si applicano le norme del Codice Civile e dallo Statuto Sociale.

Il presidente del consiglio di amministrazione  
ing. Fabrizio Bonaduce

T15AAA12035 (A pagamento).

### **FARMACEUTICA COOPERATIVA PAVESE**

#### **"FARCOPA" S.C.R.L.**

*in liquidazione*

Sede legale: via Emilia n. 24 - Pavia  
Registro delle imprese: Pavia n. 00165030180

#### *Convocazione di assemblea*

I Soci sono convocati in Assemblea Generale ordinaria il giorno martedì 5 ottobre 2015 - alle ore 23:50 - presso la Sede Legale in Pavia - Via Pollak n. 1 - per la trattazione del seguente

ordine del giorno

1) presentazione ed illustrazione del Bilancio di esercizio chiuso al 31 Gennaio 2015; Nota integrativa, Relazione del Collegio Sindacale: delibere relative;

2) Rinnovo del Collegio Sindacale, determinazione del compenso;

3) Determinazione del compenso del Collegio dei Liquidatori.

Qualora l'Assemblea in prima convocazione andasse deserta, essa avrà luogo sempre presso la Sede Legale della Società il giorno mercoledì 12 ottobre 2015 alle ore 21:00.

Il presidente del collegio sindacale  
dott. Giovanni Varriale

T15AAA12064 (A pagamento).

### **MOLFETTA MULTISERVIZI S.P.A.**

Sede sociale: via Carnicella, Palazzo Municipale  
Molfetta (BA)

Capitale sociale: € 516.000,00 i.v.  
R.E.A.: n. 386917

#### *Convocazione assemblea ordinaria*

Gli azionisti, i consiglieri di amministrazione e sindaci della Molfetta Multiservizi S.p.A., sono convocati in assemblea ordinaria, presso la sede sociale, il giorno 12 ottobre 2015 alle ore 10,30 in prima convocazione, ed occorrendo il giorno 20 ottobre 2015, stessa ora, stesso luogo, per deliberare sul seguente

#### *Ordine del giorno:*

1. Prospettive di continuità aziendale. Delibere conseguenti;
2. Comunicazioni del Presidente.

La partecipazione all'assemblea può avvenire a norma di legge e di statuto.

Molfetta, 10 settembre 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione  
ing. Pantaleo Amato

TC15AAA11915 (A pagamento).

### **LA FINANZIARIA CONSORZIO GARANZIA FIDI**

#### *Convocazione di assemblea*

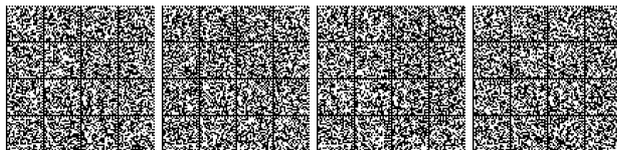
È convocata l'Assemblea Straordinaria dei soci della Società La finanziaria consorzio garanzia fidi, in prima convocazione per il giorno 5 ottobre 2015 alle ore 16,00 presso lo studio del Notaio Vanghetti Valerio Via G. Battista 00196 Roma e in seconda Convocazione per il giorno 6 ottobre 2015 stessa ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente

#### *Ordine del giorno*

- 1) Variazione denominazione sociale

Considerata l'importanza dell'assemblea si prega tutti di parteciparvi personalmente.

Qualora i partecipanti fossero impossibilitati nel farlo, sono invitati a farsi rappresentare da una persona di loro fidu-



cia, purché munita di delega scritta. Vogliate prenderci copia della presente da voi sottoscritta in segno di ricevuta.

L'amministratore unico  
Paolo Meda

TS15AAA11895 (A pagamento).

### CONERO GOLF CLUB S.P.A.

(Soggetto a direzione e coordinamento di Finalta S.r.l.)  
Sede: via Betelico n. 6 - Sirolo (AN)  
Registro delle imprese: di Ancona e codice fiscale n.  
01094470422

#### Convocazione di assemblea degli azionisti

Gli azionisti della Conero Golf Club S.p.A. sono convocati in assemblea il giorno 6 ottobre alle ore 18 e, occorrendo, in seconda convocazione, il giorno 8 ottobre alle ore 18 a Ancona, corso Garibaldi n. 78 presso lo studio del Notaio Vittorio Bortoluzzi, per discutere e deliberare sul seguente

#### Ordine del giorno:

Proposta di aumento del capitale sociale da € 4.531.800,00 a € 5.532.033,00 da liberare sia mediante versamenti in denaro, che mediante la conversione del credito vantato dalla controllante Finalta S.r.l. per finanziamenti effettuati.

Sirolo, 14 settembre 2015

Il presidente  
Marco Roccheggiani

TS15AAA12057 (A pagamento).

### ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

#### BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A.

Iscritta al numero 5274 all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993  
Sede legale: piazza Salimbeni, 3, 53100 Siena, Italia  
Capitale sociale: Euro 9.001.756.820,70 i.v.  
Registro delle imprese: Siena n.00884060526  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00884060526

Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1 Settembre 1993 ("TUB")

BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A., con sede legale in Siena, Piazza Salimbeni 3, iscritta al n. 5274 dell'albo delle Banche autorizzate in Italia di cui all'Articolo 13 del TUB (la "Cessionaria" o "BMPS") comunica, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del TUB, che Cartasi spa. ("CARTASI" o la "Cedente") ha venduto, e la Cessionaria ha acquistato, un portafoglio di rapporti contrattuali nella titolarità della Cedente, relativi a servizi di pagamento

tramite carta di credito, identificati dai criteri di "blocco" riportati in calce al presente avviso nella sezione "CRITERI DEL PORTAFOGLIO CARTASI" ("Rapporti Ceduti"). La Cessionaria e la Cedente hanno documentato i termini e le condizioni di tale cessione mediante perfezionamento, avvenuto in data 31 agosto 2015, di contratto specifico - attuativo di precedente accordo quadro intercorso tra le stesse - di cessione di rapporti giuridici individuabili in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del TUB. La cessione ha effetto alle date ("Data di Efficacia") indicate di seguito nella sezione "CRITERI DEL PORTAFOGLIO CARTASI".

Per effetto della cessione, sono trasferiti alla Cessionaria tutti i diritti, oneri, responsabilità e, in genere, tutte le situazioni sostanziali riconducibili ai Rapporti Ceduti, nonché tutte le garanzie, privilegi e cause di prelazione che li assistono. Sono invece escluse posizioni attive e passive relative a reclami, controversie procedimenti o giudizi di qualunque tipo sussistenti alla Data di Efficacia della cessione.

\*\*\*

#### CRITERI DEL PORTAFOGLIO CARTASI

Sono ceduti tutti i rapporti contrattuali di servizi di pagamento tramite carta di credito, in corso con CARTASI che posseggano le seguenti caratteristiche:

(a) siano stati collocati dalla rete (dipendenti e promotori finanziari) del Gruppo MPS, e

(b) prevedano addebito su conto bancario aperto presso BMPS, e

(c) siano relativi a servizi di pagamento tramite carte di credito CHARGE (con addebito mensile e non, quindi, REVOLVING), e

(d) rientrino tra i prodotti specificati nella tabella che segue, e

(e) non siano

- contratti relativi alle carte che al giorno precedente la Data di efficacia risultino assoggettate a blocco per rinuncia del servizio con restituzione carta, revoca o recesso con recupero della carta; o

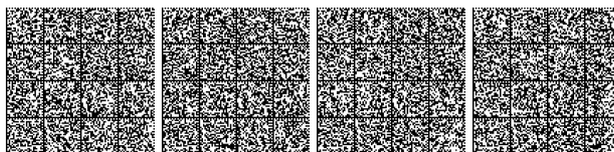
- contratti in relazione ai quali al giorno precedente la Data di Efficacia risulti pervenuta a CARTASI comunicazione di recesso da parte del titolare; o

- contratti il cui titolare al giorno precedente la Data di Efficacia risulti deceduto secondo le evidenze di CARTASI o di BMPS ovvero in relazione ai quali siano state registrate solo transazioni fraudolente non eseguite dai rispettivi titolari; e

(f) riguardino:

A)

(i) carte di credito in scadenza il 30 novembre 2015 o comunque (ii) carte di credito che, pur avendo diversa scadenza, siano associate ad una stessa Posizione (per tale intendendosi il rapporto contrattuale di riferimento, sul quale viene determinata la posizione di rischio di credito di uno o più rapporti contrattuali) laddove (A) almeno una di tali carte di credito associate sia in scadenza il 30 novembre 2015 o (B) per almeno una di tali carte di credito associate sia stata richiesta, tra il 29 settembre 2015 e il 28 ottobre 2015 inclusi, una carta di credito addizionale, o una carta di credito per un familiare, o una carta di credito duplicata;



B)

(i) carte di credito in scadenza il 31 dicembre 2015 o comunque (ii) carte di credito che, pur avendo diversa scadenza, siano associate ad una stessa Posizione (per tale intendendosi il rapporto contrattuale di riferimento, sul quale viene determinata la posizione di rischio di credito di uno o più rapporti contrattuali) laddove (A) almeno una di tali carte di credito associate sia in scadenza 31 dicembre 2015 o (B) per almeno una di tali carte di credito associate sia stata richiesta, tra il 29 ottobre 2015 e 26 novembre 2015 inclusi, una carta di credito addizionale, o una carta di credito per un familiare, o una carta di credito duplicata;

C)

(i) carte di credito in scadenza il 31 gennaio 2016 o comunque (ii) carte di credito che, pur avendo diversa scadenza, siano associate ad una stessa Posizione (per tale intendendosi il rapporto contrattuale di riferimento, sul quale viene determinata la posizione di rischio di credito di uno o più rapporti contrattuali) laddove (A) almeno una di tali carte di credito associate sia in scadenza il 31 gennaio 2016 o (B) per almeno una di tali carte di credito associate sia stata richiesta, tra il 27 novembre 2015 e il 28 dicembre 2015 inclusi, una carta di credito addizionale, o una carta di credito per un familiare, o una carta di credito duplicata;

D)

(i) carte di credito in scadenza il 28 febbraio 2016 o comunque (ii) carte di credito che, pur avendo diversa scadenza, siano associate ad una stessa Posizione (per tale intendendosi il rapporto contrattuale di riferimento, sul quale viene determinata la posizione di rischio di credito di uno o più rapporti contrattuali) laddove (A) almeno una di tali carte di credito associate sia in scadenza il 28 febbraio 2016 o (B) per almeno una di tali carte di credito associate sia stata richiesta, tra 29 dicembre 2015 e il 27 gennaio 2016, una carta di credito addizionale, o una carta di credito per un familiare, o una carta di credito duplicata.

E)

(i) carte di credito in scadenza il 31 marzo 2016 o comunque (ii) carte di credito che, pur avendo diversa scadenza, siano associate ad una stessa Posizione (per tale intendendosi il rapporto contrattuale di riferimento, sul quale viene determinata la posizione di rischio di credito di uno o più rapporti contrattuali) laddove (A) almeno una di tali carte di credito associate sia in scadenza il 31 marzo 2016 o (B) per almeno una di tali carte di credito associate sia stata richiesta, tra il 28 gennaio 2016 e il 24 febbraio 2016 inclusi, una carta di credito addizionale, o una carta di credito per un familiare, o una carta di credito duplicata;

F)

(i) carte di credito in scadenza il 30 aprile 2016 o comunque (ii) carte di credito che, pur avendo diversa scadenza,

siano associate ad una stessa Posizione (per tale intendendosi il rapporto contrattuale di riferimento, sul quale viene determinata la posizione di rischio di credito di uno o più rapporti contrattuali) laddove (A) almeno una di tali carte di credito associate sia in scadenza il 30 aprile 2016 o (B) per almeno una di tali carte di credito associate sia stata richiesta, 25 febbraio 2016 e il 28 marzo 2016 inclusi, una carta di credito addizionale, o una carta di credito per un familiare, o una carta di credito duplicata.

TABELLA DELLE CARTE INCLUSE NELLA CESSIONE

CARTA SI MASTERCARD INDIVIDUALE MICROCIRCUITO

CARTA SI ORO MASTERCARD INDIVIDUALE MICRO

CARTA SI PLATINUM MASTERCARD MICRO  
BUSINESS PLUS MASTERCARD INDIVIDUALE MICRO

BUSINESS PLUS ORO MASTERCARD MICRO  
CORPORATE MASTERCARD INDIVIDUALE MICRO  
CORPORATE ORO MASTERCARD INDIVIDUALE MICRO

BUSINESS PLUS MASTERCARD AZIENDALE MICRO

BUSINESS PLUS ORO MASTERCARD AZIENDALE MICRO

CORPORATE MASTERCARD AZIENDALE MICRO  
CORPORATE ORO MASTERCARD AZIENDALE MICRO

CORPORATE UNIVERSITA' FIRENZE MICRO  
CARTA SI MASTERCARD INDIVIDUALE MULTI MIC

CARTA SI MASTERCARD INDIVIDUALE MULTI  
CARTA CARATTERE MASTERCARD MULTIFUNZIONE

CARTA PENSIONE ATTIVA MASTERCARD MULTIFUNZI

CARTASI ORO MASTERCARD MULTI/CHIP  
CARTA SI ORO MASTERCARD INDIVIDUALE MULTIFU

CARTA SI VISA INDIVIDUALE MICROCIRCUITO  
CARTA SI ORO VISA INDIVIDUALE MICRO  
ORO PASCHI HOME VISA INDIVIDUALE MICRO  
CARTA SI PLATINUM VISA MICRO  
BUSINESS PLUS VISA INDIVIDUALE MICRO  
BUSINESS PLUS ORO VISA MICRO  
CORPORATE VISA INDIVIDUALE MICRO  
CORPORATE ORO VISA INDIVIDUALE MICRO



BUSINESS CONFES.INDIVID. VISA MICRO  
 BUSINESS PLUS VISA AZIENDALE MICRO  
 BUSINESS PLUS ORO VISA AZIENDALE MICRO  
 CORPORATE VISA AZIENDALE MICRO  
 CORPORATE ORO VISA AZIENDALE MICRO  
 BUSINESS CONFES.AZIENDALE VISA MICRO  
 WIND CORPORATE ORO VISA  
 CORPORATE VISA AZ. ELICA MICRO  
 DIPENDENTI REGIONE TOSCANA VISA AZ. MICRO  
 CORPORATE UNIVERSITA' FIRENZE MICRO  
 CORPORATE "UNIV. SIENA" VISA AZIENDALE  
 MICR

CARTA SI VISA INDIVIDUALE MULTIFUNZIONE MIC  
 CARTA SI VISA INDIVIDUALE MULTIFUNZIONE  
 CARTA CARATTERE VISA MULTIFUNZIONE  
 CARTASI ORO VISA MULTI/CHIP  
 CARTA SI ORO VISA INDIVIDUALE MULTIFU

La cessione ha efficacia:

- 1) alle ore 00.00 del 1 dicembre 2015 per i rapporti di cui al punto (A);
- 2) alle ore 00.00 del 1 gennaio 2016 per i rapporti di cui al punto (B);
- 3) alle ore 00.00 del 1 febbraio 2016 per i rapporti di cui al punto (C);
- 4) alle ore 00.00 del 1 marzo 2016 per i rapporti di cui al punto (D);
- 5) alle ore 00.00 del 1 aprile 2016 per i rapporti di cui al punto (E);
- 6) alle ore 00.00 del 1 maggio 2016 per i rapporti di cui al punto (F);

Quanto sopra con la seguente eccezione: rapporti contrattuali in corso con CARTASI relativi ad una Carta di Credito o associati ad una stessa Posizione insieme ad almeno una Carta di Credito, che, per ragioni tecnologiche, non potesse essere caricata sui sistemi informativi di CARTASI (quale provider tecnologico) nei tempi richiesti per procedere alla migrazione informatica che accompagna tali cessioni ("Posizioni Scartate"), come evidenziato da apposita comunicazione di BMPS, vengono ceduti con data di efficacia alle ore 00.00 del 1 novembre 2016, come sarà documentato con apposita comunicazione.

Siena, 9 Settembre 2015

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A.

Area Marketing Strategico e Prodotti Retail  
 Il responsabile Valerio Fallucca

T15AAB11988 (A pagamento).

### CONSUMER TWO S.R.L.

Sede legale: piazzetta Monte, 1 - 37121 Verona  
 Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.  
 Registro delle imprese: Verona n. 04189980230  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04189980230

### UNICREDIT S.P.A.

Sede legale: via Alessandro Specchi, 16 - 00186 Roma  
 Capitale sociale: Euro 20.257.667.511,62 i.v.  
 Registro delle imprese: Roma n. 00348170101  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00348170101

*Avviso di conferma della cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007*

La Consumer Two S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che in data 5 luglio 2013 ha concluso con UniCredit S.p.A. (l'"Originator") un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. In virtù di tale contratto quadro di cessione l'Originator avrà facoltà di cedere, e l'Acquirente acquisterà, periodicamente pro soluto, secondo un programma di cessioni su base rotativa da effettuarsi nel corso del tempo ai termini e alle condizioni ivi specificate, i crediti rappresentati dalle rate, dagli interessi, dagli accessori, dalle spese e quant'altro, dovuti in relazione a prestiti personali erogati e eventualmente da erogarsi in forza dei contratti di finanziamento ("Contratti di Finanziamento") stipulati dall'Originator con i propri clienti ("Debitori").

Nell'ambito del programma di cessioni sopra indicato, si comunica che in forza dei contratti di cessione stipulati ai sensi del contratto quadro di cessione sopra menzionato, sono stati ceduti anche i crediti venuti a esistenza a seguito di erogazioni effettuate ai sensi dei seguenti contratti di finanziamento:

2316644 - 3251570 - 2548670 - 2354580 - 2844298  
 - 2331130 - 2582959 - 2734717 - 2810643 - 2795584  
 - 2505506 - 2448332 - 3160240 - 2346131 - 2706160  
 - 3282676 - 3186949 - 3298125 - 3314713 - 3280095  
 - 3241509 - 3223801 - 3279017 - 2538812 - 2475577  
 - 3102944 - 2934689 - 3335167 - 3239310 - 3268073 -  
 3294471 - 2288332 - 2874339 - 2385873

Verona, 15 Settembre 2015

p. Consumer TWO S.r.l. - Il presidente del consiglio di  
 amministrazione  
 Matteo Pigaiani

T15AAB11991 (A pagamento).



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

Sede legale: Piazza Leonardo Sciascia, 141 - Cesena (FC)

Capitale sociale: Euro 154.578.832,80 i.v.

Registro delle imprese: Forlì/Cesena n. 02155830405

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02155830405

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ed in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato.*

Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A. (la "Banca") comunica che in data 8 settembre 2015 ha concluso con Icaro Finance S.r.l. (la "Società"), un contratto di acquisto di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (il "Contratto di Cessione"). In virtù del Contratto di Cessione, la Banca ha acquistato pro soluto dalla Società, con effetti economici alle ore 00:01 del 24 settembre 2015, tutti i crediti, i diritti e le facoltà (ivi inclusi tutti gli importi dovuti in linea capitale e a titolo di interessi, anche di mora, tutti gli accessori, spese, danni, indennizzi ed ogni altra somma eventualmente dovuta in relazione ai crediti e alle garanzie reali e personali che li assistono), individuabili in blocco ai sensi della citata disposizione ("Crediti"), che al 31 agosto 2015 soddisfino i seguenti criteri di selezione (i "Criteri"):

(a) crediti che sono stati ceduti pro soluto e in blocco dalla Banca alla Società ai sensi di un precedente contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 18 giugno 2012 come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72, del 21 giugno 2012, Parte II "Altri annunci commerciali" e iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano del 20 giugno 2012; e

(b) Crediti che alternativamente:

(i) derivino da contratti di mutuo che al 31 agosto 2015 avevano almeno 8 rate mensili non pagate; o

(ii) derivino da contratti di mutuo che al 31 agosto 2015 avevano almeno 4 rate trimestrali non pagate; o

(iii) derivino da contratti di mutuo che al 31 agosto 2015 avevano almeno 2 rate semestrali non pagate.

(iv) derivino da mutui i cui debitori siano sottoposti a procedure concorsuali o in relazione ai quali siano in corso azioni revocatorie ove i relativi contratti di mutuo abbiano i seguenti numeri di rapporto, 213/605/6026003, 213/605/6010363, 213/630/153040, 202/605/6026305, 405/630/6025518, 5/640/52271, 5/630/76860.

Come previsto dal combinato disposto del comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Banca i diritti accessori ai Crediti (ivi inclusi diritti, azioni, eccezioni o facoltà relativi agli stessi, tra i quali i diritti derivanti da qualsiasi polizza assicurativa sottoscritta in relazione ai Crediti) e tutte le garanzie specifiche ed i privilegi che assistono e garantiscono i Crediti od altrimenti ad essi inerenti, senza bisogno di alcuna ulteriore formalità o annotazione salvo l'iscrizione nel registro delle imprese prevista dall'articolo 58 del Testo Unico Bancario.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A., con sede legale in Piazza Leonardo Sciascia 141, 47023, Cesena. La Banca continuerà, altresì, ad essere responsabile a tutti gli effetti delle comunicazioni (Documenti di Sintesi periodici, rendiconti, ecc.) che gli intermediari sono tenuti a fornire in quanto previste ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari".

Per effetto della cessione i Crediti saranno gestiti, amministrati e recuperati dalla Banca in proprio nome e conto, e non più quale Servicer in nome e per conto della Società ai sensi degli accordi preesistenti tra le stesse. Pertanto, la Banca è creditrice, quale pieno ed esclusivo titolare dei Crediti, di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti stessi, nelle forme previste dai relativi contratti di mutuo o in forza di legge.

Pertanto, a seguito della stipula del Contratto di Cessione, la Banca è divenuta esclusiva titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti. Tanto premesso, la Banca, in qualità di "Titolare" del trattamento dei dati personali ai sensi del decreto legislativo 196/03, con la presente intende fornire ai debitori ceduti alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali. Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 196/03 (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), la Banca non tratterà dati definiti come "sensibili". La Banca tratterà i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti; alla riscossione ed al recupero del Credito (ad es.: conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria, nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero dei Crediti, la Banca comunicherà i dati personali per le "finalità" del trattamento cui sono destinati i dati, a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e a società di recupero crediti. I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati del cliente, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del decreto legislativo 196/03, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso la Banca. I diritti previsti all'articolo 7 del decreto legislativo 196/03 potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al "Titolare", Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A., con sede in Piazza Leonardo Sciascia 141, 47023, Cesena, Ufficio Segreteria, tel. 0547358205, e-mail segreteria@carispecesena.it.

Cesena, 15 settembre 2015

Il presidente  
ing. Tomaso Grassi

T15AAB12006 (A pagamento).



**CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E  
PIACENZA S.P.A.**

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca  
d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D. lgs. 385/1993*

Sede legale: via Università 1, 43121 Parma

Registro delle imprese: Parma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02113530345

**CASSA DI RISPARMIO DELLA SPEZIA S.P.A.**

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca  
d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D. lgs. 385/1993*

Sede legale: Corso Cavour 86, 19121 - La Spezia

Registro delle imprese: La Spezia

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00057340119

**CARIPARMA OBG S.R.L.**

*Società iscritta nell'elenco degli intermediari finanziari  
ai sensi dell'art. 106 del D. lgs. 385/1993*

*tenuto presso Banca d'Italia al n. 42029*

Sede legale: via G. Fara, 26 - Milano

Capitale sociale: Euro 10.000.

