GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 1° ottobre 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

ACQUEDOTTO SAN LAZZARO S.P.A. Convocazione di assemblea (T15AAA12458)	Pag.	1
EUROTERME S.P.A. Convocazione di assemblea (T15AAA12517)	Pag.	1
SALI ITALIANI S.P.A. IN LIQUIDAZIONE Convocazione di assemblea (TS15AAA12435)	Pag.	1
VAL FIORENTINA S.P.A. Convocazione di assemblea ordinaria (T15AAA12512)	Pag.	1
Altri annunzi commerciali		
BARCLAYS BANK PLC Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "TUB") (T15AAB12439)	Pag.	2
CARS ALLIANCE AUTO LOANS ITALY 2015 S.R.L.		
RCI BANQUE S.A., FILIALE ITALIANA		
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario") (T15AAB12455)	Pag.	3

SELMABIPIEMME LEASING S.P.A.

PALLADIO LEASING S.P.A.

Comunicazione ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993 n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia) avente ad oggetto la fusione per incorporazione in "Selmabipiemme Leasing S.p.A." di "Palladio Leasing S.p.A." (T15AAB12456)...

TELECOM ITALIA S.P.A.

Fusione transfrontaliera (TS15AAB12448)..... Pag. 5

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

CORTE DEI CONTI - SEZIONE GIURISDIZIONA-LE REGIONE TOSCANA

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notificazione per pubblici proclami (T15ABA12492) Pag. 6

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notificazione per pubblici proclami (T15ABA12493) Pag. 7

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notificazione per pubblici proclami (T15ABA12495) Pag. 8



TAR CAMPANIA - NAPOLI			TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI
Notifica per pubblici proclami (T15ABA12532)	Pag.	11	Ammortamento certificato azionario (TS15ABC12425)
TAR CAMPANIA - NAPOLI			
Notifica per pubblici proclami (T15ABA12530)	Pag.	10	T. 140
TAR CAMPANIA - NAPOLI			Eredità
Notifica per pubblici proclami (T15ABA12528)	Pag.	9	TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI Sezione distac- cata di Iglesias
TAR CAMPANIA - NAPOLI			Eredità giacente di Danovara Maria Cristina
Notifica per pubblici proclami (T15ABA12529)	Pag.	10	(TC15ABH12402)
TAR CAMPANIA - NAPOLI			TRIBUNALE DI CREMONA
Notifica per pubblici proclami (T15ABA12533)	Pag.	11	Nomina curatore di eredità giacente
TRIBUNALE CIVILE DI REGGIO CALABRIA			(TC15ABH12396)
Estratto dell'atto di citazione (T15ABA12451)	Pag.	6	
TRIBUNALE DI BRESCIA			Stato di graduazione
Atto di citazione (T15ABA12503)	Pag.	9	TRIBLINALE DI VICENZA
TRIBUNALE DI GROSSETO			TRIBUNALE DI VICENZA
Notifica ex art. 150 cpc. autorizzata secondo legge			Avviso ex art. 501 c.ca tutti i creditori del sig. Ro- ana Guido Beniamino (T15ABN12507)
con provvedimento del 16.09.2015 (T15ABA12501)	Pag.	8	and Guido Beniamino (113ABN12307)
TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE			B. I
Atto di citazione per usucapione con notifica ex			Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta
art. 150 c.p.c. (T15ABA12491)	Pag.	6	TRIBUNALE DI AGRIGENTO
Ammortamenti			Richiesta dichiarazione di morte presunta di Fernandez Humanes Manuel (TC15ABR12194) Pag. 15
EICKEMEYER ATTREZZATURE PER VETERINA-			TRIBUNALE DI BRINDISI
RI S.R.L.			Richiesta di dichiarazione di morte presunta
Ammortamento cambiario (TC15ABC12395)	Pag.	13	(T15ABR12500)
TRIBUNALE DI NOVARA			
Ammortamento cambiario (T15ABC12450)	Pag.	13	Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione
			Train di riparto è deposito bhanci iman di nquidazione
TRIBUNALE ORDINARIO DI BOLZANO			G.P. (GESTIONE PRATICHE) COOPERATIVA SO-
Ammortamento di certificati azionari (T15ABC12449)	Pag.	13	CIALE
	O		Deposito bilancio finale di liquidazione
TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA			(T15ABS12510)
Ammortamento certificato azionario	Dan	12	
(TS15ABC12430)	rag.	13	
TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI			4 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7
Ammortamento certificato azionario			ALTRI ANNUNZI
(TS15ABC12428)	Pag.	13	
TRIBUNIALE ORDINIADIO DI VELLETRI			
TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI Ammortamento certificato azionario			
Ammortamento Certificato azionario (TS15ABC12432)	Pag.	13	Espropri
	2		DIRECTONE DEL CENTO MILITARE PER LA MA
TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI			DIREZIONE DEL GENIO MILITARE PER LA MA- RINA DI TARANTO
Ammortamento certificato azionario (TS15ABC12433)	Pag.	14	
[1013ABC12733]	ı ug.	14	Decreto 11. 333 det 31/0//2013 (1C13ADC1239/) Fug. 13



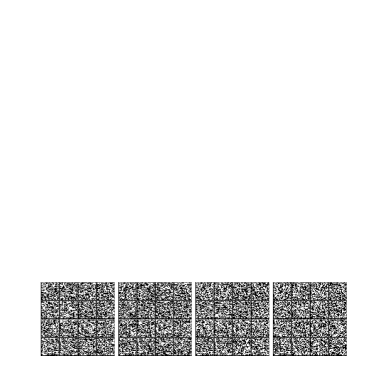
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-	chirur	gici	AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.		
A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco			Estratto comunicazione notifica regolare del 14/09/2015 n. AIFA/V&A/P/91289 (T15ADD12522)	Pag.	36
Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immis-			AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.		
sione in commercio di medicinali per uso umano. Mo- difiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD12518)	Pag.	35	Estratto comunicazione notifica regolare del 14/09/2015 n. AIFA/V&A/P/91291 (T15ADD12520)	Pag.	36
ABC FARMACEUTICI S.P.A.			CARLO ERBA OTC S.R.L.		
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. (T15ADD12465)	Pag.	19	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (T15ADD12471)	Pag.	21
ACTAVIS ITALY S.P.A.			CSL BEHRING GMBH		
Estratto comunicazione notifica regolare del 15/09/2015 n. AIFA/V&A/P/91583 (T15ADD12521)	Pag.	36	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD12487)	Pag.	26
ALFA WASSERMANN S.P.A.					
Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD12505)	Pag.	30	CSL BEHRING GMBH		
ALMIRALL S.P.A.	rug.	30	Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Rego-		
Comunicazione notifica regolare $V\&A$			lamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD12485)	Pag.	25
(T15ADD12488)	Pag.	26	CSL BEHRING GMBH		
ALMIRALL S.P.A.			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-		
Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD12486)	Pag.	26	missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Rego- lamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD12483)	Pag.	25
ALMUS S.R.L.			CSL BEHRING GMBH		
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 (T15ADD12534)	Pag.	40	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 (T15ADD12481)	Pag.	24
ASPEN PHARMA TRADING LIMITED			DOC GENERICI S.R.L.		
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano.			Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medi-		
Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD12527)	Pag.	39	cinali (T15ADD12441)	Pag.	16
			DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.		
ASTRAZENECA 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. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m. (T15ADD12514)	Pag.	32
e s.m.i. (T15ADD12523)	Pag.	37	DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.		
ASTRAZENECA S.P.A. 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 mi e del Regalamento (CE) n. 1334/2008			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m. (T15ADD12440)	Pag.	16
219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD12531)	Pag.	39	EG S.P.A.		
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. Estratto comunicazione notifica regolare del			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legi- slativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE)		
15/09/2015 n. AIFA/V&A/P/91561 (T15ADD12511)	Pag.	30	1234/2008 e successive modifiche (TI5ADD12513)	Pag.	31



EG S.P.A. Comunicazione notifica regolare UVA del 15/09/2015 - Prot. n. 91576 (T15ADD12515)	Pag.	32	LABORATOIRES THEA Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD12525).	Pag.	38
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e Regolamento e 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD12453)	Pag.	17	LABORATOIRES THEA Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD12526).	Pag.	38
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD12489)	Pag.	27	LABORATORI GUIDOTTI S.P.A 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 (T15ADD12467)	Pag.	20
HEXAL S.P.A. 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 (T15ADD12519)	Pag.	35	LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n.274 (TC15ADD12392).	Pag.	41
HOSPIRA ITALIA S.R.L. 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 e s.m.i. (T15ADD12496)	Pag.	28	MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A. Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legi-		
INSTITUTO GRIFOLS S.A. 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 (T15ADD12536)	Pag.	41	slativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD12466)	Pag.	19
ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A. Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/ V&A/P/88859 del 8 settembre 2015 (T15ADD12452) ITALFARMACO S.P.A.	Pag.	17	Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento 1234/2008/CE) e s.m.i. (T15ADD12497) MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.	Pag.	28
Comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD12484)	Pag.	25	Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medi- cinali (T15ADD12470)	Pag.	21
ITALFARMACO S.P.A. Comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD12482)	Pag.	24	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LU- XEMBOURG S.A. Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medi- cinali (T15ADD12469)	Pag.	21
JOHNSON & JOHNSON S.P.A. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (T15ADD12468)	Pag.	20	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE 1234/2008. (TS15ADD12506)	Pag.	42
K24 PHARMACEUTICALS S.R.L. 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 e s.m.i. (T15ADD12504)	Pag.	30	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. a dal Ragolamanto CE 1234/2008 (TSLADDISSOR)	Pag	12
KRKA D.D. NOVO MESTO Modifiche secondarie di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (T15ADD12457)	Pag.	18	e del Regolamento CE 1234/2008. (TS15ADD12508) MYLAN S.P.A. Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T15ADD12442)	Pag. Pag.	43 16
			- FONTEZBEZEK-SEKENDE FONTEZBEK-BURNERS-A FONTESPERANNER PON	sarenzazie webbo	м хуэ ми ново



NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A. (ora Gla-xoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A.)			SICO SOCIETÀ ITALIANA CARBURO OSSIGENO S.P.A.		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs.			Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale "Ossigeno Sico" (T15ADD12499)	Pag.	29
219/2006 e s.m.i. (T15ADD12494)	Pag.	27	TECNIGEN S.R.L.		
PFIZER ITALIA S.R.L.			Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/ V&A/P/88911 dell'8 settembre 2015 (TX15ADD256)	Pag.	42
Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD12477)	Pag.	22	TEVA ITALIA S.R.L.		
			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-		
PFIZER ITALIA S.R.L. Estratto comunicazione notifica regolare V&A/P/92501 del 17 settembre 2015 (T15ADD12479)	Pag.	23	missione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg. 1234/2008/ CE e s.m.i. e del D. Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD12524)	Pag.	37
PFIZER ITALIA S.R.L.					
Estratto comunicazione notifica regolare V&A	D	22	TEVA ITALIA S.R.L.		
PFIZER ITALIA S.R.L.	Pag.	23	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		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-			n. 274 (T15ADD12516)	Pag.	34
missione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e					
s.m.i. (T15ADD12476)	Pag.	22	VEMEDIA MANUFACTURING B.V.		
PFIZER ITALIA S.R.L.			Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immis- sione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/2007		
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del d.lgs. 219/2006 e			(T15ADD12502)	Pag.	29
s.m.i. (T15ADD12480)	Pag.	24	VIIV HEALTHCARE S.R.L.		
PHARMACARE S.R.L.			Avviso di rettifica relativo alla specialità medicinale RETROVIR (T15ADD12490)	Pag.	27
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-					
missione in commercio di medicinali per uso uma- no. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo del 29 dicem-			Valutazione impatto ambientale		
bre 2007 n. 274 e s.m.i. (T15ADD12459)	Pag.	18	AUTORITÀ PORTUALE DI CAGLIARI		
PHARMATEX ITALIA S.R.L.			Avviso di compatibilità ambientale (T15ADE12535) .	Pag.	43
Modifica secondaria di autorizzazione all'immissio-					
ne in commercio di specialità medicinale per uso uma- no. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre			Consigli notarili		
2007 n. 274, del regolamento (CE) 1234/2008 e (CE) 712/2012 (T15ADD12498)	Pag.	29	CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI		
RATIOPHARM GMBH			DI CAGLIARI E LANUSEI Dispensa dall'Ufficio di Notaio del dott. Ernesto		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso			Quinto Bassi (TC15ADN12388)	Pag.	43
umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007			CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA		
n. 274 (T15ADD12454)	Pag.	17	Cessazione dall'esercizio della funzione notarile del dott. Michele De Facendis (TC15ADN12390)	Pag.	44
S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO					
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-			CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA		
missione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TC15ADD12393)	Pag.	42	Iscrizione nel registro dei notai esercenti, quale co- adiutore temporaneo, della dott.ssa Francesca Parenti (TC15ADN12389)	Раσ	43
120 112000. (10101110112010)	1 45.	14	1 (1010111111111111)),	1 us.	rJ



Annunzi commerciali

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

ACQUEDOTTO SAN LAZZARO S.P.A.

Sede: via Aurelia, 310 - Loano Capitale sociale: € 1.095.120,00 R.E.A.: n. 40115 SV Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00136200094

Convocazione di assemblea

E' convocata, per il giorno 22 ottobre 2015 l'assemblea degli azionisti presso la sede legale in Loano, via Aurelia 310, ore 9,00 in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 24 ottobre 2015, stesso luogo ed ora, in seconda convocazione per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1) Compensi amministratori

Potranno intervenire all'assemblea gli azionisti che ai sensi di legge avranno depositato le proprie azioni almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'assemblea, presso la sede sociale.

Il presidente Camillo Enrile

T15AAA12458 (A pagamento).

VAL FIORENTINA S.P.A.

Sede: Località Pescul – Selva di Cadore (BL) Capitale sociale: sottoscritto e versato € 1.626.309,30 Registro delle imprese: Belluno n. 00104120258 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00104120258

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno Venerdì 23 ottobre 2015 alle ore 6:00 in prima convocazione ed occorrendo per Sabato 24 ottobre 2015 alle ore 10:00 in seconda convocazione, presso la "Sala Conferenze Vittorino Cazzetta", in Selva di Cadore (BL) via IV Novembre, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- 1. Relazione degli Amministratori sulla Gestione;
- 2. Relazioni del Collegio Sindacale e del Revisore Legale dei Conti;
- 3. Esame del bilancio al 30/06/2015 delibere inerenti e conseguenti;
- 4. Comunicazione del presidente in merito alle prospettive future;

Hanno diritto di intervenire gli azionisti aventi diritto di

Selva di Cadore, lì 24 settembre 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione Giorgio Beraldo

T15AAA12512 (A pagamento).

EUROTERME S.P.A.

Sede: via Lungosavio n. 2 - 47021 Bagno di Romagna (FC) Capitale sociale: € 13.050.000.000 i.v. R.E.A.: n. 308137 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02055980417

Convocazione di assemblea

Ai Signori Soci

Ai Signori Sindaci

Egregi Signori,

con la presente viene convocata l'assemblea di Euroterme S.p.A. per il giorno 20 ottobre 2015 alle ore 15,00 presso lo Studio Notarile Maltoni in Forlì, con sede in Via Mentana n. 4, per discutere e deliberare sul seguente,

Ordine del giorno:

1. Approvazione del progetto di fusione per incorporazione di Agrifoglio S.r.l. a socio unico, con sede in Bagno di Romagna (FC), Via Lungosavio n. 7/9 nella Società controllante EUROTERME S.p.A., con sede in Bagno di Romagna (FC), Via Lungosavio n. 2; deliberazioni inerenti e conseguenti alla fusione; delega di poteri per l'esecuzione della fusione.

Bagno di Romagna, 22 settembre 2015

Euroterme S.p.A. - L'amministratore unico Roseo Giovanni Battista

T15AAA12517 (A pagamento).

SALI ITALIANI S.P.A. IN LIQUIDAZIONE

Società soggetta alla direzione e coordinamento da parte di ITALKALI S.p.A. ai sensi dell'art. 2497 bis

Sede legale: via Principe di Granatelli n. 46 - Palermo Capitale sociale: Euro 312.000,00

Registro delle imprese: Iscritta al R.E.A. di Palermo al n. 75796

Codice Fiscale e/o Partita IVA: e num. iscrizione Registro Imprese di Palermo n. 00489940825

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati presso la sede sociale in Palermo via Principe di Granatelli n. 46, il 15/10/2015 ore 12,00 ed occorrendo il 16/10/2015 stesso luogo ed ora per discutere e deliberare sul seguente







Ordine del giorno

- 1. Bilancio finale di liquidazione e piana di riparto: approvazione e delibere conseguenti;
 - 2. Varie ed eventuali.

Partecipazione all'assemblea a norma di legge.

Il liquidatore dott. Domenico Culotta

TS15AAA12435 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

BARCLAYS BANK PLC

Autorizzata dalla Prudential Regulation Authority e regolamentata dalla Financial Conduct Authority e dalla Prudential Regulation Authority

Sede legale: 1 Churchill Place - E14 5HP Londra, Regno Unito

Registro delle imprese: Inghilterra n. 1026167 Codice Fiscale e/o Partita IVA: GB 243852262

Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "TUB")

A seguito della sottoscrizione, in data 10 settembre 2015 (la "Data di Sottoscrizione"), di un contratto di cessione di crediti pecuniari e di rapporti giuridici individuabili "in blocco" (il "Contratto di Cessione") concluso con Banco Popolare Soc. Coop. (il "Cedente"), Barclays Bank PLC (l'"Acquirente") ha acquistato pro soluto e in blocco, ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del TUB, con efficacia giuridica ed economica a partire dal 10 settembre 2015 (la "Data di Riferimento"), tutti i crediti pecuniari e rapporti giuridici, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo agli stessi relativo o dagli stessi derivante, individuati sulla base dei criteri più sotto riportati (rispettivamente, i "Crediti Pecuniari" ed i "Rapporti Giuridici").

I Crediti Pecuniari e Rapporti Giuridici oggetto di cessione sono stati selezionati, con riferimento alla Data di Riferimento, sulla base - cumulativamente - dei seguenti criteri:

- 1. tutti i Crediti Pecuniari e Rapporti Giuridici del Cedente nei confronti di:
- (a) BRE/Alliance Hospitality Italy S.r.l. in Liquidazione, BRE/Alliance Hospitality Verona S.r.l. in Liquidazione, BRE/Europe Italy Hotel I S.à r.l., BRE/Europe Italy Hotel Holding I S.r.l. in Liquidazione, BRE/Europe Hotel Holding I Topco S.à r.l. e BRE/Europe Hotel Holding I S.à r.l. (collettivamente, il "Gruppo BRE"); e
- (b) Barclays Bank PLC, Deutsche Pfandbriefbank AG (già Hypo Real Estate Bank International *AG*), Capita Asset Services (Ireland) Limited (già Capmark Services Ireland Limited) e Capita Trust Company Limited (collettivamente, le "Controparti Finanziarie"),

ai sensi di:

- (i) un contratto di finanziamento stipulato in data 22 agosto 2007 (come di volta in volta modificato e/o integrato) per l'acquisizione e la gestione da parte di società appartenenti al Gruppo BRE di strutture alberghiere in Italia (il "Contratto di Finanziamento");
- (ii) un intercreditor agreement sottoscritto in data 22 agosto 2007 (come di volta in volta modificato e/o integrato) tra, *inter alios*, il Cedente e le relative Controparti Finanziarie (l'"Intercreditor Agreement");
- (iii) un accordo di ristrutturazione formalizzato in data 27 marzo 2012 ai sensi dell'articolo 182-bis del Regio Decreto numero 267 del 16 marzo 1942 (come di volta in volta modificato e/o integrato), sottoscritto, inter alios, dalle società del Gruppo BRE debitrici ai sensi del Contratto di Finanziamento, dal Cedente e dalle relative Controparti Finanziarie (l'"Accordo di Ristrutturazione" e, unitamente al Contratto di Finanziamento ed all'Intercreditor Agreement, gli "Accordi Rilevanti");
- (iv) ogni atto, contratto e/o garanzia sottoscritto e/o comunque formalizzato, nel periodo ricompreso tra il 22 agosto 2007 e la Data di Sottoscrizione, ai sensi ovvero in esecuzione di uno o più degli Accordi Rilevanti (gli "Accordi Esecutivi");
- (v) ogni accordo ricognitivo, modificativo e/o integrativo di, ovvero atto di adesione a, uno o più tra gli Accordi Rilevanti e gli Accordi Esecutivi, sottoscritto e/o comunque formalizzato, nel periodo ricompreso tra il 22 agosto 2007 e la Data di Sottoscrizione; e
- (vi) ogni ulteriore atto, contratto e/o accordo, sottoscritto e/o comunque formalizzato, nel periodo ricompreso tra il 22 agosto 2007 e la Data di Sottoscrizione, dal Cedente, ovvero nell'interesse e/o per conto e/o a beneficio di quest'ultimo, in relazione agli Accordi Rilevanti e/o agli Accordi Esecutivi: e
- 2. con specifico riferimento ai Crediti Pecuniari, tutti i crediti pecuniari nei confronti di BRE/Alliance Hospitality Italy S.r.l. in Liquidazione e BRE/Alliance Hospitality Verona S.r.l. in Liquidazione (i "Debitori Italiani"):
 - (a) che siano risultanti dalle scritture contabili del Cedente;
 - (b) che siano denominati in Euro; e
- (c) che siano garantiti, inter alia, da ipoteca concessa ai sensi di un atto di ipoteca sottoscritto ovvero oggetto di adesione da parte dei Debitori Italiani.

