

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 26 novembre 2015

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

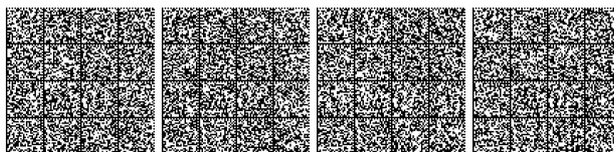
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
AQUILONE SOCIETÀ COOPERATIVA EDILIZIA P. A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T15A-AA14922)</i>	Pag. 2
AUTOMOBILE CLUB BRESCIA <i>Convocazione di assemblea (T15AAA14890)</i>	Pag. 2
BONOTTO HOTELS S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA14954)</i>	Pag. 3
CENTRO TESSILE COTONIERO E ABBIGLIAMENTO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA14873)</i>	Pag. 2
GLOBAL SECURITY COOP. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA14957)</i>	Pag. 3
LA RAPIDA SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T15A-AA14949)</i>	Pag. 3
MG MINIGEAR S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (T15A-AA14932)</i>	Pag. 3
PRATO NEVOSO SKI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (T15AAA14842)</i>	Pag. 1
SALUMIFICIO VENEGONI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T15A-AA14872)</i>	Pag. 1
SANSICARIO SKI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (T15A-AA14891)</i>	Pag. 2
SOC. COOP. EDIF. NUOVA TORRETTA <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T15A-AA14845)</i>	Pag. 1
TECNOCASA HOLDING S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA14833)</i>	Pag. 1
Altri annunci commerciali	
CASSA DI RISPARMIO DI ASTI S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385, come successivamente modificato e/o integrato (il "T.U. Bancario") corredato dall'informazione ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice privacy") e del Provvedimento del Garante per la privacy del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento") (T15AAB14953)</i>	Pag. 8
CASSA DI RISPARMIO DI ASTI S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre</i>	



1993 n. 385, come successivamente modificato e/o integrato (il "T.U. Bancario") corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice privacy") e del Provvedimento del Garante per la privacy del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento") (T15AAB14951) Pag. 6

CFC BUILDING DEVELOPMENT GEIE

Atto modificativo di Gruppo Europeo di Interesse Economico in seguito a cessione di quote (TV15A-AB323) Pag. 12

COMPAGNIA SVILUPPI INDUSTRIALI ED IMMOBILIARI S.P.A.

Progetto comune di fusione transfrontaliera di "CSII INVESTISSEMENTS S.A." in "Compagnia Sviluppo Industriali ed Immobiliari S.P.A.": pubblicazione di informazioni ai sensi dell'articolo 7 del decreto legislativo 108 del 2008. (T15AAB14854) Pag. 4

GEMINI SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (Disposizioni sulla cartolarizzazione dei crediti) (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), e informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice della Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (T15AAB14938) Pag. 4

NPL SECURITISATION ITALY SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130/1999 (Legge 130), nonché informativa ai sensi degli artt. 13, cc. 4 e 5, del D.Lgs. 196/2003 (Codice della Privacy) (T15AAB14955) Pag. 9

SANTANDER CONSUMER BANK S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "T.U. Bancario") (T15AAB14941) Pag. 5

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI
Atto di citazione (T15ABA14928) Pag. 15

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO
Notifica per pubblici proclami (TC15ABA14805) Pag. 18

TRIBUNALE CIVILE DI RIMINI
Atto di citazione per usucapione (T15ABA14925) Pag. 14

TRIBUNALE DEL LAVORO DI MILANO

Notificazione per pubblici proclami - Ricorso R.G. 6394/15 (Dott. Mariani) - Zanella + altri contro MIUR (T15ABA14848) Pag. 13

TRIBUNALE DI BARI

Notifica per pubblici proclami (TC15ABA14793) Pag. 17

TRIBUNALE DI CATANZARO

Atto di citazione per usucapione speciale con notifica ex art. 150 c.p.c. (T15ABA14924) Pag. 14

TRIBUNALE DI FOGGIA

Atto di citazione per usucapione (T15ABA14847) Pag. 13

TRIBUNALE DI MASSA

Atto di citazione (T15ABA14843) Pag. 12

TRIBUNALE DI MILANO Sez. Lavoro - G.U. Dr. Colosimo

Notifica per pubblici proclami - Ricorso RGL 7742/2015 - Udienza 19.1.2016 (T15ABA14874) Pag. 14