Registro delle imprese: Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 07893100961

*Avviso relativo a due cessioni di crediti pro soluto ai sensi  
dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settem-  
bre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo  
Unico Bancario").*

A) Cessione di crediti da Cariparma OBG S.r.l. (il  
"Cedente") a Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A.  
("Cariparma")

Il Cedente e Cariparma comunicano che in data 01 settem-  
bre 215 il Cedente ha ceduto a Cariparma, e Cariparma ha  
acquistato dal Cedente, tutti i crediti individuabili in blocco  
ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario  
(i "Crediti Cariparma"), rappresentati dal capitale residuo,  
dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro,  
dovuti in forza dei contratti di mutuo a medio e lungo  
termine, ivi inclusi mutui garantiti da ipoteca su immobili  
residenziali e su immobili destinati ad attività commerciale,  
originariamente stipulati da Cariparma con i propri clienti (i  
"Contratti di Mutuo Cariparma") che, alla data del 31 agosto  
215, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

(a) derivano da contratti di mutuo che sono alternativa-  
mente: crediti ipotecari residenziali ovvero crediti ipotecari  
commerciali;

(b) che sono stati erogati o acquistati da banche apparte-  
nenti al Gruppo Bancario Cariparma Crédit Agricole;

(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

(d) che non prevedono clausole che limitano la possibilità  
per Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. di cedere  
i crediti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che  
il consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale  
cessione e Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A.  
abbia ottenuto tale consenso;

(e) in relazione ai quali sia integralmente trascorso il  
periodo di pre-ammortamento eventualmente previsto dal  
relativo contratto di mutuo e almeno una rata sia scaduta e  
sia stata pagata;

(f) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore  
siano effettuati in Euro;

(g) che sono stati interamente erogati;

(h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia  
che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Ita-  
lia definiti dalla Circolare n. 140 del 11 febbraio 1991, come  
successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600,  
614 o 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Arti-  
giani", o "Altre Famigli Produttrici");

(i) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna  
denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato"  
della tabella presente alla pagina internet <http://www.cariparma.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-covered-bond>, con indicazione della data 01 settembre 2015 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARIPARMA S.p.A."

B) Cessione di crediti dal Cedente a Cassa di Risparmio  
della Spezia S.p.A. ("Carispe", ed assieme a Cariparma, i  
"Cessionari" e ciascuno un "Cessionario")

Il Cedente e Carispe comunicano che in data 01 settembre  
2015 il Cedente ha ceduto a Carispe, e Carispe ha acquistato  
dal Cedente, tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e  
per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i "Credi-  
ti Carispe", ed assieme ai Crediti Cariparma, i "Crediti"),  
rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori,  
spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei  
contratti di mutuo a medio e lungo termine, ivi inclusi mutui  
garantiti da ipoteca su immobili residenziali e su immobili  
destinati ad attività commerciale, originariamente stipulati da  
Carispe con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo Carispe",  
ed assieme ai Contratti di Mutuo Cariparma, i "Contratti  
di Mutuo") che, alla data del 31 agosto 215, rispettavano i  
seguenti criteri oggettivi:

(a) derivano da contratti di mutuo che sono alternativa-  
mente: crediti ipotecari residenziali ovvero crediti ipotecari  
commerciali;

(b) che sono stati erogati o acquistati da banche apparte-  
nenti al Gruppo Bancario Cariparma Crédit Agricole;

(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

(d) che non prevedono clausole che limitano la possibilità  
per Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. di cedere i cre-  
diti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che il  
consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale  
cessione e Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. abbia otte-  
nuto tale consenso;

(e) in relazione ai quali sia integralmente trascorso il  
periodo di pre-ammortamento eventualmente previsto dal  
relativo contratto di mutuo e almeno una rata sia scaduta e  
sia stata pagata;

(f) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore  
siano effettuati in Euro;

(g) che sono stati interamente erogati;

(h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia  
che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Ita-  
lia definiti dalla Circolare n. 140 del 11 febbraio 1991, come  
successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600,  
614 o 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Arti-  
giani", o "Altre Famigli Produttrici");

(i) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna  
denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato"  
della tabella presente alla pagina internet <http://www.carispezia.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione>



di-covered-bond--2, con indicazione della data 01 settembre 2015 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARISPEZIA S.P.A."

*D) Cessione delle garanzie e dei diritti accessori ai Crediti*

Unitamente ai Crediti oggetto della relativa cessione sono stati altresì trasferiti al relativo Cessionario ai sensi dell'art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie ipotecarie, tutte le altre garanzie reali e personali, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti ed i relativi Crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai relativi Contratti di Mutuo e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni altro diritto del Cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai relativi Contratti di Mutuo, per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi o in relazione alla copertura del rischio di morte del debitore ceduto.

*E) Trattamento dei dati personali*

La cessione dei Crediti ha comportato o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai relativi Crediti, ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Ciascun Cessionario, con riferimento ai Dati Personali relativi ai Crediti da esso acquistati, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti e ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") ed assolve tale obbligo mediante il presente avviso in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, ciascun Cessionario, con riferimento ai Dati Personali relativi ai Crediti da esso acquistati, informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito dell'ordinaria attività del relativo Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

(i) per l'adempimento di obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero di disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori ceduti e ai rispettivi garanti (a titolo esemplificativo, gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazioni sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

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

I Dati Personali potranno altresì essere comunicati in ogni momento a soggetti volti a realizzare le finalità sopra indicate e le seguenti ulteriori finalità:

(i) riscossione e recupero dei Crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

(iii) consulenza prestata in merito alla gestione del relativo Cessionario da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi;

(iv) assolvimento di obblighi del relativo Cessionario connessi alla normativa di vigilanza e/o fiscale; e

(v) cancellazione delle relative garanzie.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento nel rispetto delle disposizioni del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

Nello svolgimento delle attività di trattamento, persone fisiche appartenenti alla categoria dei consulenti e/o dipendenti del relativo Titolare potranno altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e comunque nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti responsabili del trattamento potrà essere consultato in ogni momento inoltrando apposita richiesta al relativo Titolare. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Infine, ciascun Cessionario, in relazione ai Crediti da esso acquistati, informa che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali (a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione, nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi).

Gli obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari" saranno adempiuti dal relativo Cessionario in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione in relazione ai Crediti



acquistati da Cariparma e Carispe, a Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. - Servizio Reclami, via Mazzini - Galleria Bassa dei Magnani, 3 - 43121. Parma (PR). Telefono: 0521531975 Fax: 0521531918.

Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A.- Procuratore nell'ambito del Programma OBG  
Arturo Cerbone

Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. - Procuratore nell'ambito del Programma OBG  
Arturo Cerbone

T15AAB12073 (A pagamento).

### **CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.**

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D. lgs. 385/1993*

Sede legale: via Università 1, 43121 - Parma  
Registro delle imprese: Parma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02113530345

### **MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.**

*Società iscritta nell'elenco delle Società Veicolo presso Banca d'Italia n. 33429.2*

Sede legale: via G. Fara n. 26 - Milano  
Capitale sociale: Euro 12.000.  
Registro delle imprese: Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05783320962

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario").*

MondoMutui Cariparma S.r.l. (il "Cedente") e Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. ("Cariparma") comunicano che in data 01 settembre 2015 il Cedente ha ceduto a Cariparma e Cariparma ha acquistato dal Cedente tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i "Crediti"), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo fondiario originariamente stipulati da Cariparma con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo") che, alla data del 31 agosto 2015, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

a) derivino da contratti di mutuo in relazione ai quali Cariparma sia l'unico soggetto mutuante;

b) derivino da mutui erogati ai sensi dell'articolo 38 della Legge Bancaria (cd. "mutui fondiari");

c) siano garantiti da ipoteca di primo grado sostanziale su beni immobili situati nel territorio della Repubblica italiana;

d) rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca è decorso;

e) derivino da contratti di mutuo che prevedano il rimborso integrale a una data non anteriore al 1 novembre 2009 (incluso) e non successiva al 31 agosto 2049 (incluso);

f) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato" della tabella presente alla pagina internet <http://www.cariparma.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-cartolarizzazione-effettuata-nel-2009>, con indicazione della data 01 settembre 2015 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARIPARMA S.p.A.";

g) derivino da contratti di mutuo il cui piano di ammortamento preveda pagamenti con rate mensili, trimestrali, semestrali o annuali a "rata costante" (piano francese); e

h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come modificata il 7 Agosto 1998, rientra nella categoria SAE 600, 614 e 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Artigiani" e "Altre Famiglie Produttrici").

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Cariparma ai sensi dell'art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie ipotecarie, tutte le altre garanzie reali e personali, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e Crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Mutuo e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni altro diritto del Cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai Contratti di Mutuo, per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi o in relazione alla copertura del rischio di morte del debitore ceduto.

La cessione dei Crediti ha comportato o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti, ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Cariparma, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti e ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") ed assolve tale obbligo mediante il presente avviso in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, Cariparma informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente



nell'ambito dell'ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

(i) per l'adempimento di obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero di disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori ceduti e ai rispettivi garanti (a titolo esemplificativo, gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazioni sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

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

I Dati Personali potranno altresì essere comunicati in ogni momento a soggetti volti a realizzare le finalità sopra indicate e le seguenti ulteriori finalità:

(i) riscossione e recupero dei Crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

(iii) consulenza prestata in merito alla gestione di Cariparma da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi; e

(iv) assolvimento di obblighi di Cariparma connessi alla normativa di vigilanza e/o fiscale;

(v) cancellazione delle relative garanzie.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento nel rispetto delle disposizioni del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

Nello svolgimento delle attività di trattamento, persone fisiche appartenenti alla categoria dei consulenti e/o dipendenti del Titolare potranno altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e comunque nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti responsabili del trattamento potrà essere consultato in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Cariparma informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali (a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione, nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi).

Gli obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari" saranno adempiuti da Cariparma in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione a Cariparma S.p.A. - Servizio Reclami, via Mazzini - Galleria Bassa dei Magnani, 3 - 43121. Parma (PR). Telefono: 0521531975 Fax: 0521531918.

Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. - Responsabile area gestione finanziaria  
Stefano Marlat

T15AAB12074 (A pagamento).

### **CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.**

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D. lgs. 385/1993*

Sede legale: via Università, 1 - 43121 Parma

Registro delle imprese: Parma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02113530345

### **MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.**

*Società iscritta nell'elenco delle Società*

*Veicolo presso Banca d'Italia n. 33429.2*

Sede legale: via G. Fara, 26 - Milano

Capitale sociale: Euro 12.000.

Registro delle imprese: Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05783320962

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario").*

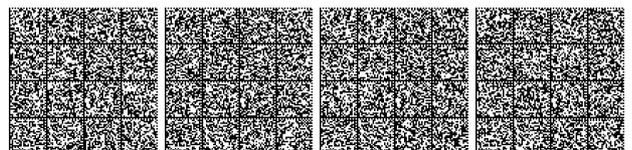
MondoMutui Cariparma S.r.l. (il "Cedente") e Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. ("Cariparma") comunicano che in data 01 settembre 2015 il Cedente ha ceduto a Cariparma, e Cariparma ha acquistato dal Cedente, tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i "Crediti"), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo fondiario originariamente stipulati da Cariparma con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo") che, alla data del 31 agosto 2015, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

a) derivino da contratti di mutuo in relazione ai quali Cariparma sia l'unico soggetto mutuante;

b) derivino da mutui erogati ai sensi dell'articolo 38 della Legge Bancaria (cd. "mutui fondiari");

c) siano garantiti da ipoteca di primo grado economico su beni immobili situati nel territorio della Repubblica italiana, intendendosi come tale (i) un'ipoteca di primo grado; ovvero (ii) un'ipoteca di grado successivo al primo rispetto alla quale sono state integralmente soddisfatte le obbligazioni garantite dalla/dalle ipoteca/ipoteche di grado precedente; ovvero (iii) un'ipoteca costituita su un bene immobile già gravato da ipoteca di grado precedente, qualora tale ipoteca di grado precedente assista un credito nei confronti del medesimo debitore che soddisfa i presenti criteri di cessione;

d) rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca è decorso;



e) non presentino alcuna rata scaduta e non pagata;

f) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato" della tabella presente alla pagina internet <http://www.cariparma.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-cartolarizzazione-gennaio-2012>, con indicazione della data 01 settembre 2015 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARIPARMA S.p.A.";

g) derivino da contratti di mutuo che prevedano il rimborso integrale a una data non anteriore al 31 gennaio 2013 (incluso) e non successiva al 31 dicembre 2053 (incluso);

h) derivino da contratti di mutuo il cui piano di ammortamento preveda pagamenti con rate mensili, trimestrali, semestrali o annuali a "rata costante" (piano francese);

i) in relazione ai quali il debito residuo in linea capitale alla Data di Valutazione sia superiore a Euro 2.000 (due mila) e non superiore a Euro 2.400.000 (due milioni quattrocento mila);

j) siano stati interamente erogati e rispetto ai quali non sussista alcun obbligo di ulteriore erogazione da parte di Cariparma;

k) in relazione ai quali sia integralmente trascorso il periodo di pre-ammortamento eventualmente previsto dal relativo contratto di mutuo e almeno una rata sia scaduta e sia stata pagata;

l) siano stati, al momento dell'erogazione, denominati in Euro e/o in Lire e derivino da contratti di mutuo che non consentano la conversione in valuta diversa dall'Euro;

m) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, come successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600, 614 o 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Artigiani" o "Altre Famiglie Produttrici");

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Cariparma ai sensi dell'art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie ipotecarie, tutte le altre garanzie reali e personali, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e Crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Mutuo e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni altro diritto del Cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai Contratti di Mutuo, per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi o in relazione alla copertura del rischio di morte del debitore ceduto.

La cessione dei Crediti ha comportato o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze

informatiche connessi ai Crediti, ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Cariparma, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti e ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") ed assolve tale obbligo mediante il presente avviso in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, Cariparma informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito dell'ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

(i) per l'adempimento di obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero di disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori ceduti e ai rispettivi garanti (a titolo esemplificativo, gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazioni sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

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

I Dati Personali potranno altresì essere comunicati in ogni momento a soggetti volti a realizzare le finalità sopra indicate e le seguenti ulteriori finalità:

(i) riscossione e recupero dei Crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

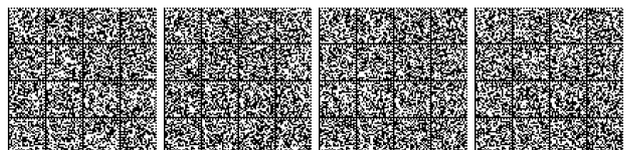
(iii) consulenza prestata in merito alla gestione di Cariparma da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi; e

(iv) assolvimento di obblighi di Cariparma connessi alla normativa di vigilanza e/o fiscale;

(v) cancellazione delle relative garanzie.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento nel rispetto delle disposizioni del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

Nello svolgimento delle attività di trattamento, persone fisiche appartenenti alla categoria dei consulenti e/o dipendenti del Titolare potranno altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e comunque nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti responsabili del tratta-



mento potrà essere consultato in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Cariparma informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali (a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione, nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi).

Gli obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari" saranno adempiuti da Cariparma in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione a Cariparma S.p.A. - Servizio Reclami, via Mazzini - Galleria Bassa dei Magnani, 3 - 43121. Parma (PR). Telefono: 0521531975 Fax: 0521531918.

Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A.  
Responsabile area gestione finanziaria  
Stefano Marlat

T15AAB12080 (A pagamento).

## ANNUNZI GIUDIZIARI

### NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

#### TRIBUNALE CIVILE DI PADOVA

##### *Estratto atto di citazione*

In data 8.07.15, il Presidente del Tribunale di Padova, su istanza degli avv.ti Maria Augusta Ravagnan RVGMG-S65C45G224X, mariaaugu-sta.ravagnan@ordineavvocatipadova.it, Alessandro Frizzarin, FRZLSN74 H17G224L, alessandro.frizzarin@ordineavvocatipadova.it, e Fabio Villani del Foro di Bologna, VLLFBA63A13A944N, fabio.villani@ordineavvocatibopec.it, tutti domiciliati presso lo studio dell'avv. Maria Augusta Ravagnan in Padova, Galleria Eremitani, n. 5, procuratori e domiciliatari dei sigg. Gastaldello Gianni (GSTGNN63H18L100X) Facchin Vittorio (FCCVTR41S26L100T), Calaon Adriano (CLN-DRN61S30L100A), Turetta Guerrino (TRTGRN48H04L100X), Dalla Libera Tiziano (DLLTZN60L13H6550) e Vincis Sergio (VNCSRG50T26E700W) ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. dell'atto di citazione col quale gli attori citano i Sigg.ri Benato Eufrazia, Cazzoli Maria, Cazzoli Santo, Gastaldello Alba, Gastaldello Albino, Gastaldello Amabile, Gastaldello Angelo, Gastal-

dello Annetta, Gastaldello Antonietta, Gastaldello Antonio, Gastaldello Caterina, Gastaldello Cesira, Gastaldello Ezio, Gastaldello Genoveffa, Gastaldello Giosue, Gastaldello Graziosa, Gastaldello Maria, Gastaldello Maria, Gastaldello Nicoletta, Gastaldello Primo, Gastaldello Regina, Gastaldello Rina, Saorin Ada, Saorin Aldo, Saorin Antonio, Saorin Domenico, Saorin Gino, Saorin Raimondo, Turetta Adalgisa, Turetta Agnese, Turetta Ernesto, Turetta Maria Antonia, Turetta Maria, e tutti coloro che sono interessati a contraddire, a comparire innanzi al Tribunale di Padova, Giudice designando, per l'udienza che si terrà il giorno 26/02/2016, ore di rito, con invito a costituirsi almeno venti giorni prima di detta udienza, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 cpc, con avvertenza che, in difetto, o in caso di costituzione fuori termine, si verificheranno rispettivamente la dichiarazione di contumacia o le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc, per sentirsi accogliere le seguenti conclusioni "Voglia l'On. le Tribunale adito, respinta ogni contraria istanza, dichiarare l'avvenuta usucapione in favore degli odierni attori dei seguenti beni:

1) di Gastaldello Gianni

A) gli appezzamenti individuati al Fg. 26, mapp. 198 d ), 198 l), e 198 n)

B) l'appezzamento individuato al Fg. 26, mapp. 274 a),

C) l'appezzamento individuato al Fg. 26, mapp. 206 a)

D) l'appezzamento individuato al Fg. 26, mapp. 275 b),

E) l'appezzamento individuato al Fg. 26, mapp. 207 b)

disponendo il frazionamento dei predetti mappali per le parti interessate all'usucapione secondo la planimetria allegata alla relazione dei geom. Turetta - Lovisetto (doc. n. 1),

F) del mapp. 276, del foglio n. 26

G) del mappale 118, del foglio n. 27

2) di Facchin Vittorio:

A) degli appezzamenti individuati al Fg. 26, mapp. 198 g), 198 h), 198 i) e 198 disponendo il frazionamento del mappale 198 per la parte interessata all'usucapione secondo la planimetria allegata alla relazione dei geom. Turetta - Lovisetto (doc. n. 1);

3) di Calaon Adriano:

A) del mappale 464, del foglio n. 26

4) di Vincis Sergio:

A) l'appezzamento individuato al Fg. 26, mapp. 198 e);

B) l'appezzamento individuato al Fg. 26, mapp. 274 b);

C) l'appezzamento individuato al Fg. 26, mapp. 206 b);

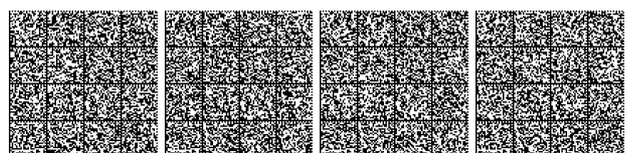
D) l'appezzamento individuato al Fg. 26, mapp. 275 a);

E) l'appezzamento individuato al Fg. 26, mapp. 207 a) e disponendo il frazionamento dei predetti mappali per le parti interessate all'usucapione secondo la planimetria allegata alla relazione dei geom. Turetta - Lovisetto (doc. n. 1);

F) l'appezzamento di terreno di cui al mappale 295, del foglio n. 27

5) di Turetta Guerrino

A) le porzioni di terreno possedute dal medesimo all'interno del mappale 198, foglio 26, del Catasto Terreni del Comune di Teolo, individuate come 198 b) e 198 f), disponendo il frazionamento del mappale 198 per la parti interessate all'usucapione secondo la planimetria allegata alla relazione del geom. Turetta (doc. n. 4);



6) di Dalla Libera Tiziano

A) la porzione di terreno posseduta dal medesimo all'interno del mappale 198, foglio 26, del Catasto Terreni del Comune di Teolo, individuata come area 198 c), disponendo il frazionamento del mapp. 198 per la parte interessata all'usucapione secondo la relazione peritale del geom. Turetta (doc. n. 4);

7) Ordinare alla Conservatoria dei Registri Immobiliari e al competente Ufficio del Catasto di provvedere alle necessarie trascrizioni e volturazioni conseguenti all'emananda sentenza.

8) Spese e onorari di causa rifusi solo in caso di opposizione."

Padova, 15 settembre 2015

avv. Maria Augusta Ravagnan - avv. Alessandro Frizzarin

avv. Fabio Villani

T15ABA11999 (A pagamento).

## TAR CAMPANIA

### *Notificazione per pubblici proclami*

Si da avviso che il Tribunale Amministrativo Regionale della Campania, sezione quarta, con ordinanza collegiale del 10.08.2015 ha fissato l'udienza di discussione per il giorno 24.02.2016 nonché disposto la notifica per pubblici proclami a mezzo del seguente avviso inerente il ricorso rg 1464/2015 promosso da Nicola Castaldo, Sergio Feliciano, Valeria Gammella, Luigi Morrone, Pasqualina Uccello contro l'Università degli Studi Federico II di Napoli nonché la sig.ra Balzano Maria per l'annullamento: a) della graduatoria di coloro che hanno superato la prova scritta del concorso pubblico per titoli ed esami, per l'ammissione al Tirocinio Formativo Attivo (d'ora in avanti T.F.A.), presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II", per l'anno accademico 2014/2015, a n. 58 posti, per la classe di abilitazione A037 (Filosofia e Storia), nella parte in cui non ammette i ricorrenti alla prova orale, pubblicata il 14.01.2015 nel sito web di Ateneo [www.unina.it](http://www.unina.it), con valore di notifica ufficiale a tutti gli effetti, come previsto dall'art. 11 del Bando emanato con DR/2014/3905 del 14/11/2014; b) dell'elenco dei candidati non ammessi alla prova orale, pubblicato il 16.01.2015 nel sito web di Ateneo [www.unina.it](http://www.unina.it), sempre ai sensi dell'art. 11 del Bando emanato con DR/2014/3905 del 16/11/2014; c) dei Verbali nn. 1 e 2 del 16.12.2014, e Verbali 3, 3-*quater* e 3-*quinqües*, rispettivamente, del 19.12.2015, 07.01.2015 e dell'08.01.2015, relativi al Concorso pubblico, per titoli ed esami, per l'ammissione al Tirocinio Formativo Attivo (T.F.A.), relativi alla riunione preliminare della Commissione giudicatrice del concorso *de quo* (Verbale n. 1), all'espletamento della prova scritta (Verbale n. 2), all'inizio delle operazioni per la correzione della prova scritta (Verbale n. 3) e all'espletamento della correzione degli elaborati dei ricorrenti, contenenti il giudizio negativo degli elaborati dei ricorrenti e, conseguentemente, la non ammissione degli stessi alla valutazione dei titoli e alla prova orale (Verbali n. 3/*quater* e n. 3/*quinqües*); d) di ogni altro atto prodromico,

contestuale, connesso o successivo a quello impugnato, ivi compreso, se e per quanto occorra, la conseguente successiva graduatoria finale dei vincitori e degli idonei pubblicata sul sito web dell'Ateneo il 12/02/2015, con DR/2015/374 del 12/02/2015, nella parte in cui non comprende i nominativi dei ricorrenti.

Lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito [www.giustizia-amministrativa.it](http://www.giustizia-amministrativa.it) attraverso l'inserimento del numero di registro generale del tribunale amministrativo regionale della Campania e il testo integrale del ricorso può essere consultato sul sito internet dell'Università degli Studi di Napoli "Federico II".