Si precisa che i Debitori Italiani ceduti dovranno continuare a corrispondere quanto dovuto ai sensi dei contratti relativi ai Crediti e Rapporti Giuridici ceduti, nelle medesime forme previste dai contratti sopra elencati o in forza di legge e/o dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate per iscritto agli stessi Debitori Italiani ceduti, per conto dell'Acquirente, da parte del soggetto agente ai sensi del Contratto di Finanziamento.

21 settembre 2015

– 2 -

Barclays Bank PLC - Director dott. Julian Wheeler

T15AAB12439 (A pagamento).



CARS ALLIANCE AUTO LOANS ITALY 2015 S.R.L.

Iscritta al n. 35191.6 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014 Sede legale: via Alessandro Pestalozza n. 12/14 - 20131 Milano - Italia

Capitale sociale: Euro 10.000 i.v. Registro delle imprese: Milano n. 08831670966 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08831670966

RCI BANQUE S.A., FILIALE ITALIANA

Sede legale: via Tiburtina 1159 - 00156 Roma - Italia Registro delle imprese: Roma n. 05574741004 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05574741004

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario")

Cars Alliance Auto Loans Italy 2015 S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 13 luglio 2015 tra il Cessionario e RCI Banque S.A., Succursale Italiana (il "Cedente" o "RCI") e della successiva proposta di acquisto inviata da RCI ed accettata da parte del Cessionario in data 24.09.2015 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato dal Cedente, con effetto dalla data di cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio addizionale nascenti da finanziamenti finalizzati all'acquisto di autoveicoli originati dal Cedente.

Tali crediti, individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, sono stati selezionati tra quelli derivanti dai finanziamenti finalizzati all'acquisto di autoveicoli di cui sopra che soddisfano al 10.09.2015 (la "Data di Valutazione") i criteri qui di seguito riportati e meglio identificati analiticamente negli allegati al contratto di cessione di crediti di cui sopra (complessivamente i "Crediti"):

- 1. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine ascendente, dal 11.06.2009 al 07.06.2014 inclusi;
- 2. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine ascendente, dal 18.06.2014 al 27.05.2015 inclusi, ad eccezione dei "Finanziamenti Balloon" (così come individuati nell'Accordo sulle Definizioni);
- 3. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine ascendente, dal 28.05.2015 al 03.08.2015 inclusi, derivanti da autoveicoli nuovi, con sistema di pagamento tramite RID, ad eccezione dei "Finanziamenti Balloon" (così come individuati nell'Accordo sulle Definizioni), concessi a Clienti, persone fisiche, residenti in Nord Italia.

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato

disposto degli articoli 4 della Legge 130/99 e 58 del D.lgs. 385/93, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: RCI Banque S.A., Succursale Italiana, Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare autonomo" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy").

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato RCI Banque S.A., Succursale Italiana, con sede legale in Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer") e, di conseguenza, ulteriore "Titolare autonomo" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

I dati personali relativi ai debitori ceduti continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate.

In particolare, il Cessionario ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, 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. Per lo svolgimento di alcune attività poste a suo carico in qualità di Servicer, lo stesso Servicer, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione, ha nominato Zenith Service S.p.A., con unità amministrativa locale in Via Alessandro Pestalozza n. 12/14, 20131 - Milano, quale master servicer (il "Master Servicer"), e, pertanto, il Master Servicer è stato nominato "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Il Cessionario, il Servicer ed il Master Servicer potranno comunicare 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 società di recupero crediti.

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.

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile RCI Banque S.A., Succursale Italiana, come sotto indicato.



I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati personali del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali.

I diritti previsti all'articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, RCI Banque S.A., Succursale Italiana, con sede legale in Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, all'attenzione del dott. Stephane Johan.

Milano, 24.09.2015

Cars Alliance Auto Loans Italy 2015 S.r.l. - Amministratore unico

avv. Francesca Romana Amato

T15AAB12455 (A pagamento).

SELMABIPIEMME LEASING S.P.A.

Società appartenente al Gruppo Bancario "Mediobanca"
- Albo dei Gruppi Bancari n. 10631.0
Soggetta a direzione e coordinamento da parte di
Mediobanca - Banca di Credito Finanziario S.p.A.
Sede legale: via Battistotti Sassi, 11/a - Milano
Capitale sociale: Euro 41.305.000, interamente versato
Registro delle imprese: Milano n. 00882980154
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00882980154

PALLADIO LEASING S.P.A.

Società appartenente al Gruppo Bancario "Mediobanca"

- Albo dei Gruppi Bancari n. 10631.0

Soggetta a direzione e coordinamento da parte di
Mediobanca Banca di Credito Finanziario S.p.A.

Sede legale: via Btg. Framarin n. 4 - Vicenza

Capitale sociale: Euro 8.675.000, interamente versato
Registro delle imprese: Vicenza n. 02063140244

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02063140244

Comunicazione ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993 n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia) avente ad oggetto la fusione per incorporazione in "Selmabipiemme Leasing S.p.A." di "Palladio Leasing S.p.A."

Si comunica che, con atto di fusione a rogito del notaio Andrea De Costa di Novate Milanese, in data 11 settembre 2015, rep. numero 1031 e racc. numero 494, in corso di iscrizione presso i Registri delle Imprese di Vicenza e Milano, la società "Palladio Leasing S.p.A." (la "Società Incorporata") è stata fusa mediante incorporazione nella società "Selmabipiemme Leasing S.p.A." (la "Società Incorporante") con effetto dal 1° ottobre 2015 (la "Fusione").

Si attesta, pertanto, che per effetto della Fusione, la Società Incorporante, a partire dal 1° ottobre 2015:

- ha assunto di pieno diritto, ai sensi dell'art. 2504-bis del codice civile, tutti i beni immobili, mobili, materiali ed immateriali, valori mobiliari e strumenti finanziari, situazioni possessorie e di fatto, diritti, interessi legittimi, aspettative, privilegi, crediti, ragioni, azioni, contanti e valori bollati, valuta estera, attività in genere, anche in pendenza e formazione, della Società Incorporata in proprietà, titolarità, disponibilità anche a titolo di deposito per gestione o in fide-

iussione, od ai quali sia legittimata, verso qualsiasi soggetto anche pubblico e quale che sia la fonte ed anche se acquisiti o sorti in data posteriore alle deliberazioni assunte in merito alla Fusione dalla Società Incorporate e dalla Società Incorporata od alla data cui si riferiscono le situazioni patrimoniali assunte a base della Fusione (le "Deliberazioni"); tutti i beni e i diritti si intendono assunti dalla Società Incorporante con ogni pertinenza od accessorio, con ogni relativo privilegio e garanzia, anche reale (che manterranno validità e grado esistente), diritto, onere, servitù, vincolo;

- sempre in conseguenza della Fusione, e corrispondentemente, ha assunto ipso iure tutte le passività, debiti, obblighi, impegni, oneri, gravami, garanzie concesse, posizioni passive in genere della Società Incorporata;
- prosegue altresì tutti i rapporti giuridici, convenzioni, polizze, depositi, contratti e negozi definitivi o preliminari, (altresì compresi, ovviamente e ove non diversamente stabilito o pattuito tra le parti, anzitutto i contratti e rapporti attivi e passivi inerenti l'esercizio delle proprie attività, i contratti di assicurazione, di locazione, anche finanziaria, di utenza, ecc.), anche in pendenza e in formazione, in corso presso la Società Incorporata;
- è subentrata nelle controversie riferibili alla Società Incorporata, di qualunque natura e ovunque radicate, nei confronti di qualsiasi soggetto e quale che sia la loro fonte, ed anche se acquisiti o sorti in data posteriore alle Deliberazioni od alla data cui si riferiscono le situazioni assunte a base della Fusione, proseguendo pertanto in tutti i relativi rapporti processuali, con espressa conferma dei mandati e delle procure inerenti la rappresentanza processuale conferiti dalla Società Incorporata, nei quali la Società Incorporante é subentrata di pieno diritto;
- è subentrata ipso iure, anche nei confronti di enti pubblici territoriali e di pubbliche amministrazioni centrali e periferiche in tutte le concessioni, registrazioni, autorizzazioni, permessi, licenze, esoneri, agevolazioni, riconoscimenti di cui sia titolare la Società Incorporata o che siano in corso di rilascio od istruttoria, con ogni conseguente diritto, interesse, aspettativa;

e pertanto la Società Incorporante prosegue, senz'altro e senza soluzione di continuità, in ogni attività, gestione, situazione, rapporto, come se fin dall'origine di spettanza, riferibili alla Società Incorporata, sia per l'Italia sia per l'estero.

Si attesta altresì che i beni e i rapporti giuridici facenti capo alla Società Incorporata, nei quali la Società Incorporante subentra per effetto della Fusione, a partire dall'1 ottobre 2015, sono come tali individuabili in blocco anche ai fini di cui all'art. 58, d. lgs. 1° settembre 1993, n. 385 e che pertanto dell'atto di Fusione viene data notizia mediante iscrizione nel registro delle imprese e pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

La Società Incorporante continuerà a trattare i dati personali dei creditori e debitori ceduti e degli eventuali loro garanti contenuti nei documenti relativi ai debiti e ai crediti ceduti con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti dalla Società Incorporata al momento della stipula dei relativi contratti. Titolare autonomo del trattamento dei dati è la Società Incorporante, Selmabipiemme Leasing S.p.A., con sede legale in Via Battistotti Sassi, 11/a - Milano, presso cui possono essere esercitati i diritti di legge.

La pubblicazione del presente avviso, unitamente agli adempimenti sopra indicati, produce gli effetti richiamati dal predetto art. 58, d. lgs. 1° settembre 1993, n. 385, di talché in particolare, i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo da chiunque prestati o comunque esistenti nonché le trascrizioni nei pubblici registri degli atti di acquisto dei beni oggetto di locazione finanziaria conserveranno la loro validità ed il loro grado a favore del soggetto avente causa senza bisogno di alcuna formalità o annotazione.

Milano, 25/09/2015

Selmabipiemme Leasing S.p.A. - L'amministratore delegato Angelo Brigatti

T15AAB12456 (A pagamento).

TELECOM ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Gaetano Negri n. 1 - Milano Direzione generale e sede secondaria in corso d'Italia n. 41 - Roma

Capitale sociale: Euro 10.732.844.367,85 interamente versato
Registro delle imprese: Milano n. 00488410010

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00488410010

Fusione transfrontaliera

Fusione per incorporazione della società di diritto tedesco Telecom Italia Deutschland Holding GmbH, con sede legale in Francoforte sul Meno (Germania) Wilhelm Leuschner Strasse, 23 (società incorporanda), nella società di diritto italiano Telecom Italia S.p.A., con sede legale in Milano (Italia) - via Gaetano Negri n. 1 (società incorporante).

- 1. Telecom Italia Deutschland Holding GmbH, iscritta nel registro commerciale di Francoforte sul Meno numero iscrizione HRB 88345.
- 2. Telecom Italia S.p.A., iscritta nel registro delle imprese di Milano numero 00488410010.
- 1. Telecom Italia S.p.A. (società incorporante): per quanto riguarda i diritti dei creditori secondo quanto previsto dal combinato disposto degli articoli 2502-bis del codice civile e 2503 del codice civile, i creditori della società italiana possono fare opposizione alla fusione avanti al tribunale competente nei sessanta giorni successivi all'approvazione del progetto di fusione da parte dell'assemblea. Ai sensi dell'art. 2505, secondo comma del codice civile italiano e dell'art. 12 dello statuto di Telecom Italia S.p.A., la fusione sarà decisa, con deliberazione risultante da atto pubblico, dall'organo amministrativo della società incorporante. I soci della società incorporante che rappresentino almeno il cinque per cento del capitale sociale possono in ogni caso, con domanda indirizzata alla società entro otto giorni dal deposito del progetto di fusione presso il registro delle imprese italiano, chiedere che la decisione di approvazione della fusione da parte della incorporante medesima sia adottata dalla sua assemblea dei soci.

Per quanto riguarda le modalità tramite le quali si possono ottenere gratuitamente informazioni dalla società Telecom Italia S.p.A. è possibile inviare una richiesta a mezzo e-mail al seguente indirizzo: corporate.affairs@telecomitalia.it

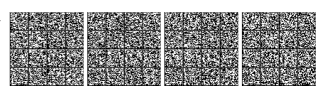
2. Telecom Italia Deutschland Holding GmbH (società incorporanda): i creditori della società incorporanda possono, ai sensi della sezione 122j UmwG (Umwandlungsgesetz, legge sulle trasformazioni), chiedere una garanzia per i crediti preesistenti o venuti in essere entro quindici giorni dalla pubblicazione del progetto di fusione o di una sua bozza (congiuntamente, il «progetto») presso il registro commerciale del tribunale locale (Amtsgericht) di Francoforte sul Meno, in conformità al combinato disposto delle sezioni 122d comma 2 UmgW e 10 HGB (Handelsgestzbuch, Codice commerciale tedesco), sempre che non abbiano diritto a chiedere l'immediato adempimento. Tale diritto è esercitato mediante richiesta scritta, attestante il fondamento giuridico e l'ammontare della pretesa, entro due mesi dalla data di pubblicazione del progetto e fornendo adeguata prova che la fusione metta a rischio il soddisfacimento del credito. La richiesta è da indirizzarsi direttamente alla società incorporanda: Telecom Italia Deutschland Holding GmbH, Wilhelm Leuschner Straße 23, 60329 Frankfurt am Main. Presso tale sede è possibile richiedere ogni informazione sulle modalità per l'esercizio dei diritti dei creditori e dei soci di minoranza. Addizionalmente, i creditori delle società partecipanti alla fusione possono chiedere una garanzia ai sensi del combinato disposto delle sezioni 122a paragrafo 2 e 22 UmwG. In base a tali previsioni i creditori delle società partecipanti alla fusione hanno diritto a ricevere una garanzia, sempre che non abbiano diritto a chiedere l'adempimento immediato, purché ne facciano richiesta scritta, attestante il fondamento giuridico e l'ammontare della pretesa, entro sei mesi dal giorno in cui si considera perfezionata l'iscrizione della fusione presso il registro commerciale della sede della società di cui sono creditori, ai sensi del combinato disposto della sezione 122a paragrafo 2 UmgW e 19 paragrafo 3 UmwG e sezione 10 HGB. I creditori potranno peraltro esercitare tale diritto solo fornendo adeguata prova che la fusione pregiudichi il loro credito. I creditori riceveranno informativa di questo diritto nella pubblicazione dell'iscrizione della fusione ai sensi del combinato disposto delle sezioni 122a paragrafo 3 e 19 paragrafo 3 UmwG. Il diritto a ricevere garanzia non si applica ai creditori che, in caso di insolvenza, abbiano diritto ad essere soddisfatti in via prioritaria da parte di un fondo collaterale costituito a loro protezione in base a previsioni di legge e supervisionato dallo stato. Tale diritto è da esercitarsi avverso la società incorporante: Telecom Italia S.p.A., via G. Negri n. 1 - Milano.

Per quanto riguarda i diritti dei soci di minoranza, la società Telecom Italia Deutschland Holding GmbH è controllata interamente dalla società italiana Telecom Italia S.p.A. e dunque non vi sono soci di minoranza. Per quanto riguarda le modalità tramite le quali si possono ottenere gratuitamente informazioni dalla società Telecom Italia Deutschland Holding GmbH è possibile inviare una richiesta a mezzo e-mail al seguente indirizzo: corporate.affairs@telecomitalia.it.

Telecom Italia S.p.A. - Il presidente del consiglio di amministrazione ing. Giuseppe Recchi

TS15AAB12448 (A pagamento).

- 5 -



Annunzi giudiziari

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI REGGIO CALABRIA

Estratto dell'atto di citazione

L'avv. Immacolata Liberto, CF. LBRMCL68M48H224Y, quale difensore del sig. Barresi Filippo Antonio, nato a Villa San Giovanni (RC) il 01.02.1959 residente a Campegine (RE) in via Giacomo Matteotti n. 60, C.F. BRRFPP59B01M018Z; CITA avanti al Tribunale Civile di Reggio Calabria gli intestatari catastali dei seguenti terreni tutti ubicati in territorio di Villa San Giovanni (RC) così come sotto indicati e/o gli eredi i sign.ri:

Randarella Rosaria intestataria catastale terreno partita n. 964, foglio n. 4, particella n. 65; Palermo Anonino e Siliato Francesca intestatari catastali del terreno partita n. 697, foglio n. 4, particella n. 67; Delfino Giovanna di Giovanni maritata Delfino intestataria catastale terreno partita n. 401, foglio n.4, particella n. 68; Calabrò Giovanni e Calabrò Giuseppe intestatari catastali partita n. 148, foglio n. 4, particella n. 69; Calabrò Giuseppe fu Francesco intestatario catastale partita n. 149, foglio n. 4, particella n. 70 per l'udienza del 15.02.2016, luogo e ore di rito, giudice designando, con l'invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima della data d'udienza indicata, avvertendo che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata comparizione l'attore procederà in giudizio in dichiarata contumacia dei convenuti per ivi sentirsi accogliere le seguenti Conclusioni: "Voglia Ill.mo Sig. Giudice adito, contrariis rejectis, visto l'art. 1158 c.c. dichiarare l'attore Barresi Filippo Antonio, proprietario assoluto dei beni immobili siti in agro del Comune di Villa San Giovanni così individuati nel N.T.C. di Reggio Calabria: partita n. 964, foglio n. 4, particella n. 65; partita n. 697, foglio n. 4, particella n. 67; partita n. 401, foglio n.4, particella n. 68; partita n. 148, foglio n. 4, particella n. 69; partita n. 149, foglio n. 4, particella n. 70 in virtù del possesso pubblico, pacifico e continuato per oltre vent'anni; per l'effetto ordinare al Conservatore dei Registri Immobiliari di Reggio Calabria la trascrizione dell'emananda sentenza, il tutto con vittoria di spese diritti e onorari di causa in caso di opposizione".