TRIBUNALE DI ORISTANO

Notifica per pubblici proclami (TX15ABA326) Pag. 18

TRIBUNALE DI PADOVA

Estratto atto di citazione (T15ABA14869) Pag. 13

TRIBUNALE DI PORDENONE

Atto di citazione per usucapione (T15ABA14958) Pag. 17

TRIBUNALE DI VERCELLI

Atto di citazione (TC15ABA14779) Pag. 17

TRIBUNALE DI VERONA

Atto di citazione per usucapione (T15ABA14931) Pag. 15

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione (T15ABA14946) Pag. 16

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione (T15ABA14945) Pag. 15

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione (T15ABA14947) Pag. 16

Ammortamenti

TRIBUNALE CIVILE DI FOGGIA
Ammortamento di assegni circolari (T15ABC14929) Pag. 19

TRIBUNALE DI FORLÌ
Ammortamento cambiario (TC15ABC14808) Pag. 19



TRIBUNALE DI IMPERIA Sezione Volontaria Giurisdizione
Ammortamento certificati azionari (T15ABC14867) . Pag. 18

TRIBUNALE DI PADOVA
Ammortamento libretti di deposito a risparmio al portatore (T15ABC14944) Pag. 19

TRIBUNALE DI TORINO
Ammortamento cambiario (T15ABC14936) Pag. 19

Eredità

TRIBUNALE DI TERNI Sezione Volontaria Giurisdizione
Nomina curatore di eredità giacente R.G. 631/15 (T15ABH14927) Pag. 19

TRIBUNALE DI VELLETRI
Eredità giacente di Macchione Laura (TC15ABH14769) Pag. 20

TRIBUNALE DI VELLETRI
Eredità giacente di Pavoncello Cesare (TC15ABH14768) Pag. 20

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI
Eredità giacente di Ponzo Faustina (TC15ABH14812) Pag. 20

Liquidazione coatta amministrativa

COOP. EDIFICATRICE CASA IN SOC. COOP. A R.L.
Avviso ai creditori (T15ABJ14892) Pag. 20

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI SONDRIO
Acquisizione proprietà per usucapione (TC15ABM14786) Pag. 21

TRIBUNALE DI SONDRIO
Acquisizione proprietà per usucapione (TC15ABM14787) Pag. 21

TRIBUNALE DI SONDRIO
Acquisizione proprietà per usucapione (TC15ABM14785) Pag. 20

TRIBUNALE DI TRANI
Ricorso ex art. 1159 c.c. (TC15ABM14791) Pag. 21

Stato di graduazione

EREDITÀ BENEFICIATA DI CAZZAVILLAN CLAUDIO
Stato di graduazione eredità beneficiata di Cazzavillan Claudio (T15ABN14855) Pag. 21

TRIBUNALE DI PORDENONE
Eredità beneficiata di Ius Giancarlo (T15ABN14920) Pag. 22

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI FERRARA
Dichiarazione di assenza (T15ABR14850) Pag. 23

TRIBUNALE DI GELA
Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Internullo Angelo (TC15ABR14526) Pag. 23

TRIBUNALE DI MILANO
Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T15ABR14525) Pag. 22

TRIBUNALE DI ORISTANO
Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T15ABR14524) Pag. 22

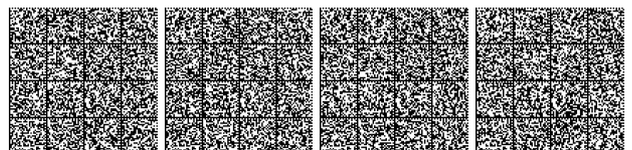
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

ARESINA SOC. COOP. A R.L.
Bilancio finale di liquidazione al 15 ottobre 2015 (T15ABS14875) Pag. 23

C.G.I.L.S.S. SOC. COOP. SOCIALE
Deposito bilancio finale di liquidazione (TC15ABS14792) Pag. 23

LOMBARDO MOLVAN & C. S.P.A. Società di intermediazione mobiliare
Deposito atti finali (TU15ABS306) Pag. 24

SE.IN.COOP. S.R.L.
Avviso di deposito di bilancio finale di liquidazione (T15ABS14851) Pag. 23