Sono controinteressati nel presente ricorso tutti i candidati ammessi al TFA classe A037 a.a. 2014/2015 presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II", ossia, in base alla graduatoria definitiva resa pubblica dall'università i signori: Scafoglio Luca, Imperato Luigi, Coppola Mario, Maccaro Alessia, Ruocco Raffaele, Scarpato Giovanni, De Stefano Lorenzo, Zambrano Carla, Loprieno Denise, Capone Antonietta, Tafuri Ranieri Maria, stino, Lauro Giuseppina Ilenia, Parente Felice, Fiorellino Salvatore, Faella Giampaolo, Santamaria Corrado, La Rosa Stefania, Melisi Roberto, Scarpato Giuseppe, Cappiello Chiara, Palmadessa Giuseppe, Luise Manuela, Russo Andreina, De Lucia Enza, Miccoli Paolo, Latina Massimiliano, Cullia Vittoria, Andreozzi Aldo Artema, Ambrosio Simona, Santoro Teresa, Russo Felice, Raucci Biagio, Balzano Maria, Rosati Maria Concetta, De Filippo Davide, Laudonia Mara, Napolitano Annalisa, Terracciano Luisa, Santorelli Giovanni, Tridente Rita.

Tutti i controinteressati che intendano resistere al predetto ricorso possono costituirsi nelle forme e termini di legge.

Roma, 31.08.2015

avv. Chiara Vadalà

T15ABA12000 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI BERGAMO

### *Atto di citazione*

Il signor Locatelli Elmo, residente a Berbenno (BG), via Damiano Chiesa n. 1, C.F. LCTLME47D27A786F,

promuove giudizio davanti al Tribunale di Bergamo

con citazione dei convenuti per l'udienza del 12 gennaio 2016 chiedendo la declaratoria della proprietà per intervenuta usucapione dell'immobile posto in Comune di Berbenno

così distinto in Catasto Terreni: Foglio 9, Particella 1019, prato arbor, are 22,80, red. dom. 4,12; agrario 3,53.

Si notifica agli aventi diritto ai sensi dell'art. 150 c.p.c. come da decreto del Presidente del Tribunale di Bergamo in data 08 settembre 2015.

avv. Renato Gervasoni

T15ABA12036 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI LATINA**  
**Sezione distaccata di Terracina**

*Atto di citazione*

Tomassi Lidia Maria, nata a Terracina il 12.04.1932 ed ivi residente alla Via delle Volte n. 6, (C.F.: TMSLDI-32D52L120A), Rappresentata e difesa dall'Avv. Mirko Pannozzo (C.F.: PNNMRK74C11D662S; PEC: avvmirkopannozzo@puntopec.it) ed elett.te dom.ta presso e nel di lui studio in 04019 - Terracina (LT) alla Piazza Mazzini n.1, giusta procura a margine del presente atto, espone: Premesso

1) che l'istante esercita il possesso, pubblico pacifico ed ininterrotto, dell'immobile sito in Via Dino Savelli n. 15 - Terracina (LT) già Via delle Capanne, piano T, Foglio 115, Particella 328, sub. 3, Cat. A/3, Classe 2, consistenza 5,5 vani, giusta variazione toponomastica del 13.04.2012 n. 4768.1/2012, in atti dal 13.04.2012 (protocollo nr. LT0087078) (Cfr: Doc. 1);

2) che nonostante catastalmente l'immobile "de quo" risulti intestato, formalmente, a Gazzelloni Maria, Raimo Donato, Tomassi Giuseppe e Tomassi Marco, tutti deceduti, la sig.ra Tomassi Lidia Maria, figlia dei sigg.ri Gazzelloni Maria e Tomassi Marco, ha sempre posseduto e goduto dell'immobile in oggetto "uti dominus", senza avere mai ricevuto alcuna contestazione del suo possesso, né alcuno ha mai rivendicato in alcun modo la proprietà sull'immobile sito in Via Dino Savelli n. 15 - Terracina (Cfr: ancora Doc. 1 e Doc. 2, 3 e 4);

3) che, a tutt'oggi, l'attrice gode del suddetto bene immobile in via esclusiva esercitandovi il dominio sia diretto che utile, curando e mantenendo a proprie spese il compendio immobiliare per cui è causa, dimostrandosi, pertanto, pubblicamente e pacificamente quale unica, vera ed esclusiva, proprietaria del medesimo (Cfr: ancora Doc. 2, 3 e 4);

4) e che, quindi, in forza del suo possesso più che ventennale, pacifico ininterrotto ed indisturbato, sull'immobile sito in Via Dino Savelli n. 15, la sig.ra Tomassi Lidia Maria ha maturato l'usucapione "ex" art. 1158 c.c..

Tutto ciò premesso la sig.ra Tomassi Lidia Maria, così come Rapp.ta e difesa cita

- Raimo Raffaele, nato l'08.07.1935, n.q. di erede di Raimo Donato, residente in Sangano (TO) alla Via Genova n. 4;

- Raimo Agostino Quirino, nato il 01.03.1939, n.q. di erede di Raimo Donato, residente in Sabaudia (LT) alla Strada Rio Martino n. 7;

- Raimo Grazia, nata il 23.04.1942, n.q. di erede di Raimo Donato, residente in Venaria Reale (TO), Corso Matteotti Giacomo n. 38;

- Raimo Angelina, nata l'11.04.1944, n.q. di erede di Raimo Donato, residente in Venaria Reale (TO), alla Via Aleramo Sibilla n. 20;

- Tomassi Antonio, nato il 12.07.1934, n.q. di erede di Gazzelloni Maria e di Tomassi Marco, residente in San Felice Circeo (LT), alla Via XXIV Maggio n. 48;

- Tomassi Claudio, nato il 15.09.1964, n.q. di erede di Gazzelloni Maria e di Tomassi Marco, residente in San Felice Circeo (LT) alla Via Paride, 20;

- Tomassi Graziella, nata il 10.08.1967, n.q. di erede di Gazzelloni Maria e di Tomassi Marco, residente in San Felice Circeo (LT) alla Via Paride, 20;

- Tomassi Luciano Marino, nato l'08.10.1924, n.q. di erede di Gazzelloni Maria e di Tomassi Marco, residente a Paula Cignarale 1719 N. George St. Rome, NY 13440 USA;

- Tomassi Paola, nata il 01.01.1939, n.q. di erede di Gazzelloni Maria e di Tomassi Marco, residente a Paula Cignarale 1719 N. George St. Rome, NY 13440 USA;

- Tomassi Angelo, nato il 09.12.1941, n.q. di erede di Gazzelloni Maria e di Tomassi Marco, residente a Paula Cignarale 1719 N. George St. Rome, NY 13440 USA;

- Tomassi Giuliano, nato il 10.03.1930, n.q. di erede di Gazzelloni Maria e di Tomassi Marco, residente a Paula Cignarale 1719 N. George St. Rome, NY 13440 USA;

- Ed ogni altro soggetto rimasto ignoto che ritenga di vantare qualsiasi diritto relativamente al bene immobile descritto nel presente atto, a comparire innanzi al Tribunale di Latina - (ovvero Sez. distaccata di Terracina qualora ancora in essere alla data dell'udienza sotto indicata), competente per materia, G.U. dott. Franco Catracchia, all'udienza del 21.03.2016, ore di rito, con l'invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima della data dell'udienza indicata, avvertendoli che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui all'art. 38 e 167 c.p.c. e che, in caso di mancata comparizione, si procederà con il giudizio in dichiarata contumacia dei convenuti per ivi sentire accogliere le seguenti Conclusioni

Voglia l'III.mo Giudice adito, reietta e disattesa ogni contraria istanza ed eccezione, visto l'art. 1158 c.c.:

a) dichiarare la sig.ra Tomassi Lidia Maria, nata a Terracina il 12.04.1932, proprietaria per intervenuta usucapione del compendio immobiliare sito in Terracina (LT) alla Via Dino Savelli n. 15, già Via delle Capanne, piano T, Foglio 115, Particella 328, sub. 3, Cat. A/3, Classe 2, consistenza 5,5 vani, giusta variazione toponomastica del 13.04.2012 n. 4768.1/2012, in atti dal 13.04.2012 (protocollo nr. LT0087078), in virtù del possesso pubblico, pacifico e continuato per oltre 20 anni, il tutto con vittoria di spese, diritti ed onorari di causa in caso di opposizione;

b) ordinare al sig. Conservatore dei RR. II. di Latina di volere provvedere alle necessarie volture e trascrizioni, dispensandolo da ogni e qualsiasi responsabilità al riguardo.

In via istruttoria, ci si riserva di richiedere ed articolare tutti gli opportuni mezzi istruttori nei termini di cui all'art. 183, VI° comma, c.p.c..

Si producono, in comunicazione, i documenti indicati in narrativa.

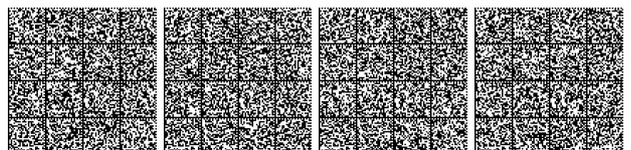
Si dichiara che il valore della presente causa è indeterminabile e pertanto, soggetta a contributo unificato di esatti Euro. 450,00.

Si dichiara di voler ricevere le comunicazioni concernenti il presente procedimento al numero di Tel./Fax. 0773.721773, oppure all'indirizzo di posta elettronica certificata (PEC): avvmirkopannozzo@puntopec.it.

Terracina, li 22.08.2015

avv. Mirko Pannozzo

T15ABA12062 (A pagamento).



## TRIBUNALE DI BARCELLONA POZZO DI GOTTO

*Atto di intervento in procedura esecutiva immobiliare con notifica ex art. 150 c.p.c.*

I Signori: Munafò Carmelo nato il 19.05.1944 a Barcellona Pozzo di Gotto (ME), Munafò Nadia Lucia nata il 13.12.1973 a Barcellona Pozzo di Gotto (ME), Munafò Irene nata il 08.01.1976 a Milazzo (ME), Munafò Alberto Maria Antonio nato il 12.09.1980 a Barcellona Pozzo di Gotto (ME) e Munafò Antonino nato il 19.11.1953 a Barcellona Pozzo di Gotto (ME) rappresentati e difesi congiuntamente e disgiuntamente dagli avv.ti Carmelo Merlo e dall'avv. Maria Rosaria Cusumano ed elettivamente domiciliati presso e nello studio di quest'ultima in Barcellona Pozzo di Gotto, Via Kennedy n°358,

tutti creditori della sig.ra Torre Patrizia Antonina ai sensi e per gli effetti della sentenza n.760/2005 R.G. 783/2003 della Corte d'Appello di Messina, notificano per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - giusta autorizzazione del Tribunale di Barcellona Pozzo di Gotto del 31 agosto 2015 che si produce in copia - l'atto di intervento nella procedura 70\2002, pendente presso il Tribunale di Barcellona Pozzo di Gotto, ai comproprietari dei beni oggetto dell'esecuzione Isgro Santa Maria (Furnari 27.09.1944), Torre Alessandra (Terme Vigliatore 05.01.1975), Torre Giovanni Mario (Milazzo 12.09.1983), Torre Rosalba (Messina 15.06.1965), Torre Antonino (Castroreale 14.08.1946), Torre Felice (05.04.1942), De Pasquale Salvatore (Rodi Milici 10.05.1954), Di Pietro Tindaro (Fondachelli-Fantina 06.12.1952), Guerrera Rosa (Rodi Milici 07.04.1949), Mandanici Biagio (Barcellona P.G. 07.04.1946), Presti Venera (Castroreale 05.10.1958), Puliafito Fortunata (Avellaneta - Argentina 05.03.1952), Recupero Sebastiana (Castroreale 02.03.1948), Recupero Venera (Castroreale 07.12.1946), Rossello Filippa Venera (Castroreale 12.05.1944), Saitta Antonino Salvatore (Castroreale 06.11.1937), Saitta Francesco Natale (Castroreale 03.06.1939), Sofia Domenica (Terme Vigliatore 22.04.1958), Squadrito Maria Caterina (Guspini 09.10.1953), Zanghi Luz Elena (Colombia 07.04.1979), Laquidara Salvatore (Messina 11.07.1955), Conti Santo Pasquale (Castroreale 14.10.1952), Casella Salvatore (Santa Domenica di Vittoria 29.03.1966), Cicero Antonino (Milazzo 07.02.1970), Coppolino Salvatore (Castroreale 08.10.1947), Milici Andrea Giovanni (Milano 14.01.1964), Milici Filomena (Milano 31.08.1967), Cutropia Fortunata (Castroreale 29.06.1900), Zumbo Adelina (23.05.1928), Mar Sidoti (Furnari 23.05.1928), Zumbo Lorenzo (Furnari 25.04.1927) La Macchia Francesca (Furnari 27.09.1944), Scilipoti Carmelo (Mazzarrà Sant'Andrea 21.08.1941).

Tribunale di Barcellona P.G.

Decreto di autorizzazione alla notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.

Il presidente, dott.ssa Maria Celi, visto il ricorso in data 06.07.2015 volto ad ottenere l'autorizzazione alla notificazione per pubblici proclami dell'atto di intervento nella procedura 70\2002, tenuto conto del parere favorevole del pub-

blico ministero; vista la documentazione allegata; ritenuto che la notifica per pubblici proclami appare necessaria per il rilevante numero dei destinatari e per la difficoltà di identificarli tutti; visto l'art. 150 c.p.c. autorizza la notificazione per pubblici proclami nelle forme stabilite nel terzo e quarto comma dell'art. 150 c.p.c,

Barcellona P.G., 31 agosto 2015 - Il presidente f.f. Dott.ssa Maria Celi

Barcellona P.G., 10 settembre 2015

avv. Maria Rosaria Cusumano

avv. Carmelo Merlo

T15ABA12068 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI SULMONA

*Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. - Notifica autorizzata ex art. 150 C.p.c.*

Di Paolo Maria, nata a Cansano (AQ) il 2.02.1945 ricorre all'On.le Tribunale di Sulmona affinché voglia accertare e dichiarare l'intervenuto acquisto a titolo originario della proprietà dell'immobile sito nel Comune di Cansano (AQ) alla Via Casale n. 90, foglio 6 particella 1726, categoria A/3, consistenza vani 4,5, N.C.E.U. Il Tribunale fissa l'udienza del 21.10.2015, ore 10:00.

avv. Armando Valeri

T15ABA12075 (A pagamento).

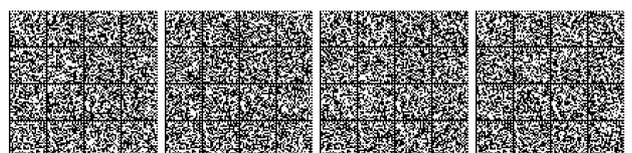
## TRIBUNALE DI SULMONA

*Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. - Notifica autorizzata ex art. 150 c.p.c.*

Di Paolo Nicola, nato a Cansano (AQ) il 4.02.1939, Di Paolo Mario, Di Paolo Salvatore, Di Paolo Francesco ricorrono al Tribunale di Sulmona affinché voglia accertare e dichiarare l'intervenuto acquisto a titolo originario in favore dei ricorrenti delle seguenti proprietà: a) Comune di Cansano (AQ), Via dell'Emigrante n. 13, foglio 6 particella 1701, sub 7, 8, 9, 10 cat. A/2, particella 1704, sub 7, 8, 9, 10 cat. A/2, particella 1701, sub 3, 4, 5, 6 cat. C/6, particella 1704, sub 3, 4, 5, 6 cat. C/6, particella 1701, sub 1 e 2 e particella 1704, sub 1 e 2 NCEU. Il Giudice Onorario fissa l'udienza al 4.11.2015, ore 10:30.

avv. Armando Valeri

T15ABA12076 (A pagamento).



**TAR CAMPANIA - NAPOLI****Sezione III***Notifica per pubblici proclami - Ricorso NRG 1191/2012*

La dott.ssa Marcella Bruno, difesa dall'avv. Andrea Abbamonte, con il quale domicilia in Napoli alla via G. Melisurgo n. 4 ha proposto ricorso al TAR Campania Napoli sez. III NRG 1191/2012 contro L'Agenzia Regionale per la Protezione Ambientale della Campania e ha chiesto l'annullamento:

1. della deliberazione del Direttore Generale dell'ARPAC n. 463 del 19/12/2011 comunicata alla ricorrente in data 9/1/2012, con la quale, in ottemperanza alla sentenza TAR Campania Napoli n. 296/2011, è stato rideterminato il punteggio attribuito alla ricorrente nell'ambito della graduatoria definitiva di merito del concorso pubblico, per titoli ed esami, per la copertura a tempo indeterminato di n. 140 unità di personale laureato con profilo di collaboratore tecnico professionale cat. D dell'ARPAC;

2. del verbale della Commissione Esaminatrice del 6 Dicembre 2011, comunicato alla ricorrente in data 2 Marzo 2012.

Con Ordinanza Collegiale, n. 4421/2015 del 11/9/2015 il TAR Campania Napoli, Sez. III ha ordinato la notifica per pubblici proclami del presente avviso di ricorso e ha fissato l'udienza per il 9/02/2016.

Si rappresenta che i nominativi dei controinteressati, il testo integrale del ricorso e degli atti impugnati, sono consultabili sul sito Internet dell'Amministrazione resistente (<http://www.arpacampania.it/albo-informatico>).

dott.ssa Marcella Bruno

avv. Andrea Abbamonte

T15ABA12079 (A pagamento).

**TRIBUNALE CIVILE DI FORLÌ***Atto di citazione*

Il Giudice del Tribunale di Forlì, su parere favorevole del P.M., con provvedimento del 25 giugno 2015, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione con il quale Guidi Gianpaolo nato il 29 luglio 1956 in Borghi (FC), ed ivi residente in Via Cornacchiara n. 24, cod. fiscale GDUGPL56L29B001Y, ha convenuto in giudizio l'Educatore Femminile Privato di Sant'Agostino in Sogliano, all'udienza del 30 marzo 2016, innanzi al Tribunale di Forlì giudice designando, al fine di far accertare e dichiarare l'acquisto per compiuta usucapione ex art. 1158 e s.s. del Codice civile del diritto di proprietà di terreni distinti al Catasto del Comune di Borghi (Forlì-Cesena) Foglio 2 part.le 102, 36,

37, 38, 65, 66, 67, 68, 93, 94, 95, 96, 97, 120, 533, 534, 535, 536, per averli posseduti da oltre vent'anni pacificamente, continuamente, e pubblicamente animo domini.

Forlì, 8 settembre 2015

avv. Lorenzo Zavalloni

TC15ABA11897 (A pagamento).

**CORTE DEI CONTI****Sezione giurisdizionale regione Lazio***Sede: via Baiamonti, 25 - Roma*

*Avvisi in interruzione per decesso del ricorrente/erede (art. 5, terzo comma, Legge 21 luglio 2000 n. 205)*

I giudizi relativi ai ricorsi sotto elencati sono stati dichiarati interrotti per decesso del ricorrente/erede.

Al riguardo si avvertono gli eredi che, se interessati alla prosecuzione del giudizio, dovranno produrre istanza di riassunzione, indirizzata al Presidente di questa Sezione Giurisdizionale Regionale, entro il termine di novanta giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

In mancanza, i giudizi verranno dichiarati estinti d'ufficio.

Numero ricorso: 70451/C.

Nome parte: Giuseppe Roscetti.

Data nascita: 07/04/1955.

Comune nascita: Subiaco.

Data decesso: 02/10/2012.

Ultimo comune di residenza: Roma.

Numero decreto interruzione: 1.

Data emissione decreto: 23/04/2015.

Giudizi interrotti con ordinanza di interruzione dal 01/01/2014 al 31/12/2014.

Ric. 67064 Cibati Giuliana nata il 24/04/1939 a Nettuno ord. di interruzione 267/2014.

Ric. 67066 Cherubini Mario nato il 27/11/1941 a Spoleto ord. di interruzione 268/2014.

Il funzionario di cancelleria  
firma illeggibile

TC15ABA11902 (Gratuito).

**TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA***Atto di citazione per usucapione*

Il sig. Spanò Vincenzo, nato a Motta S. Giovanni il 23.08.1950, C.F. SPNVCN50M23F779U, rappresentato e difeso dall'avv. Francesca Minniti, cita la sig.ra Melito Maria,



nata a Motta S. Giovanni il 29.09.1885 ed eventuali eredi e aventi causa dinanzi all'istestato Tribunale per l'udienza dell'08.01.2016, ore di rito con invito a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art. 166 c.p.c. almeno venti giorni prima di detta udienza depositando comparsa di risposta ai sensi dell'art. 167 c.p.c. e con avvertimento di decadenza, in mancanza di quanto sopra della possibilità di proporre domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o processuali che non siano rilevabili d'ufficio o in caso contrario, in loro contumacia ai sensi dell'art. 171 c.p.c. per ivi, reiectis contrariis, sentire dichiarare l'attore proprietario esclusivo del terreno agricolo sito in Motta S. Giovanni contrada Tralone distinto in catasto al foglio 40 particella 326 (ex 34).

avv. Francesca Minniti

TC15ABA11905 (A pagamento).

### AMMORTAMENTI

#### TRIBUNALE DI CATANIA

##### *Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Catania, con decreto n. 1710/15 V.G. del 27/05/2015 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale ipotecaria dell'importo di Euro 370,00, con scadenza al 29/06/2011, emessa in data 29/09/2009 da Puglisi Antonella, in favore di Gesim Residenziale s.r.l. Opposizione legale entro 30 giorni.

Lì, 04/09/2015

avv. Corrado Micieli

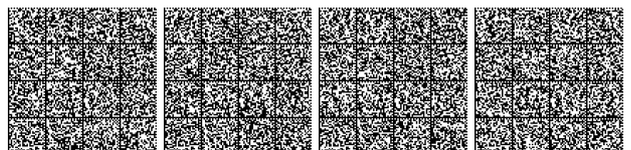
T15ABC11998 (A pagamento).