La presente pubblicazione è stata autorizzata dal Presidente del Tribunale di Reggio Calabria con provvedimento del 02.07.2015 n. 1282/2015 n. V.G. 662/2015.

Reggio Calabria 08.09.2015

avv. Immacolata Liberto

T15ABA12451 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE

Atto di citazione per usucapione con notifica ex art. 150 c.p.c.

I Signori Coniugi Spata Epifanio nato a Palermo lo 01/01/1938 e Casole Maria Cristina nata a Arzano (NA) il 16/04/1949 entrambi residenti a Mezzojuso (PA) in Via Principe di Piemonte 6/8, rappresentati dall'Avv. Salvatore Giovanni Loforte e domiciliati presso il suo studio in Lercara Friddi via Pucci n.44, avendo posseduto uti domini, pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente per oltre vent'anni l'edificio ad una elevazione f.t. che si trova nel Comune di Mezzojuso (PA) in via Principe di Piemonte tra i civici 4 e 6 che è identificato al Foglio MU particella 2494, citano per pubblici proclami ex art.150 c.p.c. con autorizzazione del Tribunale di Termini Imerese del 4 Settembre 2015, ogni persona che vanti diritto sul bene ed/od eventuali eredi od aventi causa, dinanzi al Tribunale di Termini Imerese per l'udienza del 26 Aprile 2016 ore 9:00 e seguenti con invito a costituirsi almeno venti giorni prima di detta udienza, con avvertimento che la costituzione oltre i detti termini comporterà le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. per sentir dichiarare l'avvenuta usucapione dei predetti beni in favore degli attori come specificati.

Tribunale di Termini Imerese sezione civile

Il Presidente del Tribunale letta l'istanza che precede e l'atto di citazione; visto il parere favorevole del P.M. in sede; ritenuto che, nella specie, la notificazione nei modi ordinari appare sommamente difficile; visto l'art. 150 c.p.c.; autorizza parte ricorrente alla notificazione dell'atto di citazione in questione per pubblici proclami, mediante il deposito di una copia presso la Casa Comunale e la pubblicazione di un estratto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Il Presidente del Tribunale: Giuseppe Rizzo - Depositato in Cancelleria il 7/09/2015.

Termini Imerese, 4/09/2015

avv. Salvatore Giovanni Loforte

T15ABA12491 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notificazione per pubblici proclami

Pende innanzi al TAR Campania Ufficio Napoli ricorso n. reg. gen. 1361/2015di Antonella D'Urzo con oggetto richiesta annullamento previa sospensione dell'efficacia, *in parte qua* del decreto dell'U.S.R. Campania che approva la graduatoria generale di merito del concorso bandito in data 15.7.2011 nella parte in cui attribuisce alla ricorrente un insufficiente punteggio per i titoli culturali e di servizio; il processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del n. reg. gen. 1361/2015 del TAR Napoli; il testo integrale del ricorso è consultabile sul sito www.campania.istruzione.it.









I controinteressati sono Albina Arpaia, Rosanna Ammirati, Alessandra D'Agostino, Angelina Aversa, Tiziana D'Errico, Tania Iasevoli, Rosa Tangredi, Lucia Di Lorenzi, Cinzia Di Palo, Valter De Bartolomeis, Candida Carrino, Maria Parascandolo, Giuditta Iemma, Giovanni Marro, Marina Palumbo, Annalisa Boniello, Valeria Pirone, Rosa Petrella, Lorenzo De Simone, Sandra Salerni, Gabriella Liberti, Margherita Diana, Marco Wolfler Calvo, Michela Cocurullo, Angela Mormone, Carmen Guarracino, Chiara Lucia Schiavo, Maria Anna Pugliese, Gelsomina Natale, Ilaria Lecci, Carmela Miranda, Paola Mannara, Marica Milanese, Mario Nocera, Anna De Simone, Enza D'Agostino, Maria Rosaria Squillace, Carmen Maria Clara Iuliano, Alfredo Di Vizio, Gelsomina Langella, Raffaele Ruggiero, Antonietta Damiano, Francesco Bianchi, Gelsomina Raia, Marcellino Falcone, Luca De Simone, Maria Caiazzo, Stefania Montesano, Anna De Paola, Anna Maria Scala, Giulia Daniele.

Antonella D'Urzo

T15ABA12492 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notificazione per pubblici proclami

Pende innanzi al TAR Campania Ufficio Napoli ricorso n. reg. gen. 1363/2015 di Giuseppina Marzocchella con oggetto richiesta annullamento previa sospensione dell'efficacia, *in parte qua* del decreto dell'U.S.R. Campania che approva la graduatoria generale di merito del concorso bandito in data 15.7.2011 nella parte in cui attribuisce alla ricorrente un insufficiente punteggio per i titoli culturali e di servizio; il processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del n. reg. gen. 1363/2015 del TAR Napoli; il testo integrale del ricorso è consultabile sul sito www.campania.istruzione.it.

I controinteressati sono Elisabetta Di Maio, Amelia Manganaro, Anna Pugliese, Maria Salvatore, Palmira Masillo, Tiziana D'Aniello, Raffaele Palomba, Rosaria Coronella, Jane Valletta, Monica Marasco, Marina Petrucci, Alessandra Formisano, Monica Sassi, Pasqua Cappiello, Filomena Zullo, Daniela Natalino, Diego Rije, Cristina Mirabella, Colomba Punzo, Francesca Coletta, Antonietta Cerrito, Patrizia Merola, Carmine Strocchia, Virginia Comune, Rosalba Matrone, Paola Carnevale, Emilia Marone, Jolanda Manco, Concetta Cimmino, Anna Maria Fierro, Caterina Cernicchiaro, Michele D'Ambrosio, Rossella Patricia Migliore, Rita Brenca, Claudia Masone, Renata Florimonte, Alessandra Viola, Palma Miracapillo, Antonietta Prudente, Francesca Longo, Sergio Di Martino, Giovanna Martano, Debora Minghelli, Ione Renga, Nicola Di Muzio, Chiara Stella Serrato, Maria Annunziata Moschella, Lea Celano, Giuseppe Crisci, Antonio Pizzarelli, Maria D'Agostino, Paolina Esposito, Teresa Di Gennaro, Annarosaria Lombardo, Vincenzo Falco, Antonio Saccone, Anna Bosco, Angela Agovino, Carmela Cuccurullo, Donatella Solidone, Maria Rosaria Ippolito, Franco Mollica, Giacomina Capuano, Antonietta Pellegrino, Gaetano Gallinari, Lucia Ranieri, Maria Funaro, Patrizia

Giovanna Pagano, Rosangela Lardo, Gina Amoriello, Giovanna Cuomo, Patrizia Formisano, Augusto Festino, Luigi Amato, Maria Gioconda Tepedino, Rosalia Marino, Rosa Bruno, Sofia Palumbo, Silvana Sarnelli, Giovanni De Pasquale, Luca Velotti, Antonella De Donno, Natale Bruzzaniti, Giovanni Rivera, Rosa Prisco, Marilena Scavo, Elisanna Pezzuto, Gabriella Ugatti, Daniela Caianiello, Fabiola Del Deo, Gievra De Majo, Rosaria Iavarone, Fabiana Squillace, Carmela Mascolo, Maria Rosaria Marulo, Carmela Mosca, Raffaele Cavaliere, Laura Taddeo, Paola Cuomo, Antonio Varriale, Amalia Sciorio, Rosaria Papalino, Rita Canosa, Luigia Conte, Ferdinando Pirro, Maria Palma, Maria Rosaria Scagliola, Raffaelina Trapanese, Gennaro Rella, Luisa Diana Motti, Albina Arpaia, Rosanna Ammirati, Alessandra D'Agostino, Angelina Aversa, Tiziana D'Errico, Tania Iasevoli, Rosa Tangredi, Lucia Di Lorenzi, Cinzia Di Palo, Valter De Bartolomeis, Candida Carrino, Maria Parascandolo, Giuditta Iemma, Giovanni Marro, Marina Palumbo, Annalisa Boniello, Valeria Pirone, Rosa Petrella, Lorenzo De Simone, Sandra Salerni, Gabriella Liberti, Margherita Diana, Marco Wolfler Calvo, Michela Cocurullo, Angela Mormone, Carmen Guarracino, Chiara Lucia Schiavo, Maria Anna Pugliese, Gelsomina Natale, Ilaria Lecci, Carmela Miranda, Paola Mannara, Marica Milanese, Mario Nocera, Anna De Simone, Enza D'Agostino, Maria Rosaria Squillace, Carmen Maria Clara Iuliano, Alfredo Di Vizio, Gelsomina Langella, Raffaele Ruggiero, Antonietta Damiano, Francesco Bianchi, Gelsomina Raia, Marcellino Falcone, Luca De Simone, Maria Caiazzo, Stefania Montesano, Anna De Paola, Anna Maria Scala, Giulia Daniele, Antonella D'Urzo, Diego Puricelli Guerra, Teresa Sasso, Giuseppina Di Ture, Marianna Massaro, Angela Paletta, Antonietta Iuliano, Rosetta Passariello, Maria Rita Esposito, Assunta Barbieri, Silvana Pepe, Angelina Dibuono, Fiorella Pagliuca, Angela Sciancalepore, Clotilde Franco, Lea Reverberi, Maria Gargiulo, Antonia Introno, Antonietta Ottaiano, Domenico Coppola, Addolorata Langella, Rosa Pellegrino, Margherita Attanasio, Carmelina Patrì, Antonio Gaita, Rosalba Sorrentino, Antonia Marro, Mariarosaria Napoliello, Ersilia Buonocore, Maria Teresa Buglione, Giovanni Aurilio, Mariantonietta Rosaria Zeppetella Del Sesto, Antonella Luisa La Pietra, Pasquale Merino, Adele Passaro, Carla Taddeo, Daniela Nappa, Cristina Novi, Maria Rosaria Mirra, Maria Incoronato, Vittoria Striato , Maria Cristina Bottigliero, Marilisa Mancino, Stefania Albiani, Filomena Barbato, Carmela Iaccarino, Carmen Delvecchio, Maria Cristina Rippa, Carolina Gargiulo, Maria Carmela Iorio, Patrizia Verde, Teresa De Vito, Gabriella Russo, Pasquale Mirone, Walter Marra, Laura Tancredi, Pasquale Mirarchi, Maria D'Esposito, Marianna Guarino, Gilda Tortora, Rosaria Murano, Angelina Ruggiero, Giuliana Novelli, Rosanna Casalino, Concetta Stramacchia, Patrizia Del Barone, Rita Maddaloni, Donatella Dato, Paola Vitolo, Immacolata Davide, Vincenzo Somma, Pino De Stavola, Maria Teresa Tedesco, Clotilde Manzo, Silvana Di Caterino, Francesca Varriale, Cristina Iervolino, Ivana Nobler, Caterina Boniello, Teresa Santagata, Carmela Satavino, Silvana Rita Solimine, Genevieve Abbate, Emilio Costabile, Immacolata Picone, Francesco Senatore, Giovanni Ciro Cozzolino, Antonella Spadaccio, Nicolina Bova, Antonietta Allegretta, Aida Cortese, Maria Montuori, Fortunata Salerno, Laura Uliano, Dario Spagnuolo, Attilio Trusio, Marianeve Rossi, Lissella Caterini, Vincenzo Bruno, Anna Maria Puca, Assunta Bottone, Elisa Scattaretico, Silvia Vinciguerra, Maria Grazia Avallone, Giovanna Nunziata, Annalisa Illiano, Rosaria Perrotta, Caterina Errichiello, Rosa Suppa, Maria Luongo, Paola Cannavale, Sonia Lulli, Ludovico Silvestri, Maria Francesca Vergara, Linda Sorgente, Rosanna Lembo, Antonio Scarfato, Angela Rosato, Giuseppina Maddaloni, Angela Sepe, Giuliana Marsico, Antonella Maria D'Angelo, Maria Domenica Torrombacco, Ida Di Lieto, Antonella Vairo, Giacomo Vitale, Amelia Maio ,Anna Marra, Sonia Fucito, Anna Molaro, Maria Raspaolo, Adele D'Angelo, Carmela Concilio, Giuseppina Ambrosio, Marianna Rusciano, Barbara Di Cerbo, Paolo Ficara, Luigi Abbate, Patrizia Vece, Concetta Ponticelli, Giovanna Falzarano, Paola Vigogna, Annamaria Franzoni, Michele Nunziata, Maria Marino, Maria Ida Chiumiento, Gabriella Rubino, Giovanni Del Prete, Letizia Lieto, Filomena Liberti, Giselda Dicuonzo, Vincenzo Rendina, Stefano Albano, Anna Maria Guardiano, Brunella Cataldo, Ermelinda Rocciolo, Gian Lucio Esposito, Mariaconcetta Del Prete.

Giuseppina Marzocchella

T15ABA12493 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notificazione per pubblici proclami

Pende innanzi al TAR Campania Ufficio Napoli ricorso n.reg.gen.1362/2015 di Marianna Massaro con oggetto richiesta annullamento previa sospensione dell'efficacia, *in parte qua* del decreto dell'U.S.R. Campania che approva la graduatoria generale di merito del concorso bandito in data 15.7.2011 nella parte in cui attribuisce alla ricorrente un insufficiente punteggio per i titoli culturali e di servizio; il processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del n. reg. gen. 1362/2015 del TAR Napoli; il testo integrale del ricorso è consultabile sul sito www.campania.istruzione.it.

I controinteressati sono Anna Maria Fierro, Caterina Cernicchiaro, Michele D'Ambrosio, Rossella Patricia Migliore, Rita Brenca, Claudia Masone, Renata Florimonte, Alessandra Viola, Palma Miracapillo, Antonietta Prudente, Francesca Longo, Sergio Di Martino, Giovanna Martano, Debora Minghelli, Ione Renga, Nicola Di Muzio, Chiara Stella Serrato, Maria Annunziata Moschella, Lea Celano, Giuseppe Crisci, Antonio Pizzarelli, Maria D'Agostino, Paolina Esposito, Teresa Di Gennaro, Annarosaria Lombardo, Vincenzo Falco, Antonio Saccone ,Anna Bosco, Angela Agovino, Carmela Cuccurullo, Donatella Solidone, Maria Rosaria Ippolito, Franco Mollica, Giacomina Capuano, Antonietta Pellegrino, Gaetano Gallinari, Lucia Ranieri, Maria Funaro, Patrizia Giovanna Pagano, Rosangela Lardo, Gina Amoriello, Giovanna Cuomo, Patrizia Formisano, Augusto Festino, Luigi Amato, Maria Gioconda Tepedino, Rosalia Marino, Rosa Bruno ,Sofia Palumbo, Silvana Sarnelli, Giovanni De Pasquale, Luca Velotti, Antonella De Donno, Natale Bruzzaniti, Giovanni Rivera, Rosa Prisco, Marilena Scavo, Elisanna Pezzuto, Gabriella Ugatti, Daniela Caianiello, Fabiola Del Deo ,Gievra De Majo, Rosaria Iavarone, Fabiana Squillace, Carmela Mascolo, Maria Rosaria Marulo, Carmela Mosca, Raffaele Cavaliere, Laura Taddeo, Paola Cuomo, Antonio Varriale, Amalia Sciorio, Rosaria Papalino, Rita Canosa, Luigia Conte, Ferdinando Pirro, Maria Palma, Maria Rosaria Scagliola, Raffaelina Trapanese, Gennaro Rella, Luisa Diana Motti, Albina Arpaia, Rosanna Ammirati, Alessandra D'Agostino, Angelina Aversa, Tiziana D'Errico, Tania Iasevoli, Rosa Tangredi, Lucia Di Lorenzi, Cinzia Di Palo, Valter De Bartolomeis, Candida Carrino, Maria Parascandolo, Giuditta Iemma, Giovanni Marro, Marina Palumbo, Annalisa Boniello, Valeria Pirone, Rosa Petrella, Lorenzo De Simone, Sandra Salerni, Gabriella Liberti, Margherita Diana, Marco Wolfler Calvo, Michela Cocurullo, Angela Mormone, Carmen Guarracino, Chiara Lucia Schiavo, Maria Anna Pugliese, Gelsomina Natale, Ilaria Lecci, Carmela Miranda, Paola Mannara, Marica Milanese, Mario Nocera, Anna De Simone, Enza D'Agostino, Maria Rosaria Squillace, Carmen Maria Clara Iuliano, Alfredo Di Vizio, Gelsomina Langella, Raffaele Ruggiero, Antonietta Damiano, Francesco Bianchi, Gelsomina Raia, Marcellino Falcone, Luca De Simone, Maria Caiazzo, Stefania Montesano, Anna De Paola, Anna Maria Scala, Giulia Daniele, Antonella D'Urzo, Diego Puricelli Guerra, Teresa Sasso, Giuseppina Di Ture.

Marianna Massaro

T15ABA12495 (A pagamento).

TRIBUNALE DI GROSSETO

Notifica ex art. 150 cpc. autorizzata secondo legge con provvedimento del 16.09.2015

Atto di citazione per Brizzi Maria (CF:BRZMRA48A55E348A), nata a Isola del Giglio (GR) il 15/01/1948, residente in Casteldelpiano (GR) Via Fosso degli Ebrei n.6, ma elettivamente domiciliata a Grosseto, Via Colombo n.16, presso lo studio dell'Avv. Luigi Bonacchi che la rappresenta e difende per delega in calce all'atto di citazione, premesso:

- che Brizzi Maria possiede, uti domino, da oltre venti anni, in modo pacifico, pubblico, continuo e non interrotto un appezzamento di terreno sito in Isola del Giglio, censito al NCEU del Comune di Isola Del Giglio al foglio 13, particella 449, cl.2, qualità vigneto; - che l'intestatario di detto immobile si è sempre disinteressato del bene de quo e che, pur essendo presumibilmente deceduto, risulta ancora catastalmente intestatario dello stesso; - che ricorrono tutte le condizioni per esercitare l'acquisto della proprietà dell'immobile per usucapione da parte di Brizzi Maria; - che considerata la difficoltà di ricostruire in toto la "mappa" degli eventuali eredi o aventi causa della persona deceduta ed indicarne specificamente le generalità, è stata richiesta la notificazione per pubblici proclami, il sottoscritto procuratore, CITA: Giuseppe Giudici nato a Isola del Giglio il 21 Ottobre 1887 ed emigrato in vita in U.S.A.; tutti gli eredi ed aventi causa, a titolo universale





che particolare, di Giuseppe Giudici; a comparire dinanzi al Tribunale di Grosseto per l'udienza del 16/03/2016, invitandoli a costituirsi nelle forme di legge e nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata, avvertendo che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze previste all'art.167 c.p.c., per sentire accogliere le seguenti conclusioni:" Voglia il Tribunale di Grosseto, accertare e dichiarare per effetto di intervenuta usucapione ex.art.1158 c.c., che Brizzi Maria (cf:BRZMRA48A55E348A), nata a Isola del Giglio (GR) il 15.01.1948, ha acquistato la proprietà del terreno ubicato in Isola del Giglio, censito al NCEU di detto Comune al foglio 13, particella 449, qualità vigneto, classe 2, divenendone proprietaria assoluta ed esclusiva; ordinare alla Conservatoria dei RRII di Grosseto la relativa trascrizione ed all'Ufficio Tecnico Erariale competente di eseguire la voltura di accatastamento, con esonero da ogni e qualsiasi responsabilità. Con vittoria di spese, competenze ed onorari del presente giudizio, in caso di opposizione".

avv. Luigi Bonacchi

T15ABA12501 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRESCIA

Atto di citazione

Il presidente del Tribunale di Brescia, su parere favorevole del PM, con decreto in data 13 luglio 2015, ha autorizzato i Sig.ri Montanari Ardiccio nato a Nuvolera (BS) il 16/02/1945 cod. fisc.: MNTRCC45B16F990F; Montanari Bruno nato a Nuvolera (BS) il 03/05/1950 cod. fisc.: MNTBRN50E03F990C; Montanari Daniele nato a Nuvolera (BS) il 15/09/1954 cod. fisc.: MNTDNL54P15F990T, tutti residenti in Nuvolera (BS) via Patuzza n. 153, rappresentati e difesi dall'Avv Maria Alberti del foro di Brescia (LBR-MRA73P43D940S) ed elettivamente domiciliati in Brescia Corso Magenta 43/D, a notificare ai sensi dell'art. 150 c.p.c. l'atto di citazione avente ad oggetto la domanda di dichiarazione di intervenuta usucapione in favore degli attori, del terreno agricolo con annesso fabbricato rurale sito in Nuvolera (BS) via Patuzza, distinto in CT del suddetto Comune al foglio 24 particelle 16, 17 e 18 - superficie totale are 15,70 - reddito dominicale Euro 20,02 - reddito agrario Euro 11,75

L'udienza di prima comparizione avanti il Tribunale di Brescia è fissata il giorno 28 aprile 2016 ore di rito con invito agli eredi di Filippini Filippo Lorenzo fu Santo nato a Nuvolera (BS) il 30/09/1892 e ad eventuali eredi di questi ed aventi causa, a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. con avvertimento che la costituzione oltre i termini indicati implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c.

