

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA Roma - Martedì, 22 settembre 2015

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

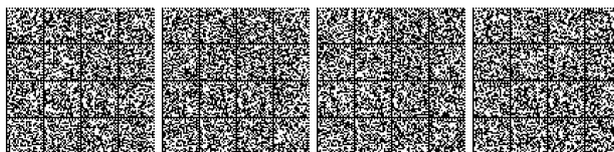
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	ANNUNZI GIUDIZIARI
Convocazioni di assemblea	Notifiche per pubblici proclami
ALLIANZ SUBALPINA HOLDING S.P.A. <i>Avviso di convocazione di assemblea ordinaria</i> (T15AAA12088) Pag. 1	TAR CAMPANIA - NAPOLI Sezione IV <i>Notificazione per pubblici proclami - R.G. 1149/2015</i> (T15ABA12102) Pag. 3
FARMACEUTICA COOPERATIVA PAVESE "FAR- COPA" S.C.R.L. <i>Avviso di rettifica</i> (T15AAA12107) Pag. 1	TRIBUNALE DI TRANI <i>Atto di citazione per usucapione</i> (T15ABA12120) ... Pag. 3
GREEN POWER S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (T15AAA12114)... Pag. 1	Ammortamenti
LA GENERALE FINANZIARIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (TS15AAA11995)... Pag. 2	TRIBUNALE ORDINARIO DI BRESCIA Ufficio della volontaria giurisdizione <i>Ammortamento cambiario</i> (T15ABC12095) Pag. 4
MONDELLO IMMOBILIARE ITALO BELGA S.A. <i>Convocazione di assemblea generale straordinaria</i> (TC15AAA11984) Pag. 2	Proroga termini
OTTANA SVILUPPO S.C.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (T15AAA12103)... Pag. 1	PREFETTURA DI MESSINA <i>Proroga termini legali e convenzionali</i> (TC15ABP11986) Pag. 4
	PREFETTURA DI PISA <i>Proroga dei termini legali e convenzionali</i> (TC15ABP11983) Pag. 4



ALTRI ANNUNZI	
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
BB FARMA S.R.L. <i>Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (T15ADD12096)</i>	Pag. 7
BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD12113)</i>	Pag. 12
BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale RYTMONORM (T15ADD12090)</i>	Pag. 6
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 712/2012/CE (T15ADD12116)</i>	Pag. 13
CSL BEHRING GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008. (T15ADD12094)</i>	Pag. 7
CSL BEHRING GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008. (T15ADD12092)</i>	Pag. 6
CSL BEHRING GMBH <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. 1234/2008 (T15ADD12093)</i>	Pag. 7
EG 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 (T15ADD12089)</i>	Pag. 5
FADEM INTERNATIONAL S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD11982)</i>	Pag. 15
FG S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD12111)</i>	Pag. 12
GE HEALTHCARE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD11980)</i>	Pag. 15
GE HEALTHCARE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD11981)</i>	Pag. 15
I.G. FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE <i>Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD12119)</i>	Pag. 14
ITALCHIMICI 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD12091)</i>	Pag. 6
L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (T15ADD12105)</i>	Pag. 11
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. (T15ADD12104)</i>	Pag. 8
NEW.FA.DEM. S.R.L. FARMACEUTICI E CHIMICI <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. del Decreto Legislativo n.274 del 29/12/2007. (T15ADD11978)</i>	Pag. 14
NEW.FA.DEM. S.R.L. FARMACEUTICI E CHIMICI <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. del Decreto Legislativo n.274 del 29/12/2007. (T15ADD11979)</i>	Pag. 14
ORION CORPORATION <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 (T15ADD12115)</i>	Pag. 13
RANBAXY ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012. (T15ADD12101)</i>	Pag. 8



S.F. GROUP S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. Comunicazione notificata regolare AIFA/V&A/P/91437 del 14/09/2015 (T15ADD12108)... Pag. 11

SOFAR S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007 (T15ADD12109)... Pag. 11

SOFAR S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i. (T15ADD12110)... Pag. 12

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE

Dip. IV - Serv. 2

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche (TC15ADF11977)... Pag. 16

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Trasferimento del notaio Roberto Macrì (TC15ADN12022)... Pag. 16

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili del dott. Giuseppe Maria Miceli (TC15ADN12028)... Pag. 17

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione nel registro dei notai esercenti della dott.ssa Eva Cremona (TC15ADN12027)... Pag. 16

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili della dott.ssa Maria Raffaella D'Alia (TC15ADN12029)... Pag. 17

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Trasferimento del notaio Gabriella Avitabile (TC15ADN12021)... Pag. 16

CONSIGLIO NOTARILE DI SALERNO

Cessazione dall'esercizio della funzione notarile del notaio Andrea Reale (TC15ADN12023)... Pag. 16





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

ALLIANZ SUBALPINA HOLDING S.P.A.

Sede legale: via Alfieri n. 22 - Torino
 Capitale sociale: € 22.997.871 interamente versato
 Registro delle imprese: n. 00487880015
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00487880015

Avviso di convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria presso la sede sociale in Torino, via Alfieri n. 22, il giorno 9 ottobre 2015, alle ore 14.00 in prima convocazione e, occorrendo, il 12 ottobre 2015, stessi ora e luogo, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

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

Essendo le azioni emesse in regime di dematerializzazione, possono intervenire all'Assemblea gli Azionisti che hanno adempiuto agli obblighi di legge a mezzo di un intermediario autorizzato aderente al sistema di gestione accentrata Monte Titoli S.p.A..

Torino, 7 settembre 2015

Il presidente
 Fabio Padovini

T15AAA12088 (A pagamento).

OTTANA SVILUPPO S.C.P.A.

in liquidazione

Sede legale: via Convento n. 35 - Nuoro
 Capitale sociale: € 516.000,00 i.v.
 Registro delle imprese: Nuoro n. 01031190919

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea ordinaria per il giorno 15 ottobre 2015 alle ore 12 in Nuoro c/o il Consorzio A.S.I., Via Dalmazia n. 40, in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 22 ottobre 2015 in seconda convocazione, stesso luogo ed ora, per deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Approvazione bilancio al 31.12.2014;
2. Nomina Collegio Sindacale e determinazione dei compensi.

Il liquidatore
 dott.ssa Paola Contini

T15AAA12103 (A pagamento).

FARMACEUTICA COOPERATIVA PAVESE

"FARCOPIA" S.C.R.L.

in liquidazione

Avviso di rettifica

Si comunica che nell'avviso pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* - parte II - n. 108 del 19/09/2015 - Codice redazionale T - 15AAA12064 la prima convocazione è lunedì 5 ottobre 2015 anziché martedì 5 ottobre 2015 e la seconda convocazione è lunedì 12 ottobre 2015 anziché mercoledì 12 ottobre 2015. Resta invariato tutto il resto.

Il presidente del collegio sindacale
 dott. Giovanni Varriale

T15AAA12107 (A pagamento).

GREEN POWER S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria

I legittimati all'intervento e all'esercizio del diritto di voto sono convocati in Assemblea ordinaria presso la sede legale di Gruppo Green Power S.p.A. in Mirano, via Varotara 57, per il giorno 8 Ottobre 2015 alle ore 12:00, in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 9 Ottobre 2015, stessi luogo e ora, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

1. Nomina del Consiglio di Amministrazione, previa determinazione del numero dei componenti e della durata in carica. Determinazione dei compensi dei componenti il Consiglio di Amministrazione.

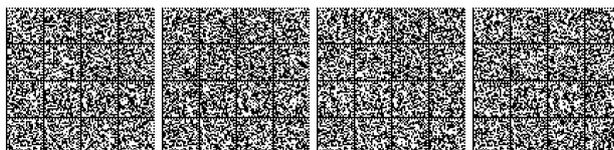
2. Nomina del Collegio Sindacale e del suo Presidente. Determinazione dei compensi dei componenti del Collegio Sindacale.

Partecipazione all'assemblea - Esercizio voto per delega

Il capitale sociale del Gruppo Green Power S.p.A. ammonta ad Euro 149.164,00 ed è composto da n. 2.983.280 azioni ordinarie, senza indicazione del valore nominale.

Ai sensi dell'art. 83-*sexies* del D.Lgs. 58/1998 ("TUF") sono legittimati a intervenire in Assemblea e a esercitare il diritto di voto coloro in favore dei quali sia pervenuta alla Società apposita comunicazione effettuata da un intermediario autorizzato sulla base delle evidenze contabili relative al termine del 7° (settimo) giorno di mercato aperto precedente la data dell'Assemblea (29 Settembre 2015 - record date). Le registrazioni in accredito e in addebito compiute sui conti successivamente a tale data non rilevano ai fini della legittimazione all'esercizio del diritto di voto nell'Assemblea.

Ai sensi dell'art. 83-*sexies*, comma 4, del TUF, le comunicazioni degli intermediari devono pervenire alla Società entro la fine del 3° (terzo) giorno di mercato aperto prece-



dente la data fissata per l'Assemblea in prima convocazione, ossia entro il 5 Ottobre 2015. Resta ferma la legittimazione all'intervento e al voto qualora le comunicazioni siano pervenute alla Società oltre il suddetto termine, purché entro l'inizio dei lavori assembleari della singola convocazione.