#### TRIBUNALE DI MILANO

##### *Ammortamento certificati azionari al portatore depositati in gestione accentrata*

Il Presidente del Tribunale di Milano, su ricorso della Monte Titoli S.p.A., p. iva 03638780159, Società appartenente al London Stock Exchange Group (LSEG), con sede in Milano, Piazza Affari civ. n. 6, con decreto in data 09 settembre 2015 ha pronunciato l'ammortamento, autorizzando l'emissione dei duplicati da parte dell'emittente, dei seguenti certificati azionari, della Sem Finanziaria di Partecipazioni S.p.A. in Liquidazione (codice fiscale 00278540109), immessi in deposito accentrato gestito dalla stessa ricorrente: Certificati - Azioni "Sem" Ordinarie (codice titolo ISIN IT00000066719): Taglio azioni 1.424.835 pezzi 1 certificati numero 83 quantità azioni 1.424.835; Taglio azioni 1.000.000 pezzi 24 certificati da numero 2.419 a 2.442 quantità azioni 24.000.000; Taglio azioni 500.000 pezzi 1 certificati numero 2.418 quantità azioni 500.000; Taglio azioni 500.000 pezzi 11 certificati da numero 2.584 a 2.594 quantità azioni 5.500.000; Taglio azioni 500.000 pezzi 1 certificati

numero 2.595 quantità azioni 500.000; Taglio azioni 500.000 pezzi 2 certificati da numero 2.724 a 2.725 quantità azioni 1.000.000; Taglio azioni 106.500 pezzi 1 certificati numero 468 quantità azioni 106.500; Taglio azioni 100.000 pezzi 1 certificati numero 2.541 quantità azioni 100.000; Taglio azioni 100.000 pezzi 1 certificati numero 2.581 quantità azioni 100.000; Taglio azioni 100.000 pezzi 2 certificati da numero 2.582 a 2.583 quantità azioni 200.000; Taglio azioni 100.000 pezzi 11 certificati da numero 2.665 a 2.675 quantità azioni 1.100.000; Taglio azioni 100.000 pezzi 2 certificati da numero 2.694 a 2.695 quantità azioni 200.000; Taglio azioni 100.000 pezzi 1 certificati numero 2.709 quantità azioni 100.000; Taglio azioni 100.000 quantità 2 certificati da numero 2.726 a 2.727 quantità azioni 200.000; Taglio azioni 54.060 pezzi 1 certificati numero 85 quantità azioni 54.060; Taglio azioni 52.112 pezzi 1 certificati numero 2.495 quantità azioni 52.112; Taglio azioni 500.000 pezzi 1 certificati numero 2.728 quantità azioni 50.000; Taglio azioni 49.995 pezzi 1 certificati numero 84 quantità azioni 49.995; Taglio azioni 45.000 pezzi 1 certificati numero 469 quantità azioni 45.000; Taglio azioni 37.500 pezzi 1 certificati numero 75 quantità azioni 37.500; Taglio azioni 25.000 pezzi 1 certificati numero 2.447 quantità azioni 25.000; Taglio azioni 14.000 pezzi 1 certificati numero 76 quantità azioni 14.000; Taglio azioni 12.495 pezzi 1 certificati numero 2.753 quantità azioni 12.495; Taglio azioni 10.000 pezzi 1 certificati numero 78 quantità azioni 10.000; Taglio azioni 10.000 pezzi 42 certificati da numero 2.375 a 2.416 quantità azioni 420.000; Taglio azioni 10.000 pezzi 1 certificati numero 2.449 quantità azioni 10.000; Taglio azioni 10.000 pezzi 1 certificati numero 2.596 quantità azioni 10.000; Taglio azioni 10.000 pezzi 9 certificati da numero 2.597 a 2.605 quantità azioni 90.000; Taglio azioni 10.000 pezzi 1 certificati numero 2.676 quantità azioni 10.000; Taglio azioni 10.000 pezzi 2 certificati da numero 2.696 a 2.697 quantità azioni 20.000; Taglio azioni 10.000 pezzi 5 certificati da numero 2.710 a 2.714 quantità azioni 50.000 Taglio azioni 10.000 pezzi 1 certificati numero 2.729 quantità azioni 10.000; Taglio azioni 8.115 pezzi 1 certificati numero 99 quantità azioni 8.115; Taglio azioni 7.500 pezzi 1 certificati numero 446 quantità azioni 7.500; Taglio azioni 7.500 pezzi 1 certificati numero 2.448 quantità azioni 7.500; Taglio azioni 7.500 pezzi 1 certificati numero 2.451 quantità azioni 7.500; Taglio azioni 7.500 pezzi 1 certificati numero 2.462 quantità azioni 7.500; Taglio azioni 7.491 pezzi 1 certificati numero 470 quantità azioni 7.491; Taglio azioni 6.613 pezzi 1 certificati numero 2.464 quantità azioni 6.613; Taglio azioni 5.000 pezzi 1 certificati numero 77 quantità azioni 5.000; Taglio azioni 5.000 pezzi 1 certificati numero 1.819 quantità azioni 5.000; Taglio azioni 5.000 pezzi 341 certificati da numero 1.829 a 2.169 quantità azioni 1.705.000; Taglio azioni 5.000 pezzi 143 certificati da numero 2.171 a 2.313 quantità azioni 715.000; Taglio azioni 5.000 pezzi 1 certificati numero 2.443 quantità azioni 5.000; Taglio azioni 5.000 pezzi 2 certificati da numero 2.579 a 2.580 quantità azioni 10.000; Taglio azioni 5.000 pezzi 1 certificati numero 2.730 quantità azioni 5.000; Taglio azioni 4.000 pezzi 1 certificati numero 2.465 quantità azioni 4.000; Taglio azioni 3.000 pezzi 1 certificati numero 2.471 quantità azioni 3.000; Taglio azioni 2.500 pezzi 1 certificati numero 2.450 quantità azioni 2.500; Taglio azioni 2.500 pezzi 1 certificati numero 2.461 quantità azioni 2.500; Taglio azioni 2.000 pezzi 1 certificati numero 2.467 quantità azioni



2.000; Taglio azioni 2.000 pezzi 1 certificati numero 2.468 quantità azioni 2.000; Taglio azioni 2.000 pezzi 1 certificati numero 2.470 quantità azioni 2.000; Taglio azioni 1.668 pezzi 1 certificati numero 2.473 quantità azioni 1.668; Taglio azioni 1.500 pezzi 1 certificati numero 2.469 quantità azioni 1.500; Taglio azioni 1.500 pezzi 1 certificati numero 2.472 quantità azioni 1.500; Taglio azioni 1.000 pezzi 1 certificati numero 1.337 quantità azioni 1.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 1 certificati numero 1.338 quantità azioni 1.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 1 certificati numero 1.339 quantità azioni 1.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 100 certificati da numero 1.378 a 1.477 quantità azioni 100.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 136 certificati da numero 1.678 a 1.813 quantità azioni 136.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 2 certificati da numero 2.615 a 2.616 quantità azioni 2.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 4 certificati da numero 2.617 a 2.620 quantità azioni 4.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 9 certificati da numero 2.677 a 2.685 quantità azioni 9.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 2 certificati da numero 2.702 a 2.703 quantità azioni 2.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 1 certificati numero 2.715 quantità azioni 1.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 2 certificati da numero 2.731 a 2.732 quantità azioni 2.000; Taglio azioni 1.000 pezzi 5 certificati da numero 2.748 a 2.752 quantità azioni 5.000; Taglio azioni 500 pezzi 177 certificati da numero 1.134 a 1.310 quantità azioni 88.500; Taglio azioni 500 pezzi 1 certificati numero 1.312 quantità azioni 500; Taglio azioni 500 pezzi 2 certificati da numero 2.577 a 2.578 quantità azioni 1.000; Taglio azioni 500 pezzi 1 certificati numero 2.733 quantità azioni 500; Taglio azioni 396 pezzi 1 certificati numero 2.466 quantità azioni 396; Taglio azioni 100 pezzi 80 certificati da numero 1.032 a 1.111 quantità azioni 8.000; Taglio azioni 100 pezzi 4 certificati da numero 2.606 a 2.609 quantità azioni 400; Taglio azioni 100 pezzi 5 certificati da numero 2.610 a 2.614 quantità azioni 500; Taglio azioni 100 pezzi 4 certificati da numero 2.686 a 2.689 quantità azioni 400; Taglio azioni 100 pezzi 5 certificati da numero 2.704 a 2.708 quantità azioni 500; Taglio azioni 100 pezzi 2 certificati da numero 2.734 a 2.735 quantità azioni 200; Taglio azioni 50 pezzi 96 certificati da numero 912 a 1.007 quantità azioni 4.800; Taglio azioni 50 pezzi 1 certificati numero 2.622 quantità azioni 50; Taglio azioni 50 pezzi 1 certificati numero 2.736 quantità azioni 50; Taglio azioni 25 pezzi 93 certificati da numero 814 a numero 906 quantità azioni 2.325; Taglio azioni 10 pezzi 85 certificati da numero 722 a 806 quantità azioni 850; Taglio azioni 10 pezzi 2 certificati da numero 2.566 a 2.567 quantità azioni 20; Taglio azioni 10 pezzi 8 certificati da numero 2.568 a 2.575 quantità azioni 80; Taglio azioni 10 pezzi 3 certificati da numero 2.690 a 2.692 quantità azioni 30; Taglio azioni 10 pezzi 1 certificati numero 2.716 quantità azioni 10; Taglio azioni 10 pezzi 2 certificati da numero 2.737 a 2.738 quantità azioni 20; Taglio azioni 5 pezzi 95 certificati da numero 612 a 706 quantità azioni 475; Taglio azioni 5 pezzi 1 certificati numero 2.565 quantità azioni 5; Taglio azioni 5 pezzi 1 certificati numero 2.717 quantità azioni 5; Taglio azioni 5 pezzi 4 certificati da numero 2.739 a 2.742 quantità azioni 20; Taglio azioni 4 pezzi 1 certificati numero 251 quantità azioni 4; Taglio azioni 1 pezzi 99 certificati da numero 507 a 605 quantità azioni 99; Taglio azioni 1 pezzi 2 certificati da numero 2.560 a 2.561 quantità azioni 2; Taglio azioni 1 pezzi 3 certificati da numero 2.562 a 2.564 quantità azioni 3; Taglio

azioni 1 pezzi 4 certificati da numero 2.718 a 2.721 quantità azioni 4; Taglio azioni 1 pezzi 5 certificati da numero 2.743 a 2.747 quantità azioni 5; Totale pezzi 1.693 quantità azioni 38.900.137 nonché i seguenti Certificati - Azioni "Sem" di Risparmio (codice titolo ISIN IT00000074739): Taglio azioni 157.115 pezzi 1 certificati numero 41.912 quantità azioni 157.115; Taglio azioni 143.740 pezzi 1 certificati numero 40.798 quantità azioni 143.740; Taglio azioni 78.800 pezzi 1 certificati numero 40.024 quantità azioni 78.800; Taglio azioni 75.000 pezzi 1 certificati numero 41.745 quantità azioni 75.000; Taglio azioni 69.310 pezzi 1 certificati numero 40.810 quantità azioni 69.310; Taglio azioni 68.970 pezzi 1 certificati numero 41.238 quantità azioni 68.970; Taglio azioni 63.320 pezzi 1 certificati numero 41.307 quantità azioni 63.320; Taglio azioni 63.070 pezzi 1 certificati numero 40.873 quantità azioni 63.070; Taglio azioni 59.600 pezzi 1 certificati numero 40.797 quantità azioni 59.600; Taglio azioni 56.555 pezzi 1 certificati numero 41.908 quantità azioni 56.555; Taglio azioni 55.770 pezzi 1 certificati numero 40.830 quantità azioni 55.770; Taglio azioni 54.060 pezzi 1 certificati numero 41.067 quantità azioni 54.060; Taglio azioni 54.060 pezzi 1 certificati numero 41.904 quantità azioni 54.060; Taglio azioni 50.070 pezzi 1 certificati numero 40.738 quantità azioni 50.070; Taglio azioni 50.000 pezzi 1 certificati numero 41.944 quantità azioni 50.000; Taglio azioni 45.050 pezzi 1 certificati numero 40.817 quantità azioni 45.050; Taglio azioni 45.050 pezzi 1 certificati numero 40.817 quantità azioni 45.050; Taglio azioni 45.050 pezzi 1 certificati numero 40.901 quantità azioni 45.050; Taglio azioni 45.050 pezzi 1 certificati numero 40.919 quantità azioni 45.050; Taglio azioni 44.730 pezzi 1 certificati numero 41.913 quantità azioni 44.730; Taglio azioni 44.410 pezzi 1 certificati numero 41.930 quantità azioni 44.410;

Taglio azioni 40.540 pezzi 1 certificati numero 40.112 quantità azioni 40.540; Taglio azioni 40.540 pezzi 1 certificati numero 40.856 quantità azioni 40.540;

Taglio azioni 40.540 pezzi 1 certificati numero 40.890 quantità azioni 40.540;

Taglio azioni 38.740 pezzi 1 certificati numero 40.245 quantità azioni 38.740;

Taglio azioni 38.700 pezzi 1 certificati numero 41.927 quantità azioni 38.700;

Taglio azioni 38.610 pezzi 1 certificati numero 40.319 quantità azioni 38.610;

Taglio azioni 38.120 pezzi 1 certificati numero 41.931 quantità azioni 38.120; Taglio azioni 38.090 pezzi 1 certificati numero 40.872 quantità azioni 38.090; Taglio azioni 37.840 pezzi 1 certificati numero 41.909 quantità azioni 37.840; Taglio azioni 36.040 pezzi 1 certificati numero 40.107 quantità azioni 36.040; Taglio azioni 36.040 pezzi 1 certificati numero 40.347 quantità azioni 36.040;

Taglio azioni 36.040 pezzi 1 certificati numero 40.858 quantità azioni 36.040;

Taglio azioni 33.480 pezzi 1 certificati numero 40.855 quantità azioni 33.480;

Taglio azioni 33.330 pezzi 1 certificati numero 40.352 quantità azioni 33.330;



Taglio azioni 31.560 pezzi 1 certificati numero 40.584  
quantità azioni 31.560;

Taglio azioni 30.630 pezzi 1 certificati numero 40.804  
quantità azioni 30.630;

Taglio azioni 29.120 pezzi 1 certificati numero 40.155  
quantità azioni 29.120;

Taglio azioni 29.000 pezzi 1 certificati numero 41.250  
quantità azioni 29.000;

Taglio azioni 28.750 pezzi 1 certificati numero 40.322  
quantità azioni 28.750;

Taglio azioni 27.030 pezzi 1 certificati numero 40.852  
quantità azioni 27.030;

Taglio azioni 27.030 pezzi 1 certificati numero 40.868  
quantità azioni 27.030;

Taglio azioni 27.030 pezzi 1 certificati numero 40.879  
quantità azioni 27.030;

Taglio azioni 22.530 pezzi 1 certificati numero 40.166  
quantità azioni 22.530;

Taglio azioni 22.530 pezzi 1 certificati numero 40.325  
quantità azioni 22.530;

Taglio azioni 16.000 pezzi 1 certificati numero 41.752  
quantità azioni 16.000;

Taglio azioni 15.325 pezzi 1 certificati numero 41.920  
quantità azioni 15.325;

Taglio azioni 15.000 pezzi 1 certificati numero 41.901  
quantità azioni 15.000;

Taglio azioni 14.420 pezzi 1 certificati numero 40.361  
quantità azioni 14.420; Taglio azioni 13.910 pezzi 1 certificati  
numero 41.897 quantità azioni 13.910; Taglio azioni 13.520  
pezzi 1 certificati numero 40.116 quantità azioni 13.520;  
Taglio azioni 13.520 pezzi 1 certificati numero 40.244 quan-  
tità azioni 13.520; Taglio azioni 13.520 pezzi 1 certificati  
numero 40.289 quantità azioni 13.520;

Taglio azioni 13.520 pezzi 1 certificati numero 40.533  
quantità azioni 13.520; Taglio azioni 13.520 pezzi 1 cer-  
tificati numero 40.598 quantità azioni 13.520; Taglio  
azioni 13.520 pezzi 1 certificati numero 40.666 quan-  
tità azioni 13.520; Taglio azioni 13.520 pezzi 1 certificati  
numero 40.945 quantità azioni 13.520; Taglio azioni 13.520  
pezzi 1 certificati numero 40.992 quantità azioni 13.520;  
Taglio azioni 13.520 pezzi 1 certificati numero 41.066 quan-  
tità azioni 13.520; Taglio azioni 13.520 pezzi 1 certificati  
numero 41.068 quantità azioni 13.520; Taglio azioni 13.520  
pezzi 1 certificati numero 41.082 quantità azioni 13.520 ;  
Taglio azioni 13.520 pezzi 1 certificati numero 41.094 quan-  
tità azioni 13.520; Taglio azioni 10.000 pezzi 7 certificati da  
numero 20.020 a 20.026 quantità azioni 70.000; Taglio azioni  
10.000 pezzi 34 certificati da numero 20.304 a 20.337 quan-  
tità azioni 340.000; Taglio azioni 10.000 pezzi 1 certificati  
numero 20.343 quantità azioni 10.000; Taglio azioni 10.000  
pezzi 1 certificati numero 20.345 quantità azioni 10.000;  
Taglio azioni 10.000 pezzi 3 certificati da numero 20.347 a  
20.349 quantità azioni 30.000; Taglio azioni 10.000 pezzi 5  
certificati da numero 20.351 a 20.355 quantità azioni 50.000;  
Taglio azioni 10.000 pezzi 6 certificati da numero 20.357 a

20.362 quantità azioni 60.000; Taglio azioni 10.000 pezzi 4  
certificati da numero 20.363 a 20.366 quantità azioni 40.000;  
Taglio azioni 10.000 pezzi 4 certificati da numero 42.310 a  
42.313 quantità azioni 40.000; Taglio azioni 10.000 pezzi  
1 certificati numero 42.384 quantità azioni 10.000; Taglio  
azioni 1.000 pezzi 184 certificati da numero 1.271 a 1.454  
quantità azioni 184.000; Taglio azioni 95 pezzi 1 certificati  
numero 40.738 quantità azioni 95; Taglio azioni 50 pezzi 49  
certificati da numero 42.091 a 42.091 quantità azioni 2.450;  
Taglio azioni 50 pezzi 15 certificati da numero 42.141 a  
42.155 quantità azioni 750; Taglio azioni 50 pezzi 1 certi-  
ficati da numero 42.395 a 42.155 quantità azioni 50; Taglio  
azioni 50 pezzi 1 certificati numero 42.404 quantità azioni  
50; Taglio azioni 10 pezzi 37 certificati da numero 42.170 a  
42.206 quantità azioni 370; Taglio azioni 10 pezzi 6 certificati  
da numero 42.361 a 42.366 quantità azioni 60; Taglio azioni 10  
pezzi 1 certificati numero 42.397 quantità azioni 10; Taglio  
azioni 10 pezzi 1 certificati numero 42.405 quantità azioni  
10; Taglio azioni 5 pezzi 1 certificati numero 41.264 quantità  
azioni 5; Taglio azioni 5 pezzi 49 certificati da numero 42.208  
a 42.256 quantità azioni 245; Taglio azioni 5 pezzi 1 certifi-  
cati numero 42.367 quantità azioni 5; Taglio azioni 1 pezzi  
49 certificati da numero 42.258 a 42.306 quantità azioni  
49; Taglio azioni 1 pezzi 4 certificati da numero 42.406 a  
42.409 quantità azioni 4; Totale pezzi 528 quantità azioni  
3.255.688. E ne ha autorizzato il pagamento decorsi trenta  
giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*  
della Repubblica italiana, purché nel frattempo non venga  
proposta opposizione dei detentori.

Milano, 14 settembre 2015

avv. Barnaby Dosi

avv. Giuseppe Celona

T15ABC12019 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI BRESCIA

### *Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Brescia con decreto n. 2899/15  
N.C del 02/07/2015, ha pronunciato l'ammortamento di n. 3  
cambiali di € 10.000,00 con scadenza 30/04/2015, emesse  
da Gnochhi Eco-Spray srl e beneficiario Ardagh Group Itali.

Opposizione legale entro 90 giorni.

Torino, 10 settembre 2015

BNL Gruppo BNP Paribas  
Fabio Ghersi

TC15ABC11903 (A pagamento).



**EREDITÀ****TRIBUNALE DI MANTOVA**

*Nomina curatore eredità giacente del sig. Bozzi Paolo*

Il Giudice Unico del Tribunale di Mantova, con decreto in data 10-13 luglio 2015, ha dichiarato giacente l'eredità di Bozzi Paolo nato a Mantova il 29 giugno 1930 ed ivi deceduto il 13 luglio 2010, con ultimo domicilio in Mantova Viale Brigata Mantova n. 3, nominando Curatore l'Avv. Alessandro Mercatelli con studio in Mantova Viale Carso n. 2.

avv. Matteo Beltrami

TC15ABH11852 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MANTOVA**

*Nomina curatore eredità giacente del sig. Dal Fra Alessandro*

Il Giudice Unico del Tribunale di Mantova, con decreto in data 7 luglio 2015, ha dichiarato giacente l'eredità di Dal Fra Alessandro nato a Mantova il 25 luglio 1931 ed ivi deceduto il 18 marzo 2012, con ultimo domicilio in Mantova Viale Brigata Mantova n. 3, nominando Curatore l'avv. Beatrice Bellini con studio in Mantova via Filzi n. 8.

avv. Matteo Beltrami

TC15ABH11853 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MANTOVA**

*Nomina curatore eredità giacente della sig.ra Gavioli Iole*

Il Giudice Unico del Tribunale di Mantova, con decreto in data 16-17 luglio 2015, ha dichiarato giacente l'eredità di Gavioli Iole nata a Castelbelforte (MN) il 16 luglio 1931 deceduta in Borgoforte (MN) il 15 dicembre 2010, con ultimo domicilio in Mantova Viale Brigata Mantova n. 3, nominando Curatore l'avv. Beatrice Bellini con studio in Mantova via Filzi n. 8.

avv. Matteo Beltrami

TC15ABH11854 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI PISTOIA**

*Decreto di chiusura eredità giacente di Benesperi Marisa*

Il Presidente del Tribunale di Pistoia con decreto del 29 giugno/1° luglio 2015 ha dichiarato chiusa la procedura n. R.G.202/2014 di eredità giacente di Benesperi Marisa, nata a Pistoia il 25 maggio 1935 e deceduta in Serravalle p.se il 10 agosto 2012.

Il Curatore  
avv. Samanta Del Maestro

TC15ABH11855 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO**

*Eredità giacente di Tagini Alessandro*

Con decreto emesso in data 6 novembre 2014 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Tagini Alessandro, nato a Domodossola il 21 aprile 1938 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 29 settembre 2014 - R.G.8488/2014.

Curatore è stato nominato Dr. Blandino Saverio con studio in Torino - Corso Casale, 52.

Il funzionario giudiziario  
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore  
dott. Saverio Blandino

TC15ABH11856 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA****Ufficio successioni**

*Eredità giacente di Martins Rodriguez Eugenia*

Il Giudice, con decreto in data 03/09/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Martins Rodriguez Eugenia, nata a Viana (Portogallo) il 27 marzo 1926, deceduta a Roma il 17 luglio 2013, curatore avvocato Maurizio Ferri, dom.to in Roma, Via Ciro Menotti, 24.

Il curatore  
avv. Maurizio Ferri

TS15ABH11963 (A pagamento).



**RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ****TRIBUNALE DI VIBO VALENTIA**

*Riconoscimento di proprietà  
Ricorso Prestia Irma Maria Francesca*

Il sottoscritto Dr. Rocco Faga, quale procuratore e difensore di Prestia Irma Maria Francesca, ricorre, ai sensi dell'art. 1159-bis codice civile e dell'art. 3, commi 3 e 5, della legge n. 346/1976, per la dichiarazione della piena e libera proprietà a favore del ricorrente dei beni immobili tutti censiti nel Catasto Terreni del Comune di Dinami e precisamente:

a) terreno di cui al foglio 33 part. 2 uliveto classe 2 di ha 0.47.60;

b) terreno di cui al foglio 33 part. 352 seminativo arborato uliveto classe 1 di ha 0.11.91.

In esecuzione dell'ordinanza della Dr.ssa Raffaella Sorrentino n. 4714 del 23 luglio 2015 relativa a: R.G. n. 1002/2015; si precisa che detta ordinanza è stata pubblicata per intero, all'albo del Tribunale di Vibo Valentia ed all'albo del Comune di Dinami con protocollo n. 2742 del 9 settembre 2015 e numero di pubblicazione: 310/2015, la cui visione integrale è possibile all'indirizzo web: [www.albodinami.asmenet.it](http://www.albodinami.asmenet.it);

nonché notificata al Signor Raffaele Scarano. Chiunque abbia interesse può proporre opposizione entro novanta giorni da questa pubblicazione per estratto, come per legge prescritto.

Dinami, 14 settembre 2015

Dott. Rocco Faga Ph. D.

TC15ABM11941 (A pagamento).

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

(1ª pubblicazione).

**TRIBUNALE DI AGRIGENTO**

*Richiesta dichiarazione di morte presunta di Fernandez  
Humanes Manuel*

Con ricorso depositato il 22 maggio 2015 è stata chiesta la dichiarazione di morte presunta del sig. Fernandez Humanes Manuel nato a Cordoba (Spagna) il 2 gennaio 1951, scomparso il 19 luglio 1997. Il Presidente del Tribunale ne ha ordinato la pubblicazione per estratto con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Agrigento 4 settembre 2015

Il funzionario giudiziario  
Fiorella La Placa

TC15ABR11883 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO  
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****SOC. COOPERATIVA SOCIALE ROSSO  
PICCANTE**

*in scioglimento*

Sede: Via Mochet, 7 Aosta

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01071960072

*Avviso di deposito bilancio finale di liquidazione*

Il sottoscritto dott. Francesco Cappello, commissario liquidatore della cooperativa Sociale Rosso Piccante con sede in Aosta, Via Mochet n. 7 - C.F. - 01071960072 - in scioglimento per delibera della Giunta Regionale della Valle d'Aosta n. 2359 in data 14.10.2011, pubblicata sul Bollettino Ufficiale della Regione Autonoma Valle d'Aosta n. 46 delli 08.11.2011, comunica che in data 15/09/2015 è stato depositato presso il Tribunale di Aosta il bilancio finale di Liquidazione.