Nuvolera/Brescia, 16 settembre 2015

avv. Maria Alberti

T15ABA12503 (A pagamento).

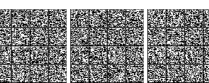
TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notifica per pubblici proclami

Con ordinanze n. 4103 e 4488/2015 il TAR Napoli ha autorizzato Silverii Maria Grazia alla notifica per pubblici proclami del ricorso n.r.g. 1224/2015, testo integrale consultabile sul sito direzione-campania@istruzione.it, proposto per l'annullamento della graduatoria di merito del concorso per dirigenti scolastici approvata con D.D.G. del 18.12.2014, n. AOORCA.948.

Lo svolgimento del processo può essere seguito sul sito www.giustizia-amministrativa.it inserendo il numero di r.g. del TAR Napoli.

I controinteressati sono: Salzano Rossella D'Esposito Rachele Blenx Giuseppina Saccinto Roberta Gagliotta Vincenzo Viggiano Marilena D'Elia Vincenza Di Girolamo Maria Stefania Maraffi Sabina Mascolo Amalia Criscuolo Maria Verile Giuseppina Mormile Adele Piscitiello Consolata Guerra Giovanna Nugnes Pasquale Ergastolo Angelina Vitera Leamelia Urciuoli Maria Savarese Rosa Nappo Maria Rosaria Sorrentino Teresa Buongiovanni Mariaconcetta D'ambrosa Marcellino Di Tommaso Michele Boschetti Antonio Marino Lucia Odato Dorotea Silvestre Margherita Urgera Angelo Pappalardo Maria Tomasuolo Maria Liguoro Rosa Volpe Antonio Ricci Gabriella Ullucci Maria Farese Maria Pia Cuomo Francesca Melillo Angelo Nappi Iolanda Ancora Patrizia Iannelli Maura Buglione Domenica Gina Siniscalchi Maria De Vincentiis Alberto Ponticiello Maria Barone Maria Serpico Carolina Solvino Fortunata Rizzo Maria Antonietta Fornataro Giovanni Aletta Bruno Gaeta Lucia Varchetta Pasqualina Fuschetto Massimiliano Augusto Angela Dolce Maria Giuseppa Zembrino Massimiliano Bianco Maria Nusco Antonietta Campanile Silvia Loffredo Gabriele Pecchia Angela Franca Anna Cassese Rosa Chiauzzi Anna Rosa Oliva Beatrice Fiorillo Teresa Assunta Zinno Sabrina Ferrara Concetta Iavarone Nicola Rosapepe Paola Orabona Daniela Di Fiore Maria Colicelli Stefania Bianco Rosanna Ruggiero Renata Fedele Raffaela 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 Paolella 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 Edoardo Di Bello Alessandra Maiurano Rosamaria Pappalardo Elena Franco Angela Lieto Attilio Rosmarino Maria Rosaria Bosnia Erminia 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 Ricciardi Stefania Rateni Patrizia Mangano Viviana Ronzani Pierangela Torella Antonella Stravato Luciana D'Alfonso Maria Rosaria Tufarelli Giovanna Fucito Sonia Molaro Anna Raspaolo Maria D'angelo Adele Concilio Carmela Ambrosio Giuseppina Rusciano Marianna Di Cerbo Barbara Ficara Paolo Abbate Luigi Vece Patrizia Ponticelli Concetta Falzarano Giovanna Vigogna Paola





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

avv. Pasquale Napolitano

T15ABA12528 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notifica per pubblici proclami

Con ordinanze n. 4106 e 4512/2015 il TAR Napoli ha autorizzato Spagnuolo Dario alla notifica per pubblici proclami del ricorso n.r.g. 1236/2015, testo integrale consultabile sul sito direzione-campania@istruzione.it, proposto per l'annullamento della graduatoria di merito del concorso per dirigenti scolastici approvata con D.D.G. del 18.12.2014, n. AOORCA.948.

Lo svolgimento del processo può essere seguito sul sito www.giustizia-amministrativa.it inserendo il numero di r.g. del TAR Napoli.

I controinteressati sono: Spadaccio Antonella Bova Nicolina Allegretta Antonietta Cortese Aida Montuori Maria Uliano Laura Davide Immacolata Nunziata Giovanna

Somma Vincenzo De Stavola Pino Tedesco Mariateresa Senatore Ester Manzo Clotilde Di Caterino Silvanavarriale Francesca Iervolino Cristina Nobler Ivana Boniello Caterina Satalino Carmela Solimine Silvana Rita Abbate Genevieve Costabile Emilio Picone Immacolata Senatore Francesco Cozzolino Giovanni Ciro Santagata Teresa Gargiulo Carolina Iorio Maria Carmela Verde Patrizia Mirone Pasquale Tancredi Laura Mirarchi Pasqualina D'esposito Maria Guarino Marianna Novelli Giuliana Tortora Gilda Murano Rosaria Ruggiero Angelina De Vito Teresa Russo Gabriella Casalino Rosanna Stramacchia Concetta Del Barone Patrizia Maddaloni Rita Dato Donatella Vitolo Paola Buglione Mariateresa Aurilio Giovanni Zeppetella Del Sesto Mariantonietta Rosaria La Pietra Antonella Luisa Merino Pasquale Passaro Adele Taddeo Carla Nappa Daniela Mirra Maria Rosaria Incoronato Maria Striato Vittoria Novi Cristina Mancino Marilisa Bottigliero Maria Cristina Albiani Stefania Barbato Filomena Iaccarino Carmela Del Vecchio Carmen Marra Walter Rippa Maria Cristina Di Buono Angelina Pagliuca Fiorella Sciancalepore Angela Franco Clotilde Reverberi Lea Gargiulo Maria Paletta Angela Introno Antonia Esposito Maria Rita Ottaiano Antonietta Coppola Domenico Langella Addolorata Pellegrino Rosa Attanasio Margherita Patri' Carmelina Gaita Antonio Sorrentino Rosalba Buonocore Ersilia Marro Antonia Napoliello Mariarosaria D'Agostino Enza Damiano Antonietta Falcone Marcellino De Simone Luca Caiazzo Maria Montesano Stefania De Paola Anna Scala Anna Maria Sasso Teresa Daniele Giulia Bianchi Francesco D'Urzo Antonella Puricelli Guerra Diego Di Ture Giuseppina Massaro Marianna Raia Gelsomina Ippolito Maria Rosaria Passariello Rosetta Barbieri Assunta Pepe Silvana.

avv. Pasquale Napolitano

T15ABA12529 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notifica per pubblici proclami

Con ordinanze n. 4105 e 4513/2015 il TAR Napoli ha autorizzato De Simone Luca alla notifica per pubblici proclami del ricorso n.r.g. 1239/2015, testo integrale consultabile sul sito direzione-campania@istruzione.it, proposto per l'annullamento della graduatoria di merito del concorso per dirigenti scolastici approvata con D.D.G. del 18.12.2014, n. AOORCA.948.

Lo svolgimento del processo può essere seguito sul sito www.giustizia-amministrativa.it inserendo il numero di r.g. del TAR Napoli.

I controinteressati sono: D'Agostino Enza Damiano Antonietta Falcone Marcellino Liberti Gabriella Diana Margherita Wolfler Calvo Marco Cocurullo Michela Mormone Angela Guarracino Carmen Schiavo Chiara Lucia Pugliese Maria Anna Natale Gelsomina Lecci Ilaria Miranda Carmela Mannara Paola Milanese Marica Nocera Mario De Simone Anna Squillace Maria Rosaria Di Vizio Alfredo Langella Gelsomina Iuliano Carmen Maria Clara Iuliano Antonietta D'agostino Alessandra Aversa Angelina D'Errico Tiziana Iasevoli



Tania Buono Maria Luisa Tangredi Rosa Di Lorenzi Lucia Di Palo Cinzia Ruggiero Raffaele De Bartolomeis Valter Parascandolo Maria Iemma Giuditta Caianiello Daniela Marro Giovanni Palumbo Marina Boniello Annalisa Pirone Valeria Petrella Rosa De Simone Lorenzo Salerni Sandra Motti Luisa Diana Rella Gennaro Arpaia Albina Ammirati Rosanna.

avv. Pasquale Napolitano

T15ABA12530 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notifica per pubblici proclami

Con ordinanze n. 4107 e 4511/2015 il TAR Napoli ha autorizzato Maddaloni Rita alla notifica per pubblici proclami del ricorso n.r.g. 1235/2015, testo integrale consultabile sul sito direzione-campania@istruzione.it, proposto per l'annullamento della graduatoria di merito del concorso per dirigenti scolastici approvata con D.D.G. del 18.12.2014, n. AOORCA.948.

Lo svolgimento del processo può essere seguito sul sito www.giustizia-amministrativa.it inserendo il numero di r.g. del TAR Napoli.

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

Pirone Valeria Petrella Rosa De Simone Lorenzo Salerni Sandra Motti Luisa Diana Rella Gennaro Arpaia Albina Ammirati Rosanna Iavarone Rosaria Squillace Fabiana Marulo Maria Rosaria Mosca Carmela Cavaliere Raffaele Taddeo Laura Carrino Candida Cuomo Paola Varriale Antonio Sciorio Amalia Canosa Rita Conte Luigia Pirro Ferdinando Palma Maria Papalino Rosaria Scagliola Maria Rosaria.

avv. Pasquale Napolitano

T15ABA12532 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notifica per pubblici proclami

Con ordinanze nn. 4104 e 4510/2015 il TAR Napoli ha autorizzato Sorrentino Rosalba alla notifica per pubblici proclami del ricorso n.r.g. 1231/2015, testo integrale consultabile sul sito direzione-campania@istruzione.it, proposto per l'annullamento della graduatoria di merito del concorso per dirigenti scolastici approvata con D.D.G. del 18.12.2014, n. AOORCA.948.

Lo svolgimento del processo può essere seguito sul sito www.giustizia-amministrativa.it inserendo il numero di r.g. del TAR Napoli.

I controinteressati sono: Spadaccio Antonella Bova Nicolina Allegretta Antonietta Cortese Aida Montuori Maria Uliano Laura Davide Immacolata Nunziata Giovanna Somma Vincenzo De Stavola Pino Tedesco Mariateresa Senatore Ester Manzo Clotilde Di Caterino Silvana Varriale Francesca Iervolino Cristina Nobler Ivana Boniello Caterina Satalino Carmela Solimine Silvana Rita Abbate Genevieve Costabile Emilio Picone Immacolata Senatore Francesco Cozzolino Giovanni Ciro Santagata Teresa Gargiulo Carolina Iorio Maria Carmela Verde Patrizia Mirone Pasquale Tancredi Laura Mirarchi Pasqualina D'Esposito Maria Guarino Marianna Novelli Giuliana Tortora Gilda Murano Rosaria Ruggiero Angelina De Vito Teresa Russo Gabriella Casalino Rosanna Stramacchia Concetta Del Barone Patrizia Maddaloni Rita Dato Donatella Vitolo Paola Di Buono Angelina Pagliuca Fiorella Sciancalepore Angela Franco Clotilde Reverberi Lea Gargiulo Maria Paletta Angela Introno Antonia Esposito Maria Rita Ottaiano Antonietta Coppola Domenico Langella Addolorata Pellegrino Rosa Attanasio Margherita Patri' Carmelina Gaita Antonio D'Agostino Enza Damiano Antonietta Falcone Marcellino De Simone Luca Caiazzo Maria Montesano Stefania De Paola Anna Scala Anna Maria Sasso Teresa Daniele Giulia Bianchi Francesco D'Urzo Antonella Puricelli Guerra Diego Di Ture Giuseppina Massaro Marianna1 Raia Gelsomina Ippolito Maria Rosaria Passariello Rosetta Barbieri Assunta Pepe Silvana Liberti Gabriella Diana Margherita Wolfler Calvo Marco Cocurullo Michela Mormone Angela Guarracino Carmen Schiavo Chiara Lucia Pugliese Maria Anna Natale Gelsomina Lecci Ilaria Miranda Carmela Mannara Paola Milanese Marica Nocera Mario De Simone Anna Squillace Maria Rosaria Di Vizio Alfredo Langella Gelsomina Iuliano Carmen Maria Clara Iuliano Antonietta D'Agostino Alessandra Aversa Angelina D'Errico Tiziana

Iasevoli Tania Buono Maria Luisa Tangredi Rosa Di Lorenzi Lucia Di Palo Cinzia Ruggiero Raffaele De Bartolomeis Valter Parascandolo Maria Iemma Giuditta Caianiello Daniela Marro Giovanni Palumbo Marina Boniello Annalisa Pirone Valeria Petrella Rosa De Simone Lorenzo Salerni Sandra Motti Luisa Diana Rella Gennaro Arpaia Albina Ammirati Rosanna Iavarone Rosaria Squillace Fabiana Marulo Maria Rosaria Mosca Carmela Cavaliere Raffaele Taddeo Laura Carrino Candida Cuomo Paola Varriale Antonio Sciorio Amalia Canosa Rita Conte Luigia Pirro Ferdinando Palma Maria Papalino Rosaria Scagliola Maria Rosaria Lardo Rosangela Formisano Patrizia Bruzzaniti Natale Amato Luigi Tepedino Maria Gioconda Marino Rosalia Festino Augusto Bruno Rosa Palumbo Sofia Sarnelli Silvana De Pasquale Giovanni Velotti Luca De Donno Antonella Rivera Giovanni Prisco Rosa Scavo Marilena Pezzuto Elisanna Gatti Gabriella Del Deo Fabiola De Majo Ginevra D'Agostino Maria Esposito Paolina Di Gennaro Teresa Lombardo Annarosaria Falco Vincenzo Saccone Antonio Calenzo Maurizio Bosco Anna Agovino Angela Cuccurullo Carmela Solidone Donatella Mollica Franco Capuano Giacomina Pellegrino Antonietta Gallinari Gaetano Ranieri Lucia Funaro Maria Pagano Patrizia Giovanna Amoriello Gina Cuomo Giovanna D'Ambrosio Michele Migliore Rossella Patricia Brenca Rita Masone Claudia Florimonte Renata Viola Alessandra Miracapillo Palma Renga Ione Longo Francesca Martano Giovanna Prudente Antonietta Minghelli Debora Di Martino Sergio Di Muzio Nicola Serrato Chiara Stella Moschella Maria Annunziata Sica Sara Celano Lea Crisci Giuseppe Pizzarelli Antonio Sassi Monica Cappiello Pasqua Trapanese Raffaelina Zullo Filomena Rije Diego Matrone Rosalba Mirabella Cristina Punzo Colomba Mascolo Carmela Coletta Francesca Cerrito Antonietta Merola Patrizia Strocchia Carmine Comune Virginia Carnevale Paola Marone Emilia Manco Iolanda Cimmino Concetta Fierro Anna Maria Cernicchiaro Caterina Giugliano Anna Vitale Rosa Cipriano Gerardo Battista Maria Stella De Masi Maddalena Migaldi Paola Viscariello Marlene Di Maio Elisabetta Manganaro Amelia Pugliese Anna Salvatore Maria Masillo Palmira D'Aniello Tiziana Marasco Monica Palomba Raffaele Coronella Rosaria Valletta Jane Petrucci Marina Formisano Alessandra Natalino Daniela Corvino Immacolata Guida Alessandra Esposito Clementina Mello Paola Esposito Gilda De Maio Angelo Commone Anna Di Guida Giuseppina Palmieri Antonio Tancredi Maria Teresa Luciano Pasqualina De Ponte Rosalba Napolitano Francesca Pumpo Anna Russo Giovanni Borrelli Nicola Massimo Lucia Simonelli Filomena Cerone Gianpiero Contemaria Rullo Claudio Cioffi Anna Maria Urciuolo Giulia Cosentino Concetta Cirasuolo Domenica Raffaella Mascoli Rosanna Esposito Carmine Belardo Maria Debora Astarita Stefania Buglione Angela D'Angelo Anna Maria Valentino Gheta Maria Graziano Paolo Molinaro Maria Vece Tania De Luca Piero Rosati Silvia Renis Angela Verrelli Carmela Maria Ambrosio Donatella Wirz Erminia Pentone Anna Cristiana Iadicicco Immacolata Emmi Anita Guerriero Maria Rosaria Novi Daniela Pellegrini Gabriella Alfano Maria.

avv. Pasquale Napolitano

T15ABA12533 (A pagamento).

CORTE DEI CONTI - SEZIONE GIURISDIZIONALE REGIONE TOSCANA

Avvisi ex art. 5, terzo comma, legge 21 luglio 2000, n. 205

Il giudizio relativo al ricorso sotto indicato è stato dichiarato interrotto per decesso del ricorrente.

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, il giudizio verrà dichiarato estinto d'ufficio.

			Ordinanza di interruzione					
Nº	Numero ricorso	Nome e cognome	Data di nascita	Comune di nascita	Data del decesso	Ultimo comune di residenza	Nº	Anno
1	59737/PC	Maria del Sorbo	14/05/1952	Lucca	09/11/2014	Castagneto Carducci	91	2015

Firenze, 18 settembre 2015

Il responsabile della cancelleria Armando Greco

TC15ABA12391 (Gratuito).



AMMORTAMENTI

TRIBUNALE ORDINARIO DI BOLZANO

Ammortamento di certificati azionari

Il Presidente del Tribunale di Bolzano con decreto n. 3389 del 03/09/2015 ha pronunciato l'ammortamento di n. 3 certificati azionari emessi dalla società Funivia Plan De Corones S.p.A. (c.f. 00197430218) identificati come segue: certificato n. 227 per n. 6 azioni; certificato n. 862 per n. 6 azioni; certificato n. 1544 per n. 12 azioni di categoria ordinaria di Euro 25,00 cadauna e complessivamente Euro 600,00 intestati a Francesco Kostner, nato a Corvara in Badia (BZ) il 08.12.1905. Opposizione legale entro 30 giorni.

Brunico, li 25.09.2015

avv. Cristina Tasser

T15ABC12449 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOVARA

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Novara, su ricorso del Banco Popolare società cooperativa, ha pronunciato, con decreto numero R.G. 720/15 del 25.5.15, l'ammortamento di una cambiale di Euro 500,00 emessa il 10.3.14 con scadenza 30.1.15 a debito di Facenda Maria a favore di Pasqualetto Maria. Banco Popolare Società cooperativa.

Novara, 28/09/2015

avv. Remigio Belcredi

T15ABC12450 (A pagamento).

EICKEMEYER ATTREZZATURE PER VETERINARI S.R.L.