Esercizio del voto per delega

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

Nomina componenti del consiglio di amministrazione

Nel far rinvio all'Art. 17 dello Statuto di Gruppo Green Power, si evidenziano i seguenti punti.

La nomina dei membri del Consiglio di Amministrazione avverrà sulla base di liste presentate dai Soci, nelle quali ai candidati è assegnata una numerazione progressiva. Devono contenere un numero di candidati non superiore al numero massimo dei componenti da eleggere e devono essere depositate presso la sede della società almeno 7 giorni prima di quello fissato per l'Assemblea in prima convocazione cioè entro il 01/10/2015; le liste che contengono un numero di candidati pari al numero di amministratori da nominare, devono contenere 1 (uno) candidato, in possesso dei requisiti di indipendenza previsti dall'articolo 2399, 1° comma, lett. C), del codice civile.

L'informativa completa è contenuta nello statuto della società, pubblicato sul sito www.gruppogreenpower.com, sezione Investor Relator.

Nomina componenti del collegio sindacale

Nel far rinvio all'Art. 22 dello Statuto di Gruppo Green Power, si evidenziano i seguenti punti.

La nomina dei membri del Collegio Sindacale avverrà sulla base di liste presentate dai Soci, nelle quali ai candidati è assegnata una numerazione progressiva. Devono contenere un numero di candidati non superiore al numero massimo dei componenti da eleggere e devono essere depositate presso la sede della società almeno 7 giorni prima di quello fissato per l'Assemblea in prima convocazione cioè entro il 01/10/2015;

L'informativa completa è contenuta nello statuto della società, pubblicato sul sito www.gruppogreenpower.com, sezione Investor Relator.

Documentazione

La documentazione relativa agli argomenti posti all'ordine del giorno sarà messa a disposizione nei termini di legge presso la sede sociale, nonché sul sito <http://www.gruppogreenpower.com>.

Il presidente
Barzazi David

TC15AAA12114 (A pagamento).

MONDELLO IMMOBILIARE ITALO BELGA S.A.

Sede sociale: 1000 Bruxelles, Rue de la Presse 4

Sede di gestione: via Calipso 1/d - Palermo

Capitale sociale: € 188.399,08 interamente versato

Registro delle imprese: Numero d'Impresa Belga
0403399145

Art. Jud. Bruxelles

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00110120821

Convocazione di assemblea generale straordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea generale straordinaria per il giorno 9 ottobre 2015 alle ore 14 presso lo studio Notai associati Gérard Indekeu - Dimitri Cleenerwerck de Crayencour, Avenue Louise 126 - Bruxelles, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Modifica degli articoli 1-2-3-5-6-8-9-10-11-12-13-15-16-18-20-23-24-25-26-27-28-29-30-31-32-33-34-35-36 dello statuto ed approvazione nuovo testo dello statuto.

Il presidente
dott. Bruno Cittadini

TC15AAA11984 (A pagamento).

LA GENERALE FINANZIARIA S.P.A.

Sede sociale: v.lo del Borghetto n. 20 - Roma

Capitale sociale: Euro 585.117,00 interamente versato

Codice fiscale n. 00973110588

Partita I.V.A. n. 00948091004

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti della società sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale sita in Roma, V.lo del Borghetto n. 20, int. 5, per il giorno 15 ottobre 2015 alle ore 11 ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 16 ottobre 2015 stessa ora e luogo per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

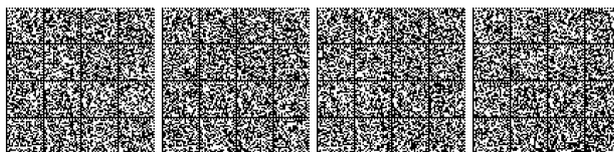
1. Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364, comma 1, Codice Civile, per approvazione bilancio chiuso al 30 giugno 2015;
2. Destinazione del risultato dell'esercizio;
3. Distribuzione di parte della Riserva Straordinaria;
4. Nomina Collegio sindacale;
5. Varie ed eventuali inerenti e conseguenti ai punti che precedono.

Deposito titoli nei modi e termini di legge presso Cassa Sociale.

Roma, 16 settembre 2015

Il presidente
dott. ing. Roberto Vaselli

TS15AAA11995 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TAR CAMPANIA - NAPOLI Sezione IV

Notificazione per pubblici proclami - R.G. 1149/2015

Ricorso proposto dalla prof.ssa Raia Floriana contro il M.I.U.R. - Ufficio Scolastico Regionale per la Campania.

Ricorso per l'annullamento del decreto del Direttore Generale dell'Ufficio Scolastico Regionale per la Campania, prot. n. AOODRCA.9248 del 18.12.2014 di approvazione della graduatoria generale di merito relativa al concorso per il reclutamento di dirigenti scolastici DDG 13.7.2011, nella parte in cui vede collocata la ricorrente al posto 602, con attribuzione di 66,95 punti. La ricorrente ha denunciato l'erronea attribuzione di punti 3,20 in luogo di ben 6,50 punti in relazione ai titoli culturali posseduti, dichiarati e non valutati, e di punti 0,50 in luogo di ben 0,80 punti in relazione ai titoli servizio e professionali.

Lo svolgimento del processo puo' essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it mediante l'inscrimento del numero di registro generale del ricorso (R.G. n. 1149/2015) nella seconda sottosezione "Ricerca ricorsi", rintracciabile all'interno della seconda sottosezione "Campania-Napoli" della Sezione "TAR".

Il testo integrale del ricorso puo' essere consultato sulla home page del sito internet dell'USR Campania Napoli (www.campania.istruzione.it), accedendo al collegamento denominato "atti di notifica".

I soggetti controinteressati sono i seguenti: Di Lieto Ida, Vairo Antonella, Vitale Giacomo, Maio Amelia, Marra Anna, Fucito Sonia, Molaro Anna, Raspaolo Maria, D'Angelo Adele, Conciglio Carmela, Ambrosio Giuseppina, Rusciano Marianna, Di Cerbo Barbara, Ficara Paolo, Abbate Luigi, Vece Patrizia, Ponticelli Concetta, Falsarano Giovanna, Vigogna Paola, Franzoni Annamaria, Nunziata Michele, Marino Maria, Chiumiento Maria Ida, Rubino Gabriella, Del Prete Giovanni, Lieto Letizia, Liberti Filomena, Dicuonzo Giselda, Rendina Vincenzo, Albano Stefano, Guardiano Anna Maria, Cataldo Brunella, Rocciolo Ermelinda, Esposito Gian Lucio, Del Prete Mariaconcetta, Marzocchella Giuseppina, Cirillo Teresa, Ricciardi Stefania, Rateni Patrizia, Mangano Viviana, Ronzani Pierangela, Torella Antonella, Stravato Luciana, D'Alfonso Maria Rosaria, Tufarelli Giovanna, Paoletta Tommasina, Ferrione Patrizia, Curato Gabriella, De Pietro Maria, Staiano Teresa, De Fazio Stefania, Fusco Vincenza, Del Gaudio Maria, Sabbatino Paola, Robello Rosalba, De Robbio Virginia, Cambri Angela, Citarelli Eduardo, Di Bello Alessandra, Maiurano Rosamaria, Pappalardo Elena, Franco Angela, Lieto Attilio, Rosmarino Maria Rosaria, Bosnia Erminia, Di Fiore Maria, Colicelli Stefania, Bianco Rosanna, Ruggiero Renata, Fedele Raffaella, Di Liberti Francesca, Caccioppoli Bruno, Orlando Teresa, Scotto Di Carlo Diego,