Il commissario liquidatore  
dott. Francesco Cappello

T15ABS11994 (A pagamento).

**SOCIETÀ COOPERATIVA "SUD TRASPORTI  
COOPERATIVA TRA AUTISTI E  
AUTOTRASPORTATORI"**

*in liquidazione coatta amministrativa D.M. 26/04/2013  
n.260/2013*

Sede: via Mecenate 40 - Brindisi

*Deposito bilancio finale di liquidazione*

Il sottoscritto Avv. Ornella Latartara, con studio professionale Fasano (BR) alla Via Verdi 47, Commissario Liquidatore della Cooperativa in epigrafe, comunica a tutti i creditori che, in data 09 settembre 2015, è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Brindisi, il Bilancio Finale di Liquidazione. Procedura definita ex art. 2 L. 17/07/75 n. 400, per insufficienza di attivo. Tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Brindisi per le proprie contestazioni, nel termine di 20 (venti) giorni dalla pubblicazione della presente comunicazione.

Il commissario liquidatore  
avv. Ornella Latartara

T15ABS12002 (A pagamento).



**COOPERATIVA SOCIALE S.I.S.T.E.R.***in liquidazione coatta amministrativa*Sede: via Pietro Guglielmo n. 22 - Luserna San Giovanni  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07362870011*Avviso di deposito del bilancio finale di liquidazione*

Il sottoscritto Dott. Francesco CAPPELLO, Commissario Liquidatore della Cooperativa Sociale S.I.S.T.E.R. con sede in Luserna San Giovanni, Via Pietro Guglielmo n. 22- C.F. 07362870011- in liquidazione coatta amministrativa per Decreto del Ministero dello Sviluppo Economico n. Gab000604 in data 25.10.2007, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 286 delli 10.12.2007, comunica che in data 16/09/2015 è stato depositato presso il Tribunale di Torino il bilancio finale di Liquidazione.

Il commissario liquidatore  
dott. Francesco Cappello

T15ABS12078 (A pagamento).

**SOCIETÀ COOPERATIVA R.L. EXECUTIVE***in liquidazione coatta amministrativa**Deposito bilancio finale*

Si avvisa che in data 14 settembre 2015 è stato depositato il bilancio finale, il conto della gestione presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Prato, ai sensi dell'art. 2 della legge n. 400/1975.

Gli interessati entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale, a norma dell'art. 213 L.F.

avv. Pietro Sarrocco

TS15ABS11947 (A pagamento).

**COOPERATIVA LA CORTE S.C.R.L.***in liquidazione coatta amministrativa**Deposito bilancio finale*

Si comunica ad ogni effetto di legge il deposito in data 15/09/2015 presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Massa Carrara del bilancio finale e del conto della gestione della Cooperativa La Corte Scrl in liquidazione coatta amministrativa, P.Iva 01182730455, sede Podenzana (MS).

Il commissario liquidatore  
dott. Marco Podestà

TX15ABS241 (A pagamento).

**SOCIETÀ COOPERATIVA AGRICOLA  
VALLATA DEL FINO**Punti di contatto: Dott.sa Barbara Tansella,  
Tel. 0871/63995Registro delle imprese: Pescara  
R.E.A.: PE - 47579Codice Fiscale: 00235520681  
Partita IVA: 00235520681*Deposito bilancio finale di liquidazione*

Il commissario liquidatore, dott.sa Barbara Tansella con studio in Chieti, Viale Europa n.13, comunica che in data 3/9/2015 è stato depositato presso la sezione fallimentare del Tribunale di Pescara, il bilancio finale della Cooperativa Vallata del Fino.

Il commissario liquidatore  
Tansella Barbara

TX15ABS243 (A pagamento).

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

Ai sensi dell'art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo Marasca, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 17230 del 16/09/2015, che sostituisce integralmente il precedente Decreto di Esproprio n. 13484 del 03/07/2015 pubblicato sulla *G.U.* Parte Seconda n. 78 del 9 luglio 2015, a favore della Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede in Roma Via A. Bergamini - 50, con il quale viene disposta l'espropriazione e la costituzione di servitù degli immobili siti in Comune di Mondolfo (PU), interessati per la realizzazione del progetto di ampliamento della 3<sup>a</sup> corsia dall'Autostrada A14 Bologna-Bari-Taranto Tratto Fano - Senigallia (Lotto 3), di proprietà delle seguenti ditte:

- Cava Gola Della Rossa S.p.A codice fiscale 00094070422; Foglio 4- mappali 1286, 1282, 1285, 1284, 1288, 1294 e 1292, per una superficie totale di mq. 12.453 occupata permanentemente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 124.112,68 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Cava Gola Della Rossa S.p.A cod. fisc. 00094070422; Foglio 16 -mappali 520, 516, 518 e 522, per una superficie totale di mq. 2.720 occupata permanentemente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 24.102,22 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto.



Le suddette indennità provvisorie, non accettate dalle suddette ditte, sono state depositate presso la Cassa Depositi e Prestiti di Pesaro Urbino.

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

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

T15ADC12011 (A pagamento).

## AUTOSTRADE PER L'ITALIA S.P.A.

### *Estratto del decreto di esproprio*

Ai sensi dell'art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo Marasca, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 17294 del 16/09/2015 a favore della Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede in Roma Via A. Bergamini - 50, con il quale viene disposta l'espropriazione e la costituzione di servitù degli immobili siti in Comune di Senigallia (AN), interessati per la realizzazione del progetto di ampliamento della 3<sup>a</sup> corsia dall'Autostrada A14 Bologna-Bari-Taranto Tratto Fano - Senigallia (Lotto 3), di proprietà delle seguenti ditte:

- Cancellieri Carla n. 07/11/1955 a Senigallia (AN) cod. fisc. CNCCRL55S47I608H - Cancellieri Elisabetta n. 05/02/1966 a Senigallia (AN) cod. fisc. CNCLBT66B45I608D - Cancellieri Paola n. 21/05/1953 a Senigallia (AN) cod. fisc. CNCPA53E61I608L; Foglio 24 - mappali 516 e 515, per una superficie complessiva pari a 785 mq. occupata permanentemente. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 4.621,90 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Tombari Emanuele n. 27/06/1971 a Senigallia (AN) cod. fisc. TMBMNL71H27I608J - Tombari Roberta n. 23/06/1973 a Senigallia (AN) cod. fisc. TMBRRT73H63I608G - Tombari Roberto n. 30/10/1943 a Senigallia (AN) cod. fisc. TMBRRT43R30I608G; Foglio 24 - mappale 416, per una superficie complessiva pari a 80 mq. occupata permanentemente. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 9.346,11 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Tarsi Augusto n. 16/05/1941 a Ripe (AN) cod. fisc. TRSGST41E16H322G - Tarsi Luciano n. 18/07/1945 a Ripe (AN) cod. fisc. TRSLCN45L18H322B; Foglio 26 - mappali 446, 447, 448, 449, 450 e 445, per una superficie complessiva pari a 5240 mq. occupata permanentemente e 416 mq. occupata temporaneamente. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 27.000,33 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Bettini Stefanella n. 08/02/1930 a Roma (RM) cod. fisc. BTTSFN30B48H501X - Liverani Daniela Riccarda Maria n. 14/11/1956 a Milano (MI) cod. fisc. LVRDLR56S54F205V - Liverani Gianfilippo Alfredo Maria n. 21/05/1955 a Milano (MI) cod. fisc. LVRGFL55E21F205L; Foglio 26 - mappali

455, 457 e 458, per una superficie complessiva pari a 169 mq. occupata permanentemente e 30 mq. impegnata da servitù. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 4.291,00 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Pierpaoli Aldo n. 18/08/1922 a Senigallia (AN) cod. fisc. PRPLDA22M18I608Y - Landi Gioconda n. 24/12/1926 a Ostra (AN) cod. fisc. LNDGND26T64F401D; Foglio 26 - mappali 424, per una superficie complessiva pari a 310 mq. occupata permanentemente. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 24.333,14 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Comune di Senigallia cod. fisc. 00332510429; Foglio 27 - mappali 1204 e 1153, per una superficie complessiva pari a 1155 mq. occupata permanentemente e 567 mq. occupata temporaneamente. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 104.766,67 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Cingolani Federico n. 07/08/1975 a Senigallia (AN) cod. fisc. CNGFRC75M07I608R - Pettinari Alice n. 02/11/1976 a Senigallia (AN) cod. fisc. PTTLCA76S02I608E; Foglio 5 - mappali 2757 e 952, per una superficie complessiva pari a 5 mq. occupata permanentemente e 112 mq. occupata temporaneamente. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 6.932,02 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

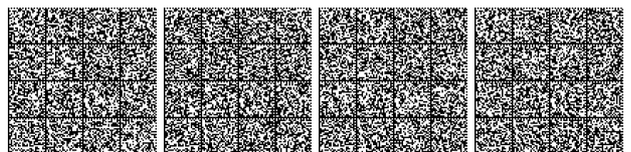
- Enel Distribuzione - Società per azioni con sede in Roma cod. fisc. 05779711000; Foglio 27 - mappali 1267, per una superficie complessiva pari a 326 mq. occupata permanentemente. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 159,38 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Magi Maria n. 09/12/1928 a Senigallia (AN) cod. fisc. MGAMRA28T49I608J - Belardinelli Liviana n. 19/01/1955 a Senigallia (AN) cod. fisc. BLRLVN55A59I608K - Belardinelli Paola n. 02/09/1960 a Senigallia (AN) cod. fisc. BLRPLA60P42I608D; Foglio 27 - mappali 991, 993, 995 e 1250, per una superficie complessiva pari a 679 mq. occupata permanentemente. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 83.225,99 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- La Emmebi S.r.l. con sede in Senigallia cod. fisc. 01487020420; Foglio 27 - mappali 988 e 1252, per una superficie complessiva pari a 276 mq. occupata permanentemente. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 16.200,48 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Santarelli Costruzioni S.p.A. con sede in Ascoli Piceno cod. fisc. 09009771008; Foglio 27 - mappali 1213 e 1214, per una superficie complessiva pari a 43 mq. occupata permanentemente. Indennità di Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 107,55 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

Le suddette indennità provvisorie sono state depositate presso la Cassa Depositi e Prestiti di Ancona.



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

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

T15ADC12034 (A pagamento).

**MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO**  
**Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche**

*Ordinanza di deposito Comune di Guardia Perticara - Decreto 9 giugno 2014 per l'espropriazione, occupazione temporanea, asservimento di aree per l'ultimazione di opere del progetto "Tempa Rossa". CUP n. F75F07000100007*

Vista la legge 7 agosto 1990, n. 241, recante disposizioni in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, concernente le norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327, recante il Testo Unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di espropriazione per pubblica utilità, e successive modifiche ed integrazioni (di seguito: Testo Unico);

Vista la legge 21 dicembre 2001, n. 443, sulle infrastrutture e gli insediamenti produttivi strategici e gli altri interventi per il rilancio delle attività produttive;

Vista la delibera CIPE 23 marzo 2012, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* 26 maggio 2012, n. 122, recante l'approvazione del progetto definitivo per la realizzazione delle opere per lo sviluppo del giacimento di idrocarburi denominato "Tempa Rossa" - codice unico di progetto - CUP - n. F75F07000100007 - anche ai fini della compatibilità ambientale, della localizzazione urbanistica, dell'apposizione del vincolo preordinato all'esproprio, della dichiarazione di pubblica utilità, e che ha contestualmente individuato la società Total E&P Italia Spa quale soggetto aggiudicatore dell'intervento;

Visto il decreto del Ministro dello sviluppo economico emanato di concerto con il Ministro delle infrastrutture e dei trasporti in data 2 agosto 2012 che, ai sensi dell'articolo 179 del decreto legislativo n. 163/2006, recante il Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture, individua nel Ministero dello sviluppo economico l'autorità amministrativa titolare del potere di espropriare e che cura il relativo procedimento per la realizzazione delle opere per lo sviluppo del giacimento di idrocarburi denominato "Tempa Rossa", di cui alla citata delibera CIPE 23 marzo 2012;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 5 dicembre 2013, n. 158 (di seguito dPCM n. 158/2013), recante il Regolamento di riorganizzazione del Ministero dello sviluppo economico, che all'articolo 9, comma 1, lettera l), dispone che la Direzione generale per le risorse mine-

rarie ed energetiche svolga la funzione di Ufficio unico per gli espropri in materia di energia;

Visto il decreto ministeriale 9 giugno 2014 che, su istanza della Total E&P Italia Spa, codice fiscale 10569621005 (di seguito: Società beneficiaria), rappresentante unico dei titolari della concessione di coltivazione GORGOGNONE nella quale si realizza il citato progetto per lo sviluppo del giacimento di idrocarburi denominato "Tempa Rossa", dispone casi di espropriazione, asservimento e occupazione temporanea di terreni situati, fra gli altri, nel comune di Guardia Perticara (PZ);

Considerato che l'azione ablativa è stata eseguita e che la Ditta risultata essere proprietaria agli atti dell'Ufficio del Registro di terreni situati nel comune di Guardia Perticara (PZ), di seguito elencati, non ha accettato le indennità provvisorie disposte con il decreto 9 giugno 2014:

Fig. 41; Mappali 123 - 125 - 128 - 131 - 130 - 126 - 140 - 379 - 381 - 398 - 399 - 401 di MAZZARELLA VITO (nato in data 8/05/1941) diritti di proprietà 1/2, POTENZA MARIA (nata il 20/12/1945) diritti di proprietà 1/2, (indennità Euro 4.675,30),

Considerato che nelle more della definizione dell'indennità con ricorso alla valutazione della Commissione provinciale per gli espropri ex articolo 41 del Testo Unico, ovvero per opposizione alla stima ex articolo 54 del citato decreto presidenziale, occorre provvedere alla custodia presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze - servizio Depositi Definitivi - mediante depositi a favore degli aventi diritto: a) degli importi non accettati inerenti l'indennità di espropriazione, b) degli importi inerenti la costituzione di servitù per la gestione e la manutenzione di condotte per il trasporto di idrocarburi; c) degli importi calcolati ai sensi dell'articolo 50 del DPR n. 327/2001 inerenti il periodo di occupazione operato dalla Società beneficiaria dall'esecuzione del citato decreto 9 giugno 2014;

Ordina

alla Total E&P Italia Spa, codice fiscale 10569621005, Società beneficiaria dell'azione ablativa conseguente al citato decreto 9 giugno 2014:

1) di curare immediatamente la pubblicazione della presente ordinanza, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione, ai sensi dell'articolo 26, comma 7, del Testo Unico;

2) di depositare senza indugio gli importi stabiliti a favore delle Ditte richiamate in premessa, inerenti l'asservimento di terreni in Comune di Guardia Perticara (PZ), presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze - Servizio depositi amministrativi;

3) di trasmettere la documentazione inerente gli adempimenti di cui ai punti 1 e 2:

- ad ogni componente della Ditta, relativamente alla parte di interesse;

- ai terzi che risultino titolari di un diritto sull'immobile;

- allo scrivente Ufficio.

Roma, 01 settembre 2015

Il direttore generale  
Franco Terlizze

T15ADC12066 (A pagamento).



**MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO**  
**Direzione generale per le risorse minerarie**  
**ed energetiche**

*Ordinanza di deposito Comune di Gorgoglione - Decreto 9 giugno 2014 per l'espropriazione, occupazione temporanea, asservimento di aree per l'ultimazione di opere del progetto "Tempa Rossa". CUP n. F75F07000100007*

Vista la legge 7 agosto 1990, n. 241, recante disposizioni in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, concernente le norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327, recante il Testo Unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di espropriazione per pubblica utilità, e successive modifiche ed integrazioni (di seguito: Testo Unico);

Vista la legge 21 dicembre 2001, n. 443, sulle infrastrutture e gli insediamenti produttivi strategici e gli altri interventi per il rilancio delle attività produttive;

Vista la delibera CIPE 23 marzo 2012, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* 26 maggio 2012, n. 122, recante l'approvazione del progetto definitivo per la realizzazione delle opere per lo sviluppo del giacimento di idrocarburi denominato "Tempa Rossa" - codice unico di progetto - CUP - n. F75F07000100007 - anche ai fini della compatibilità ambientale, della localizzazione urbanistica, dell'apposizione del vincolo preordinato all'esproprio, della dichiarazione di pubblica utilità, e che ha contestualmente individuato la società Total E&P Italia Spa quale soggetto aggiudicatore dell'intervento;

Visto il decreto del Ministro dello sviluppo economico emanato di concerto con il Ministro delle infrastrutture e dei trasporti in data 2 agosto 2012 che, ai sensi dell'articolo 179 del decreto legislativo n. 163/2006, recante il Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture, individua nel Ministero dello sviluppo economico l'autorità amministrativa titolare del potere di espropriare e che cura il relativo procedimento per la realizzazione delle opere per lo sviluppo del giacimento di idrocarburi denominato "Tempa Rossa", di cui alla citata delibera CIPE 23 marzo 2012;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 5 dicembre 2013, n. 158 (di seguito dPCM n. 158/2013), recante il Regolamento di riorganizzazione del Ministero dello sviluppo economico, che all'articolo 9, comma 1, lettera l), dispone che la Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche svolga la funzione di Ufficio unico per gli espropri in materia di energia;

Visto il decreto ministeriale 9 giugno 2014 che, su istanza della Total E&P Italia Spa, codice fiscale 10569621005 (di seguito: Società beneficiaria), rappresentante unico dei titolari della concessione di coltivazione Gorgoglione nella quale si realizza il citato progetto per lo sviluppo del giacimento di idrocarburi denominato "Tempa Rossa", dispone casi di espropriazione, asservimento e occupazione temporanea di terreni situati, fra gli altri, nel comune di Gorgoglione (MT);

Considerato che l'azione ablativa è stata eseguita e che le Ditte che sono risultate essere proprietarie agli atti dell'Ufficio del Registro di terreni situati nel comune di Gorgoglione (MT), di seguito elencate, non hanno accettato le indennità provvisorie disposte con il decreto 9 giugno 2014:

Fig. 8, Mappale 41 di GAGLIARDI VINCENZO 16/03/1941 diritto di livello per 1/2, SALVATORE NICOLINA 21/05/1954 diritto di livello per 1/2, COMUNE DI GORGOGNONE diritto del concedente (indennità 442,67 euro);

Fig. 8, Mappale 44 di DE ROSA ANNA 27/09/1926 per diritti di 12/144 di enfiteusi, DE ROSA GIOVANNI 25/04/1907 per diritti di 12/144 di enfiteusi, DE ROSA GIUSEPPE 05/12/1921 per diritti di 12/144 di enfiteusi, DE ROSA MARIA ANTONIA 10/10/1915 per diritti di 12/144 di enfiteusi, DE ROSA VINCENZO FU ANTONIO per diritti di 12/144 di enfiteusi, GAGLIARDI ANNA MARIA 02/09/1969 per diritti di 1/144 di enfiteusi, GAGLIARDI ANTONIETTA 14/07/1973 per diritti di 1/144 di enfiteusi, GAGLIARDI GIUSEPPE FU ANTONIO per diritti di 12/144 di enfiteusi, GAGLIARDI MARIA IMMACOLATA 08/12/1951 per diritti di 3/144 di enfiteusi, GAGLIARDI NICOLINA 14/09/1974 per dritti di 1/144 di enfiteusi, GAGLIARDI PALMA ROSA 30/03/1947 per diritti di 3/144 di enfiteusi, GAGLIARDI VINCENZO (GGLVCN45M06E093C) 06/08/45 per diritti di 3/144 di enfiteusi, GAGLIARDI VINCENZO (GGLVCN-02S23E093F) 23/11/1902 per diritti di 72/144 di enfiteusi, COMUNE DI GORGOGNONE per diritti del concedente (indennità 1.433,32 euro);

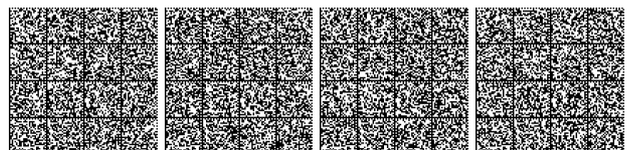
Fig. 8, Mappale 45 di DE ROSA ANNA 27/09/1926 per diritti di 12/144 di enfiteusi, DE ROSA GIOVANNI 25/04/1907 per diritti di 12/144 di enfiteusi, DE ROSA GIUSEPPE 05/12/1921 per diritti di 12/144 di enfiteusi, DE ROSA MARIA ANTONIA 10/10/1915 per diritti di 12/144 di enfiteusi, DE ROSA VINCENZO FU ANTONIO per diritti di 12/144 di enfiteusi, GAGLIARDI ANNA MARIA 02/09/1969 per diritti di 1/144 di enfiteusi, GAGLIARDI ANTONIETTA 14/07/1973 per diritti di 1/144 di enfiteusi, GAGLIARDI MARIA IMMACOLATA 08/12/1951 per diritti di 3/144 di enfiteusi, GAGLIARDI NICOLINA 14/09/1974 per diritti di 1/144 di enfiteusi, GAGLIARDI PALMA ROSA 30/03/1947 per diritti di 3/144 di enfiteusi, GAGLIARDI VINCENZO 06/08/1945 per diritti di 3/144 di enfiteusi, GAGLIARDI VINCENZO 23/11/1902 per diritti di 72/144 di enfiteusi COMUNE DI GORGOGNONE per i diritti del concedente (indennità 1.062,98 euro);

Fig. 8, Mappale 46 di ALIANELLI ANTONIETTA 02/02/1928 diritto di livello, COMUNE DI GORGOGNONE diritto del concedente (indennità 4.235,55);

Fig. 8, Mappale 155 di GAGLIARDI VINCENZO FU ANTONIO 24/07/1957 diritto di proprietà (indennità 350,55 euro);

Fig. 8, Mappale 154 di CIUCCI GIULIANI FRANCESCO 26/06/1962 diritto di proprietà (indennità 408,05 euro);

Considerato che nelle more della definizione dell'indennità, mediante procedure ex articolo 21 del Testo Unico, ovvero con ricorso alla valutazione della Commissione provinciale per gli espropri ex articolo 41 del medesimo Testo Unico, occorre provvedere alla custodia presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze - servizio Depositi Definitivi - mediante depositi a favore degli aventi diritto: a) degli importi non accettati ine-



renti l'indennità di espropriazione, *b*) degli importi inerenti la costituzione di servitù per la gestione e la manutenzione di condotte per il trasporto di idrocarburi; *c*) degli importi calcolati ai sensi dell'articolo 50 del dPR n. 327/2001 inerenti il periodo di occupazione operato dalla Società beneficiaria dall'esecuzione del citato decreto 9 giugno 2014;

Ordina

alla Total E&P Italia Spa, codice fiscale 10569621005, Società beneficiaria dell'azione ablativa conseguente al citato decreto 9 giugno 2014:

1. di curare immediatamente la pubblicazione della presente ordinanza, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione, ai sensi dell'articolo 26, comma 7, del Testo Unico;

2. di depositare senza indugio gli importi stabiliti a favore delle Ditte richiamate in premessa, inerenti l'asservimento di terreni in Comune di Gorgoglione (MT), presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze - Servizio depositi amministrativi;

3. di trasmettere la documentazione inerente gli adempimenti di cui ai punti 1 e 2:

*a*) ad ogni componente della Ditta, relativamente alla parte di interesse;

*b*) ai terzi che risultino titolari di un diritto sull'immobile;

*c*) allo scrivente Ufficio.

Roma, 01 settembre 2015

Il direttore generale  
Franco Terlizese

T15ADC12067 (A pagamento).

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

**ABBVIE S.R.L.**

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

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

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

Medicinale: SEVORANE

Confezione e numero di AIC: 250 ml liquido per inalazione - Tutte le confezioni autorizzate - Numero di A.I.C.: 031841

Codice pratica n. N1A/2015/1800

Medicinale: CALCIJEX

Confezione e numero di AIC: 1 mcg/ml, soluzione iniettabile per uso endovenoso - Numero di A.I.C.: 028819011

Codice pratica n. N1A/2015/2167

Variazione Tipo IAIN n. C.I.8.a) - Modifica dell'indirizzo della EU QPPV di AbbVie da "AbbVie Limited, Abbott House, Vanwall Business Park, Vanwall Road, Maidenhead, Berkshire, SL6 4XE" a "AbbVie Limited, AbbVie House

Vanwall Business Park, Vanwall Road, Maidenhead, Berkshire, SL6 4UB".