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Bergamo, con decreto n. 2288/2015 R.G.V., ha pronunciato il 25-29 giugno 2015 l'ammortamento della cambiale dell'importo di euro 1.754,00, con scadenza al 31 gennaio 2015, emessa dalla soc. Medical Vet Srl in Agrigento in favore della soc. Eickemeyer Attrezzature Per Veterinari Srl.

Opposizione legale entro trenta giorni.

Treviglio, 18 settembre 2015

Avv. Fernando Bontempelli

TC15ABC12395 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Velletri con decreto n. 2043/2015 ha pronunciato l'ammortamento dei certificati azionari emessi da Interpack Spa cf 12599540155 n. 37 datato 13/05/2004 rappresentativo di n. 134.888 azioni di categoria ordinaria di euro 1,00 cadauna e n. 39 datato 7/01/2015 rappresentativo di 67.442 azioni di categoria ordinaria di euro 1,00 cadauna intestati a Lorenzo Castellini. Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Giampiero Fantozzi

TS15ABC12425 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Velletri con decreto n. 2040/2015 ha pronunciato l'ammortamento dei certificati azionari emessi da Interpack Spa cf 12599540155 n. 36 datato 13/05/2004 rappresentativo di n. 134.888 azioni di categoria ordinaria di euro 1,00 cadauna e n. 40 datato 7/01/2015 rappresentativo di 67.441 azioni di categoria ordinaria di euro 1,00 cadauna intestai a Patrizia Maria Vender. Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Giampiero Fantozzi

TS15ABC12428 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Velletri con decreto n. 2041/2015 ha pronunciato l'ammortamento del certificato azionario n. 32 emesso da INTERPACK SPA CF 12599540155 rappresentativo di n. 55.561 azioni di categoria ordinaria di € 1,00 cadauna intestato a Francesco Pantani datato 24 maggio 2002.

Opposizione legale entro trenta giorni.

avv. Giampiero Fantozzi

TS15ABC12430 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Velletri con decreto n. 2044/2015 ha pronunciato l'ammortamento del certificato azionario n. 38 emesso da INTERPACK SPA CF



12599540155 rappresentativo di n. 134.893 azioni di categoria ordinaria di € 1,00 e complessivamente € 134.893 intestato a Paolo Melloni datato 14 gennaio 2015.

Opposizione legale entro trenta giorni.

avv. Giampiero Fantozzi

TS15ABC12432 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Velletri con decreto n. 2042/2015 ha pronunciato l'ammortamento del certificato azionario n. 33 emesso da INTERPACK SPA CF 12599540155 rappresentativo di n. 135.111 azioni di categoria ordinaria di € 1,00 e complessivamente € 135.111 intestato a Bruno Salvatori datato 24 maggio 2002.

Opposizione legale entro trenta giorni.

avv. Giampiero Fantozzi

TS15ABC12433 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI CREMONA

Nomina curatore di eredità giacente

Il giudice del Tribunale di Cremona, con decreto del 31 luglio 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Viaggiani Abramo, nato a Milano il 30 ottobre 1970 e deceduto a Monte Cremasco (Cremona) il giorno 4 novembre 2005 con ultimo domicilio a Monte Cremasco (Cremona) in via Giudice Alessandrini, 3, nominando curatore l'avv. Giuseppe Moretti con studio in Crema, via Frecavalli, 30.

Avv. Giuseppe Moretti

TC15ABH12396 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI Sezione distaccata di Iglesias

Eredità giacente di Danovara Maria Cristina

Il dottor Efisio Mereu nella sua qualità di curatore dell'eredità giacente della sig.ra Danovara Maria Cristina, nata a Iglesias, 1'8 maggio 1959, domiciliata in vita a Iglesias, via Tavolara n. 1, deceduta il 7 luglio 2009, tale nominato con provvedimento del Tribunale di Cagliari sezione distaccata di | T15ABN12507 (A pagamento).

Iglesias, in data 6 giugno 2011, invita ai sensi degli articoli 530 e 498 del c.c., i creditori dell'eredità giacente in oggetto, a presentare le proprie ragioni, al fine della predisposizione dello stato di graduazione.

Le dichiarazioni di credito, corredate da idonei documenti giustificativi e con indicazione di eventuali titoli di privilegio da far valere in sede di ripartizione delle somme, potranno essere fatte pervenire entro 45 giorni dalla pubblicazione del presente annuncio, presso lo studio del curatore medesimo, in Cagliari, via Sebastiano Satta n. 104.

Cagliari, 15 settembre 2015

Il curatore dell'eredità giacente dott. Efisio Mereu

TC15ABH12402 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

TRIBUNALE DI VICENZA

Avviso ex art. 501 c.c..a tutti i creditori del sig. Roana Guido Beniamino

Il sottoscritto curatore dell'Eredità giacente di Roana Guido Beniamino, pendente al n. 10000013/07 V.G. del Tribunale di Vicenza, informa ai sensi ed agli effetti di cui all'art. 501 c.c. che è stato approvato dall'intestato Tribunale il seguente stato di graduazione parziale:

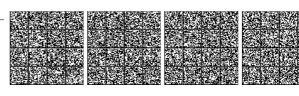
A favore di Equitalia Nord s.p.a., sede di Vicenza:

- Euro 20.105,30 a saldo dei crediti in linea capitale con privilegio generale di primo grado ex artt. 2753 e 2778 n. 1 c.c. ed Euro 982,73 a saldo degli interessi legali sul capitale anzidetto, maturati dal 21.07.2012 al 19.07.2015, anch'essi con privilegio generale di primo grado ex artt. 2753 e 2778 n. 1 c.c.;
- Euro 1.737,99 a saldo dei crediti in linea capitale con privilegio generale di ottavo grado ex artt. 2754 e 2778 n. 8 c.c. ed Euro 84,91 a saldo degli interessi legali sul capitale anzidetto, maturati dal 21.07.2012 al 19.07.2015, anch'essi con privilegio generale di ottavo grado ex artt. 2754 e 2778 n. 8 c.c.;
- Euro 27.089,07 a parziale pagamento dei crediti in linea capitale con privilegio generale di diciottesimo grado ex artt. 2752 e 2778 n. 18 c.c.

Schio, 7 settembre 2015

Il curatore avv. Mario Azzarita

— 14 -



RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI BRINDISI

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Brindisi con decreto del 15.05.2015, ha ordinato le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Notarangelo Antonio nato a Monopoli il 12.01.1925 con ultima residenza in Brindisi alla via Pisa n.2, scomparso in Venezuela dal 2006 con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Rosanna Raimo

T15ABR12500 (A pagamento).

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 108).

TRIBUNALE DI AGRIGENTO

Richiesta dichiarazione di morte presunta di Fernandez Humanes Manuel

Con ricorso depositato il 22 maggio 21015 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

TC15ABR12194 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

G.P. (GESTIONE PRATICHE) COOPERATIVA SOCIALE

in scioglimento d'ufficio (Decreto n. 19/SAA/2015 del 31/03/2015) Sede: Pistoia

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01497370476

Deposito bilancio finale di liquidazione

Presso il Tribunale di Pistoia - Cancelleria Fallimentare è stato depositato il bilancio finale di liquidazione della G.P. (Gestione Pratiche) Cooperativa sociale in scioglimento

d'ufficio. Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale di Pistoia, le loro contestazioni.

> Il commissario liquidatore dott. Pier Luigi Giambene

T15ABS12510 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

DIREZIONE DEL GENIO MILITARE PER LA MARINA DI TARANTO

Decreto n. 335 del 31/07/2015

Si rende noto che:

È pubblicato, mediante deposito per 60 giorni consecutivi decorrenti dal 21 agosto 2015 - presso gli Uffici comunali del comune di Taranto, il decreto n. 335 in data 31 luglio 2015 del comandante del Comando Marittimo Sud che - ai sensi del decreto legislativo 15 marzo 2010, n. 66 (libro secondo, Titolo *IV*) - impone limitazioni a protezione dell'opera militare denominata «Deposito Munizioni M.M.», sita in località «Buffoluto» del comune di Taranto.

Le zone asservite, i vincoli imposti e gli immobili soggetti alle limitazioni, sono indicati nelle planimetrie (elaborate sulla scorta dei fogli di mappa catastali relativi alla località più innanzi citata), nell'elenco ed annessi, facenti parte integrante del suddetto decreto.

Il decreto, decorso il novantesimo giorno dalla data del deposito, diverrà esecutivo e rimarrà in vigore per un periodo di cinque anni.

Chiunque può prendere visione, durante il periodo di pubblicazione e, successivamente, fino a che l'imposizione avrà effetto.

Ai proprietari degli immobili che ne faranno domanda (indirizzata al comune di Taranto), nonché al comune medesimo, assoggettati ai vincoli suddetti, saranno erogati - rispettivamente - gli indennizzi ed il contributo annui previsti dagli articoli 325 e 329 del citato decreto legislativo n. 66/2010.

I contravventori ai vincoli imposti saranno puniti a termini dell'art. 336 del decreto legislativo n. 66/2010.

Avverso il decreto in questione è esperibile ricorso amministrativo, ovvero ricorso giurisdizionale al T.A.R. competente, entro i termini di 30 giorni e di 60 giorni e secondo le modalità di cui - rispettivamente - al decreto del Presidente della Repubblica 24 novembre 1971, n. 1199 ed al decreto legislativo 2 luglio 2010, n. 104.

A termini dell'art. 325 del citato decreto legislativo n. 66/2010, il proprietario dell'immobile assoggettato alle limitazioni ha l'obbligo di comunicare all'Amministrazione militare l'eventuale cessione del bene.

Il direttore c.p. Fabrizio Gaeta

TC15ADC12397 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via San Martino, 12 – 20122 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00791570153

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

Titolare: Dompé Farmaceutici S.p.A.

- Specialità medicinali: LEVOTUSS 30 mg/5 ml sciroppo (AIC 026752016), LEVOTUSS 60 mg compresse (AIC n. 026752) tutte le confezioni, LEVOTUSS TOSSE 60 mg/ml gocce orali, soluzione (AIC n. 042005013);

Codice pratica n. N1A/2015/2213:

2 Var tipo IA cat B.III.1.a)2 come grouping: aggiornamento del CEP per il fornitore già autorizzato Clarochem Ireland Ltd (da R0-CEP-2012-083-REV00 a R0-CEP-2012-083-REV01);

Codice pratica n. N1A/2015/2239:

- 2 Var. tipo IAin cat B.III.1.a)1 come grouping: inserimento del CEP 2013-121-Rev.01 per il fornitore già autorizzato AMSA.
- Specialità medicinali: FLUIFORT 2,7 g granulato per soluzione orale tutte le confezioni (AIC 023834);

Codice pratica n. N1B/2015/3370

1 Var. tipo IB cat B.II.b.1e, 1 Var. tipo IA cat B.II.b.2a, 1 Var. tipo IA cat B.II.b.4a come grouping: inserimento del sito di produzione del semilavorato e controlli analitici sul prodotto finito Fine Foods NTM SpA - Brembate (BG) Italia e del batch size da 1350 kg

Codice pratica n. N1A/2015/2227

1 Var. tipo IA Cat B.II.b.3 *a*): Modifica minore nel procedimento di fabbricazione

Codice pratica n. N1A/2015/2240

- 1 var tipo IA cat A.7: eliminazione del sito di fabbricazione del principio attivo MOEHS CATALANA S.L Barcellona-Spagna
- Specialità medicinale: FLUIFORT 2,7 g/10 ml sciroppo 6 bustine (AIC n. 023834132)

Codice pratica n. N1A/2015/2252

1 var tipo IA cat B.II.d.2.a): modifica minore del metodo "Sealing Test"

Codice pratica n. N1B/2015/3378

- 1 var tipo IB cat B.II.e.1.a.2): variazione della composizione quali/quantitativa del confezionamento primario
- Specialità medicinali: OKI 160 mg supposte (AIC n.028511057) e Artrosilene 160 mg supposte (AIC 024022030)

Codice pratica n. N1A/2015/2237

- 2 var. tipo IA cat B.II.b.4.b) come grouping: riduzione del batch size del prodotto finito (da 990 kg a 440 kg)
- Specialità medicinali: OKITASK 40 mg granulato tutte le confezioni (AIC n. 024028)

Codice pratica n. N1B/2015/3361

- 1 var tipo IB cat B.II.d.2.d) e 2 var tipo IA cat B.II.d.2.a) come grouping: variazione per aggiunta del metodo UPLC in alternativa al metodo HPLC già autorizzato (sia al rilascio che in stabilità), modifica minore del metodo HPLC in stabilità e del metodo della dissolution.
- I lotti già prodotti possono essere dispensati al pubblico fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

Un procuratore Roberta Villa

T15ADD12440 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinali

CELECOXIB DOC Generici 200 mg capsule rigide - 20 capsule - AIC 041938174 - classe A66 - prezzo Euro 7,76

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni di cui alle determinazioni AIFA previste per il ripiano dello sfondamento del tetto di spesa, entrerà in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Amministratore delegato dott. Gualtiero Pasquarelli

T15ADD12441 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 13179250157

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

Specialità medicinale: FLUCONAZOLO MYLAN

"150 mg capsule rigide", 2 capsule - AIC n. 038646028, Prezzo 9.68 Euro.



Il suddetto prezzo, NON comprensivo delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 3 Luglio 2006 e 27 Settembre 2006, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo a quello della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Procuratore Maria Luisa Del Buono

T15ADD12442 (A pagamento).

ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A.

Codice SIS 0081

Sede: Milanofiori – Strada 6 – Edificio L – Rozzano (MI) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00714810157

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/ V&A/P/88859 del 8 settembre 2015

Tipo di modifica: Modifica stampati Codice pratica: N° N1B/2015/2646

Medicinale: LUSOPRESS Codice farmaco: 027254022

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z

Modifica apportata: Modifica stampati per adeguamento dl CSP aggiornato a seguito della conclusione dello PSUR Worksharing AT/H/PSUR/0032/001.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata 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.

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, 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 in *Gazzetta Ufficiale*.

Direttore generale e legale rappresentante Giulio Vignaroli

T15ADD12452 (A pagamento).

FAR.G.IM. S.R.L.

Sede legale: via Cervignano n. 29 – 95129 Catania Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03617810878

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e Regolamento e 1234/2008/CE e s.m.

Titolare: FAR.G.IM. srl - Via Cervignano n. 29 - 95129 Catania

Specialità medicinale: NEBIOTIN

Numero di AIC e confezioni: 5 mg Compresse - 30 compresse- AIC 033765013

Codice pratica: N1A/2015/1938, notifica del: 19/07/2015 Variazione: Tipologia: Tipo IAIN apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008

modificato dal Regolamento (UE) 712/2012

C.1.8.a. Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali di uso umano:

Da DDPS a PSMF (EV code): MF L5731 Decorrenza della modifica: 20.07.2015 Specialità medicinale: SANIFOLIN

Numero di AIC e confezioni: Tutte - AIC 027683 Codice pratica: N1A/2015/1939, notifica del: 20/07/2015

Variazione: Tipologia: Tipo IAIN apportata ai sensi del

Regolamento (CE) n. 1234/2008

modificato dal Regolamento (UE) 712/2012

C.1.8.a. Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali di uso umano:

Da DDPS a PSMF (EV code): MF L5731

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

Decorrenza della modifica: 20.07.2015

Catania, 15 settembre 2015

Il legale rappresentante Marco Maria Stefano Amantia

T15ADD12453 (A pagamento).

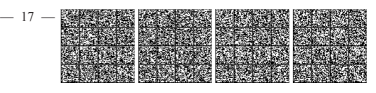
RATIOPHARM GMBH

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: LISINOPRIL RATIOPHARM Codice A.I.C.: 037426 tutte le confezioni Procedura Europea: DE/H/251/002-004/IB/039

Codice pratica n.: C1B/2014/2930 Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.1.a



Modifica apportata: aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo alla procedura di referral art. 31 (EMEA/H/A-31/1370) per i farmaci che agiscono sul sistema renina-angiotensina (RAS); adeguamento dei testi al nuovo formato QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1 e 6.4 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del *FI*) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Un procuratore dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD12454 (A pagamento).

KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Šmarjeska Cesta 6 - Novo Mesto SI-8501 Slovenia Codice Fiscale e/o Partita IVA: 82646716

Modifiche secondarie di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.

Titolare AIC: KRKA, d.d. Novo mesto

Medicinale: DULOXETINA KRKA compresse, A.I.C. n. 043859 in tutti i dosaggi e confezioni autorizzati.

Procedura SK/H/0157/001-002/IB/003, codice pratica C1B/2015/1112. Variazione IB B.II.f.1.z, con impatto sugli stampati (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e etichette). Modifica della durata di conservazione del prodotto finito: da 18 mesi a 24 mesi.

Medicinale: PANTOPRAZOLO TEVA compresse gastroresistenti, AIC n. 038436 in tutti i dosaggi e le confezioni autorizzati.

Procedura europea n. UK/H/946/001-002/IB/038, codice pratica C1B/2015/1605, con impatto sugli stampati (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo e etichette). Modifica apportata: tipo IB n. A.2.b, modifica nella denominazione del medicinale da Pantoprazolo Teva a Pantoprazolo Krka.

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

Il procuratore speciale dott. Salvatore Esposito

T15ADD12457 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

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 del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i.

Medicinale equivalente: POSMOX

Confezione e numero di A.I.C.: AIC n. 036808020 - 875 mg+125 mg Polvere per Sospensione Orale - 12 bustine

Codice pratica: N1B/2015/2348

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULA-NICO TEVA GENERICS

Confezione e numero di A.I.C.: AIC n. 039743012 - 875 mg+125 mg Polvere per Sospensione Orale - 12 bustine

Codice pratica: N1B/2015/2336

Grouping of Variations di Tipo IB categoria B.II.b.1.e) e di Tipo IAIN categorie B.II.b.1.a), B.II.b.1.b) e B.II.b.2.c)2, consistenti nell'aggiunta di LA.FA.RE. S.r.l., Via Sacerdote Benedetto Cozzolino, 77 - 80056 - Ercolano (NA) - Italia come sito responsabile del confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti e della produzione di prodotto finito.

Medicinale: NEBIVOLOLO ABC

Confezione e numero di A.I.C.: AIC n. 039807019 - 5mg, 28 compresse divisibili

Codice pratica: N1A/2015/2251

Modifica di Tipo IA, categoria A.7, consistente nell' eliminazione di un sito produttore di prodotto finito Abiogen SpA e nell'eliminazione di un sito di prodotto attivo Hetero Drugs Ltd.

Medicinale: ATORTECH

Confezione e numero di A.I.C.: AIC n. 040908, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2015/1942

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

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 G.U.

Amministratore unico Danilo Graticola

T15ADD12459 (A pagamento).



ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 – 10121 Torino Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08028050014

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: FERRITIN COMPLEX

Confezioni e numeri di A.I.C.: 018376032 - 62.5 mg/8 ml + 0.3 mg/8 ml soluzione orale - 10 flaconcini da 8 ml

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/91391 del 14/09/2015

Codice pratica n. N1B/2015/2734

Modifica di Tipo IB, categoria C.I.z)

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test (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 presente 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 delle presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore Sante Di Renzo

T15ADD12465 (A pagamento).

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

Sede legale e domicilio fiscale: via Lungo l'Ema n. 7 -Bagno a Ripoli (FI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00408570489

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

Titolare: Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A.

Specialità medicinale: VECLAM

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Confezioni e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio:

250 mg compresse rivestite, 12 compresse - AIC n. 027529054;

500 mg compresse rivestite, 14 compresse - AIC n. 027529116;

RM 500mg compresse a rilascio modificato - AIC n. 027529130.