Forgione Giuseppina, Merolla Maria Rosaria, Reggiani Lucia, Merola Giuseppina, De Luca Maria, Astarita Antonella, Noto Giuseppina, Iozzia Maria Carmela, Izzo Giuseppina, Catalano Ida, D'Alessio Maria, Gaeta Lucia, Varchetta Pasqualina, Fuschetto Massimiliano, Augusto Angela, Dolce Maria Giuseppa, Zembrino Massimiliano, Silvestre Margherita, Bianco Maria, Nusco Antonietta, Campanile Silvia, Loffredo Gabriele, Pecchia Angela Franca Anna, Cassese Rosa, Chiauzzi Anna Rosa, Oliva Beatrice, Fiorillo Teresa Assunta, Ferrara Concetta, Zinno Sabrina, Improta Paola, Iavarone Nicola, Rosapepe Paola, Orabona Daniela, Liguoro Rosa, Volpe Antonio, Ricci Gabriella, Ullucci Maria, Farese Maria Pia, Melillo Angelo, Cuomo Francesca, Nappi Iolanda, Ancora Patrizia, Iannelli Maura, Buglione Domenica Gina, Siniscalchi Maria, De Vincentiis Alberto, Ponticello Maria, Barone Maria, Serpico Carolina, Solvino Fortunata, Fornataro Giovanni, Aletta Bruno, Mormile Adele, Piscitiello Consolata, Rizzo Maria Antonietta, Guerra Giovanna, Nugnes Pasquale, Ergastolo Angelina, Urciuoli Maria, Viterale Amelia, Savarese Rosa, Nappo Maria Rosaria, Sorrentino Teresa, Buongiovanni Mariaconcetta, D'Ambrosia Marcellino, Di Tommaso Michele, Boschetti Antonio, Marino Lucia, Odato Dorotea, Urgera Angelo, Pappalardo Maria, Tommasuolo Maria, Salzano Rossella, D'Esposito Rachele, Blenx Giuseppina, Costigliola Giovanna Battista, Saccinto Roberta, Gagliotta Vincenzo, Vigiano Marilena, D'Elia Vincenza, Di Girolamo Maria Stefania, Maraffi Sabina, Mascolo Amalia, Criscuolo Maria, Verile Giuseppina, Silveri Maria Grazia, Toscano Maria Rosaria, Bergamasco Amalia, Baldi Margherita, Bidello Lucio, Storino Luigi, Piscineri Maria, Russo Loredana, Dell'Isola Patrizia, Marino Antonia, Guadagni Rita, Del Prete Redente Elpidio, Volpe Grazia Maria Rosaria, D'Anna Gelsomina, Moriello Rosa, Massaro Angela, Marone Angela, Verile Annamaria, Sessa Bernardino, Cervelli Loredana, Maiello Antonietta, D'Ambrosio Gianmarco, Esposito Rita, Sodano Rosanna, Belliazzi Diego, Perrina Ottone, Giaquinto Claudia, Musella Fiorella.

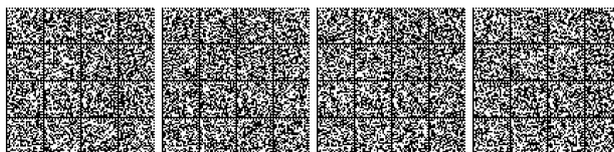
avv. Gaetano Perillo

T15ABA12102 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRANI

Atto di citazione per usucapione

Savino Ida nata a Bovino (FG) il 16/09/1933, C.F. SVN-DIA33P56B1040, domiciliata in Canosa di Puglia (BT) alla via Imbriani n. 36 presso lo studio dell'avv. Sabatina Lorusso, C.F. LRSSTN74M47Z133R, pec : sabatina.lorusso@pec.ordineavvocatitrani.it dal quale è rappresentata e difesa giusta mandato in atti, premesso che 1) con atto di citazione ritualmente notificato agli eredi del sig. Iacobone Pasquale, l'attrice chiedeva al Tribunale che le venisse riconosciuta l'usucapione di un immobile posseduto in modo esclusivo da oltre quarant'anni sito alla via Flavio Quinzio n. 19 individuato nel N.C.U. del Comune di Canosa di Puglia (BT) al fg. 88, part. 2094, intestato al sig. Iacobone Pasquale nato a Canosa di Puglia il 13/12/1856 ed ivi deceduto il 01/03/1941; 2) dalle



ricerche eseguite in un primo momento presso l'anagrafe del Comune di Canosa di Puglia emerse che unica erede del de cuius era una nipote tale Iacobone Giuseppina; 3) all'udienza del 02.03.2015 il Giudice, rilevata l'impossibilità di identificare i destinatari dell'atto o di conoscere gli eredi di questi se deceduti ha ordinato la notificazione dell'atto di citazione per pubblici proclami, chiesta ed ottenuta dal Presidente del Tribunale, giusto decreto del 12.05.2015 ;

Tutto quanto sopra premesso la sig.ra Savino Ida, come domiciliata rappresentata e difesa CITA tutti gli eredi di Iacobone Pasquale nato a Canosa di Puglia il 13.12.1856 ed ivi deceduto il 01.03.1941, nonché tutti quelli che abbiano un interesse a contraddire la domanda, a comparire innanzi al Tribunale di Trani G.I. Dott. Nicola Milillo all'udienza del 26.11.2015 con invito a costituirsi in cancelleria ai sensi dell'art. 166 c.p.c. nel termine di 20 giorni prima della predetta udienza, e con avvertimento che la costituzione oltre il predetto termine comporterà le decadenze di cui agli artt. 167 e 38 c.p.c. , e che comunque in caso di mancata costituzione si procederà in loro contumacia, per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni: Voglia l'Ill.mo sig. Giudice adito accertato che l'attrice ha posseduto per oltre vent'anni e comunque da tempo immemore in modo continuo, indisturbato ed esclusivo, uti domina, l'immobile di via Flavio Quinzio n. 19 individuato nel N.C.U. del Comune di Canosa di Puglia al fg. 88, part. 2094, dichiarare la medesima proprietaria del predetto mappale in virtù di intervenuta usucapione.

Canosa di Puglia 04.09.2015

avv. Sabatina Lorusso

T15ABA12120 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE ORDINARIO DI BRESCIA Ufficio della volontaria giurisdizione

Ammortamento cambiario

Il Presidente della Seconda Sezione Civile del Tribunale di Brescia, con decreto n. 3264/15 N.C. del 01/07/2015 ha pronunciato l'ammortamento delle n. 5 cambiali tratte su Banca Popolare del Frusinate, ciascuna dell'importo di Euro 1.400,00, con scadenza rispettivamente al 28.6.2015, 28.7.2015, 28.8.2015, 28.9.2015, 28.10.2015 ed emesse in data 04.05.2015 ed n. 1 assegno bancario n. 0801130076-06 di euro 1.552,00, tratto sulla medesima Banca Popolare del Frusinate, rilasciate/o dalla società Nolitai s.r.l. e in favore della società Nacanco S.p.A.

Il Presidente autorizza il pagamento del titolo dopo 30 giorni dalla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*, purché nel frattempo non venga fatta opposizione del detentore.

Li, 17.09.2015

avv. Angelo Austoni

T15ABC12095 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI PISA

Protocollo: 18327/2015

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Pisa,

Visto l'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1 riguardante la proroga dei termini legali o convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Visto l'art. 31 della legge 24 novembre 2000 n. 340;

Vista la nota prot. n. 912136/15 del 1° settembre 2015, con la quale la Banca d'Italia, sede di Firenze, ha chiesto l'emanazione del provvedimento prefettizio di proroga dei termini legali e convenzionali, ai sensi del citato decreto legislativo n. 1 del 15 gennaio 1948, per la filiale del Monte dei Paschi di Siena che, nell'ambito della Provincia di Pisa, in data 24 - 25 e 26 agosto 2015 non è stata in grado di funzionare regolarmente a causa degli eventi alluvionali

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1 è riconosciuto il mancato funzionamento, il giorno 24 - 25 e 26 agosto 2015, della filiale del Monte dei Paschi di Siena di seguito indicata:

Pisa Ag. 1, via F. Corridoni 124 - Pisa.

Pisa, 10 settembre 2015

Il prefetto
Visconti

TC15ABP11983 (Gratuito).

PREFETTURA DI MESSINA

Protocollo: n. 83080 del 15/09/2015

Proroga termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Messina,

Vista la nota n. 0896674/15 in data 25 agosto 2015 con la quale la Filiale di Catania della Banca d'Italia ha trasmesso la richiesta di proroga dei termini legali e convenzionali, scaduti il 13 agosto 2015, inoltrata dalla Banca Popolare di Novara, la cui filiale di Messina - Ganzirri, via Lago Grande, a causa di un guasto alle linee telefoniche, in quella data non ha funzionato regolarmente;

Considerato che, secondo quanto riferito dalla Direzione generale del predetto istituto di credito, il guasto ha comportato la chiusura degli sportelli della filiale in parola dalle ore 12 del 12 agosto e per l'intera giornata del 13 agosto u.s.;



Atteso che l'evento verificatosi ha determinato il mancato regolare funzionamento dell'Agenzia di cui sopra;

Riconosciuta l'eccezionalità dell'evento e ritenuto di dover provvedere in base al disposto di cui all'art. 2 del Decreto Legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Visti gli artt. 1 e 2 della succitata norma;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del Decreto Legislativo in premessa indicato, il mancato regolare funzionamento, nel giorno 13 agosto 2015, degli sportelli della Banca Popolare di Novara filiale di Messina - Ganzirri, via Lago Grande, è stato determinato da evento eccezionale.

Il presente provvedimento sarà affisso a cura della Banca stessa nei propri locali e pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il prefetto
Trotta

TC15ABP11986 (Gratuito).

ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

EG S.p.A.

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

*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: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: KENEIL 600 mg e 800 mg compresse rivestite con film - Numeri A.I.C. e Confezioni: 039037

Codice Pratica: N1B/2015/2417

Grouping variation: Tipo IA n. B.III.1.a.3 - Presentazione CEP (R0-CEP 2011-258 Rev 01) da parte del nuovo produttore Zhejiang Chiral Medicine Chemicals Co., Ltd, (Cina); Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Introduzione del re-test period del principio attivo a 36 mesi per il produttore Zhejiang Chiral Medicine Chemicals Co., Ltd (Cina).