ALTRI ANNUNZI

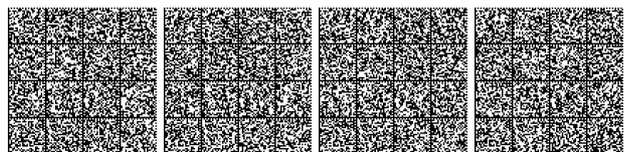
Espropri

IMPRESA PIZZAROTTI & C. S.P.A.	
ANAS S.P.A. Ufficio per l'Autostrada Sa-RC di co- senza <i>Autostrada SA/RC - Lavori di ammodernamento ed adeguamento al tipo 1/a delle Norme CNR/80. Tron- co 2° Tratto 6° Lotto unico dal Km 286+000 (svin- colo di Altilia escluso) al Km 294+600 (svincolo di S. Mango incluso) - Tronco 2° Tratto 7° Lotto unico dal Km 294+600 (svincolo di S. Mango escluso) al Km 304+200 (svincolo di Falerna incluso). (TC15A- DC14776).</i>	Pag. 24
RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A. <i>Ordine di pagamento diretto delle indennità di espropriazione Delibera n. 11/22b/PAG - Esercizio 2015 (TC15ADC14790)</i>	Pag. 25
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI- UNITE S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA V&A/P/113734 del 10 novembre 2015 (T15ADD14857)</i>	Pag. 30
A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD14956)</i>	Pag. 54
ACOM S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare ufficio va- lutazione e autorizzazione (T15ADD14926)</i>	Pag. 45
ALFA WASSERMANN S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD14918)</i>	Pag. 43
ALK-ABELLÒ S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Le- gislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T15ADD14933)</i>	Pag. 45
ANGENERICO S.P.A. <i>Pubblicazione del prezzo al pubblico di medicinali (T15ADD14942)</i>	Pag. 51
ASTRAZENECA S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale CARBOCAINA (T15ADD14868)</i>	Pag. 35

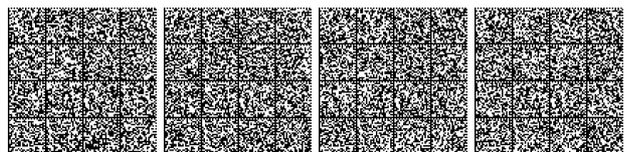
ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD14862)</i>	Pag. 32
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare del 10/11/2015 n. AIFA/V&A/P/113745 (T15ADD14838)</i>	Pag. 29
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n.274 (T15ADD14897)</i>	Pag. 38
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare del 04/11/2015 n. AIFA/V&A/P/110884 (T15ADD14839)</i>	Pag. 29
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare del 04/11/2015 n. AIFA/V&A/P/110799 (T15ADD14834)</i>	Pag. 27
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare del 04/11/2015 n. AIFA/V&A/P/110830 (T15ADD14836)</i>	Pag. 28
BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TV15ADD307)</i>	Pag. 56
BAYER S.P.A. <i>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. 712/2012 (TV15ADD308)</i>	Pag. 56
BIOPHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD14910)</i>	Pag. 40
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD14940)</i>	Pag. 51
BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamen- to 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE (T15ADD14831)</i>	Pag. 25
CRINOS S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 11/11/2015 - Prot. N. 113832 (T15ADD14870)</i>	Pag. 35



CSL BEHRING GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD14895)</i>	Pag. 37	umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD14943)	Pag. 52
DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD14950)</i>	Pag. 53	JANSSEN-CILAG S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274, e del regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD14908)</i>	Pag. 39
EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 10/11/2015 - Prot. n. 113765 (T15ADD14864)</i>	Pag. 33	L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (T15ADD14894)</i>	Pag. 37
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica stampati (TC15ADD14782)</i>	Pag. 55	L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (T15ADD14893)</i>	Pag. 36
FULTON MEDICINALI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD14912)</i>	Pag. 41	LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO LISAPARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE come modificato dal Regolamento 712/2012 (T15ADD14859)</i>	Pag. 31
GALDERMA ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD14913)</i>	Pag. 41	LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TC15ADD14771)</i>	Pag. 55
GALDERMA ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD14917)</i>	Pag. 43	LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TC15ADD14770)</i>	Pag. 54
GALDERMA ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A/P/116899 del 18 novembre 2015 (T15ADD14915)</i>	Pag. 42	MONICO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD14919)</i>	Pag. 44
GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD14889)</i>	Pag. 36	MONTEFARMACO OTC S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD14952)</i>	Pag. 53
HAMELN PHARMA PLUS GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L.vo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD14849)</i>	Pag. 30	MYLAN S.P.A. <i>Avviso di rettifica medicinale RAMIPRIL MYLAN GENERICS (T15ADD14853)</i>	Pag. 30
HEXAL AG <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD14934)</i>	Pag. 46		
HEXAL S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso</i>			