Grouping di variazioni di tipo IA:

- Var. IA A.7 Eliminazione del sito produttivo autorizzato per la produzione del principio attivo Claritromicina, Abbott Healthcare Ltd - Puertorico;
- Var. IA A.7 Eliminazione del sito produttivo autorizzato per la fase di controllo qualità sul principio attivo Claritromicina, AbbVie Inc., North Chicago, IL USA;
- Var. IAin B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativo al principio attivo Claritromicina (R1-CEP 2007-307-Rev 01) da parte di un nuovo produttore, Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd. (China);
- Var. IA A.7 Eliminazione del sito produttivo autorizzato alle fasi di produzione del bulk, controlli analitici, confezionamento e rilascio dei lotti di prodotto finito, AbbVie S.r.l., Campoverde di Aprilia, Latina (Italia);
- Var. IA B.II.b.2.a Aggiunta di un sito produttivo responsabile per la fase di controllo qualità sul prodotto finito, Dompé Farmaceutici S.P.A., L'Aquila (Italia);
- Var. IA B.I.b.1.d Eliminazione della specifica del principio attivo "Crystallinity" come parametro obsoleto;
- Var. IA B.I.b.2.b Eliminazione del test a Raggi X per la determinazione della specifica del principio attivo "identity" perché è già autorizzata una metodologia HPLC alternativa;
- Var. IA B.I.b.1.d Eliminazione della specifica del principio attivo "TAMC" come parametro obsoleto;
- Var. IA B.I.b.2.b Eliminazione del test TLC per la determinazione della "Impurezze totali" perché è già autorizzata una metodologia HPLC alternativa;
- Var. IA B.I.b.1.d Eliminazione della specifica del principio attivo "pH" come parametro obsoleto.

Data di approvazione: 4 settembre 2015. Codice pratica: N1A/2015/2151.

Confezioni e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio:

250 mg compresse rivestite, 12 compresse - AIC n. 027529054;

500 mg compresse rivestite, 14 compresse - AIC n. 027529116.

- Var IA B.II.b.4.a Aumento della dimensione del lotto fino a 10 volte quello attualmente autorizzato.

Data di approvazione: 4 settembre 2015. Codice pratica: N1A/2015/2152.

Confezioni e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio:

RM 500mg compresse a rilascio modificato - AIC n. 027529130.

- Var. IB B.II.b.4.a Aumento della dimensione del lotto fino a 10 volte quello attualmente autorizzato.

Data di approvazione: 6 settembre 2015. Codice pratica: N1B/2015/3202.



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

Il procuratore dott. Roberto Pala

T15ADD12466 (A pagamento).

LABORATORI GUIDOTTI S.P.A

Sede legale e domicilio fiscale: via Livornese, 897 - Pisa – La Vettola

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00678100504

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

Titolare: Laboratori Guidotti S.p.A. Specialità medicinale: MACLADIN

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Confezioni e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio:

250 mg compresse rivestite, 12 compresse - AIC n. 027530056;

500 mg compresse rivestite, 14 compresse - AIC n. 027530118;

RM 500mg compresse a rilascio modificato - AIC n. 027530144.

Grouping di variazioni di tipo IA:

- Var. IA A.7 Eliminazione del sito produttivo autorizzato per la produzione del principio attivo Claritromicina, Abbott Healthcare Ltd - Puertorico;
- Var. IA A.7 Eliminazione del sito produttivo autorizzato per la fase di controllo qualità sul principio attivo Claritromicina, AbbVie Inc., North Chicago, IL USA;
- Var. IAin B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativo al principio attivo Claritromicina (R1-CEP 2007-307-Rev 01) da parte di un nuovo produttore, Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd. (China);
- Var. IA A.7 Eliminazione del sito produttivo autorizzato alle fasi di produzione del bulk, controlli analitici, confezionamento e rilascio dei lotti di prodotto finito, AbbVie S.r.l., Campoverde di Aprilia, Latina (Italia);
- Var. IA B.II.b.2.a Aggiunta di un sito produttivo responsabile per la fase di controllo qualità sul prodotto finito, Dompé Farmaceutici S.P.A., L'Aquila (Italia);
- Var. IA B.I.b.1.d Eliminazione della specifica del principio attivo "Crystallinity" come parametro obsoleto;

- Var. IA B.I.b.2.b Eliminazione del test a Raggi X per la determinazione della specifica del principio attivo "identity" perché è già autorizzata una metodologia HPLC alternativa;
- Var. IA B.I.b.1.d Eliminazione della specifica del principio attivo "TAMC" come parametro obsoleto;
- Var. IA B.I.b.2.b Eliminazione del test TLC per la determinazione della "Impurezze totali" perché è già autorizzata una metodologia HPLC alternativa;
- Var. IA B.I.b.1.d Eliminazione della specifica del principio attivo "pH" come parametro obsoleto.

Data di approvazione: 4 settembre 2015. Codice pratica: N1A/2015/2155.

Confezioni e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio:

250 mg compresse rivestite, 12 compresse - AIC n. 027530056;

500 mg compresse rivestite, 14 compresse - AIC n. 027530118.

- Var IA B.II.b.4.a Aumento della dimensione del lotto fino a 10 volte quello attualmente autorizzato.

Data di approvazione: 4 settembre 2015. Codice pratica: N1A/2015/2156.

Confezioni e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio:

RM 500mg compresse a rilascio modificato - AIC n. 027530144.

- Var. IB B.II.b.4.a Aumento della dimensione del lotto fino a 10 volte quello attualmente autorizzato.

Data di approvazione: 6 settembre 2015. Codice pratica: N1B/2015/3207.

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

Il procuratore dott. Roberto Pala

T15ADD12467 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Sede: via Ardeatina Km 23,500, 00071 - Santa Palomba, Pomezia (Roma)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00407560580

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

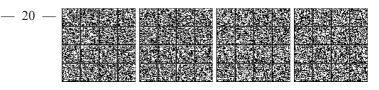
Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i.

Codice Pratica: N1A.2015.2178

Titolare AIC: Johnson & Johnson S.p.A., Via Ardeatina Km 23,500, 00071 - Santa Palomba, Pomezia (Roma)

Medicinali e numeri di AIC:

ACTIFED - 018723 - tutte le confezioni autorizzate; ACTIFED COMPOSTO - 021102037;



ACTIGRIP - 024823066;

 $ACTIGRIP\,GIORNO\,\&\,NOTTE, compresse-035400023;$

ACTIFED NASALE - 028139032;

ACTIGRIP GOLA - 019971086;

ACTIGRIP TOSSE SEDATIVO - 020875 - tutte le confezioni autorizzate;

CICATRENE - 014160 -tutte le confezioni autorizzate;

IMODIUM - 023673 - tutte le confezioni autorizzate;

LEVOREACT - 035107010;

LEVOREACT OFTALMICO - 027699026;

MYLICON - 020708069;

MYLICONGAS - 038140012;

NIZORAL - 024964 - tutte le confezioni autorizzate;

REACTIFARGAN - 002516 - tutte le confezioni autorizzate:

REACTINE - 032800031;

REGAINE - 026725 - tutte le confezioni autorizzate;

Grouping di variazioni in accordo al Regolamento (CE) 712/2012:

Tipologia di variazione: IAIN - A.1

Tipo di modifica: Modifica dell'indirizzo del titolare AIC.

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 Dott.ssa Daniela Gambaletta

T15ADD12468 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Codice SIS 734

Sede legale: Avenue de la Gare, 1 - Luxembourg

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

Si comunica la variazione del prezzo al pubblico della specialità medicinale BIVIS nelle seguenti confezioni:

"20 mg/5 mg compresse rivestite con film - 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL" (AIC n. 038947026), Classe A.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): Euro 26,48

Prezzo ex-factory (IVA esclusa): Euro 16,04

"40 mg/5 mg compresse rivestite con film - 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL" (AIC n. 038947139), Classe A.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): Euro 26,48

Prezzo ex-factory (IVA esclusa): Euro 16,04

"40 mg/10 mg compresse rivestite con film - 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL" (AIC n. 038947242), Classe A.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): Euro 29,00

Prezzo ex-factory (IVA esclusa): Euro 17,57

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006, entreranno in vigore il 1° ottobre 2015.

Il procuratore dott. Roberto Pala

T15ADD12469 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Codice SIS 734

Sede legale: Avenue de la Gare, 1 - Luxembourg

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

Si comunica la variazione del prezzo al pubblico della specialità medicinale GIANT nelle seguenti confezioni:

"20 mg/5 mg compresse rivestite con film - 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL" (AIC n. 038946012), Classe A.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): Euro 26,48

Prezzo ex-factory (IVA esclusa): Euro 16,04

"40 mg/5 mg compresse rivestite con film - 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL" (AIC n. 038946075), Classe A.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): Euro 26,48

Prezzo ex-factory (IVA esclusa): Euro 16,04

"40 mg/10 mg compresse rivestite con film - 28 compresse in blister OPA/AL/PVC/AL" (AIC n. 038946137), Classe A.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): Euro 29,00

Prezzo ex-factory (IVA esclusa): Euro 17,57

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006, entreranno in vigore il 1° ottobre 2015.

Il procuratore dott. Roberto Pala

T15ADD12470 (A pagamento).

CARLO ERBA OTC S.R.L.

Sede: via Ardeatina Km 23,500, 00071 - Santa Palomba - Pomezia (Roma)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 08572280157

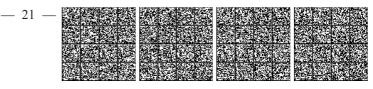
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i.

Codice Pratica: N1A.2015.2177

Titolare AIC: Carlo Erba OTC S.r.l, Via Ardeatina Km 23,500, 00071 - Santa Palomba, Pomezia (Roma)

Medicinali e numeri di AIC:

GLICEROLO CARLO ERBA - 029651 - tutte le confezioni autorizzate;



IBUPROFENE CARLO ERBA - 029129 - tutte le confezioni autorizzate ;

OSSIMETAZOLINA CARLO ERBA - 036997017; TETRIZOLINA CARLO ERBA - 018331025;

Grouping di variazioni in accordo al Regolamento (CE) 712/2012:

Tipologia di variazione: IAIN - A.1

Tipo di modifica: Modifica dell'indirizzo del titolare AIC.

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 dott.ssa Daniela Gambaletta

T15ADD12471 (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

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.

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: LEDERFOLIN (calcio levo-folinato pentaidrato)

Confezioni e numeri AIC: "7,5mg compresse" 10 compresse AIC n. 024659118

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. - Via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Codice pratica: N1B/2015/2299

Tipologia variazione: Variazione tipo IB B.II.f.1 - Modifica della durata di conservazione e delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito *d)* modifiche delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito o del prodotto diluito/ricostituito

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 (Foglio Illustrativo, Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto ed etichette esterne) relativamente alle specialità medicinali e 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 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 Donatina Cipriano

T15ADD12476 (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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: ACTUALENE

Codice farmaco: 033359011, 033359023, 033359035

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. Codice pratica: N1B/2015/1124 Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/91737 del 15.9.2015

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test. Adeguamento di RCP ed Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2,3 e 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo, aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test) 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. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Un procuratore dott. Donatina Cipriano

T15ADD12477 (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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: DOSTINEX

Codice farmaco: 028988018, 028988020, 028988032

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. Codice pratica: N1B/2015/1125 Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I z) Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/91749 del 15.9.2015

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test. Adeguamento di RCP ed Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2,3 e 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo, aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test) 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. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Un procuratore dott. Donatina Cipriano

T15ADD12478 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo 71, 04100 Latina Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157

Estratto comunicazione notifica regolare V&A/P/92501 del 17 settembre 2015

Titolare AIC: Pfizer Italia S.R.L., via Isonzo 71, 04100

Tipo modifica: modifica stampati Codice pratica: N1B/2015/3183

Medicinale: MAGNESIA BISURATA AROMATIC Codice farmaco: 005781036, 005781063, 005781048. tipologia variazione oggetto della modifica: C.I. *z)* IB;

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 già 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.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore speciale dott.ssa Mara Casarini

T15ADD12479 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina Capitale sociale € 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:

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. - Via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Codice pratica: C1A/2015/1407

N. di procedura: NL/H/xxxx/IA/360/G

Specialità Medicinale: TATIG (sertralina cloridrato)

Confezioni e numeri AIC:

50mg compresse rivestite con film - 15 compresse AIC

n. 027754047

50 mg compresse rivestite con film - 30 compresse AIC n. 027754086

 $100 \mathrm{mg}$ compresse rivestite con film - 15 compresse AIC n. 027754050

100 mg compresse rivestite con film - 30 compresse AIC n. 027754098

Procedura n. NL/H/1736/001-003/IA/038

Specialità Medicinale: ZOLOFT (sertralina cloridrato)

Confezioni e numeri AIC:

25mg compresse rivestite con film - 7 compresse AIC n. 027753122

25mg compresse rivestite con film - 28 compresse AIC n. 027753134

25mg compresse rivestite con film - 30 compresse AIC n. 027753437

50mg compresse rivestite con film - 15 compresse divisibili AIC n. 027753033

50mg compresse rivestite con film - 30 compresse divisibili AIC n. 027753108

100 mg compresse rivestite con film - 15 compresse AIC n. 027753045

 $100 \mathrm{mg}$ compresse rivestite con film - 30 compresse AIC n. 027753110

Procedura n. NL/H/1732/001-004/IA/038

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping di 2 variazioni di tipo B.II.d.1 - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Rimozione dell' acronimo LTL e SER dalla descrizione del prodotto, sia sulle informazioni di prodotto che dalle specifiche di prodotto finito.

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

Un procuratore dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD12480 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: Marlburg - 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. 7739 del 27.01.2015 Codice pratica: C1B/2015/620

Procedura EU: DE/H/0135/001-003/IB/073

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

Specialità medicinale: BERIPLAST P (AIC n. 035941).

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

Tipo di modifica: IB

Variazione apportata: B.I.a.4.b - Aggiunta di un ulteriore controllo in-process (IPC) e conseguente modifica della attuale procedura che passa dalla versione 8.0 alla nuova versione 9.0. Un IPC addizionale permette di verificare la densità ottica della soluzione dell'ingrediente attivo dopo filtrazione a 0,2 micrometri.

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

Il procuratore speciale prof. Maria G. Mangano

T15ADD12481 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

Comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di modifica: modifica stampati Codice Pratica N. N1B/2015/3231

Specialità medicinale: FUROSEMIDE ITALFARMACO

Codice farmaco: 030160028



Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z) IB; Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test.

E' autorizzata, pertanto, la modifica 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 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 in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato dott. Alessandro Porcu

T15ADD12482 (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. 1039 del 08.01.2015 Codice pratica: C1A/2015/516

Procedura EU: DE/H/0135/001-003/IA/072/G

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

Specialità medicinale: BERIPLAST P (AIC n. 035941)

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

Tipo di modifica: IA/G

Variazioni apportate: Annual Report - n. 15 variazioni minori apportate al dossier tecnico implementate negli ultimi dodici mesi: B.I.b.1.b e B.I.b.1.c - B.II.d.2.a -B.II.c.2.a - B.II.a.2.a - B.II.c.2.a - B.II.e.2.c e B.II.e.7.a - B.II.e.2.c e B.II.e.7.a - B.II.e.2.c e B.II.e.7.a - B.II.e.2.c e B.II.e.7.a - B.II.e.7.a - B.II.e.7.a - B.III.e.7.a - B.II.e.7.a - B.III.e.7.a - B.II.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.II.e.7.a - B.II.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.II.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.II.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.II.e.7.a - B.II.e.7.a - B.III.e.7.a - B.II.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.III.e.7.a - B.II.e.7.a -

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

Il procuratore speciale Prof. Maria G. Mangano

T15ADD12483 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

Comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di modifica: modifica stampati Codice Pratica N. N1B/2015/2860 Specialità medicinale: CALCIPARINA Codice farmaco: tutte le confezioni

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

Modifica apportata:

Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test; adeguamento dell'RCP e delle Etichette per essere in linea con il nuovo QRD template.

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.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato dott. Alessandro Porcu

T15ADD12484 (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. 116177 del 05. 11.2014 Codice pratica: N1A/2014/2499

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

Specialità medicinale: HAEMATE P (AIC n. 026600)



Codice confezioni: relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia.

Tipo di modifica: IA/G

Variazioni apportate: A.7 - Eliminazione dal dossier tecnico di tutti i riferimenti relativi ai fornitori di crioprecipitato e precisamente Talecris Biotherapeutics e Bio Products e introduzione della nuova versione 17.0 della procedura di controllo A-0219; B.II.d.2.a - Introduzione della nuova versione 2.0 della procedura di controllo Q-10-024_S per la determinazione potenziometrica del pH riflettendo in tal modo i requisiti previsti da USP, JP, Eu. Ph.

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

Il procuratore speciale prof. Maria G. Mangano

T15ADD12485 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

Comunicazione notifica regolare V&A

Titolare AIC: Almirall S.p.A. - Via Messina, 38 Torre C - 20154 MILANO

Tipo di modifica: Modifica stampati Codice Pratica: N1B/2015/3105 Specialità Medicinale: KESTINE Codice farmaco: tutte le confezioni

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

Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra indicate e la responsabilità di apportarle 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 di 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.

Direttore affari regolatori dott.ssa Giovanna Cangiano

T15ADD12486 (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. 20004 del 26.02.2015 Codice pratica: C1B/2015/898

Procedura EU: DE/H/0135/001-003/IB/074

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

Specialità medicinale: BERIPLAST P (AIC n. 035941).

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

Tipo di modifica: IB

Variazione apportata: B.I.b.1.c. - Inserimento di due tests aggiuntivi per un più accurato controllo della identità e della purezza della sospensione di idrossido di alluminio con conseguente aggiornamento della relativa specifica in-house (A-0640) che passa dalla attuale versione 10.0 alla nuova versione 12.0.

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

Il procuratore speciale prof. Maria G. Mangano

T15ADD12487 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

Comunicazione notifica regolare V&A

Titolare AIC: Almirall SA - Ronda General Mitre 151-08022 Barcellona, Spagna

Tipo di modifica: Modifica stampati Codice Pratica: N1B/2015/3106 Specialità Medicinale: CLEVER Codice farmaco: tutte le confezioni

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

Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra indicate e la responsabilità di apportarle 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 di 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.

Direttore affari regolatori dott.ssa Giovanna Cangiano

T15ADD12488 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE 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. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Codice Pratica: C1A/2013/2232

N. di Procedura Europea: UK/H/5462/01-05/IA/001 Specialità Medicinale: ZINNAT (A.I.C. n. 026915...)

Confezioni: Tutte le confezioni

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IAIN C.I.1.a - Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo secondo una procedura conforme agli articoli 30 o 31 della direttiva 2001/83/CE o agli articoli 34 o 35 della direttiva 2001/82/CE (procedura di rinvio) - *a)* Il medicinale rientra nel campo d'applicazione definito per il ricorso.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GU 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 GU della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore dott. Enrico Marchetti

T15ADD12489 (A pagamento).

VIIV HEALTHCARE S.R.L.

Avviso di rettifica relativo alla specialità medicinale RETROVIR

Avviso di rettifica relativo al comunicato n. T13ADD12446 pubblicato il 10/10/2013 sulla GURI - Parte II - n. 119 pag.35 Specialità Medicinale: RETROVIR (A.I.C. n. 026697...)

Dove è scritto: "Codice Pratica: C1A/2013/2585", leggasi: "Codice Pratica: C1A/2013/2858".

Un procuratore dott. Enrico Marchetti

T15ADD12490 (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 specialità medicinali 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. Boccioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Comunicazione notifica regolare V&A Tipo di modifica: Modifica stampati *A)* Specialità medicinale: BIALCOL MED

Confezioni: 1 mg/ml soluzione cutanea, flacone 300 ml

(AIC n. 032186013)

Codice pratica: N1B/2015/1374

B) Specialità medicinale: SINECOD TOSSE SEDATIVO

Confezioni: tutte - AIC 021483 Codice pratica: N1B/2015/1559

A e B) Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

A e *B)* Modifica apportata: Aggiornamento del RCP e FI a seguito del Readability Test Report ai sensi della Direttiva 2001/83/EC art.59.