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

Un procuratore  
Maria Antonietta Compagnone

T15ADD11987 (A pagamento).

**ASTRAZENECA S.P.A.**

Sede legale: Palazzo Ferraris - via Ludovico il Moro 6/C - 20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

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

Codice Pratica: C1A/2015/1889

N. di Procedura Europea: SE/H/xxxx/IA/283/G

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

1) NEXIUM tutti i dosaggi e le forme farmaceutiche (A.I.C. 034972);

OXIS THROHALER polvere per inalazione, tutti i dosaggi (A.I.C. 033312);

ESOMEIP compresse gastroresistenti, tutti i dosaggi A.I.C. (041486);

PLENDIL compresse a rilascio prolungato, tutti i dosaggi (A.I.C. 028162);

ZESTRIL compresse, tutti i dosaggi (A.I.C. 026834);

ZOMIG E ZOMIG RAPIMELT tutti i dosaggi e le forme farmaceutiche (A.I.C. 033345);

RATACAND PLUS compresse, tutti i dosaggi (A.I.C. 034186);

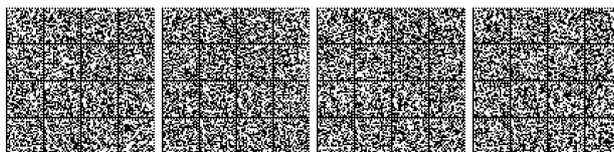
SYMBICORT TURBOHALER polvere per inalazione, tutti i dosaggi (A.I.C. 035194);

SYMBICORTMITE TURBOHALER, 80 microgrammi/4,5 microgrammi/ inalazione, polvere per inalazione (A.I.C. 035603);

2) ASSIEME polvere per inalazione, tutti i dosaggi (A.I.C. 035362);

ASSIEMEMITE, 80 microgrammi/4,5 microgrammi/inalazione, polvere per inalazione (A.I.C. 035363);

AXAGON tutti i dosaggi e le forme farmaceutiche (A.I.C. 035035);



PREVEX compresse a rilascio prolungato, tutti i dosaggi (A.I.C. 027372)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: 1) AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/C 20080 Basiglio (MI); 2) Simesa S.p.A., Palazzo Ferraris, Via Ludovico il Moro 6/C, Basiglio (MI) 20080

Tipologia variazione: IAIN

Tipo di Modifica: A.1

Modifica Apportata: 1) Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio da "AstraZeneca S.p.A, Palazzo Volta, Via Francesco Sforza, 20080 Basiglio, Milano" ad "AstraZeneca S.p.A, Palazzo Ferraris, Via Ludovico il Moro 6/C, Basiglio (MI) 20080" 2) Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio da "Simesa S.p.A., Palazzo Galileo - Via F. Sforza, Basiglio (MI)" a "Simesa S.p.A., Palazzo Ferraris, Via Ludovico il Moro 6/C, Basiglio (MI) 20080"

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 7 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD11989 (A pagamento).

## ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - via Ludovico il Moro 6/C - 20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

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

Codice Pratica: C1A/2015/2018

N. di Procedura Europea: FR/H/0467/01-02/IA/022

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: "MERREM 500 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso"; "MERREM 1000 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso" - A.I.C. n. 028949

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/C 20080 Basiglio (MI)

Tipologia variazione: IAIN

Tipo di Modifica: A.1

Modifica Apportata: Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio da "AstraZeneca S.p.A, Palazzo Volta, Via Francesco Sforza, 20080 Basiglio, Milano" ad "AstraZeneca S.p.A, Palazzo Ferraris, Via Ludovico il Moro 6/C, Basiglio (MI) 20080"

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 7 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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



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

Un procuratore  
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD11990 (A pagamento).

### RECORDATI S.P.A.

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

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A n. AIFA/V&A/P/88833

Codice Pratica: N1B/2015/2933

Specialità Medicinale: MEPIVACAINA RECORDATI

Confezioni: . 034592129, 034592131, 034592143

Titolare AIC: Recordati S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica RCP ed Etichette per adeguamento a QRD

Modifica PIL a seguito di Readability test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta ( paragrafi 2, 3, 4.2, 4.3, 4.8, 5.1, 5.2, 6.1, 6.3, 6.5, 8 e 9 ) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Annarita Franzì

T15ADD11992 (A pagamento).

### BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: viale Martesana, 12  
20090 Vimodrone (MI) - Italia  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00857610968

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

*Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.*

Specialità medicinale: FORTIDOSE 1% e 2% collirio a rilascio prolungato in contenitori monodose

Confezioni: "Tutte le confezioni autorizzate" - A.I.C n. 039626;

Codice pratica: C1A/2014/1181; Depositata in data: 04/04/2014

Numero di procedura europea: FR/H/0388/001-002/ IAIN/008

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i.

Numero e tipologia della Variazione: Tipo IAin C.I.8.a) - Introduction of a Summary of Pharmacovigilance System

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

Un procuratore  
dott.ssa Ilaria Pianetti

T15ADD11993 (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/88803 dell'8 settembre 2015*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2015/2977

Medicinale: BROMOCODEINA

Codice farmaco: 000380028 - 1,5 mg/ml sciroppo

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1a+ C.I.z

Modifica apportata: Adeguamento del testo al Referral EMEA/H/A-31/1394 del 2012, su richiesta dell'Ufficio Farmacovigilanza AIFA + modifica del PIL a seguito di readability test con adeguamento di RCP ed etichette a QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 9) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo 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'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Il procuratore  
dott. Roberto Pala

T15ADD11996 (A pagamento).

### MORGAN S.R.L.

Sede: via Divisione Folgore, 46-36100 Vicenza (VI)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02316430244

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

Titolare: MORGAN SRL.

Medicinale: MICONAL - Confezioni e numeri di AIC: 2% Crema Tubo da 30 g AIC n. 024625016 - 2% Crema ginecologica Tubo da 78 g con applicatori AIC n. 024625030

Codice Pratica N°: N1A/2015/1894

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti:

variazione di gruppo di tipo IAB.II.b.4.a Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito.

Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto.

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

Legale rappresentante  
Antonio Morgante

T15ADD11997 (A pagamento).

### PHARMACARE S.R.L.

Sede legale: via Marghera, 29 - 20149 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12363980157

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

Medicinale: MANIDIPINA DOC

Confezioni e numeri A.I.C.: 039856, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

DCP n. FR/H/0378/001-002/IA/11/G - Codice pratica: C1A/2015/1916

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

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

Amministratore unico  
Danilo Graticola

T15ADD12001 (A pagamento).

### FENIX PHARMA SOC. COOPERATIVA

Sede legale: via Ercolano Salvi n. 18  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11560161009

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

Medicinale: MEDEOROS

Numero A.I.C. e confezioni: 040044012 35 mg compresse rivestite con film

Codice pratica: N1B/2015/1502

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/80286 del 04/08/2015.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e delle Etichette al QRD template.

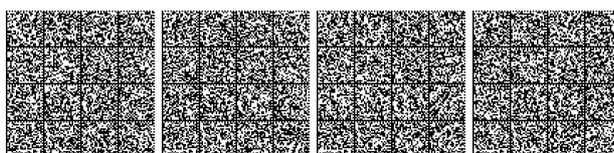
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD12003 (A pagamento).



**FERRING S.P.A.**

Sede legale: via Senigallia 18/2 - 20161 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: IT07676940153

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

Titolare: Ferring S.p.A.

Codice Pratica: C1A/2015/3004

Specialità medicinale: TESTIM

Confezioni e numeri A.I.C.:

- 7 tubi monodose da 50 mg gel - AIC n.036774014
- 14 tubi monodose da 50 mg gel - AIC n.036774026
- 30 tubi monodose da 50 mg gel - AIC n.036774038
- 90 tubi monodose da 50 mg gel - AIC n.036774040

Procedura MRP n.UK/H/0645/001/IA/053 conclusasi positivamente in data 12.08.2015.

Modifica apportata: Var. Tipo IA - B.III.1.a.2: presentazione del CEP aggiornato per modifica del nome del produttore del p.a. da: N.V. Organon R1-CEP 2000-037-REV 02 a: Aspen Oss B.V. R1-CEP 2000 -037-REV 03.

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

Un procuratore  
dott.ssa Gloria Lecchi

T15ADD12004 (A pagamento).

**FERRING S.P.A.**

Sede legale: via Senigallia 18/2 - 20161 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: IT07676940153

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

Titolare: Ferring S.p.A.

Specialità medicinale: GHRH FERRING

Confezione e numero A.I.C.:

- "50 mcg/ml polvere e solvente per soluzione iniettabile"
  - 1 fiala polvere + 1 fiala solvente da 1 ml - AIC n. 027548015
- Codice Pratica N1A/2015/2216

Modifica apportata: Var. Tipo IA - B.II.b.1.a: aggiunta del sito Ferring Léciva a.s, K Rybniku 475, 252 42 Jesenice u Prahy (Repubblica Ceca), per il confezionamento secondario.

Specialità medicinale: PENTASA

Confezioni e numeri A.I.C.:

- 500 mg compresse a rilascio modificato 50 compresse - AIC n. 027130071

- 1 g compresse a rilascio modificato 60 compresse - AIC n. 027130107

Codice Pratica N1B/2015/3054

Modifica apportata: Var.IB - B.II.b.4.a: aggiunta di un batch size alternativo (400 kg di granuli) per il sito produttivo Ferring International Center SA (Svizzera).

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

Un procuratore  
dott.ssa Gloria Lecchi

T15ADD12005 (A pagamento).

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

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

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

Medicinale: FLUIMUCIL ANTIBIOTICO

Confezione: 02066054, 02066066, 02066078, 02066080

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

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

Codice pratica n.: N1B/2015/3242

Tipo di modifica: modifica del foglio illustrativo

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

Comunicazione AIFA/V&A/P/88797 del 08.09.2015.

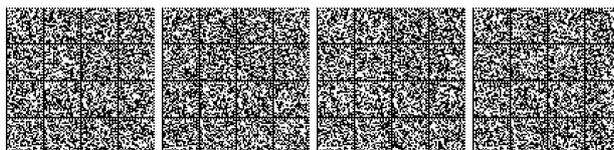
E' autorizzata la modifica del foglio illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore  
dott. Ivan Lunghi

T15ADD12007 (A pagamento).



**RATIOPHARM GMBH**

*Rappresentante in Italia: Ratiopharm Italia S.r.l.*  
Sede legale: viale Monza n. 270 - Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12582960154

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

Medicinale: CAPTOPRIL RATIOPHARM  
Codice A.I.C.: 035264 tutte le confezioni autorizzate  
Procedura Europea: UK/H/4264/002-003/IB/011/G  
Codice Pratica: C1B/2015/1230

Tipo di modifica: gruppo di variazioni Tipo IB - 2 x B.II.d.2.d - Tipo IA in - B.II.d.1.h e Tipo IA - B.II.d.1.c - B.II.d.1.d - B.II.d.1.z - B.II.d.2.a e

Modifica apportata: aggiornamento delle specifiche, delle procedura di prova e dei parametri di specifica del prodotto finito.

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

Un procuratore  
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD12008 (A pagamento).

**ANGENERICO S.P.A.**

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

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274*

Titolare AIC: Angenerico SpA  
Tipo di modifica: C.I.z. tipo IB  
Codice Pratica: N1B/2014/2936  
Medicinale: TICLOPIDINA ANGENERICO 250 mg compresse rivestite  
Codice farmaco: 028965010

Tipologie variazioni oggetto della modifica : presentazione dei risultati del test di leggibilità.

Titolare AIC: Angenerico SpA  
Tipo di modifica: B.III.1.a.2. tipo IA n. UK/H/1177/001-003/IA/032

Codice Pratica: C1A/2015/3184  
Medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE ANGENERICO 50mg/12,5mg e 100mg/25mg  
Codice farmaco: 039155...

Tipologie variazioni oggetto della modifica : aggiornamento del Certificate of Suitability per un produttore di materia prima già autorizzato.

Titolare AIC: Angenerico SpA

Tipo di modifica: variazione n. DK/H/0961/001-002/IB/050/G

Codice Pratica: C1B/2015/1720

Medicinale: AMLODIPINA ANGENERICO 5mg/10mg compresse

Codice farmaco: 038096...

Tipologie variazioni oggetto della modifica : Replacement or addition of a manufacturing site for part or all of the manufacturing process of the finished product. Site where any manufacturing operation(s) take place, except batch-release, batch control, primary and secondary packaging, for non-sterile medicinal products (Type IB, classification B.II.b.1e)). Change in the batch size (including batch size ranges) of the finished product (Up to 10-fold compared to the originally approved batch size - Type IA, classification B.II.b.4a)).

Titolare AIC: Angenerico SpA

Tipo di modifica: variazione n. var DK/H/0680//B/040/G

Codice Pratica: C1B/2015/1808

Medicinale: SERTRALINA ANGENERICO 50 mg/100 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 036740...

Tipologie variazioni oggetto della modifica : Submission of a new Eur. certificate of suitability of Ph. Eur. certificate of suitability for an active substance (Type IB, no B.III.1.a.3). Change in the re-test period/storage period or storage conditions of the active substance where no Ph.Eur. certificate of Suitability covering the retest period is part of the approved dossier. Re-test period/storage period. Extension or introduction of a re-test period/storage period supported by real time data (type IB, n. B.I.d.1.a.4).

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

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

Titolare AIC: Angenerico SpA

Tipo di modifica: C.1.3.a. Tipo IB n. DK/H/0961/001-002/IB/047

Codice Pratica: C1B/2013/2386

Medicinale: AMLODIPINA ANGENERICO 5mg/10mg compresse

Codice farmaco: 038096...

Tipologie variazioni oggetto della modifica : Implementation of changes requested by the EMEA/National competent Authority following the assessment of an Urgent safety Restriction, class labeling, a Periodic Safety Update report, Risk Management Plan, Follow Up Measure/Specific Obligation, data submitted under Article 45/46 of Regulation (EC) n. 1901/2006, or amendments to reflect a competent authority Core SPC. Implementation of agreed wording change (s) for which no new additional data are submitted by the MAH.

Titolare AIC: Angenerico SpA

Tipo di modifica: variazione n. DE/H/2046/002-003-005/IA/037

Codice Pratica: C1A/2015/1905



Medicinale: SIMVASTATINA ANGENERICO 10 mg/20 mg/40 mg compresse

Codicefarmaco 037528...

Tipologie variazioni oggetto della modifica : Changes (Safety/Efficacy) to Human and Veterinary Medicinal Products. Other variation (type Iain, n. C.I.z). This is to align SmPC and Package leaflet in accordance to the PRAC recommendations on signals adopted at the PRAC meeting 6-9 January 2015 for MAHs of Simvastatin containing products.

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

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

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

Il procuratore speciale  
dott.ssa Mariangela Caretto

T15ADD12009 (A pagamento).

### TEVA PHARMA B.V.

*Rappresentante in Italia: Teva Italia S.r.l.*  
Sede legale: via Messina, 38 – Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

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

Medicinale: CARBOPLATINO TEVA

Confezioni e numeri AIC: 0343878 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/0273/001/IA/026/G

Procedura europea: NL/H/xxxx/IA/365/G

Codice Pratica: C1A/2015/2056

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

Modifica apportata: aggiornamento del sistema di farmacovigilanza.

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

Un procuratore  
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD12010 (A pagamento).

### MARCO ANTONETTO S.P.A.

Sede legale: via Arsenale, 29 10121 Torino  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00525530010

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali 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.*

Codice Pratica :N1A/2015/1902

Medicinale: ASPIGLICINA

Confezioni e numeri AIC:008728 - tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: DIGESTIVO ANTONETTO

Confezioni e numeri AIC: 015045 - tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: MODULA 625

Confezioni e numeri AIC: 027928 - tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: EUCHESSINA CM

Confezioni e numeri AIC:022941 - tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: OSANGIN

Confezioni e numeri AIC: 018934 - tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: SIMETIC

Confezioni e numeri AIC: 034696 - tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: SIMEGUT

Confezioni e numeri AIC: 037962 - tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: QUIENS

Confezioni e numeri AIC: 034870 - tutte le confezioni autorizzate

Tipologia di variazione: Grouping of variations, tipo IAIn categoria C.I.8.a) consistente nell'introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF) e del nuovo responsabile di Farmacovigilanza.

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

Amministratore delegato  
dott. Massimo Antonetto

T15ADD12012 (A pagamento).



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

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

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

Medicinale: ACTIQ

Codice A.I.C.: 035399 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/2469

Procedura Europea: UK/H/0429/001-006/IA/047/G

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IAin - A.5.a - A.1 - B.II.b.1.b - C.I.8.a

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del titolare A.I.C. Teva Pharma B.V. da "Computerweg 10 - 3542DR Utrecht (Paesi Bassi)" a "Swensweg 5 - 2031 GA Haarlem (Paesi Bassi)" in Danimarca, Francia, Grecia, Irlanda, Paesi Bassi, Portogallo, Svezia e Regno Unito; aggiunta sito di confezionamento secondario (PS Pharma Service - Germania); aggiornamento del sistema di farmacovigilanza.

Codice Pratica: C1A/2015/3068

Procedura Europea: UK/H/0429/001-006/IA/048

Tipo di modifica: Tipo IAin - B.II.a.1.a

Modifica apportata: modifica minore alla composizione dell'inchiostro di stampa.

Medicinale: FROVATRIPTAN TEVA

Confezioni e numeri AIC: 042910 per tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: NL/H/2757/IA/002/G

Codice pratica: C1A/2010/1935

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IAin - 3 x B.II.b.1.a

Modifica apportata: aggiunta siti di confezionamento secondario in Germania (Transpharm Logistik GmbH - Beimerstetten; Transpharm Logistik GmbH - Ulm; Prestige Promotion Verkaufsforderung & Werbeservice GmbH - Kleinstheim).

Medicinale: PACLITAXEL TEVA

Codice A.I.C.: 037112 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/0604/IA/040/G

Codice Pratica: C1A/2015/2364

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IAin - 2 x C.I.8.a

Modifica apportata: aggiornamento del sistema di farmacovigilanza.

Medicinale: DULOXETINA TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 043843 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/2916

Procedura Europea: DE/H/5011/001/IA/003/G

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA - B.I.b.1.b - B.III.1.a.2

Modifica apportata: rafforzamento dei limiti delle specifiche per il particle size distribution; presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per la duloxetina (da "R0-CEP 2012-311-Rev 00" a "R0-CEP 2012-311-Rev 01").

Medicinale: METFORMINA TEVA

Confezioni e numeri AIC: 035195 per tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: DE/H/4523/IA/067/G

Codice pratica: C1A/2015/2723

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA - 4 x B.III.a.2

Modifica apportata: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per la metformina (da "R1-CEP 1997-049-Rev04" a "R1-CEP 1997-049-Rev 05").

Procedura europea: DE/H/4523/IB/068/G

Codice pratica: C1B/2015/2114

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB - B.I.b.2.e - B.II.b.1.e e Tipo IA - B.II.b.2.a - 2 x B.II.b.4.b - B.II.b.5.c - B.II.d.1.a - 3 x B.II.d.1.c

Modifica apportata: grouping di variazioni per l'aggiunta di un nuovo produttore per il prodotto finito; aggiunta di un test alternativo per i residual solvents (Dimetylformamide) per la sostanza attiva; aggiunta di un produttore alternativo per il bulk e per il controllo dei lotti; aggiunta di un nuovo lotto per le compresse da 500 mg - 350.000 kg pari a 659.134 compresse e per le compresse da 850 mg - 350.000 kg pari a 387.726 compresse; modifica della descrizione del rivestimento della compressa: eliminazione della dimensione delle compresse rivestite; modifica dei limiti del dissolution parameter nelle specifiche del prodotto finito; aggiunta dell'identificazione attraverso metodo HPLC nelle specifiche del prodotto finito; aggiunta dell'identificazione tramite Chloride test method nelle specifiche del prodotto finito; aggiunta del nuovo parametro Water content e relativo test nelle specifiche del prodotto finito.

Medicinale: EPIRUBICINA TEVA

Codice A.I.C.: 039000 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/1250/001/IA/021/G

Medicinale: VINBLASTINA TEVA

Codice A.I.C.: 038928 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/1234/001/IA/008/G

Medicinale: VINCRISTINA TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 038549 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/1092/001/IA/016/G

Medicinale: OXALIPLATINO TEVA

Codice A.I.C.: 038107 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/0820/001/IA/029/G

Procedura europea: NL/H/xxxx/IA/365/G

Codice Pratica: C1A/2015/2056

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

Modifica apportata: aggiornamento del sistema di farmacovigilanza.



Medicinale: PERINDOPRIL TEVA  
 Confezioni e numeri AIC: 038538 per tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/1065/IA/028/G

Codice pratica: C1A/2015/2740

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IAin - B.II.b.2.c.1 e Tipo IA - B.II.b.2.a

Modifica apportata: aggiunta di un sito di rilascio (escluso controllo lotti) - Merckle-Str. 3 89143 Blaubeuren (Germania) ed aggiunta sito di controllo lotti - Merckle GmbH Graf-Arco-Strasse 3 89079 Ulm (Germania).

Medicinale: ATORVASTATINA TEVA ITALIA

Confezioni e numeri AIC: 040234 per tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/2900/IA/027/G

Codice pratica: C1A/2015/2134

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA - A.1 - A.7

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del titolare A.I.C. Teva Pharma B.V. da "Computerweg 10 - 3542DR Utrecht (Paesi Bassi)" a "Swensweg 5 - 2031 GA Haarlem (Paesi Bassi)" in Estonia, Grecia, Irlanda, Lituania e Slovenia; eliminazione del sito Pharmapack International BV (confezionamento primario e secondario).

Medicinale: PARACALCITOLE TEVA

Codice A.I.C.: 042802 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: HU/H/0316/001/IAin/012

Procedura europea: HU/H/xxxx/IA/015/G

Codice Pratica: C1A/2015/2988

Tipo di modifica: Tipo IA - A.1

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

Medicinale: CALCIPOTRIOLO E BETAMETASONE TEVA

Codice A.I.C.: 042820 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/2269/01/IA/007/G

Medicinale: DORZOLAMIDE/TIMOLOLO TEVA

Codice A.I.C.: 038832 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/1505/01/IA/029/G

Medicinale: GRANISETRON TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 038496 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/1091/01-02/IA/020/G

Medicinale: IRINOTECAN TEVA

Codice A.I.C.: 038350 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/1006/01/IA/032/G

Medicinale: LEVOFLOXACINA TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 040369 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/1311/01/IA/11/G

Procedura Europea: UK/H/xxxx/IA/406/G

Codice Pratica: C1A/2015/3167

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IAin - A.1

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

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

Un procuratore  
 dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD12013 (A pagamento).

### ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: via Ludovico il Moro 6/C  
 Palazzo Ferraris - 20080 Basiglio (MI)  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

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

Codice Pratica: C1A/2015/1936

N. di Procedura Europea: NL/H/xxxx/IA/366/G

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

1) ANTRA tutti i dosaggi e le forme farmaceutiche (A.I.C. 028245);

NAROPINA tutti i dosaggi e le forme farmaceutiche (A.I.C. 032248);

CRESTOR compresse rivestite con film, tutti i dosaggi (A.I.C. 035885);

PROVISACOR compresse rivestite con film, tutti i dosaggi (A.I.C. 035883);

SEROQUEL tutti i dosaggi e le forme farmaceutiche (A.I.C. 032944);

VIMOVO 500 mg/20 mg compresse a rilascio modificato (A.I.C. 040611);

2) SIMESTAT compresse rivestite con film, tutti i dosaggi (A.I.C. 035884).