Specialità Medicinale: GABAPENTIN EG 100 mg, 300 mg e 400 mg capsule rigide

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036131

Codice Pratica: N1B/2015/2412

Grouping variation: Tipo IAin n.B. III.1.a.3 - Presentazione CEP (R0-CEP 2011-258 REV 01) del nuovo produttore del principio attivo Zhejiang Chiral Medicine Chemicals Co., Ltd, Cina; Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Introduzione del re-test period del principio attivo a 36 mesi per il produttore Zhejiang Chiral Medicine Chemicals Co., Ltd (Cina).

Specialità Medicinale: OLANZAPINA EG 2,5 mg, 5 mg e 10 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040089 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/2340

Procedura Europea n. DK/H/1499/001-002;004/IA/025

Modifica Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore del prodotto finito: da Actavis hf (Islanda) ad Actavis ehf (Islanda).

Specialità Medicinale: FLUCONAZOLO EG 50 mg, 100 mg, 150 mg e 200 mg capsule rigide

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036904 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/2278

Procedura Europea n. DK/H/0374/001-004/IA/037

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore autorizzato Mylan Laboratories Limited: da R1-CEP 2007-256-Rev 00 a R1-CEP 2007-256-Rev 01.

Specialità Medicinale: LAMOTRIGINA EG 5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg e 200 mg compresse dispersibili

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036780 e 036781 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2015/1533

Procedura Europea n. DK/H/1658/001-005/IB/044

Modifica Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Estensione del re-test period del principio attivo per il produttore Jubilant Generics Ltd da 48 mesi a 5 anni.

Specialità Medicinale: METFORMINA EG 1000 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037040 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/3044

Procedura Europea n. DE/H/0513/001/IA/021/G

Grouping variation: Tipo IA n. B.III.2.b - Modifica delle specifiche del principio attivo per adeguamento alla versione aggiornata della Ph. Eur.; n. 3 x Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP dei produttori del principio attivo autorizzati: Wanbury Limited (India) da CEP n. R1-CEP 1998-079 Rev 02 a CEP n. R1-CEP 1998-079 Rev 06, USV Limited (India) da CEP n. R1-CEP 1997-049-Rev 03 a CEP n. R1-CEP 1997-049-Rev 06 e Granules India Limited (India) da CEP n. R1-CEP 2004-124-Rev 00 a CEP n. R1-CEP 2004-124-Rev 02.

Specialità Medicinale: DESLORATADINA EG 5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040733 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/2325

Procedura Europea n. DK/H/2050/001/IA/004

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



Specialità Medicinale: MOMETASONE EUROGENE-
RICI 50 mcg/erogazione spray nasale, sospensione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042006 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2015/1652

Procedura Europea n. NL/H/2611/001/IB/006

Modifica Tipo IB n. B.I.b.2.a - Modifica minore di una procedura di prova autorizzata del principio attivo.

Specialità Medicinali: CEFIXIMA EG AIC n. 041391 - Procedura Europea n. NL/H/1822/002-003/IA/010/G; BISOPROLOLO EG AIC n. 037130 - Procedura Europea n. NL/H/0446/001-002/IA/020/G; ZOLPIDEM EG AIC n. 037452 - Procedura Europea n. NL/H/0266/002/IA/034/G; ZOPICLONE EG AIC n. 034398 - Procedura Europea n. NL/H/0163/001/IA/068/G; MOXONIDINA EG AIC n. 036677 - Procedura Europea n. NL/H/0406/001-003/IA/044/G - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/1971 - Raggrupata in NL/H/xxxx/IA/363/G

Grouping variation: Tipo IA in n. C.I.8.a - Introduzione del Sistema di Farmacovigilanza di Stada Arzneimittel AG.

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

T15ADD12089 (A pagamento).

BGP PRODUCTS S.R.L.

Sede: 00144 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02789580590

*Comunicazione di rettifica relativa
alla specialità medicinale RYTMONORM*

Nell'annuncio n. T15ADD11703 pubblicato sulla G.U. Foglio delle Inserzioni n.105 del 12.09.2015 per il medicinale RYTMONORM laddove riportato: "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 Foglio Illustrativo; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura." leggasi: "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."

Un procuratore
dott.ssa Valentina Simoncelli

T15ADD12090 (A pagamento).

ITALCHIMICI S.P.A.

Sede: via Pontina Km 29 n 5 - Pomezia (RM)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01328640592

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

Titolare AIC: Italchimici SpA

Specialità Medicinale: NALCROM

Confezioni e numeri di AIC: 100 mg capsule rigide 20 capsule AIC 024861015; 250 mg granulato per soluzione orale 12 bustine AIC 024861039; 250 mg granulato per soluzione orale 24 bustine AIC 024861066; 500 mg granulato per soluzione orale 6 bustine AIC 024861041; 500 mg granulato per soluzione orale 24 bustine AIC 024861078.

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

Codice Pratica: N1A/2015/2023

Tipologia variazione: Variazione Tipo IA n.A.7

Eliminazione del sito di produzione Aventis Pharma Manufacturing PTE LTD - Singapore autorizzato alla produzione del principio attivo sodio cromoglicato.

Codice Pratica: N1A/2015/2133

Tipologia variazione: Variazione Tipo IA n. B.III.1 a) 2 Aggiornamento del CEP di un produttore del principio attivo sodio cromoglicato correntemente approvato (Sifavor S.r.l.) dalla versione R1-CEP 1996-107-Rev 06 alla versione R1-CEP 1996-107-Rev 07

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Amministratore delegato
Riccardo Zagaria

T15ADD12091 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: Marburg - Germania

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

Protocollo n.24758 del 05.03.2014

Codice pratica: C1B/2014/915

Procedura EU: DE/H/0483/001-004/IB/072/G



Titolare della registrazione: CSL Behring GmbH - Emil von Behring, 76 -35041 Marburg (Germania).

Specialità medicinale: BERIATE (AIC n. 033657)

Codice confezioni: relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di MRP.

Tipo di modifiche: IB - IA

Variazioni apportate: B.II.b.3.z - Aggiornamento editoriale della procedura di produzione P-110 (nuova versione 11.0) e della Procedura di Riempimento e Confezionamento F-110 (nuova versione 10.0) che sono inserite nelle rispettive sezioni CTD del Modulo 3 relative esclusivamente al solvente acqua per preparazioni iniettabili. B.III.2.b. - Eliminazione della procedura analitica per la determinazione del pH Q-16-021b e del relativo report di validazione in adeguamento alla monografia della EU. Ph. 01/2009: 0169. A.7 - Eliminazione del laboratorio esterno L + S AG, Mangelsfeld 4, 97708 Bad Bocklet, Germania per l'esecuzione del test di sterilità dell'acqua per iniettabili.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in GU.

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD12092 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: Marburg - Germania

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

Protocollo n.71526 del 04.07.2014

Codice pratica: C1A/2014/2109

Procedura EU: DE/H/0483/001-004/IA/075

Titolare della registrazione: CSL Behring GmbH - Emil von Behring, 76 -35041 Marburg (Germania).

Specialità medicinale: BERIATE (AIC n. 033657)

Codice confezioni: relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di MRP.

Tipo di modifica: IA

Variazione apportata: A.7 - Eliminazione dall'elenco dei fornitori di crioprecipitato dei seguenti produttori: BPL (Bio Products Laboratory) e Talecris Biotherapeutics.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in GU.

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD12093 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: Marburg - Germania

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

Protocollo n.9763 del 02.02.2015

Codice pratica: C1A/2015/692

Procedura EU: DE/H/0483/001-004/IA/076/G

Titolare della registrazione: CSL Behring GmbH - Emil von Behring, 76 -35041 Marburg (Germania).

Specialità medicinale: BERIATE (AIC n. 033657)

Codice confezioni: relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di MRP.

Tipo di modifica: IA Grouping per segnalare n.3 variazioni minori già implementate negli ultimi 12 mesi (Annual Report).

Variazioni apportate: B.I.b.1.b: Restringimento dei limiti in adeguamento alla versione corrente della USP (Identity tests); B.I.b.1.c: Introduzione di un nuovo test "molecular weight determination" in accordo alla USP corrente; B.II.d.2.a: Il riassunto dei testing instruction è stato adattato ai requisiti delle versioni correnti della USP e della JP in aggiunta a quelli indicati dalla EU Ph.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in GU.

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD12094 (A pagamento).

BB FARMA S.R.L.

Sede: viale Europa, 160 - 21017 Samarate (VA)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02180370021

Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Estratto determinazione V&A IP-I/N. 1628 del 2 Settembre 2015

Medicinale: "BUSCOPAN 10 mg compresse rivestite - 30 compresse rivestite" AIC: 038864031

Variazione approvata: variazione del Produttore della specialità estera, in Istituto De Angeli S.r.l., Loc. Prulli, 103/C, 50066 Reggello (FI), Italia.

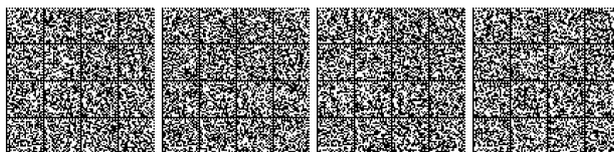
I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla

sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

L'amministratore unico
ing. Matteo Mosca

T15ADD12096 (A pagamento).