E'autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta 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. I paragrafi del del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle 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 titolare dell'AIC del farmaco generico e' esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art.14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù

del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Due procuratori dott.ssa Silvia De Micheli

sig. Antonio Polastri

T15ADD12494 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

Sede: via Orazio, 20/22 – 80122 Napoli Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02292260599

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 e s.m.i.

Titolare: Hospira Italia S.r.l.:

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica N. N1B/2015/1704.

A 1: 1 FILIODOLIDACI

Medicinale: FLUOROURACILE HOSPIRA.

Codice farmaco: 034316012, 034316024, 034316087, 034316036, 034316048, 034316051

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

Numero e data della Comunicazione: Notifica AIFA/V&A/P/94213 del 22/09/2015.

Modifica apportata: Presentazione dei risultati del test di leggibilità e adeguamento del Foglio Illustrativo al QRD template. Classificazione degli eventi avversi secondo la classe sistemica organica. Modifiche editoriali in Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto ed Etichette.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (titolo dei paragrafi 4.6, 4.7 e paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo e modifica della frase "Tenere il medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini" nelle 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 alle Etichette.

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 alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore dott. Adriano Pietrosanto

T15ADD12496 (A pagamento).

MDM S.P.A.

Sede legale: v.le Papiniano, 22/B - 20123 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00421900283 - 12343040155

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento 1234/2008/CE) e s.m.i.

Codice Pratica: N1A/2015/1856 Specialità medicinale: ARTZ

Confezioni e numeri AIC: AIC nr. 028829 in tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: Variazione tipo IAin, nr. C.I.8.a: Introduzione di una sintesi del Sistema di Farmacovigilanza

Codice Pratica: N1A/2015/1854 Specialità medicinale: DELECIT

Confezioni e numeri AIC: AIC nr. 025935 in tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: Variazione tipo IAin, nr. C.I.8.a: Introduzione di una sintesi del Sistema di Farmacovigilanza

Codice Pratica: N1A/2015/1857 Specialità medicinale: ISKIDROP

Confezioni e numeri AIC: AIC nr. 038071 in tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: Variazione tipo IAin, nr. C.I.8.a: Aggiornamento della sintesi del Sistema di Farmacovigilanza (variazione QPVV)

Codice Pratica: N1A/2015/1853 Specialità medicinale: PIROBEC

Confezioni e numeri AIC: AIC nr. 035960 in tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: Variazione tipo IAin, nr. C.I.8.a: Introduzione di una sintesi del Sistema di Farmacovigilanza

Codice Pratica: N1A/2015/1858 Specialità medicinale: REX

Confezioni e numeri AIC: AIC nr. 029481 in tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: Variazione tipo IAin, nr. C.I.8.a: Introduzione di una sintesi del Sistema di Farmacovigilanza

Codice Pratica: N1A/2015/1851 Specialità medicinale: SOLVING

Confezioni e numeri AIC: AIC nr. 032930 in tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: Variazione tipo IAin, nr. C.I.8.a: Introduzione di una sintesi del Sistema di Farmacovigilanza

Codice Pratica: N1A/2015/1859 Specialità medicinale: STRIALISIN

Confezioni e numeri AIC: AIC nr. 035314 in tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: Variazione tipo IAin, nr. C.I.8.a: Introduzione di una sintesi del Sistema di Farmacovigilanza



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.*

Amministratore delegato dott. Antonio Maggi

T15ADD12497 (A pagamento).

PHARMATEX ITALIA S.R.L.

Sede: via Appiani, 22 - 20121 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03670780158

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274, del regolamento (CE) 1234/2008 e (CE) 712/2012

Titolare AIC: Pharmatex Italia srl - Via Appiani 22 - 20121 Milano

Specialità Medicinale: TRIACORT

Numeri AIC e Confezioni: 033919 - tutte le confezioni

Codice Pratica N1B/2015/1242

Tipo Modifica: C.I.2.a - Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo al farmaco di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP e Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare del'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.

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.

Decorrenza della modifica dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GU.

L'amministratore unico Tripodi Antonio Sergio

T15ADD12498 (A pagamento).

SICO SOCIETÀ ITALIANA CARBURO OSSIGENO S.P.A.

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale "Ossigeno Sico"

Si comunica che nell'avviso pubblicato sulla G.U.R.I. n. 105 del 12/09/2015 parte II codice redazionale T-15ADD11750, il Codice Pratica è N1B/2015/3069 anziché N1B/2015/2597. Resta invariato tutto il resto.

L'amministratore delegato Claudio Grigato

T15ADD12499 (A pagamento).

VEMEDIA MANUFACTURING B.V.

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

Codice Pratica: N1B/2015/3056

Medicinale: VALERIANA DISPERT 45 mg;

Confezioni e numero AIC: 30 compresse rivestite - AIC

n. 004853014,

60 compresse rivestite - AIC n. 004853026,

100 compresse rivestite - AIC n. 004853038

Medicinale: VALERIANA DISPERT 125 mg;

Confezioni e numero AIC: 20 compresse rivestite - AIC 004853053,

50 compresse rivestite - AIC n. 004853065

Titolare AIC: Vemedia Manufacturing B.V., con sede in Verrijn Stuartweg 60 - 1112 AX Diemen - The Netherlands,

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

Tipologia variazione: 1 variazione di tipo IB n. B.II.b.5.z

Tipo di modifiche: Cambio di un in-process test durante la produzione del prodotto finito

Modifiche Apportate: sostituzione del metodo Karl Fisher come controllo in-process del contenuto di acqua durante la fase di granulazione con il metodo Loss on Drying (cambio del limite da "Moisture content tra 2.8 a 3.4%" a "Moisture content </= 3.4%")

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

Legale rappresentante dott. Marco Testa

T15ADD12502 (A pagamento).



K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via Generale Orsini, 46 – 80132 Napoli Codice Fiscale e/o Partita IVA: 7510800639

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 e s.m.i.

Codice Pratica: N1B/2015/3372

Specialità Medicinale: AMOXICILLINA SODICA K24

PHARMACEUTICALS (AIC n.033452)

Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: K24 Pharmaceuticals S.r.l.

Tipologia variazione: Variazione B.II.b.4.a di Tipo IB

Tipo di Modifica: Modifica delle dimensioni del lotto del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata.

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

> L'amministratore unico ing. Ernesto Orofino

T15ADD12504 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Sede: via E. Fermi n. 1 - Alanno (PE)

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Titolare: Alfa Wassermann S.p.A. Tipo di modifica: Modifica stampati

Specialità medicinale: LOVOLDYL LASSATIVO

Codice farmaco: 041556010 Specialità medicinale: LOVOLDYL Codice farmaco: 034894030

Codice pratica: N1B/2015/2908

Tipologia di variazione oggetto della modifica: Grouping 2 variazioni tipo IB n. C.1.z.

Numero e data della comunicazione: comunicazione notifica regolare V&A n. AIFA/V&A/P/91677 del 15 settembre 2015.

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test; aggiornamento delle Etichette secondo ORD.

E' autorizzata la modifica 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 titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura entro e non oltre i sei mesi dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della | T15ADD12511 (A pagamento).

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 delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in Gazzetta Ufficiale.

> Un procuratore dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

T15ADD12505 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare del 15/09/2015 n. AIFA/V&A/P/91561

Tipo di Modifica: Modifica stampati Codice Pratica n.: C1B/2015/1262

Medicinale: RANITIDINA AUROBINDO, codice AIC

036605 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

MRP n.: SE/H/0204/001-002/IB/037

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3

Modifica apportata: Modifica stampati a seguito di PSUR n. IT/H/PSUR/0016/003 del 08/01/2015

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.6, 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 Illustra-

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

> Un procuratore Lorena Verza



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: IASAR 2 mg/ml, Soluzione per

Infusione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038872 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/2958

Grouping variation: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito Segetra SaS (Italia); Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore del prodotto finito: da Bodycote Materials Testing Ltd a Evoxa UK Limited.

Specialità Medicinale: BIQUETAN 50 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg, 400 mg compresse a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043696 - In tutte le confezioni.

1) Codice Pratica: C1B/2015/1268

Procedura Europea n. DK/H/2333/001-005/IB/001/G

Grouping variation: Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Italia (da Biquetan a QUETIA-PINA EUROGENERICI), Austria, Belgio, Irlanda e Spagna.

2) Codice Pratica: C1A/2015/1443

Procedura Europea n. DK/H/2333/001-005/IA/002

Modifica Tipo IAin n. C.I.8.a - Sostituzione del Sistema di Farmacovigilanza in Austria, Belgio, Germania, Danimarca, Irlanda, Italia e Spagna: da Pharmathen S.A. a Stada Arzneimittel AG.

Specialità Medicinale: GLIMEPIRIDE EG 2 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036962 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2015/1642

Procedura Europea n. DK/H/0864/002/IB/031/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.III.2.a.1 - Aggiornamento delle specifiche del principio attivo per adeguamento alla Ph. Eur.; Tipo IA n. B.I.b.2.a - Modifica minore di una procedura di prova autorizzata del principio attivo; Tipo IB n. B.I.b.2.e - Sostituzione di una procedura di prova del principio attivo.

Specialità Medicinale: LOSARTAN EG 12,5 mg e 50 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038438 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2015/2006

Procedura Europea n. DE/H/0762/001-002/IB/030

Modifica Tipo IB n. B.II.b.3.a - Modifica minore del processo di produzione del prodotto finito.

Specialità Medicinale: VENLAFAXINA EG 75 mg e 150 mg capsule rigide a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038467 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/2580

Procedura Europea n. DK/H/1254/002-003/IA/030

Modifica Tipo IAin n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza di Pharmathen SA in Danimarca.

Specialità Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLA-VULANICO EUROGENERICI 875 mg + 125 mg Granulato per sospensione orale

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042173 - In tutte le confezioni

Codice Pratica: C1A/2015/3012

Procedura Europea n. IT/H/0323/001/IA/008/G

Grouping variation: n. 2 x tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso Syseam S.A (Spagna) e S.C.F. S.N.C. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio (Italia).

Specialità Medicinale: SEVELAMER CRINOS 800 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042372 - In tutte le confezioni

1) Codice Pratica: C1B/2015/1037

Procedura Europea n. DK/H/2248/001/IB/004

Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Italia da Sevelamer Crinos a SEVELA-MER EG.

2) Codice Pratica: C1A/2015/1994

Procedura Europea n. DK/H/2248/001/IA/005

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito Lamp San Prospero SpA (Italia).

Specialità Medicinale: SERTRALINA EG 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036597 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2015/2290

Procedura Europea n. DE/H/0422/001-002/IB/029/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 3 anni a 5 anni; Tipo IB n. B.II.f.1.d - Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito da "conservare a temperatura inferiore ai 25°C" a "questo medicinale non richiede alcuna particolare condizione di conservazione".

Specialità Medicinale: PAROXETINA EG 20 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 035700 - In tutte le confezioni

Codice Pratica: C1A/2015/2673

Procedura Europea n. SE/H/0285/001/IA/057/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.4 - Modifica del nome del produttore del prodotto finito: da Hemofarm d.o.o. Sabac a Hemofarm AD Vrsac, Sabac plant; Tipo IA n. A.7 - Eliminazione dei siti di produzione del prodotto finito: Actavis

h. f. (Islanda), Actavis Ltd. (Malta), Zdravlje AD Leskovac (Serbia) e Aliud Pharma GmbH & Co. KG (Germania); n. 4 x tipo IA n. B.II.e.7.b - Aggiunta di nuovi fornitori dei componenti del confezionamento del prodotto finito.

Specialità Medicinale: PARACETAMOLO EG 500 mg e 1000 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041467 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/3221

Procedura Europea n. IT/H/0381/001-002/IA/013

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito Millmount Healthcare, Block 7, City North Business Campus, Stamullen, Co. Meath, Irlanda.

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

T15ADD12513 (A pagamento).

DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via San Martino, 12 – 20122 Milano Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00791570153

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

Titolare: Dompé Farmaceutici S.p.A.

Specialità medicinali: ARIAL 25 mcg sospensione pressurizzata per inalazione (AIC n. 027891136) e ARIAL 50 mcg polvere per inalazione in inalatore diskus (AIC 027891124)

Codice pratica n. N1B/2015/2407:

1 var tipo IB cat cat B.I.a.2.a): Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo e 1 var tipo IB cat B.III.2.b) Modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della farmacopea europea o della farmacopea nazionale di uno Stato Membro.

I lotti già prodotti possono essere dispensati al pubblico fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

Un Procuratore Roberta Villa

— 32 –

T15ADD12514 (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 15/09/2015 -Prot. n. 91576

Medicinale: LORATADINA EG 10 mg Compresse e 1 mg/ml Sciroppo

Codice AIC: 037485 - Confezioni: tutte - Codice Pratica n. C1B/2015/612

MRP n. NL/H/297/001-002/IB/22

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo 1B C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornannento dell'RCP e del FI in accordo alla procedura di PSUR worksharing n. BE/H/PSUR/0007/002 per la loratadina; Adeguamento dei testi al nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 6.4, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 15/09/2015 - Prot. N. 91569

Medicinale: OXIBUTININA EG 5 mg Compresse

Codice AIC: 035733 - Confezioni: tutte - Codice Pratica n. C1B/2015/1196

MRP n. DE/H/228/001/IB/033

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati Modifica apportata: Modifica Stampati

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 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.

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



Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 14/09/2015 - Prot. N. 91267

Medicinale: POTASSIO CANRENOATO EG 100 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 035557 - Confezioni: tutte - Codice Pratica n. N1B/2015/1467

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato 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, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 6.1, 6.2, 6.3, 6.4, 6.5, 8, 9, 10) del Riassunto della Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo e della Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 15/09/2015 - Prot. N. 91716

Medicinale: CEFACLOR EUROGENERICI 750 mg compresse a rilascio modificato

Codice AIC: 034610 - Confezioni: tutte - Codice Pratica n. N1B/2015/1449

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

Numero e data della Comunicazione:

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito al risultati del Bridging Report, adeguamento di RCP ed etichette al QRD template.

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.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 15/09/2015 - Prot. N. 91728

Medicinale: DEFLAZACORT EG 6 mg e 30 mg compresse

Codice AIC: 037431 - Confezioni: tutte - Codice Pratica n. N1B/2015/1619

Tipologia variazione oggetto della modifica:C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User test ed adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica richiesta del Foglio Illustrativo, delle Etichette e dei paragrafi 2, 4.3 - 4.6, 6.1, 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 15/09/2015 - Prot. N. 91554

Medicinale: FAMOTIDINA EG 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 034433 - Confezioni: tutte - Codice Pratica n. C1B/2015/700

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.z, Tipo

MRP n. DE/H/0159/001-002/IB/023

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento RCP, FI ed Etichette in linea alla Versione del QRD Template 03, 04/2013.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafi corrispondenti del Foglio illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. I paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del foglio illustrativo e delle Etichette, corretti ed approvati, sono allegati alla presente Notifica.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 15/09/2015 - Prot. N. 91567

Medicinale: CEFIXIMA EUROGENERICI 400 mg compresse dispersibili

Codice AIC: 042087 - Confezioni: tutte - Codice Pratica n. N1B/2015/2723

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test; aggiornamento del RCP e delle Etichette.

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.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 14/09/2015 - Prot. N. 91299

Medicinale: CEFONICID EG 1 g polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare

Codice AIC: 033576 - Confezioni: tutte - Codice Pratica n. N1B/2015/2020

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati



Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test. Adeguamento di RCP ed etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 4.6 e 4.7 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette, aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 22/09/2015 - Prot. N. 94187

Medicinale: CEFACLOR EG 250 mg/5 ml Granulato per sospensione orale

Codice AIC: 033648 - Confezioni: tutte - Codice Pratica n. N1B/2015/1451

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test; adeguamento RCP ed Etichette al QRD template.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 22/09/2015 - Prot. N. 94157

Medicinale: MOXONIDINA EG 0,2 mg, 0,3 mg e 0,4 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 036677 - Confezioni: tutte - Codice Pratica n. C1B/2015/621

MRP n. NL/H/406/001-003/IB/042

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.z Modifica apportata: Adeguamento dei testi al nuovo formato QRD e modifiche formali.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.2, 4.3, 4.6, 4.7, 4.8, 5.2 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.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

T15ADD12515 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: FLORALAC

Codice farmaco: 037052 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: IT/H/0409/001/IB/012

Codice Pratica: C1B/2015/1489

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB - A.2.b

Modifica apportata: modifica del nome del medicinale da "FLORALAC" a "Lattulosio Teva"

Procedura Europea: IT/H/0409/001/IB/013

Codice Pratica: C1B/2015/1490

— 34 –

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

Modifica apportata: modifica degli stampati per adeguamento al decreto del 17/04/2003 "Modifica degli stampati dei prodotti medicinali appartenenti al gruppo ATC A06-Lassativi" pubblicato sulla GU n. 101 del 3/05/2003 e modifiche di aggiornamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

> Un procuratore dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD12516 (A pagamento).

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

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03907010585

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

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

Medicinale: TANTUM VERDE P

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:

028494 (tutte le confezioni)

Procedura mutuo riconoscimento: IT/H/0103/001-004/ IB/032

Codice pratica: C1B/2015/1564

Ai sensi della Determinazione AIFA del 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB - C.I.z) aggiornamento delle informazioni del prodotto al modello del QRD e aggiunta della frase relativa alla segnalazione delle reazioni avverse sospette.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2,4.2, 4.3,4.6,4.7,4.8,4.9,5.1,5.2,6.5) 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 | T15ADD12519 (A pagamento).

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

> A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale dott.ssa Umberta Pasetti

T15ADD12518 (A pagamento).

HEXAL S.P.A.

Sede legale: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA) - I Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01312320680 / 04929081000

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: Hexal S.p.A.

Medicinale: FLUNISOLIDE HEXAL 0,1% soluzione da nebulizzare, 1 flacone da 30 ml - AIC: 035870017

Codice Pratica: N1B/2015/3288

Grouping variation: Tipo IB B.II.b.1 e) + 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.b.2 a) - Introduzione del sito FAMAR A.V.E. 49th km National Road Athens-Lamia 19011 Avlona Attiki (Grecia) come sito produttivo per tutte le fasi (incluso confezionamento primario e secondario, controlli ad eccezione dei test microbiologici e rilascio dei lotti) in sostituzione del sito attualmente autorizzato Istituto Biochimico Nazionale Savio S.r.l. e del sito FAMAR A.V.E., 48th km National Road Athens- Lamia, 19011 Avlona Attiki (Grecia) come sito responsabile del controllo dei lotti (solo test microbiologici) + Tipo IA B.II.b.4 a) Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata: 300 litri + Tipo IB B.II.d.1 c) Modifica dei limiti di specifica del prodotto finito: aggiornamento delle specifiche a rilascio e a fine validità limitatamente al test "Sostanze correlate" + Tipo IB B.II.d.2 d) Modifica della procedura di prova del prodotto finito: sostituzione del metodo analitico per l'identificazione e determinazione quantitativa del principio attivo nel 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.

> Un procuratore dott.ssa Susy Ferraris



AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare del 14/09/2015 n. AIFA/V&A/P/91291

Tipo di Modifica: Modifica stampati Codice Pratica n.: N1B/2015/1478

Medicinale: TRIAZOLAM AUROBINDO, codice AIC

036666 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

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

Modifica apportata: Aggiornamento delle informazioni di sicurezza del prodotto, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza di AIFA, sulla base del contenuto "EU Core Safety Profile" (CSP) approvato a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing n. FI/H/PSUR/0016/002.