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: 1) AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/C 20080 Basiglio (MI); 2) Simesa S.p.A., Palazzo Ferraris, Via Ludovico il Moro 6/C, Basiglio (MI) 20080

Tipologia variazione: IAIN

Tipo di Modifica: A.1

Modifica Apportata: 1) Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio da "AstraZeneca S.p.A, Palazzo Volta, Via Francesco Sforza, 20080 Basiglio, Milano" ad "AstraZeneca S.p.A, Palazzo Ferraris, Via Ludovico il Moro 6/C, Basiglio (MI) 20080"; 2) Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizza-



zione all'immissione in commercio da " Simesa S.p.A., Palazzo Galileo - Via F. Sforza, Basiglio (MI)" a "Simesa S.p.A., Palazzo Ferraris, Via Ludovico il Moro 6/C, Basiglio (MI) 20080"

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 7 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD12014 (A pagamento).

### CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano - I  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03481280968

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

*Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche*

Titolare AIC: Crinos S.p.A.

Medicinale: GALTES 80 mg compresse

Codice AIC: 035940 - Confezioni: Tutte - Codice Pratica: N1A/2015/2044

Tipologia variazione: IA in n. C.I.z

Tipo di Modifica: Aggiornamento stampati in seguito alla richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza del 17/06/2015.

Modifica Apportata: Modifica stampati dei medicinali contenenti il principio attivo gliclazide.

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

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

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

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

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

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 08/09/2015 - Prot. N. 89469

Medicinale: UROCHINASI CRINOS 25.000 U.I./2 ml, 100.000 U.I./2 ml, 250.000 U.I./5 ml, 500.000 U.I./5 ml e 1.000.000 U.I./5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile

Codice AIC: 026195 - Tutte le confezioni - Codice Pratica N° N1B/2015/2551

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z, Presentazione dei risultati delle valutazioni effettuate su gruppi mirati di pazienti, in conformità all'articolo 59(3) della direttiva 2001/83/CE ed eventuali modifiche del Foglio Illustrativo.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata:

- presentazione del readability test per il Foglio Illustrativo (indagini compiute su gruppi mirati di pazienti al fine di assicurare che le informazioni siano facilmente leggibili e comprensibili);



- armonizzazione delle etichette alla versione 9 del QRD del 03/2013;

- aggiornamento della sezione 4.8 dell'RCP relativamente all'aggiunta delle modalità di segnalazioni delle reazioni avverse e alcune modifiche editoriali del RCP.

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

Il Titolare 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.

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

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

T15ADD12015 (A pagamento).

### CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia 6 - 20136 Milano - I  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03481280968

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

*Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche*

Titolare: Crinos S.p.A.

Specialità Medicinale: UROCHINASI CRINOS 25.000 U.I./2 ml, 100.000 U.I./2 ml, 250.000 U.I./5 ml, 500.000 U.I./5 ml e 1.000.000 U.I./5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile

Numeri A.I.C. e Confezioni: 026195 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2015/2212

Grouping variation: APPROVAZIONE PARZIALE - Tipo IA n. B.II.d.1.c - Aggiunta del parametro di specifica del prodotto finito per la determinazione delle particelle sub-divisibili secondo EP, con relativo metodo di prova; Tipo IA n. B.II.d.1.d - Eliminazione del parametro di specifica tossicità anormale sia al rilascio del prodotto finito che a fine vita.

Specialità Medicinale: ORALMOX

Numeri A.I.C. e Confezioni: 032791016 - "1 g compresse", 12 cpr

Codice Pratica: N1A/2015/2224

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.3 - Presentazione CEP (R1-CEP 2007-191 Rev 01) da parte del nuovo produttore del principio attivo Zhuhai United Laboratories Co., Ltd (Cina).

Specialità Medicinale: EFESTAD 5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040855 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/2335

Procedura Europea n. DK/H/2051/001/IA/004

Modifica Tipo IA in n. B.III.2.a.1 - Modifica delle specifiche del principio attivo per adeguamento alla Ph. Eur.

Specialità Medicinale: BOISER 100 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042770 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/3005

Procedura Europea n. EE/H/0193/002/IA/003

Modifica Tipo IA n. B.II.b.4.a - Modifica della dimensione dei lotti del prodotto finito: aggiunta lotto da 1.125.000 compresse (191,25 kg).

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 per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

T15ADD12016 (A pagamento).

### NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01392770465

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

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

Estratto di comunicazione di notifica regolare per introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano.

Numero e data della comunicazione: N1A/2015/1948 del 18 agosto 2015

Medicinale: QUATTVAXEM (DTP Hib)

AIC confezioni: 035029038

Titolare: Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Siena, 53100 - Via Fiorentina, 1.

N. e Tipologia variazione: grouping tipo IAIN - C.I.8-a

Codice pratica: N1A/2015/1948

Tipo di modifica:

Introduzione del Pharmacovigilance System Summary (PSS) a seguito della implementazione della legislazione europea di Farmacovigilanza (Directive 2010/84/EU amended Directive 2001/83/EC).



I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in GU sono mantenuti in commercio sino alla data di scadenza indicata in etichetta

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

Un procuratore  
dott.ssa Antonella Muci

T15ADD12017 (A pagamento).

### EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano - I  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12432150154

*Comunicazione notifica regolare UVA  
del 08/09/2015 - Prot. n. 88827*

Medicinale: FLUVASTATINA EG 80 mg compresse a rilascio prolungato

Codice Pratica n. C1B/2015/1179 - AIC n. 038582 - Confezioni: Tutte

MRP n. DK/H/1233/001/IB/018

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

Modifica (sicurezza e efficacia) per prodotti medicinali ad uso umano. Altre variazioni

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per l'implementazione di una raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/734433/2014) relativa alla miopatia necrotizzante immuno-mediata.

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

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.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 08/09/2015 - Prot. N. 88835

Medicinale: GLUCOSAMINA SOLFATO EG 1500 mg polvere per soluzione orale

Codice Pratica n. N1B/2015/1886 - AIC n. 036991 - Confezioni: Tutte

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z) IB; Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Reability User test; aggiornamento delle Etichette secondo QRD.

E' autorizzata, pertanto, la modifica dell'RCP e delle etichette (secondo *QRD*) e del Foglio Illustrativo (in seguito ai risultati del test di leggibilità) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Foglio Illustrativo e le etichette, corretti ed approvati, sono allegati alla presente Notifica.

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

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

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

T15ADD12018 (A pagamento).

### RANBAXY ITALIA S.P.A.

Sede legale: Piazza F. Meda, 3 - 20121 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04974910962

*Riduzione del prezzo al pubblico  
di specialità medicinale:*

FLUCONAZOLO RANBAXY

150 mg capsule rigide" 2 capsule - AIC 037900014,  
Prezzo: Euro 9,68

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee e selettive di legge, ai sensi delle Det. A.I.F.A. del 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006 e della DL n. 39 del 28 aprile 2009, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo a quello di pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore  
dott. Sante Di Renzo

T15ADD12020 (A pagamento).



**BOOTS PHARMACEUTICALS S.R.L.**

Sede legale: via Cesarea 11/10 - 16121 Genova  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02077880991

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

Specialità Medicinale: NIROLEX FLU TRIPLA AZIONE  
Confezioni e Numeri AIC: AIC n.040751 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice pratica: C1A/2015/2797. Procedura n. UK/H/4740/001/IA/009/G.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Grouping of variations di una variazione tipo IA in n. C.I.8.a) Introduzione di un Summary of Pharmacovigilance System per il prodotto commercializzato nel RMS Regno Unito e nei CMS Repubblica Ceca, Germania, Ungheria e Polonia e una variazione tipo IA in n. C.I.8.a) Introduzione di un Summary of Pharmacovigilance System per il prodotto commercializzato nel CMS Italia.

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

Il legale rappresentante  
dott. Antonino Rivara

T15ADD12030 (A pagamento).

**SPA ITALIANA LABORATORI BOUTY**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00844760157

*Modifiche di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (UE) 1234/2008 e ss.mm.ii.*

Codice pratica: N1A/2015/1783

Specialità Medicinale:

- ALLERGAN 2 g/100 g crema - tubo 30 g (codice AIC 001740063)

- CALMINE 200 mg - 12 compresse rivestite (codice AIC 028279014)

- CERULISINA 5 g/100 g + 95 g/100 g gocce auricolari, soluzione - flacone 20 ml codice AIC 020157018)

- NEO-EMOCICATROL 0,1 g/100 g + 1 g/100 g unguento nasale - tubo 20 g codice AIC 032280012)

- OCTILIA 0,5 mg/ml collirio, soluzione - 20 contenitori monodose da 0,3 ml (codice AIC 024507030) - 0,5 mg/ml collirio, soluzione - flacone 8 ml (codice AIC 024507016)

- RELAXAR 10 g/100 g + 1 g/100 g unguento - tubo 50 g (codice AIC 005032026)

- SOLFLU polvere per soluzione orale - 10 bustine gusto limone e miele da 4 g (codice AIC 041836014)

- VERELAIT 68 g/100 ml soluzione orale - 1 flacone 180 ml (codice AIC 029543016)

Titolare AIC: SpA Italiana Laboratori Bouty

Grouping Variation orizzontale, contenente n.8 Variazioni IA IN C.I.8.a) Introduzione del summary del PSMF (versione 3.0 del 16/01/2015 - EVcode MFL 132)

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

Il rappresentante legale  
Giorgio Pisani

T15ADD12031 (A pagamento).

**SPA ITALIANA LABORATORI BOUTY**

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00844760157

*Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e ss.mm.ii.*

Specialità Medicinale: CALMINE 200 mg - 12 compresse rivestite (codice AIC 028279014)

Titolare AIC: SpA Italiana Laboratori Bouty

Codice pratica: N1A/2015/1573

Variazione IA - B.II.b.4. Modifica delle dimensioni del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito a) sino a 10 volte superiore

Codice pratica: N1A/2015/1570

Variazione IA IN - B.III.1 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea nuovo o aggiornato di una sostanza attiva. a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea. 3. Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (sostituzione)

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

Il rappresentante legale  
Giorgio Pisani

T15ADD12032 (A pagamento).

**J. URIACH & CÍA., S.A.**

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

Titolare: J. Uriach & Cía., S.A. Av. Camí Reial 51-57 08184 Palau-solità i Plegamans (Barcelona-España)

Specialità medicinale: RUPAFIN

Confezioni: 10 mg compresse (AIC n.037880) in tutte le confezioni registrate

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

MRP n. ES/H/0105/001-002/IB/040



Var. A.2.b Change in the (invented) name of the medicinal product-for Nationally Authorised Products (Only for FI and SE)

MRP n. ES/H/0105/001-002/IA/043

Var. C.I.8.a Introduction of, or changes to, a summary of pharmacovigilance system for medicinal products for human use . Introduction of a summary of pharmacovigilance system, changes in QPPV (including contact details) and/or changes in the Pharmacovigilance System Master Files (PSMF) location

Specialità medicinale: RUPAFIN

Confezioni: 10 mg compresse in tutte le confezioni registrate e 1 mg/ ml sol. orale 1 flacone da 120 ml (AIC n.037880)

MRP n. ES/H/0105/001-002/IB/042

Var. C.I.11.z)

Update of the already approved RMP

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

Per conto di J. Uriach & C' A., S.A.  
dott.ssa Annarita Franzì

T15ADD12033 (A pagamento).

### IPSEN S.P.A.

Sede: via del Bosco rinnovato, 6 - Milanofiori Nord  
Palazzo U7 - 20090 Assago  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07161740159

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

Codice pratica: N1A/2015/2221

Titolare: Ipsen S.p.A. via del Bosco rinnovato, 6 - Milanofiori Nord Palazzo U7 - 20090 Assago.

Specialità medicinale: DYSPORT

Confezioni e numero di A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate (AIC n.028362)

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

Type IAIN - B.V.a.1 d) Single update of Plasma Master File in the marketing authorization dossier of a medicinal product (PMF 2nd step procedure)

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

Un procuratore  
Michela Maraschi

T15ADD12038 (A pagamento).

### GENETIC S.P.A.

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

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

Medicinale: FINDATUR

Codice AIC: 040598 tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2015/2831 - MRP N: IT/H/340/01-02/IA/011

Variatione e modifica apportata: Tipo IAin; C.I.8.a) introduzione del PSMF

Codice pratica: C1A/2015/3215 - MRP N: IT/H/340/01-02/IA/013

Variatione e modifica apportata: Tipo IAin; C.I.8.a) Modifica della QPPV

Specialità Medicinale: FINDATUR

Codice AIC e confezione: AIC 040598029 "500mg compresse rivestite con film" Codice pratica: C1A/2015/2922 - MRP N: IT/H/340/02/IA/012/G

Variationi e modifica apportate: B.II.b.1.a (tipo IAin); B.II.b.2.c.2 (tipo IAin); Sostituzione del sito autorizzato Actavis hf. Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjorour, Islanda con il sito Genetic S.p.A., Contrada Canfora- 84084 Fisciano (SA) Italia per le fasi di confezionamento secondario e rilascio del lotto con controlli.

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

Un procuratore  
Emanuela Pavese

T15ADD12039 (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 AIC: Sigma-Tau I.F.R SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: EOLUS

Confezioni e numero di AIC: 12 mcg soluzione pressurizzata, 100 inalazioni - AIC n. 028257069

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1A/2015/2019

Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del documento di sintesi del Sistema di Farmacovigilanza (modulo 1.8.1: Summary of PSMF)



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

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD12040 (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: Avantgarde SpA - Via Pontina km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: DIATHYNIL

Confezioni e numero di AIC: Tutte (028702)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1A/2015/1806

Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del documento di sintesi del Sistema di Farmacovigilanza (modulo 1.8.1: Summary of PSMF).

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

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD12041 (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: Avantgarde SpA - Via Pontina km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: DERMOMYCIN

Confezioni e numero di AIC: Tutte (021266)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1A/2015/1808

Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del documento di sintesi del Sistema di Farmacovigilanza (modulo 1.8.1: Summary of PSMF).

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

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD12042 (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: Avantgarde SpA - Via Pontina km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: DERMOMYCIN CORT 0,03% + 2% crema

Confezioni e numero di AIC: Tutte (022705)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1A/2015/1809

Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del documento di sintesi del Sistema di Farmacovigilanza (modulo 1.8.1: Summary of PSMF).

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

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD12043 (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.*

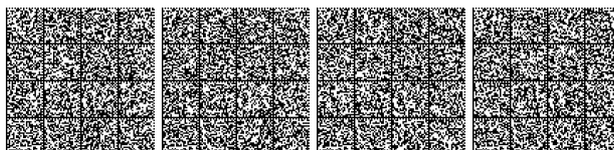
Titolare: Avantgarde SpA - Via Pontina km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: SALONPAS

Confezioni e numero di AIC: Tutte (022511)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1A/2015/1804

Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del documento di sintesi del Sistema di Farmacovigilanza (modulo 1.8.1: Summary of PSMF).



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

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD12044 (A pagamento).

### SF GROUP S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: UROFOS

Confezioni e numeri di AIC: "3 g granulato per soluzione orale - 1 bustina" AIC: 038556015; 3 g granulato per soluzione orale - 2 bustine AIC: 038556027

Grouping di 2 variazioni di tipo IA: A. 7 e B.II.b.4

Tipo di modifica: A.7: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo); Modifica apportata: eliminazione di Special Product's Line S.p.A. - Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR) Italia.

Tipo di modifica: B.II.b.4: Modifica delle dimensioni del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito; a) Sino a 10 volte superiore alla dimensione approvata del lotto. Modifica apportata: aumento di batch size da 106,55 kg a 213,1 kg corrispondenti a 26,638 bustine

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

Il legale rappresentante  
dott. Francesco Saia

T15ADD12045 (A pagamento).

### PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina  
Capitale sociale: E. 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Specialità Medicinale: UNASYN (sultamicillina)

Confezioni e numero di AIC: "Bambini 250mg polvere per sospensione orale" 1 flacone da 100ml AIC n. 026360065

Titolare AIC: Pfizer Limited, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Regno Unito

Codice Pratica: N1A/2015/1564

Tipo di modifica: Variazione Tipo IA n. B.II.e.1 a) 1. - Modifica della composizione qualitativa del confezionamento primario del prodotto finito - sostituzione del flacone da 145 ml realizzato con resina Eraclene BC82 con il flacone da 150 ml realizzato con resina Eltex A5006FN1285.

Specialità Medicinale: LEDERFOLIN (Calcio levo-folionato pentaidrato)

Confezioni e numero di AIC:

"25mg Polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso" AIC n. 024659120

"100mg polvere per soluzione per infusione" AIC n. 024659195.

"175mg polvere per soluzione per infusione" AIC n. 024659183

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. - Via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Codice Pratica: N1B/2015/2603

Tipo di modifica: Variazione di Tipo IB - B.II.d.2 - Modifica della procedura di prova del prodotto finito per la determinazione delle endotossine batteriche.

Specialità Medicinale: ZAVEDOS

Confezioni e numero di AIC:

5mg/5ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso AIC n.027441017

10mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso AIC n. 027441029

5mg/5ml soluzione iniettabile per uso endovenoso AIC n. 027441068

10mg/10ml soluzione iniettabile per uso endovenoso AIC n. 027441070

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. - Via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Codice Pratica: N1A/2015/1760

Tipologia della modifica: Grouping di due variazioni di tipo IA A.7

Modifica: Eliminazione di due siti di fabbricazioni del principio attivo, Pfizer Cork Ltd Inchera, Little Island Co. Cork Irlanda e Chemi S.p.A Frosinone, Italia.

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

Un procuratore  
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD12046 (A pagamento).



**INDUSTRIA FARMACEUTICA  
GALENICA SENESE S.R.L.**

Sede legale: via Cassia Nord, 351 – Monteroni d'Arbia (SI)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00050110527

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

Titolare AIC: Industria Farmaceutica Galenica Senese S.R.L..  
Specialità Medicinali: TUTTE

Confezioni e codici A.I.C.: Tutte le confezioni ed A.I.C. autorizzate.

Codice pratica: N1A/2015/2292 Variazione Tipo IAIN cat. C.I.8 a) Introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF) di Industria Farmaceutica Galenica Senese S.R.L..

Specialità medicinale: PARACETAMOLO GALENICA SENESE

A.I.C. e confezioni: 041160 in tutte le confezioni autorizzate.  
Procedura europea n. PT/H/1233/001/IB010/G.

Grouping variation: n. 1 Tipo IB cat. B.II.b.1.f) Sostituzione del sito di fabbricazione del prodotto finito in flaconcini in vetro da 100 ml da Combino Pharm SL a Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l. + 1 Tipo IB cat. B.II.e.4.c) Modifica delle dimensioni del contenitore primario flaconcino in vetro da 100 ml + 1 Tipo IAIN cat. B.II.b.2.c.2): Sostituzione del sito di controllo e di rilascio dei lotti di prodotto finito da Combino Pharm SL a Industria Farmaceutica Galenica Senese S.R.L. + n. 1 Tipo IAIN B.II.b.1.a): Sostituzione del sito di imballaggio secondario da Combino Pharm SL a Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l..

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

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

Il legale rappresentante  
dott.ssa Danila Antonia Perillo

T15ADD12047 (A pagamento).

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

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

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

Medicinale: ANASTROZOLO PROFESSIONALCARE

Confezioni e numeri A.I.C.: AIC 039618018 - "1 mg compresse rivestite con film" 28 compresse.

DCP n. IT/H/0411/001/IB/007 - Codice pratica: C1B/2015/1793

Modifica di Tipo IB, categoria A.2.b) consistente nella modifica della denominazione del prodotto in Italia da ANASTROZOLO PROFESSIONALCARE a STRAZOLEX.

DCP n. IT/H/0411/001/IAIN/008 - Codice pratica: C1A/2015/2161

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

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD12048 (A pagamento).

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

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

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

Medicinale: OMOLIN

Confezioni e numeri A.I.C.: 038003, in tutte le confezione e presentazioni autorizzate.

DCP n. NL/H/0972/IA/026/G - Codice pratica: C1A/2015/2082

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

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD12049 (A pagamento).

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

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

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

Codice pratica: N1A/2015/2209

Specialità medicinale: ATENIGRON AIC 025987037

Tipologia variazione: IAIN C.I.3.a; Tipo di modifica: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito conclusione della procedura PSUSA/00000260/201409 del 20/05/2015, per i medicinali contenenti atenololo + clortalidone.



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

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

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 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 D.Lgs.

Il legale rappresentante  
dott. Enzo Moroni

T15ADD12050 (A pagamento).

#### **ITALFARMACO S.P.A.**

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: DEDRALEN

Confezioni e codice AIC:

2 mg compresse - 30 compresse AIC n. 027062013

4 mg compresse - 20 compresse AIC n. 027062025

Codice pratica: N1B/2015/2990

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Variazione Tipo IB foreseen n. B.II.d.1.c) Introduzione del metodo per il test "related substance" sul prodotto finito.

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

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

L'amministratore delegato  
dott. Alessandro Porcu

T15ADD12051 (A pagamento).

#### **ITALFARMACO S.P.A.**

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: FARMODOXI

Confezioni e codice AIC:

100 mg compresse - 10 compresse AIC n. 021856051

Codice Pratica: N1B/2015/2895

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Grouping Variation Tipo IB foreseen n. B.II.d.1.c) Aggiunta del parametro "Impurezze totali" per il prodotto finito; Variazione Tipo IA n. B.II.d.1.d) Eliminazione del test relativo alla determinazione del solvente residuo "etanolo" per il prodotto finito.

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

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

L'amministratore delegato  
dott. Alessandro Porcu

T15ADD12052 (A pagamento).

#### **LIFEPHARMA S.P.A.**

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

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

Titolare: Lifepharm S.p.A Via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Specialità medicinale: TROJECT (octreotide acetato) 50-100-500 mcg/ml soluzione iniettabile in siringa preimpia

Codice A.I.C.: 039100 - in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati



Codice pratica: C1B/2015/1539

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Procedura numero: IT/H/152/001-003/IB/012/G

Grouping Variation Tipo IB B.I.a.1a) / Tipo IA n. B.I.a.3a) Inserimento di CHEMI S.p.A. Via Vadisi n. 5, 03010 Patrica (FR) come sito di produzione alternativo per alcuni step del processo di produzione della sostanza attiva e modifica del batch size.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua Pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

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

L'amministratore delegato  
dott. Francesco Lami

T15ADD12053 (A pagamento).

### **CHEMI S.P.A.**

Sede: via dei Lavoratori, 54 – 20092  
Cinisello Balsamo (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00148870603

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

Titolare: Chemi S.p.A Via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Specialità medicinale: SIROCTID (octreotide acetato) 50-100-500 mcg/ml soluzione iniettabile in siringa preriempita

Codice A.I.C.: 039101 - in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1B/2015/1541

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Procedura numero: IT/H/153/001-003/IB/010/G

Grouping Variation Tipo IB B.I.a.1a) / Tipo IA n. B.I.a.3a) Inserimento di CHEMI S.p.A. Via Vadisi n. 5, 03010 Patrica (FR) come sito di produzione alternativo per alcuni step del processo di produzione della sostanza attiva e modifica del batch size.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua Pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

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

L'amministratore delegato  
dott. Paolo Oligeri

T15ADD12054 (A pagamento).

### **CHEMI S.P.A.**

Sede: via dei Lavoratori, 54  
20092 Cinisello Balsamo (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00148870603

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

Titolare: Chemi S.p.A Via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Specialità medicinale: OCTREOTIDE CHEMI (octreotide acetato) 50-100-500 mcg/ml soluzione iniettabile in siringa preriempita

Codice A.I.C.: 040625 - in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1B/2015/1536

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Procedura numero: IT/H/0227/001-003/IB/013/G

Grouping Variation Tipo IB B.I.a.1a)/Tipo IA n. B.I.a.3a) Inserimento di CHEMI S.p.A. Via Vadisi n. 5, 03010 Patrica (FR) come sito di produzione alternativo per alcuni step del processo di produzione della sostanza attiva e modifica del batch size.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua Pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

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

L'amministratore delegato  
dott. Paolo Oligeri

T15ADD12055 (A pagamento).