RANBAXY ITALIA S.P.A.

Sede legale: piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04974910962

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012.

Titolare: Ranbaxy Italia S.p.A. - Piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano.

Medicinale: RAMIPRIL RANBAXY ITALIA

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 042262; Codice pratica: C1A/2015/559; Procedura DCP n. FR/H/0530/002-004/IA/006; Variazione tipo IA-B.III.1.a.2): aggiornamento del Ph. Eur. certificate of suitability (CEP) della sostanza attiva da parte di produttore già autorizzato Ranbaxy Laboratories Limited (R1-CEP 2002-196-Rev02).

Codice pratica: C1A/2015/858; Procedura DCP n. FR/H/0530/003-004/IA/008; Variazione tipo IA-B.II.b.4.a) modifica del batch size del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale del lotto.

Medicinale: TELMISARTAN RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 042279; Codice pratica: C1A/2015/2739; Procedura MRP n. PT/H/0679/002-003/IA/008; Variazione tipo IA-A.7 eliminazione di Cemelog Ztr. come sito di confezionamento secondario e eliminazione di Cemelog BRS kft. come sito di rilascio lotti.

Medicinale: AMOXICILLINA RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 035222; Codice pratica: N1B/2015/2963; Procedura Nazionale; Grouping of Variations: tipo IA e IB unforeseen-B.III.1.a.2): aggiornamento del Ph. Eur. certificate of suitability (CEP) della sostanza attiva da parte di produttore già autorizzato Zhuhai United Laboratories Co.Ltd (R1-CEP 2007-191-Rev01).

Codice pratica: N1A/2015/2013; Procedura Nazionale; Variazione tipo IA-A.7 eliminazione di sito produttore di sostanza attiva Antibioticos SA. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: BICALUTAMIDE RANBAXY ITALIA

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 038586; Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/88897; Codice pratica: C1B/2014/3218; Procedura MRP n. RO/H/0144/001/IB/013 Variazione tipo IB-C.I.z): modifica stampati in accordo alle raccomandazioni del PRAC n. EMA/PRAC/490498/2014 relative alla Terapia di deprivazione androgenica (ADT). Contestuale adeguamento al QRD template e inserimento della frase relativa alla modalità di segnalazione degli effetti indesiderati.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesti (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 8, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e relativi paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: ESCITALOPRAM RANBAXY ITALIA

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 041647; Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/88829; Codice pratica: C1B/2015/1587; Procedure MRP n. NL/H/2514/001/IB/007; Variazione tipo IB-C.I.3.z): modifica stampati in seguito allo PSUR Worksharing n. SE/H/PSUR/0016/002. Contestualmente viene inserito lo statement ARD reporting.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesti (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e relativi paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: LOSARTAN e IDROCLOROTIAZIDE RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 039677; Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/91541; Codice pratica: C1B/2014/2630; Procedure DCP n. UK/H/2514/001-002/IB/007; Variazione tipo IB-C.I.1.a): modifica stampati in seguito alla procedura di Referral secondo art 31 relativamente al sistema renina-angiotensina-aldosterone (RAS).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesti (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e relativi paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Le presenti variazioni possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD12101 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 - 20124 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 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: DOMPERIDONE MYLAN GENERICS



Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 035810. Codice Pratica N1B/2015/3259. Var. Grouping: Tipo IB cat. B.II.b.4.a): Aggiunta nuova dimensione lotto del prodotto finito (200 kg di granulato, pari a 2.000.000 cpr) + Tipo IB cat. B.II.b.3.a): Modifica minore processo di fabbricazione granulato (da granulazione umida con essiccamento in forno statico a granulazione umida con essiccamento in letto fluido) + Tipo IA cat. B.II.b.5.b): Aggiunta controlli in process (aspetto, uniformità di massa, spessore e friabilità compresse) + Tipo IA cat. B.II.b.5.c): Eliminazione controlli effettuati sul granulato (intermedio) + Tipo IB cat. B.II.d.1.d): Eliminazione saggio durezza compresse solo in stabilità + Tipo IA cat. B.II.d.1.d): Eliminazione saggio di controllo contenuto di Etanolo.

Specialità medicinale: FOSFOMICINA MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 037994. Codice Pratica N1B/2015/3029. Var. Grouping: Tipo IB cat. B.I.a.2.e): Aggiornamento ASMF della s.a. Fosfomicina trometamolo dal produttore approvato Ercros S.A. (utilizzo sito produzione esterno per l'intermedio Fosfomicin PAE Salt: Hubei Steroid Product Co. Ltd - Cina) + N. 3 Tipo IA cat. B.I.b.1.c): Aggiornamento parte analitica di controllo della s.a. con aggiunta dei seguenti skip tests: benzene, p-toluene solfonico metile e esteri etilici e metalli residui.

Specialità medicinale: MESALAZINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 033529. Codice Pratica N1B/2015/3093. Var. Grouping: Tipo IB cat. B.II.b.1.e) + Tipo IA cat. B.II.b.1 a)&b): Aggiunta Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A., Brembate (BG) per produzione, confez. primario e secondario del prod. finito + Tipo IB cat. B.II.b.4.a): Aumento dimensione lotto prod. finito (870 kg) + Tipo IA cat. B.II.b.5.b): Aggiunta controllo per la verifica della tenuta dei blister + Tipo IB cat. B.II.b.3.z): Introduzione Holding Time per l'intermedio (compresse in bulk - 3 mesi).

Specialità medicinale: ACIDO ACETILSALICILICO E VITAMINA C MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 034595. Codice Pratica N1A/2015/2149. Var. Grouping: N. 2 Tipo IA cat. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP (da R2-CEP 1993-007-Rev 02 del 31/08/2006 a R2-CEP 1993-007-Rev 04 del 06/03/2012) per la sostanza attiva Acido acetilsalicilico dal produttore approvato Novacyl.

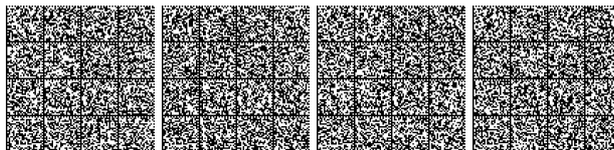
Specialità medicinali: ACETILCISTEINA MYLAN GENERICS, AIC n. 038176; ACICLOVIR MYLAN GENERICS, AIC n. 034738; ACIDO ACETILSALICILICO E VITAMINA C MYLAN GENERICS, AIC n. 034595; ACIDO URSODESSOLICO MYLAN GENERICS, AIC n. 033094; ALPRAZOLAM MYLAN GENERICS ITALIA, AIC n. 035856; AMBROXOLO MYLAN GENERICS, AIC n. 038763; AMOXICILLINA MYLAN GENERICS, AIC n. 034812; AMOXICILLINA e ACIDO CLAVULANICO MYLAN GENERICS ITALIA, AIC n. 036744; ATENOLOLO MYLAN GENERICS, AIC n. 029468; ATENOLOLO E CLORTALIDONE MYLAN GENERICS, AIC n. 034069; AZITROMICINA MYLAN GENERICS, AIC n. 038891; BACAMPACILLINA MYLAN GENERICS,

AIC n. 034297; BACLOFENE MYLAN GENERICS, AIC n. 037930; BROMAZEPAM MYLAN GENERICS ITALIA, AIC n. 036034; BROMEXINA MYLAN GENERICS, AIC n. 039733; BUTAMIRATO MYLAN GENERICS, AIC n. 035117; CALCITRIOLO MYLAN GENERICS, AIC n. 035102; CAPTOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS, AIC n. 036770; CEFOTAXIME MYLAN GENERICS, AIC n. 034994; CEFTAZIDIMA MYLAN GENERICS, AIC n. 036604; CEFTRIAXONE MYLAN GENERICS, AIC n. 035878; CETIRIZINA MYLAN GENERICS ITALIA, AIC n. 038619; CHETOTIFENE MYLAN GENERICS, AIC n. 033799; CITALOPRAM MYLAN GENERICS ITALIA, AIC n. 036657; DELORAZEPAM MYLAN GENERICS, AIC n. 035993; Diazepam Mylan Generics, AIC n. 036204; DICLOFENAC MYLAN GENERICS, AIC n. 033062; DILTIAZEM MYLAN GENERICS ITALIA, AIC n. 026675; DOMPERIDONE MYLAN GENERICS, AIC n. 035810; FLUCONAZOLO MYLAN, AIC n. 038646; FLUNISOLIDE MYLAN GENERICS, AIC n. 035352; FOSFOMICINA MYLAN, AIC n. 037994; FUROSEMIDE MYLAN GENERICS, AIC n. 035211; GENTAMICINA MYLAN GENERICS, AIC n. 036130; GENTAMICINA E BETAMETASONE MYLAN GENERICS, AIC n. 036537; GLICLAZIDE MYLAN GENERICS, AIC n. 036244; GLUCOSAMINA MYLAN GENERICS, AIC n. 039121; INDAPAMIDE MYLAN GENERICS, AIC n. 033616; INDOBUFENE MYLAN GENERICS, AIC n. 036760; ISOSORBIDE MONONITRATO MYLAN GENERICS, AIC n. 036258; KETOPROFENE SALE DI LISINA MYLAN GENERICS, AIC n. 038722; KETOROLAC MYLAN, AIC n. 038554; LATULOSIO MYLAN GENERICS, AIC n. 029114; LORAZEPAM MYLAN GENERICS, AIC n. 035992; LORMETAZEPAM MYLAN GENERICS, AIC n. 036044; MESALAZINA MYLAN GENERICS, AIC n. 033529; NICARDIPINA MYLAN GENERICS, AIC n. 033129; NIFEDIPINA MYLAN GENERICS, AIC n. 033026; NIFEDIPINA MYLAN GENERICS ITALIA, AIC n. 033718; NIMESULIDE MYLAN GENERICS, AIC n. 033052; NIMODIPINA MYLAN GENERICS, AIC n. 038167; OSSIMETAZOLINA MYLAN GENERICS, AIC n. 037899; PARACETAMOLO MYLAN GENERICS, AIC n. 035781; PIPERACILLINA E TAZOBACTAM MYLAN GENERICS, AIC n. 037668; SPIRAMICINA MYLAN GENERICS, AIC n. 033291; TICLOPIDINA MYLAN GENERICS, AIC n. 033208; TIOCOLCHICOSIDE MYLAN GENERICS, AIC n. 035077; TRAMADOLO MYLAN GENERICS, AIC n. 038563; TRIAZOLAM MYLAN GENERICS, AIC n. 036629.