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

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

Un procuratore Lorena Verza

T15ADD12520 (A pagamento).

ACTAVIS ITALY S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare del 15/09/2015 n. AIFA/V&A/P/91583

Tipo di Modifica: Modifica stampati Codice Pratica n.: C1B/2014/1906

Medicinale: Acido IBANDRONICO ACTAVIS (AIC: 040554 - tutte le confezioni autorizzate).

Titolare AIC: Actavis Italy S.p.A.
MRP n.: NL/H/2130/001-002/IB/004,

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.2.a

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo al prodotto di riferimento; Adeguamento dei testi al nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 6.4, 6.5 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.

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

Un procuratore Lorena Verza

T15ADD12521 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare del 14/09/2015 n. AIFA/V&A/P/91289

Tipo di Modifica: Modifica stampati Codice Pratica n.: N1B/2015/1477

Medicinale: BROMAZEPAM AUROBINDO, codice AIC

036033 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

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

Modifica apportata: Aggiornamento delle informazioni di sicurezza del prodotto, su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza di AIFA, sulla base del contenuto "EU Core Safety Profile" (CSP) a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing n. FR/H/PSUR/0066/001 finalizzata il 29/11/2013

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

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

Un procuratore Lorena Verza

T15ADD12522 (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: N1A/2015/1978

Specialità Medicinale (codice *AIC*) - dosaggio e forma farmaceutica: TENORETIC (A.I.C 024737) - "100 mg + 25 mg compresse, 14 compresse", "100 mg + 25 mg compresse, 28 compresse" e "50 mg + 12,5 mg compresse, 28 compresse";

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate (A.I.C 024737013, 024737025, 024737037)

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

Tipologia variazione: IAIN Tipo di Modifica: C.I.3 a)

Modifica Apportata: Attuazione della o delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente (Procedura EU n. EMEA/H/C/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, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8. del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica 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.

> Un procuratore dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD12523 (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 medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: LERCANIDIPINA TEVA ITALIA Codice A.I.C.: 040160 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/2768

Procedura Europea: UK/H/4385/001-002/IA/010

Tipo di modifica: 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)" in Irlanda e Slovenia.

Medicinale: ESCITALOPRAM TEVA

Confezioni e numeri AIC: 042116 per tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: HU/H/0179/IB/024/G

Codice pratica: C1B/2014/1104

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB - B.II.f.1.d e Tipo IAin - B.II.f.1.a.1

Modifica apportata: aggiunta del periodo di stabilità del prodotto finito (solo flaconi): 24 mesi; aggiunta delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito (solo flaconi): "Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Mantenere nella confezione originale (scatola) per proteggere il prodotto dalla luce e dall'umidità".

Medicinale: PARACALCITOLO TEVA ITALIA Codice A.I.C.: 043129 tutte le confezioni autorizzate Procedura Europea: HU/H/0304/001-002/IA/018

Codice Pratica: C1A/2015/2908 Tipo di modifica: 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)" in Grecia.

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

T15ADD12524 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Titolare: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità medicinale: ANTISTIN PRIVINA

Confezioni e numeri A.I.C.: 0,5%+0,025%, collirio, soluzione A.I.C. 028757019.

Specialità medicinale: NAAXIA 49 mg/ml collirio, soluzione

Confezioni e numeri A.I.C.: Flacone 10 ml senza conservante AIC 027032059 - 30 contenitori monodose 0,4 ml AIC 027032022

Specialità medicinale: VOLTAREN OFTA 0,1% collirio, soluzione

Confezioni e numeri A.I.C.: Flacone 5 ml A.I.C 027917018 - 20 contenitori monodose 0,3 ml A.I.C 027917032 - 30 contenitori monodose 0,3 ml A.I.C 027917020.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IAIN B.II.b.1.a) Aggiunta del sito di confezionamento secondario del prodotto finito (CIT S.r.l.) (Codice pratica N1A/2015/2076).

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

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

Il procuratore dott.ssa Bisi Laura

T15ADD12525 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Titolare: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità medicinale: ANTISTIN PRIVINA

Confezioni e numeri A.I.C.: 0,5% + 0,025%, collirio, soluzione A.I.C. 028757019.

Specialità medicinale: NAAXIA 49 mg/ml collirio, soluzione Confezioni e numeri A.I.C.: Flacone 10 ml senza conser-

vante AIC 027032059 - 30 contenitori monodose 0,4 ml AIC

027032022

Specialità medicinale: VOLTAREN OFTA 0,1% collirio, soluzione

Confezioni e numeri A.I.C.: Flacone 5 ml A.I.C 027917018 - 20 contenitori monodose 0,3 ml A.I.C 027917032 - 30 contenitori monodose 0,3 ml A.I.C 027917020.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IAIN B.II.b.1.a) Sostituzione del sito Pieffe Depositi S.r.l., Via Formellese km 4,300, 00060 Formello (Roma) con il sito Neologistica S.r.l., Largo Boccioni 1, 21040 Origgio (VA) per il confezionamento secondario dei lotti (Codice pratica N1A/2015/2138).

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

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

Il procuratore dott.ssa Bisi Laura

T15ADD12526 (A pagamento).



ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

Sede legale: Citywest Business Campus Dublin 24 - 3016 Lake Drive - Ireland

Codice Fiscale e/o Partita IVA: IE9758871P

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

Medicinale: THYRAX compresse AIC n. 042289 in tutti i dosaggi e le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Aspen Pharma Trading Limited

Codice pratica: C1A/2015/12

Procedura Europea n. NL/H/2700/001-011/IA/01/G

Tipologia variazioni: Tipo IA: B.II.b.3a; B.II.d.1i; B.II.d.2a; B.II.e.7b

Tipo di Modifiche: Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito; modifica dei parametri di specifica del prodotto finito per introdurre l'uniformità di dosaggio in sostituzione del metodo registrato; modifiche minori ad una procedura di prova approvata del prodotto finito; aggiunta di un fornitore di elementi di confezionamento.

Modifiche Apportate: correzione di un errore tipografico nella descrizione della titolazione. Introduzione dell'uniformità di dosaggio in sostituzione del uniformità di contenuto. Modifica del metodo di preparazione del campione per la determinazione del titolo. Aggiunta di un fornitore di flaconi.

Codice pratica: C1B/2015/21

Procedura Europea n. NL/H/2700/001-011/IB/002

Tipologia variazione: Tipo IB, n. B.II.d.2.d

Tipo di Modifica: Altre modifiche di una procedura di prova del prodotto finito

Modifica Apportata: Introduzione di un sinker per la dissoluzione

Codice pratica: C1A/2015/2614

Procedura Europea n. NL/H/2700/001-011/IA/05

Tipologia variazione: Tipo IA, A.1

Tipo di Modifica: Modifica dell'indirizzo del titolare AIC Modifica Apportata: Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC da 12/13 Exchange Place, Custom House Dock, I.F.S.C., Dublin 1, Ireland a 3016 Lake Drive, Citywest Business Campus, Dublin 24, Ireland. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Un procuratore dott. Sante Di Renzo

T15ADD12527 (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

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. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Codice Pratica: C1A/2013/3344

N. di Procedura Europea: UK/H/0197/002-005/IA/098/G conclusasi in data 19/12/2013.

Specialità Medicinale (codice *AIC*) - dosaggio e forma farmaceutica: RATACAND (AIC 033577) compresse da 4mg, 8mg, 16mg, 32mg.

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

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

Modifica Apportata: Grouping di 3 variazioni. Tipo IA n. B.II.e.1 *a)* 1 - Addition of an alternative aluminium lidding foil specification for use on a newly introduced packaging line; Tipo IA n. A.7 - Removal of Biofabri S.L (Spain) as a packaging and batch release site for Atacand tablets; Tipo IA n. A.7 - Removal of Sumitomo Chemical Co., Ltd (Japan) as an active substance manufacturer for use in the manufacture of Atacand tablets; Tipo IA n. A.7 - Removal of Anderson-Brecon (UK) Limited, Forest Road as a batch release site for Atacand tablets.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 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 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.

— 39 –



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

T15ADD12531 (A pagamento).

ALMUS S.R.L.

Sede legale: via Cesarea 11/10 – 16121 Genova Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01575150998

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

Specialità medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLA-VULANICO ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale, 12 bustine - AIC 037286010; 875 mg + 125 mg compresse rivestite con film, 12 compresse - AIC 037286022.

Codice pratica: N1A/2015/1559.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Grouping of variations di una variazione tipo IAin n. B.III.1.a).3 Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea nuovo da parte di un produttore nuovo (aggiunta del produttore del principio attivo Potassio Clavulanato diluito con cellulosa microcristallina 1:1 Shandong New Time Pharmaceutical CO., Ltd. (Cina) - CoS n. R0-CEP 2011-375-Rev 00 utilizzato per la produzione delle compresse rivestite con film e una variazione tipo IAin n. B.III.1.a).3 Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea nuovo da parte di un produttore nuovo (aggiunta del produttore del principio attivo Potassio Clavulanato diluito con silice colloidale anidra 1:1 Shandong New Time Pharmaceutical CO., Ltd. (Cina) - CoS n. R0-CEP 2011-376-Rev 00 utilizzato per la produzione della polvere per sospensione orale.

Specialità Medicinale: SIMVASTATINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 10 mg, 20 mg, 40 mg compresse rivestite con film, tutte le confezioni - AIC 037809

Codice pratica: C1A/2015/2719

Procedura n. IT/H/0393/001-003/IA/011

Numero e tipologia variazione: Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m.: variazione tipo IAin n. C.I.8.a: Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System.

Specialità Medicinale: VALSARTAN E IDROCLORO-TIAZIDE ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 80 mg/12,5 mg; 160 mg/12,5 mg; 160 mg/25 mg compresse rivestite con film, tutte le confezioni autorizzate - AIC 042208.

Codice pratica: N1A/2015/1594

Numero e tipologia variazione: Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Variazione tipo IA n. B.II.b.4.a) Aumento della categoria di dimensione del lotto del prodotto finito per il solo sito di produzione Balkanpharma Dupnitsa AD - Bulgaria (dalla categoria 100.000 - 2.000.000 compresse alla categoria 100.000 - 3.000.000 compresse per il dosaggio 80 mg/12,5 mg e dalla categoria 100.000 - 1.500.000 per i dosaggi 160 mg/12,5 mg e 160 mg/25 mg).

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

Estratto Comunicazione di Notifica regolare UVA AIFA/ V&A/P/91555 (not. 16/09/15)

Specialità Medicinale: CARVEDILOLO ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 036471 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1B/2015/2707

Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.3.z.

Modifica Apportata: modifica stampati su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza del 01/06/2015 in accordo al Core Safety Profile approvato a seguito della conclusione della procedura di PSUR Worksharing FI/H/PSUR/0017/002 e adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 6.4 e 6.6 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.

Estratto Comunicazione di Notifica regolare UVA AIFA/ V&A/P/91255 (not. 16/09/15)

Specialità Medicinale: INDOBUFENE ALMUS

Confezione e Numero AIC: 200 mg compresse, 30 compresse divisibili - AIC 036762019

Codice pratica: N1B/2015/3026

Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.3.z.

Modifica Apportata: Modifica stampati per adeguamento a PSUR IT/H/PSUR/0004/002-003 a seguito di richiesta della Farmacovigilanza AIFA del 22/06/2015.

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

Estratto Comunicazione di Notifica regolare UVA AIFA/ V&A/P/94664 del 23/09/2015

Specialità Medicinale: CALCIO CARBONATO E VITA-MINA D3 ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 1000 mg + 880 U.I. granulato effervescente, 30 bustine - AIC 034929012.

Codice pratica: N1B/2015/946

Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.3.z.

Modifica Apportata: Modifica stampati a seguito procedura PSUR Worksharing AT/H/PSUR/0040/001.



E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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 entrata in vigore delle presenti Comunicazioni 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 delle presenti Comunicazioni 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 delle presenti determinazioni. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Estratto Comunicazione di Notifica regolare UVA AIFA/ V&A/P/94127 del 22/09/2015

Specialità Medicinale: LATTULOSIO ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 66,7% sciroppo, flacone da 200 ml - AIC 029113014.

Codice pratica: N1B/2015/2383 Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.z.

Modifica Apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette all'ultimo QRD template.

E' autorizzata la modifica richiesta del Foglio Illustrativo, delle Etichette e dei paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.8, 6.3, 6.4 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

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 delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante dott. Antonino Rivara

T15ADD12534 (A pagamento).

INSTITUTO GRIFOLS S.A.

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

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

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

Specialità medicinale: PLASBUMIN

N. AIC: (028989046)- (028989059)- (028989097)- (028989109)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE: Variazione Tipo IAin, n. B.V.a.1.d: Inclusione di un Master File del plasma

nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione

all'immissione in commercio di un medicinale (PMF - seconda fase della procedura).

Certificato EMA n°: EMEA/H/PMF/000002/04/AU/021/G Codice Pratica: N1A/2015/1308

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

La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno

successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore Alessandra D'Amici

T15ADD12536 (A pagamento).

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

Sede: via Cavour 70 - Mede (PV) Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01467050181

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

Titolare A.I.C.: Laboratorio Farmaceutico SIT specialità igienico terapeutiche S.r.l.

Codice pratica n. N1B/2015/1653.

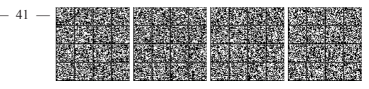
Medicinale: PARMODALIN (A.I.C.: 011531).

Confezioni: 011531035 - 10 mg + 1 mg compresse rivestite, 25 compresse.

Tipologia variazione: C.I.z) - Tipo IB.

Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta ditta.

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test, adeguamento di RCP ed etichette al QRD template.



È 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'A.I.C.

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

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

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

La persona qualificata dott. Pierluigi Ceva

TC15ADD12392 (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 specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008.

Codice pratica: N1B/2015/3292.

Specialità medicinale: Calcio Gluconato S.A.L.F.

A.I.C.: 030658. Codice confezione: 037 - 1000 mg/10 ml soluzione per infusione - 5 fiale da 10 ml.

Variazione di tipo IB default B.II.b.4 Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito. *a)* sino a 10 volte (grandezza teorica lotto standard: 40.000 fiale).

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

TC15ADD12393 (A pagamento).

MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede: via G. Serbelloni n. 4 - Milano

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE 1234/2008.

Titolare A.I.C.: Mundipharma Pharmaceuticals S.r.l.

Specialità medicinale: AFFERA.

Confezioni: Tutte.

A.I.C. n.: 042293011 - 042293023 - 042293035.

Tipologia di variazione: UK/H/4378/001-003/IB/005.

Codice pratica: C1B/2015/2030.

Modifica apportata: variazione Tipo IB - B.II.b.5.c). Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa.

Un procuratore Barbara Proietti

TS15ADD12506 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei 40 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/ V&A/P/88911 dell'8 settembre 2015

Titolare: Tecnigen S.r.l., Via Galileo Galilei 40, 20092 Cinisello Balsamo (MI), codice fiscale n. 08327600964.

Specialità medicinale: PERINDOPRIL E INDAPAMIDE TECNIGEN

Codice farmaco: 042603011, 042603023, 042603035.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: C1B/2014/2646; MRP n. PT/H/1080/001-003/IB/002

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB, C.I.1.a)

Modifica apportata: Aggiornamento del RCP e del FI ai sensi della Decisione della Commissione Europea del 04/09/2014 (proc. Referral Art.31 EMEA/H/A-31/1370) + modifiche di tipo editoriale.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi da 4.1 a 4.5, 5.1 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e all'Etichettatura.

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 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 FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella G.U. del presente comunicato. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

> Un procuratore dott. Stefano Ceccarelli - Sagaem for life S.a.s.

TX15ADD256 (A pagamento).

MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede: via G. Serbelloni n. 4 - Milano

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE 1234/2008.

Titolare A.I.C.: Mundipharma Pharmaceuticals S.r.l. Specialità medicinale: AFFERA.

Confezioni: solo i seguenti dosaggi: 125 mcg/5 mcg, 250 mcg/10 mcg sospensione pressurizzata per inalazione.

A.I.C. n.: 042293023 - 042293035.

Tipologia di variazione: UK/H/4378/002-003/IB/006

Codice pratica: C1B/2015/2026.

Modifica apportata: variazione Tipo IB - B.II.b.3.a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione.

> Un procuratore Barbara Proietti

TS15ADD12508 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

AUTORITÀ PORTUALE DI CAGLIARI

Avviso di compatibilità ambientale

Si comunica che con D.M. n.102 del 03/06/2015 il Ministro dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare di concerto col Ministro dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo ha decretato la compatibilità ambientale del | TC15ADN12389 (Gratuito).

progetto di "realizzazione del 2° lotto funzionale - opere a mare - del distretto della cantieristica presso l'avamporto est del Porto Canale" nel Porto di Cagliari.

Il suddetto progetto potrà essere consultato presso l'Ufficio Tecnico dell'Autorità Portuale di Cagliari, in via Riva di Ponente n.3.

> Il responsabile del procedimento ing. Alessandro Boggio

T15ADE12535 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI CAGLIARI E LANUSEI

Dispensa dall'Ufficio di Notaio del dott. Ernesto Quinto Bassi

Il Presidente del Consiglio notarile dei distretti riuniti di Cagliari Lanusei Oristano,

Notifica

che il dott. Ernesto Quinto Bassi nato a Quartu S. Elena il 18 febbraio 1949, già notaio in Cagliari, con decreto 4 agosto 2015 è stato dispensato dall'esercizio delle sue funzioni per volontaria rinunzia, cesserà la sua attività il 30 settembre 2015.

Cagliari, 9 settembre 2015

Il presidente dott. Vittorio Giua Marassi

TC15ADN12388 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione nel registro dei notai esercenti, quale coadiutore temporaneo, della dott.ssa Francesca Parenti

Il sottoscritto Presidente rende noto che oggi è stato iscritto nel registro dei notai esercenti di questo distretto la dott.ssa Francesca Parenti quale coadiutore temporaneo del notaio in Roma dott. Fabrizio Guerritore per un mese a partire dal 21 settembre 2015.

Roma, 17 settembre 2015

Il presidente notaio Cesare Felice Giuliani







CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Cessazione dall'esercizio della funzione notarile del dott. Michele De Facendis

Il sottoscritto Presidente rende noto che con decreto direttoriale del Ministero della giustizia del 10 agosto 2015 il dott. Michele De Facendis, notaio alla sede di Roma, è dispensato dall'esercizio della funzione notarile, a domanda, a decorrere dal 1° ottobre 2015.

Roma, 22 settembre 2015

Il presidente notaio Cesare Felice Giuliani

TC15ADN12390 (Gratuito).

Loredana Colecchia, redattore

Delia Chiara, vice redattore

(WI-GU-2015-GU2-113) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.

MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

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

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.

Vendita Gazzetta Ufficiale

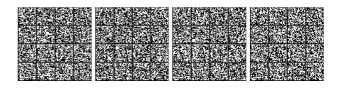
Via Salaria, 1027 00138 Roma fax: 06-8508-3466

e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

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



O SINO DISTRICTOR OF SINO DISTRI



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

86.72

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)* (di cui spese di spedizione € 20,95)*

- semestrale € **55,46**

The Proceedings of the Process of the Control of the Process of th

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione)

€ 1,01 (€ 0,83 + IVA)

- annuale

Sulle pubblicazioni della 5° 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
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5%

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.



Politica de la constitución de l



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

TARIFFE

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

Imponibile: Costo totale IVA 22% inclusa Annunzi commerciali

€ 16,87 € 20.58 Per ogni riga o frazione di riga

Costo totale IVA 22% inclusa Imponibile: Annunzi giudiziari

€ 6,62 € 8,08 Per ogni riga o frazione di riga (comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)

NOVITÀ SUL VERSAMENTO IVA PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI

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

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

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









€ 4,06