### **NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A. (ora GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A.)**

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

Titolare: Novartis Consumer Health S.p.A., Largo U. Bocconi 1 - 21040 Origgio (VA)

Estratto Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Specialità medicinale: NITOSSIL

Codice farmaco: 025073040

Codice pratica: N1B/2015/2290

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

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test; aggiornamento dell' RCP e delle Etichette secondo QRD.



E' autorizzata la modifica dell'RCP e delle Etichette (secondo *QRD*) e del Foglio illustrativo (in seguito ai risultati del test di leggibilità) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. L'RCP, il Foglio illustrativo e le etichette corretti ed approvati sono allegati alla presente notifica.

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

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

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

Due procuratori  
dott.ssa Silvia De Micheli

avv. Loredana Palomba

T15ADD12056 (A pagamento).

### **ITALFARMACO S.P.A.**

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: GLIATILIN

1000 mg/4 ml Soluzione iniettabile - 5 fiale AIC n. 025937071

400 mg capsule - 14 capsule AIC n. 025937020

600 mg flaconcini - 10 flaconcini AIC n. 025937044

Codice pratica: N1A/2015/1812

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Variazione Tipo IAIN n. B.II.b.1.a) Aggiunta di NEOLOGISTICA S.r.l., situata in Largo Umberto Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA) per la fase di confezionamento secondario.

Data di implementazione: 22/06/2015

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

L'amministratore delegato  
dott. Alessandro Porcu

T15ADD12058 (A pagamento).

### **ITALFARMACO S.P.A.**

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: ZARELIS (venlafaxina) 37,5-75-150-225 mg compresse a rilascio prolungato

Codice A.I.C. : 038316 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1B/2015/1842

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Procedura di Mutuo Riconoscimento SE/H/581/01-04/IB /027/G

Grouping Variation: Tipo IAIN n. A.1.- Modifica del titolare del medicinale in Francia da: Abbott Products S.A.S. a: Mylan Medical S.A.S.

Data di implementazione: 05.06.2015

Tipo IB A.2.b. - Modifica del marchio del prodotto medicinale autorizzato in Francia da: Venlafaxine Abbott a: Venlafaxine Biphar

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua Pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

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

L'amministratore delegato  
dott. Alessandro Porcu

T15ADD12059 (A pagamento).



**BRACCO S.P.A.**

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

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

Specialità medicinale: VITAROS

Confezioni:

041332014 "crema 2 mg/g"

041332026 "crema 3 mg/g"

Titolare AIC: BRACCO S.p.A.

Procedura EU: NL/H/2380/001-002/IB/008

Codice pratica: C1B/2015/1736

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.c.1.c)

Eliminazione di un parametro di specifica "ossido di propilene residuo".

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Anna Fasola

T15ADD12060 (A pagamento).

**BENEDETTI & CO. S.P.A.**

Sede: via Bolognese, 250 - 51100 Pistoia

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008*

Titolare A.I.C.: Benedetti & Co. S.p.A.

Specialità medicinale: DIAMEL (AIC 037039, tutte le confezioni)

Codice Pratica: CIA/2015/2789, Procedura Europea IT/H/185/01/IA/09;

Specialità medicinale DIUVAL (AIC 041949, tutte le confezioni)

Codice Pratica C1A/2015/2801, Procedura Europea PT/H/0467/IA/005/G;

Specialità medicinali: DEGASTRIL (AIC 032885), DIAZID (AIC 036328), FLOGODERM (AIC 030258), FOROTAN (AIC 036218), MUCOFIAL (AIC 034360), NANSEN (AIC 037907), NATAM (AIC 038058) NIMESULIDE BIG (AIC 028921), NIMOBRAIN (AIC 037512), UROFLUS (AIC 035585), confezioni: tutte le confezioni

Codice Pratica N1A/2015/2036;

Variazione Tipo IAin C.I.8.a - Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza - per tutte le pratiche sopra riportate.

Specialità medicinale: NATAM (AIC 038058, tutte le confezioni)

Codice Pratica N1B/2015/1862.

Grouping IB/IA: IAin, B.III.1.a.3 e IB, B.I.d.1.a.4, introduzione del nuovo produttore di Amlodipina besilato, Glochem Industries Limited (CEP R1-CEP 2002-072-Rev 03) ed introduzione del periodo di re-test della sostanza attiva (60 mesi) supportato da dati in tempo reale.

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

La procuratrice  
sig.ra Letizia Ferruzza

T15ADD12061 (A pagamento).

**MITHRIDATUM LIMITED**

Sede legale: 5th Floor, 86 Jermyn Street SW1Y 6AW – London (Regno Unito)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: GB003372618

*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: SYKRAZIDE

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 041965 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1B/2015/1429

Grouping of variations: Modifica di Tipo IAin categoria B.II.b.1.b consistente nell'aggiunta di Balkanpharma Dupnitsa AD (Bulgaria) quale sito responsabile del confezionamento primario; modifica di tipo IB categoria B.II.b.1.e consistente nell'aggiunta di Balkanpharma Dupnitsa AD (Bulgaria) quale sito responsabile della produzione del prodotto finito; modifica di tipo IAin categoria B.II.b.1.a consistente nell'aggiunta di Balkanpharma Dupnitsa AD (Bulgaria) quale sito responsabile del confezionamento secondario; modifica di tipo IAin categoria B.II.b.2.c.2 consistente nell'aggiunta di Balkanpharma Dupnitsa AD (Bulgaria) quale sito responsabile del rilascio e del controllo dei lotti; modifica di tipo IB categoria B.I.b.2.e consistente in modifiche nella procedura di prova del principio attivo irbesartan; modifica di tipo IA categoria B.II.b.3.a consistente in modifiche minori nel procedimento di produzione del prodotto finito.

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD12063 (A pagamento).



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

Sede legale: viale Bodio 37/b – 20158 Milano

Capitale sociale: € 10.400

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11388870153

*Riduzione del prezzo al pubblico di medicinali*

Specialità medicinale: ACIDO ALENDRONICO ZENTIVA

Confezione: “70 mg compresse” 4 compresse in blister - AIC n. 037514015 - Classe A) Nota 79 RR - Prezzo al pubblico: Euro 17,97.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee di legge, entrerà in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD12065 (A pagamento).

**MYLAN S.P.A.**

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 13179250157

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274.*

Specialità medicinale: CALCITRIOLO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 035102. Codice Pratica N1B/2015/3199. Var. Grouping: Tipo IB cat. B.III.1.a.3: Sostituzione DMF 4137 EC 0398 (Tit. Teva Pharmaceutical Industries Ltd) con il CEP 2012-356 (Tit. Cerbios-Pharma S.A., R0-CEP 2012-356-Rev 00) + Tipo IB cat. B.I.d.1.a)4: Introduzione re-test period di 3 anni per il principio attivo Calcitriolo prodotto da Cerbios-Pharma S.A.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Procuratore  
Maria Luisa Del Buono

T15ADD12069 (A pagamento).

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

Sede legale: via Beniamino Segre n. 59 - 00134 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07599831000

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

Titolare: S.F. Group srl

Medicinale: AMARKOR

Confezioni e numero A.I.C.: “30 mg compresse rivestite con film a rilascio prolungato” 14 compresse - AIC 035067014; “60 mg compresse rivestite con film a rilascio prolungato” 14 compresse - AIC 035067026

Codice Pratica: N1A/2015/2078 - Tipologia variazione: Variazione tipo IA

Tipo modifica: B.III.1.a.2 Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea aggiornato, per Nifedipina, presentato da fabbricante già approvato: Moehs Iberica S.L. da: R1-CEP 1996-105-Rev 02 a: R1-CEP 1996-105-Rev 03.

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

Il legale rappresentante  
dott. Francesco Saia

T15ADD12071 (A pagamento).

**BRACCO S.P.A.**

Sede: via E. Folli, 50 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00825120157

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008*

Titolare AIC: Bracco S.p.A.

Specialità medicinale: CEBION

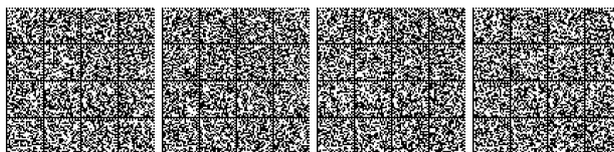
Numeri A.I.C. e Confezioni: 003366 - tutte le confezioni

Codice pratica: N1A/2015/2114

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

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

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



Specialità medicinale: DROPSTAR

Numeri A.I.C. e Confezioni:

032040014 "20 contenitori monodose da 0,5 ml"

032040026 "10 contenitori monodose da 0,5 ml"

Codice pratica: N1B/2015/3087

Specialità medicinale: SINTOTRAT

Numeri A.I.C. e Confezioni: 025753017 "0,5% crema Tubo da 20 g"

Codice pratica: N1B/2015/3088

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

Modifica apportata: foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test ed adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e le 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.

Specialità medicinale: MEPRAL 40 mg polvere per soluzione per infusione

Numero di AIC: 026783023-035

Codice pratica: C1A/2015/1917

MRP n.: IT/H/260/04/IA/17/G

Tipologia variazione: Tipo IA B.II.e.7.a)

Eliminazione dei dettagli di un fornitore di componenti di chiusura del contenitore.

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Anna Fasola

T15ADD12072 (A pagamento).

### AVANTGARDE S.P.A.

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

*Avviso di annullamento relativo  
alla specialità medicinale SALONPAS*

Si comunica che l'annuncio con codice redazionale T15ADD11484, pubblicato sulla G.U.R.I. parte II n. 102 del 05/09/2015, relativo al medicinale: SALONPAS, confezioni

e numeri A.I.C.: 2 Cerotti medicati grandi, AIC n. 022511202 e 10 cerotti medicati piccoli, AIC n. 022511190 - Codice Pratica: N1A/2015/2084, è da ritenersi nullo.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD12077 (A pagamento).

### ADDENDA PHARMA S.R.L.

Sede legale: viale Shakespeare n. 47 - 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: Addenda Pharma Srl - Viale Shakespeare n. 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: GOLTOR

Confezioni e numeri di AIC: Tutte (AIC n. 036678)

Tipologia variazione: Var. IB: C.I.z) Modifica (sicurezza e efficacia) per prodotti medicinali ad uso umano. Altre variazioni

Cod. Pratica N1B/2015/1182

Proc. WS n. DE/H/XXXX/WS/253 - Proc. MRP n. DE/H/495/001-004/WS/60

Modifica apportata: Modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per l'implementazione di una raccomandazione del PRAC (EPITT n. 18140), relativa alla miopia necrotizzante immuno-mediata.

E' autorizza la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU della variazione 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 indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla di pubblicazione in G.U. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD12081 (A pagamento).



**S.A.L.F. S.P.A.**  
**Laboratorio Farmacologico**

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 - Codice pratica: N1B/2015/1904*

Specialità medicinale: RANITIDINA S.A.L.F. AIC: 041519 Codice confezione: 012 - 50 mg/5 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso - 5 fiale da 5 ml.

Grouping variation: IA<sub>IN</sub> B.III 1 presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato. a) 1. Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato (No. R1-CEP 2000-342-Rev 04). IA B.I.b.1 modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. b) Rafforzamento delle specifiche (Controllo della materia prima. (Identificazione: A) Spettro IR: 98,5% - 101,5%; B) Gravimetrica: formazione di un precipitato bianco).

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

Il legale rappresentante  
 Anna Maria Martinelli

TC15ADD11857 (A pagamento).

**HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L.**

Sede legale: via dell'industria, 6  
 23030 Tovo di S. Agata (SO)  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03222380960

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 219/2006 e s.m.i e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.*

Titolare AIC: HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L.

Specialità medicinale: Soluzione per Emofiltrazione HBiofluids

Confezione e numero di AIC: confezioni autorizzate AIC 031533

Codice pratica: N1A/2015/1641

Variatione Tipo IA in B.III.1.a.3: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativo al principio attivo Calcio cloruro biidrato No. R1-CEP 2006-263-Rev00 da parte del fornitore «Macco Organiques, S.R.O., Zahradni 46c, Czech Republic-792 01 Bruntal» in aggiunta a quelli autorizzati per le specialità medicinali

Soluzione per Emofiltrazione HBiofluids, per tutte le confezioni, eccetto l'AIC 031533250.

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

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

Il procuratore  
 Marco Mantovani

TC15ADD11898 (A pagamento).

**HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L.**

Sede legale: via dell'industria, 6  
 23030 Tovo di S. Agata (SO)  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03222380960

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento n.1234/2008/CE e s.m.*

Titolare AIC: HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L.

Specialità medicinale: Soluzione per Dialisi Peritoneale HBiofluids

Confezione e numero di AIC: confezioni autorizzate AIC 031532

Codice pratica: N1A/2015/1743

Variatione Tipo IA in B.III.1.a.3: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativo al principio attivo Calcio cloruro biidrato No. R1-CEP 2006-263-Rev00 da parte del fornitore «Macco Organiques, S.R.O., Zahradni 46c, Czech Republic-792 01 Bruntal» in aggiunta a quelli autorizzati per le specialità medicinali

Soluzione Dialisi Peritoneale HBiofluids, per tutte le confezioni.

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

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

Il procuratore  
 Marco Mantovani

TC15ADD11901 (A pagamento).

**BAYER S.P.A.**

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio*

*di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012*

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

Specialità medicinale: LASONIL antidolore



«10% Gel» 1 tubo da 50 g AIC 042154017

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012  
Pratica n.ro N1B/2015/3195

Grouping of Variations Tipo: IA/IB

IA A 7: eliminazione del sito di produzione Lisapharma S.p.A. Erba (CO) Italia.

IB B.II.b.4: eliminazione di un batch size non utilizzato dal sito Doppel Farmaceutici Cortemaggiore (PC) Italia.

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD11879 (A pagamento).

### MSD ITALIA S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: PROPECIA

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/0158/001/IB/031/G

Codice Pratica: C1B/2015/2034

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni:

Tipo IB - tipologia B.II.b.1.e) Aggiunta di Alkermes Pharma Ireland Limited come sito alternativo per la produzione del prodotto finito;

Tipo IA – tipologia B.II.b.2.a) Aggiunta di Alkermes Pharma Ireland Limited come sito di controllo dei lotti del prodotto finito;

Tipo IA – tipologia B.II.b.3.a) Modifica minore nel processo di produzione;

Tipo IA – tipologia B.II.b.4.a) Modifica della dimensione del lotto di produzione del prodotto finito a 431 kg, pari a 2.800.000 compresse;

Tipo IA – tipologia A.7 Eliminazione del sito Merck Sharp & Dohme Ltd. (MSD Cramlington, Regno Unito) come sito di produzione del prodotto finito.

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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD242 (A pagamento).

### MSD ITALIA S.R.L.

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

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A*

Specialità medicinale: SINVACOR, INEGY, ATOZET, KEXROLT, ORVATEZ

Codice farmaci: 027209, 036679, 043543, 043247, 043249

Titolare AIC: MERCK SHARP & DOHME LIMITED

Rappresentante in Italia: MSD Italia S.r.l.

Codice Pratica N° N1B/2015/1182

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia di variazione oggetto della modifica: C.I.z Modifica (sicurezza ed 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), relativa alla miopatia necrotizzante immuno-mediata.

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

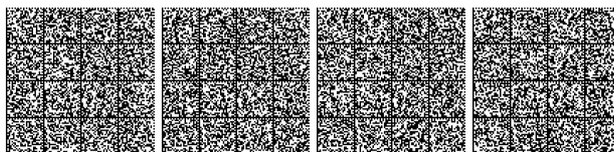
Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo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

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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD244 (A pagamento).



**MSD ITALIA S.R.L.**

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

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio valutazione e autorizzazione: 27 luglio 2015)*

Specialità medicinale: DIPROSALIC 0,05% + 3% unguento e 0,05% + 2% soluzione cutanea

Confezione e numero di A.I.C.: TUTTE

Codice Pratica: N1A/2015/2110

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA - tipologia : B.III.1 a) 2 Aggiornamento del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva acido salicidico da R2-CEP 1993-008 Rev 02 a R2-CEP 1993-008 Rev 03, a seguito della modifica della denominazione sociale del sito di produzione attualmente approvato, da Rhodia Opération SAS a Novacyl.

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD245 (A pagamento).

**BAYER S.P.A.**

*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale FINACEA 15% gel*

Nell'avviso TS15ADD11514 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* parte II n.103 dell'8 settembre 2015, il testo riguardante la variazione del medicinale FINACEA 15% gel deve essere sostituito da:

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

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

a:

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della varia-

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

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

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

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD11877 (A pagamento).

**CONCESSIONI DEMANIALI****AUTORITÀ PORTUALE DI GENOVA**

*Avviso di deposito istanze per concessioni demaniali*

L'Autorità Portuale di Genova comunica che è stata presentata da parte della società SPINELLI S.R.L., concessionaria sino al 31/12/2020 di aree ed edifici per mq 149.325 presso il porto di Genova, tra ponte ex-Idroscalo ponente e calata Massaua, per esercizio di attività di terminal portuale ex art. 18 legge n. 84/1994, istanza per interventi infrastrutturali, e connessa proroga della citata scadenza concessoria per la durata di anni 60 o 40 (variabili in ordine agli interventi che fossero autorizzati); istanza corredata da piani di impresa e di ulteriori investimenti produttivi. Ai fini di cui all'art. 18 reg. cod. nav. l'istanza è pubblicata all'Albo Pretorio del Comune di Genova fino al 19.11.2015 (60 giorni), nonché sul sito internet di Autorità Portuale di Genova (www.porto.genova.it).

L'istanza è a disposizione presso l'ufficio Atti Formali - servizio Demanio - direzione Gestione del Territorio (2° piano, Palazzo San Giorgio).

Invita coloro che potessero avervi interesse a presentare per iscritto al predetto ufficio, entro il perentorio termine sopra indicato, quelle osservazioni che ritenessero opportune a tutela dei loro eventuali diritti e/o a formulare istanze concorrenti.

Riservata, comunque, ogni diversa e/o ulteriore valutazione da parte dell'Ente in ordine alle istanze presentate, compresa ogni valutazione in merito alla procedura invocata.

Il presidente  
Luigi Merlo

T15ADG12037 (A pagamento).



**CONSIGLI NOTARILI****CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA***Avviso di trasferimento del notaio Vittorio Fabbri*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che il dott. Vittorio Fabbri, già Notaio in Castel d'Azzano, trasferito nella sede di Barletta (D.N. di Trani) con D.D. 26 maggio 2015 pubblicato in *G.U.* n. 123 del 29 maggio 2015, cancellato dal Ruolo dei Notai del Distretto di Verona in data 6 agosto 2015, è stato iscritto nel Ruolo dei Notai del Distretto di Trani per la sede suddetta in data 6 agosto 2014.

Verona, 10 settembre 2015

Il presidente  
notaio Vincenzo Scaduto

TC15ADN11896 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTUALE DI CHIETI - LANCIANO - VASTO***Iscrizione a ruolo della dott.ssa Garda Laura*

Il sottoscritto Dr. Tragnone Giuseppe, Presidente del Consiglio del Collegio dei Distretti Notarili riuniti di Chieti Lanciano e Vasto, rende noto che in data 30 luglio 2015 ha iscritto nel Ruolo dei Notai dei Distretti Notarili Riuniti di Chieti Lanciano e Vasto, alla sede di Casoli, la dottoressa Garda Laura, per trasferimento dalla sede di Orsognai (stesso Distretto Notarile) giusta DD del 26 maggio 2015 pubblicato nella *G.U.* del 29 maggio 2015 n. 123 Serie Generale.

Il presidente del consiglio distrettuale  
notaio dott. Tragnone Giuseppe

TC15ADN11899 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI VICENZA E BASSANO DEL GRAPPA***Iscrizione al ruolo del dott. Lorenzo Magi*

Io sottoscritto notaio Vito Guglielmi in qualità di Presidente del Consiglio Notarile dei Distretti Riuniti di Vicenza e Bassano del Grappa, comunico che con provvedimento in data 29 luglio 2015, ho ordinato l'iscrizione al ruolo del Notai esercenti nel Distretto del dr. Lorenzo Magi, notaio trasferito dalla sede notarile di Recoaro Terme, distretti notarili riuniti

di Vicenza e Bassano del Grappa, alla sede notarile di Schio, stesso distretto notarile, con D.D. 26 maggio 2015 pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 123 del 29 maggio 2015.

Il presidente  
notaio Vito Guglielmi

TC15ADN11900 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE  
Distretti riuniti di Firenze - Pistoia - Prato**

50125 Firenze - Via dei Renai, 23  
Tel. 055/2342789 - Fax 055/2341194  
e-mail: consigliofirenze@notariato.it

*Iscrizione a ruolo del  
notaio Eduardo Colonna Romano*

Il Presidente rende noto che il Notaio Eduardo Colonna Romano, trasferito dalla Sede Notarile di Prato a quella di Poggio a Caiano con Decreto Dirigenziale 26 maggio 2015, pubblicato in *G.U.* n. 123 del 29 maggio 2015, è stato iscritto in data odierna nel Ruolo dei Notai esercenti in questi Distretti per la nuova residenza.

Il presente avviso verrà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* in conformità al combinato disposto dell'art. 24, III comma (L.N.) e dell'art. 31, III comma, Legge 24 novembre 2000, n. 340 e si rilascia in carta libera ai sensi dell'art. 4 alleg. B del D.P.R. 26.10.1972, n. 642.

Dalla sede del Consiglio Notarile.

Firenze, 6 agosto 2015

Il presidente  
notaio Vincenzo Vettori

TC15ADN11904 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE  
Distretti riuniti di Firenze - Pistoia - Prato**

*Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti  
del dott. Niccolò Turchini*

Il presidente Rende noto che il Notaio Niccolò Turchini, trasferito dalla Sede Notarile di Sesto Fiorentino a quella di Firenze con Decreto Dirigenziale 26 maggio 2015, pubblicato in *G.U.* n. 123 del 29 maggio 2015, è stato iscritto in data odierna nel Ruolo dei Notai esercenti in questi Distretti per la nuova residenza.



Il presente avviso verrà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* in conformità al combinato disposto dell'art. 24 III comma (L.N.) e dell'art. 31 III comma Legge 24 novembre 2000 n. 340 e si rilascia in carta libera ai sensi dell'art. 4 alleg. B del D.P.R. 26 ottobre 1972 n. 642.

Dalla Sede del Consiglio Notarile, Firenze, 6 agosto 2015

Il presidente  
notaio Vincenzo Vettori

TC15ADN11916 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI  
RIUNITI DI SASSARI,  
NUORO E TEMPO PAUSANIA**

*Dispensa da ruolo di notaio esercente  
della dott.ssa Maria Teresa Sindona, notaio in Ozieri*

Il Presidente rende noto che la dtt.ssa Maria Teresa Sindona, nata a Viterbo il 14 maggio 1950, notaio residente nel Comune di Ozieri, con D.D. del 31 marzo 2015, è dispensata dall'ufficio, a sua domanda, a decorrere dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

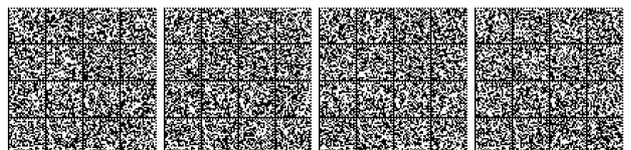
Il presidente  
Notaio Giovanni Carlini

TC15ADN12070 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2015-GU2-108) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



## MODALITÀ PER LA VENDITA

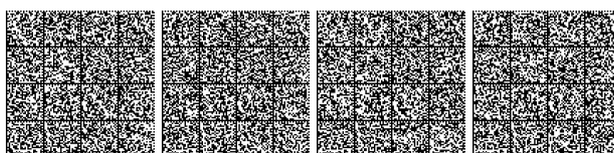
**La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:**

- **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](http://www.ipzs.it) e [www.gazzettaufficiale.it](http://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](mailto:informazioni@gazzettaufficiale.it)

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



*pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca*



**GAZZETTA UFFICIALE**  
  
 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

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

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

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

**CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO**

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

**PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI**

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

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

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

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II**

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

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

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

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

**RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI**

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

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

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

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

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

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





€ 4,06