Codice Pratica N1A/2015/2200. Var. Grouping: Tipo IA in cat. C.I.8.a): Aggiornamento del Sistema di Farmacovigilanza di Mylan.

Specialità medicinale: ARKOLAMYL

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040684. Codice Pratica C1A/2015/2065. Proc. n. DK/H/1554/01-02/IA/015/G. Var. Grouping: Tipo IA in cat. C.I.8.a): Registrazione del Mylan PSMF + Tipo IA cat. A.5: Modifica indirizzo di Mylan S.A.S (sito per il confezionamento) + Tipo IA cat. B.II.d.2.a): Aggiunta test per 2 nuove impurità precedentemente aggiunti alla FPS.



Specialità medicinale: BETAISTINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 038145. Codice Pratica C1B/2015/2300. Proc. n. CZ/H/0398/01-02/IB/015. Var. tipo IB cat. A.5.a): Modifica nome sito di confez. primario e secondario e di rilascio lotti da Tjoa Pack Hungary Gyógyszergyártó Kft. a Pharma Pack Hungary Kft.

Specialità medicinale: BETAISTINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 038374. Codice Pratica C1B/2015/2267. Proc. n. CZ/H/0399/01/IB/020. Var. tipo IB cat. A.5.a): Modifica nome sito di confez. primario e secondario e di rilascio lotti da Tjoa Pack Hungary Gyógyszergyártó Kft. a Pharma Pack Hungary Kft..

Specialità medicinale: BISOPROLOLO MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040486. Codice Pratica C1A/2015/3027. Proc. n. UK/H/xxx/IA/410/G. Var. tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta Ace Laboratories Ltd. (UK) per il controllo lotti.

Specialità medicinale: BISOPROLOLO E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040426. Codice Pratica C1A/2015/2225. Proc. n. MT/H/xxx/IA/008/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta Mylan Hungary per il controllo lotti + Tipo IA cat. B.II.b.2.a): Aggiunta Pharmavalid per il controllo lotti + Tipo IA in cat. B.III.1.a.3: Invio CEP (R1-CEP 2008-021-Rev 00) dal nuovo produttore CTX Life Sciences Pvt. Ltd, India per Idroclorotiazide + Tipo IA in cat. C.1.8.a): Registrazione del Mylan PSMF.

Specialità medicinale: CARBIDOPA E LEVODOPA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 041696.

- Codice Pratica C1A/2015/1731. Proc. n. NL/H/2357/02-03/IA/003/G. Var. Grouping: Tipo IA cat. C.I.8.a): Registrazione del Mylan PSMF + Tipo IA cat. B.II.C.1.b): Aggiunta nuovo parametro di specifica con il suo test (FD&C Blue Excipient Specification) + Tipo IA cat. B.I.b.2.a): Modifica minore procedura di prova approvata (composti correlati della Levodopa).

- Codice Pratica C1B/2015/1809. Proc. n. NL/H/2357/02-03/IB/004. Var. tipo IB cat. B.I.b.2.e): Registrazione di un metodo alternativo per i solventi residui (RA-carbid-RS7-M) per la sostanza attiva Carbidopa.

Specialità medicinale: CELECOXIB MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 042533. Codice Pratica C1B/2015/1967. Proc. n. DE/H/3471/01-02/IB/002/G. Var. Grouping: Tipo IB cat. B.II.c.2 d): Aggiunta nuovi test microbiologici per verificare la presenza di lieviti e muffe + Tipo IB cat. B.II.c.2 d): Aggiunta nuovi test chimici per verificare la componente gelatinosa delle capsule.

Specialità medicinale: FINASTERIDE MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate.

AIC n. 038882. Codice Pratica C1A/2015/2747. Proc. n. PT/H/1091/01/IA/015. Var. tipo IA in cat. B.III.1.a)1: Registrazione del nuovo CEP dal produttore della sostanza attiva già approvato Cipla, India (R1-CEP 2005-025-Rev 03).

Specialità medicinale: LEVETIRACETAM MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 040329. Codice Pratica C1B/2015/1909. Proc. n. PT/H/0495/01-04/IB/015. Var. tipo IB cat B.I.b.2.e): Modifica metodo analitico per granulometria da "wet method" a "dry method".

Specialità medicinale: OXCARBAZEPINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 037702. Codice Pratica C1A/2015/2221. Proc. n. NL/H/0716/02-03/IA/027. Var. tipo IA in cat. B.III.1.a)1: Invio nuovo CEP dal produttore già autorizzato Mylan Laboratories Ltd (R0-CEP 2013-181-Rev01).

Specialità medicinale: RISEDONATO MYLAN PHARMA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 042760. Codice Pratica C1A/2015/3033. Proc. n. UK/H/4896/01/IA/007/G. Var. Grouping: N. 2 Tipo IA cat. B.II.d.2.a): Modifiche minori alle procedure di prova approvate per il prodotto finito (Saggio, Sostanze correlate).

Specialità medicinale: ROPINIROLO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 038427. Codice Pratica C1B/2015/2088. Proc. n. DE/H/0957/01-05/IB/029. Var. tipo IB cat. B.II.b.2.a): Aggiunta di Exova UK Ltd per il controllo dei lotti.

Specialità medicinale: TELMISARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate. AIC n. 042468. Codice Pratica C1A/2015/3128. Proc. n. FR/H/0541/01-03/IA/001. Var. Tipo IA in cat. B.III.1.a)3: Invio CEP (R1-CEP 2008-021-Rev 00) da parte del nuovo produttore CTX Life Sciences Pvt. Ltd, India.

Specialità medicinali: AMLODIPINA MYLAN, AIC n. 039799; TRAMADOLO MYLAN, AIC n. 040976

Codice Pratica C1A/2015/3097. Proc. n. UK/H/xxx/IA/411/G. Var. tipo IA cat. A.5 b): Modifica nome sito per il confez. secondario da "Logosys PKL service GmbH & Co.KG" a "PKL service GmbH & Co.KG".

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

T15ADD12104 (A pagamento).



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

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

Specialità medicinale:

ALLOPURINOLO MOLTENI, BUPIXAMOL, CAR-DIOSTENOL, CITALOPRAM MOLTENI, DEPALGOS, DIABREZIDE, EPTADONE, GLICLAZIDE MOLTENI, KETAMINA MOLTENI, LUAN, MEPIVAMOL, METADONE CLORIDRATO MOLTENI, MORFINA CLORIDRATO MOLTENI, NALOREX, NALOXONE CLORIDRATO MOLTENI, NEFLUAN, NORMASE, NORMASE EPS, ORAMORPH, PETIDINA CLORIDRATO MOLTENI, STERIDROLO

Confezioni e numeri di A.I.C.:

AIC 022441, tutte le confezioni; AIC 031647, tutte le confezioni; AIC 005167, tutte le confezioni; AIC 035976, tutte le confezioni; AIC 035313, tutte le confezioni; AIC 031844, tutte le confezioni; AIC 006105, tutte le confezioni; AIC 033363, tutte le confezioni; AIC 038890, tutte le confezioni; AIC 005638, tutte le confezioni; AIC 029537, tutte le confezioni; AIC 029610, tutte le confezioni; AIC 029611, tutte le confezioni; AIC 025969, tutte le confezioni; AIC 029612, tutte le confezioni; AIC 023789, tutte le confezioni; AIC 029144, tutte le confezioni; AIC 023535, tutte le confezioni; AIC 031507, tutte le confezioni; AIC 029613, tutte le confezioni; AIC 032049, tutte le confezioni.

Titolare AIC: L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA

Codice pratica: N1A/2015/1847

N. e tipologia variazione: variazione di tipo IAIN C.I.8.a

Modifica della QPPV e/o modifica della localizzazione del PSMF

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

Il procuratore speciale
dott. Roberto Angeli

T15ADD12105 (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 Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/91437 del 14/09/2015

Titolare AIC: S.F. GROUP srl

Medicinale: CLARITROL

Codice Farmaco: 038887016 - 038887028

Codice Pratica: N1B/2015/1813 - Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e FI a seguito della procedura di PSUR WS(IE/H/PSUR/0020/002) su richiesta dell'Ufficio Farmacovigilanza Prot. 0031149-AIFA-COD_UO-P del 26/03/2015.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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 in GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T15ADD12108 (A pagamento).

SOFAR S.P.A.

Sede legale: via Firenze n. 40 - Trezzano Rosa (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03428610152

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

Titolare: SOFAR SpA

Modifiche apportate ai sensi del Reg. CE 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i.:

1) Specialità medicinali n. AIC e confezioni: ACICLOVIR SOFAR (034311); CALCIO CARBONATO E VITAMINA D3 SOFAR (035138); CLISMA LAX (024995); COLIREI (035704); CORTIDRO (010318); EXPIROBACTER (034183); FANSULIDE (034029); GLICEROLO SOFAR (029720); GOLADIN (032873); LATTULAC (034206); LATTULAC EPS (030727); LEXTRASA (033256); ORMICTON (038894); ORTODERMINA (005556); PHOSPHO LAX (024962); PRILAGIN (025904); SCABIANIL (036289); PENTACOL (026925); SILACT (026315);



SODIO FOSFATO SOFAR (029719); SOFARGEN (025561); SOVRAST (041687); SPASMODIL (028580); SUCRORIL (032882); TOPSTER (031115); VERAMON (002806) - tutte le confezioni.

Grouping di n. 26 variazioni di tipo IAIN-C.I.8.a) Pratica N1A/2015/1750

Introduzione del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza

2) Specialità medicinale FLUCOSTENOL

n. AIC e confezioni: 038418 - tutte le confezioni.

Variazione di tipo IAIN-C.I.8.a) Pratica N1A/2015/1833

Introduzione del Riassunto del Sistema di Farmacovigilanza

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

Un amministratore delegato
dott.ssa Carla Labruzzo

T15ADD12109 (A pagamento).

SO FAR S.P.A.

Sede legale: via Firenze n. 40 - Trezzano Rosa (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03428610152

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i.

Titolare AIC: Sofar SpA

Specialità medicinale: TOPSTER 3 mg supposte

Confezioni e n. AIC: 10 supposte, 031115025

Variazione di tipo B.II.e.1.a.1 - Modifica del confezionamento primario del prodotto finito: blister da PVC a PVC/PE. Codice Pratica N1A/2015/1745.

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

Un amministratore delegato
dott.ssa Carla Labruzzo

T15ADD12110 (A pagamento).

FG S.R.L.

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/2639

Specialità Medicinale: CARVEDILOLO FG

Confezioni: 036335014, 036335026

Tipologia variazione: C.I.3Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/88798 del 08/09/2015

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati in accordo al CSP approvato durante la procedura FI/H/PSUR/0017/002 (richiesta Ufficio di Farmacovigilanza)

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1310

Specialità Medicinale: PRAVASTATINA FG

Confezioni: 037822018, 037822020

Tipologia variazione: C.I.Z., IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/91264 del 14/09/2015

Modifica Apportata: Aggiornamento di stampati a seguito di raccomandazioni del PRAC e aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test e adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9 e 5.1) 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.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
Giuseppe Irianni

T15ADD12111 (A pagamento).

BGP PRODUCTS S.R.L.

Sede: viale Giorgio Ribotta 11 -00144 Roma

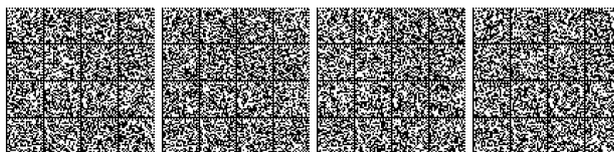
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02789580590

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

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

Codice Pratica: N1A/2015/2129

Specialità Medicinale (codice AIC): ISOPTIN (020609)



Confezioni: 120 mg Compresse a rilascio prolungato - 30 compresse (AIC n. 020609044)

180 mg Compresse a rilascio prolungato - 30 compresse (AIC n. 020609095)

240 mg Compresse a rilascio prolungato - 30 compresse (AIC n. 020609069)

Titolare AIC: BGP Products S.r.l.

Tipologia variazione: Grouping di variazioni tipo IA/IAIN

Tipo di Modifica: Tipo IAIN B.II.b.1.a; Tipo IAIN B.II.b.1.b; Tipo IAIN B.II.b.2.c.2; Tipo IA B.II.e.4.a

Modifica Apportata: Aggiunta del sito alternativo "Famar A.V.E. Anthoussa Plant - Anthoussa Attiki - Grecia" responsabile per le fasi di confezionamento primario e secondario e per il rilascio dei lotti del prodotto finito, compreso il controllo dei lotti e le prove. Modifica delle dimensioni del blister (confezionamento primario) - Medicinale non sterile.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della 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 deve essere redatto 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
dottr.ssa Valentina Simoncelli

T15ADD12113 (A pagamento).

ORION CORPORATION

Sede legale: Orionintie, 1 – 02200 Espoo (Finlandia)

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

Titolare AIC: Orion Corporation, Orionintie 1, 02200 Espoo Finlandia

Medicinale: KESSAR

Confezioni e numeri di A.I.C.:

<<10 mg compresse>> 30 compresse - AIC.n. 027433010

<<20 mg compresse>> 30 compresse - AIC.n. 027433022

Tipologia variazione: Grouping di due variazioni:

IA B.III.1.a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato - certificato aggiornato presentato da u fabbricante già approvato: R1-CEP 1999-180-Rev 03 - TevaPharmaceuticals Industries Ltd.-Plantex Ltd.

IA B.III.1.a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato - certificato aggiornato presentato da u fabbricante già approvato: R1-CEP 1999-180-Rev 04 - TevaPharmaceuticals Industries Ltd.-Plantex Ltd.

Codice pratica n.: N1A/2015/1472

Modifica apportata: inserimento dei due certificati CEP aggiornati R1-CEP 1999-180-Rev 03 e R1-CEP 1999-180-Rev 04 per il produttore di materia prima TEVA Pharmaceutical Industries Ltd.

Un procuratore
Rossella Pietrantonio

T15ADD12115 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Estratto di comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/88795 del 08/09/2015

Tipo di modifica: modifica stampati

Titolare: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. Via Lorenzini, 8 - 20139 Milano

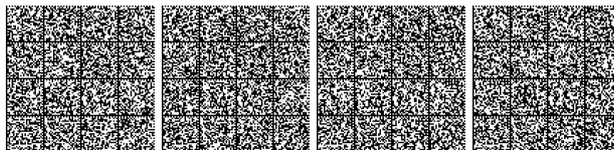
Medicinale: LENDORMIN

Confezione e numero AIC: 0,25 mg compresse - A.I.C. n. 026343018

Codice pratica: N1B/2015/3095

Tipologia variazione oggetto della modifica: tipo 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 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 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 sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore
M. Cencioni

Il procuratore
p.v. G. Maffione

T15ADD12116 (A pagamento).

I.G. FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1311

Specialità Medicinale: ADRESTAT

Confezioni: 037821016, 037821028

Tipologia variazione: C.I.Z., IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/91266 del 14/09/2015

Modifica Apportata: Aggiornamento di stampati a seguito di raccomandazioni del PRAC e aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test e adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.7 e 4.8) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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 GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il titolare
Irianni Giuseppe

T15ADD12119 (A pagamento).

NEW.FA.DEM. S.R.L. FARMACEUTICI E CHIMICI

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. del Decreto Legislativo n.274 del 29/12/2007.

Medicinale: ANTROLIN 0.3% + 1.5% crema rettale

Confezione: tubetto da g 30 – AIC 035396011

Titolare AIC: New.Fa.Dem. s.r.l. Farmaceutici e Chimici, viale Ferrovie dello Stato, 1, zona A.S.I., Giugliano in Campania NA.

Codice Pratica: N1A/2015/1718. Tipologia variazione: IA_{IN}. Tipo di modifica: n. C.I.8 a) – Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza: Introduzione del modulo 1.8.1 (PSMF) e sostituzione della Qualified Person per la Farmacovigilanza. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante
Arturo de Meo

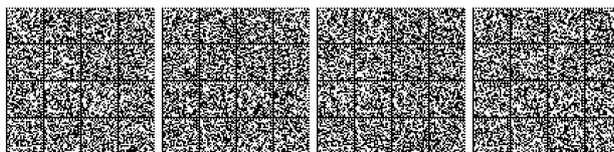
TC15ADD11978 (A pagamento).

NEW.FA.DEM. S.R.L. FARMACEUTICI E CHIMICI

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. del Decreto Legislativo n.274 del 29/12/2007.

Medicinale: ANTROLIN 0.3% + 1.5% crema rettale

Confezione: tubetto da g 30 – AIC 035396011



Titolare AIC: New.Fa.Dem. s.r.l. Farmaceutici e Chimici, viale Ferrovie dello Stato, 1, zona A.S.I., Giugliano in Campania NA.

Codice Pratica: N1A/2015/1646. Tipologia variazione: Grouping 2 variazioni

Tipo IA_{IN}. Tipo di modifica: n. B.III.1a)3. Presentazione/aggiunta di nuovo Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea: (R1-CEP 1996-020-Rev 06 del 24 gennaio 2012) relativo al principio attivo «Lidocaine Hydrochloride» e (R1-CEP 1996-105-Rev 03 del 3 ottobre 2013) relativo al principio attivo «Nifedipina», da parte di un nuovo produttore, MOEHS IBERICA, con sede legale e sito produttivo in Rubi Sur, Cesar Martinelli i Brunet, 12 A, 08191 Rubi (Barcelona) Spain.

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante
Arturo de Meo

TC15ADD11979 (A pagamento).

GE HEALTHCARE S.R.L.

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

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

Medicinale: OMNISCAN 0.5 mmol/ml soluzione iniettabile per uso endovenoso.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

- 1 flacone 10 ml - A.I.C. n. 028993018;
- 1 flacone 15 ml - A.I.C. n. 028993020;
- 1 flacone 20 ml - A.I.C. n. 028993032;
- 1 flacone 5 ml - A.I.C. n. 028993044;
- 10 flaconcini PP 50 ml - A.I.C. n. 028993057;
- 1 siringa preriempita 10 ml - A.I.C. n. 028993069;
- 1 siringa preriempita 15 ml - A.I.C. n. 028993071;
- 1 siringa preriempita 20 ml - A.I.C. n. 028993083;
- 10 siringhe preriempite 10 ml - A.I.C. n. 028993095;
- 10 siringhe preriempite 15 ml - A.I.C. n. 028993107;
- 10 siringhe preriempite 20 ml - A.I.C. n. 028993119;
- 1 flacone PP 40 ml - A.I.C. n. 028993121.

Codice pratica: N1B/2015/3125.

Variazione di tipo IB n. C.I.11 «Introduzione o modifica, di obblighi e condizioni di un'autorizzazione all'immissione in commercio, incluso il risk management plan z) altre variazioni»: aggiornamento alla versione 6 del Risk Management Plan.

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

Il procuratore
dott.ssa Isabella Galbiati

TC15ADD11980 (A pagamento).

GE HEALTHCARE S.R.L.

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

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

Medicinale: SODIO IODURO (¹³¹I) GE Healthcare 74 - 925 MBq/ml soluzione orale.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

74 MBq/ml 1 flaconcino da 0,5 a 10 ml - A.I.C. n. 041793011;

925 MBq/ml 1 flaconcino da 1 a 10 ml - A.I.C. n. 041793023.

Codice pratica: N1A/2015/2168.

Grouping di variazioni di tipo IA: IA B.II.e.6 "Modifica apportata a un elemento del materiale di confezionamento primario che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito". b) Modifica che non ha un impatto sulle informazioni relative al prodotto: eliminazione di informazioni dettagliate riguardanti il contenitore in piombo (confezionamento secondario), dalla sezione (3.2.P.7) del dossier + IA.

B.III.2 "Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro". c) Modifica delle specifiche al fine di passare dalla farmacopea nazionale di uno Stato membro alla farmacopea europea: modifica delle specifiche del tappo in gomma.

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

Il procuratore
dott.ssa Isabella Galbiati

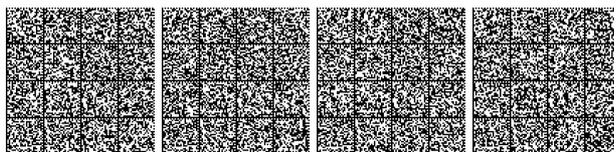
TC15ADD11981 (A pagamento).

FADEM INTERNATIONAL S.R.L.

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

Medicinali:

GLICEROLO PHARMA TRENTO - AIC 030497, tutte le confezioni;



EOSINA PHARMA TRENTO - AIC 030486, tutte le confezioni.

Titolare AIC: Fadem International Srl, con sede legale in Viale Plutone, 16, 80014 Giugliano in Campania (NA) - C.F./P.I. 07434331216

Codice Pratica: N1A/2015/1852. Tipologia variazioni: grouping di 4 variazioni tipo IA_{IN}: 2 identiche n. A.I: variazione dell'indirizzo della sede legale e due variazioni identiche n. C.I.8.a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, per i due medicinali dello stesso titolare AIC.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza Indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione in G.U.

Amministratore unico
Arturo de Meo

TC15ADD11982 (A pagamento).

*CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE*

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dip. IV - Serv. 2

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche

Con domanda prot. n. 57599 del 29 aprile 201 il Consorzio Unitario Torrino Mezzocammino ha chiesto la concessione di acqua del pozzo P6 in via G. Buzzelli, nel comune di Roma, in misura di 2,8 l/s per uso innaffiamento.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TC15ADF11977 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Trasferimento del notaio Gabriella Avitabile

Il sottoscritto Presidente rende noto che la dott.ssa Gabriella Avitabile, notaio alla sede di Capena, in data 27 luglio. 2015 è cessato dall'esercizio delle funzioni notarili presso il Distretto di Roma, Velletri e Civitavecchia a seguito del suo trasferimento alla sede di Napoli (d.n.r. di Napoli,

Torre Annunziata e Nola) in virtù di D.M. del Ministero della giustizia del 26 maggio 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* serie generale del 29 maggio 2015, n. 123.

Roma, 9 settembre 2015

Il presidente
notaio Cesare Felice Giuliani

TC15ADN12021 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Trasferimento del notaio Roberto Macri

Il sottoscritto Presidente rende noto che oggi è stato iscritto al ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto il notaio dott. Roberto Macri con sede in Roma (d.n.r. di Roma, Velletri e Civitavecchia), proveniente dalla sede di Nettuno.

Roma, 9 settembre 2015

Il presidente
notaio Cesare Felice Giuliani

TC15ADN12022 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI SALERNO

Cessazione dall'esercizio della funzione notarile del notaio Andrea Reale

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 37 della legge notarile 16 febbraio 1913 n. 89, il sottoscritto Presidente rende noto che con D.D. del Ministero della giustizia del 19 giugno 2015, il dott. Andrea Reale, notaio alla sede di Salerno, è dispensato dall'esercizio della funzione notarile, a domanda, a decorrere dal 25 settembre 2015.

Salerno

Il presidente
Aniello Calabrese

TC15ADN12023 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione nel registro dei notai esercenti della dott.ssa Eva Cremona

Il sottoscritto Presidente rende noto che oggi è stato iscritto nel registro dei notai esercenti in questo Distretto la dottoressa Eva Cremona quale coadiutore temporaneo del notaio in Roma dottor Elio Bergamo per un mese a partire dal 25 settembre 2015.

Roma, 9 settembre 2015

Il presidente
notaio Cesare Felice Giuliani

TC15ADN12027 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

*Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili
del dott. Giuseppe Maria Miceli*

Il sottoscritto Presidente rende noto che il dottor Miceli Giuseppe Maria, notaio alla sede di Guidonia Montecelio, in data 13 agosto 2015 è cessato dall'esercizio delle funzioni notarili presso il Distretto di Roma, Velletri e Civitavecchia a seguito del suo trasferimento alla sede di di Cinisello Balsamo (d.n.r. di Milano, Busto Arsizio, Lodi, Monza e Varese), in virtù di D.M. del Ministero della giustizia del 26 maggio 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* serie generale del 29 maggio 2015, n. 123.

Roma, 9 settembre 2015

Il presidente
notaio Cesare Felice Giuliani

TC15ADN12028 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

*Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili
della dott.ssa Maria Raffaella D'Alia*

Il sottoscritto Presidente rende noto che la dott.ssa Maria Raffaella D'Alia, notaio alla sede di Subiaco, in data 25 agosto 2015 è cessato dall'esercizio delle funzioni notarili presso il Distretto di Roma, Velletri e Civitavecchia a seguito del suo trasferimento alla sede di Teramo (d.n.r. di Teramo e Pescara) in virtù di D.M. del Ministero della giustizia del 26 maggio 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* serie generale del 29 maggio 2015, n. 123.

Roma, 9 settembre 2015

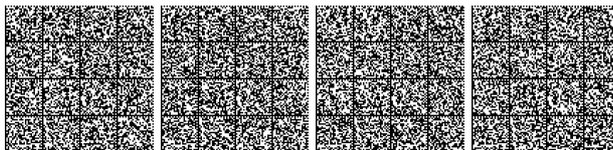
Il presidente
notaio Cesare Felice Giuliani

TC15ADN12029 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2015-GU2-109) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 2,04