MYLAN S.P.A. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A specialità varie (T15ADD14901).....</i>	Pag. 38	SANOPI PASTEUR M.S.D. S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs 29/12/2007 n.274. (T15ADD14916).....</i>	Pag. 42
NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD14837).....</i>	Pag. 28	SANOPI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD14860).....</i>	Pag. 32
PENSA PHARMA S.P.A. <i>Comunicazione di annullamento parziale relativo alla specialità medicinale RANITIDINA PENSA (T15ADD14871).....</i>	Pag. 35	SANOPI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD14863).....</i>	Pag. 33
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD14909).....</i>	Pag. 39	SO.SE.PHARM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (T15ADD14846).....</i>	Pag. 29
PHARMACARE S.R.L. <i>Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinale (T15ADD14930).....</i>	Pag. 45	SOFAR S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/113645 del 10/11/2015 (T15ADD14921).....</i>	Pag. 44
PIERRE FABRE ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD14830).....</i>	Pag. 25	SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/116730 del 17/11/2015 (T15ADD14896).....</i>	Pag. 37
POLICHEM S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/CE (T15ADD14861).....</i>	Pag. 32	TEOFARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD14939).....</i>	Pag. 49
S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (T15ADD14902).....</i>	Pag. 39	THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD14858).....</i>	Pag. 31
SANDOZ GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD14937).....</i>	Pag. 48	THERIACA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD14856).....</i>	Pag. 30
SANDOZ S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD14935).....</i>	Pag. 46	TUBILUX PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006, del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD14911).....</i>	Pag. 40
SANOPI PASTEUR M.S.D. S.N.C. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs 29/12/2007 n.274 (T15ADD14914).....</i>	Pag. 42	WELLINGTON STREET DEVELOPMENT PHARMA LTD <i>Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale</i>	



per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD14835)..... Pag. 27

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T15ADD14832) Pag. 26

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD14866) Pag. 34

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD14865)..... Pag. 33

Valutazione impatto ambientale

SCHLUMBERGER ITALIANA S.P.A.

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 240 del 12/11/2015 relativo al progetto: "intervento di indagine geofisica 2D nell'area dell'istanza di prospezione in mare "d 1 E.P.-SC", presentato dalla Società Schlumberger Italiana S.p.A. con sede legale in Parma Via Vicolo Zeffirino Campanini n. 1. (T15ADE14844) Pag. 56

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI VI Settore

Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica (TC15ADF14777) Pag. 57

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica da pozzo (TC15ADF14778)..... Pag. 57

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI
DI FOGGIA E LUCERA

Iscrizione a ruolo della dott.ssa Daniela Augelletta (TC15ADN14775)..... Pag. 57

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI
DI NAPOLI, TORRE ANNUNZIATA E NOLA

Dispensa dalle funzioni notarili del notaio Vittorio Folinea (TC15ADN14840) Pag. 58

CONSIGLIO NOTARILE DI BENEVENTO ED
ARIANO IRPINO

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili la dott.ssa Lucia Langella (TC15ADN14781) Pag. 58

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione nel registro dei notai esercenti, quale coadiutore temporaneo, del dott. Daniele Concetti (TC15ADN14773)..... Pag. 57

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione a ruolo del dott. Stefano Scaldaferrri (TC15ADN14774)..... Pag. 57

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione nel registro dei notai esercenti, quale coadiutore temporaneo, del dott. Alessandro Ciccaglione (TC15ADN14772)..... Pag. 57





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

TECNOCASA HOLDING S.P.A.

Sede legale: via Monte Bianco, 60/A - Rozzano (MI)
 Capitale sociale: euro 30.961.188= interamente versato
 Registro delle imprese: Milano n. 08365140154
 R.E.A.: Milano n. 1218967
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08365140154

Convocazione di assemblea

Si convoca l'assemblea ordinaria degli azionisti per il giorno 23 dicembre 2015 alle ore 10,00 in Rozzano (MI), Via Monte Bianco 60/A, ed occorrendo, in seconda convocazione, il giorno 24 dicembre 2015, stessi ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

- 1) ampliamento numero dei componenti il Consiglio di Amministrazione da quattro a sei;
- 2) compensi agli amministratori;
- 3) provvedimenti relativi.

Rozzano, 18 novembre 2015

Il consigliere delegato
 Stefano De Palma

T15AAA14833 (A pagamento).

PRATO NEVOSO SKI S.P.A.

Sede: Piazza Rossetti 2/2 - 16121 Genova
 Capitale sociale: € 1.385.592
 Registro delle imprese: CN 162607
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02226150049

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

I soci e sindaci della società sono convocati in assemblea ordinaria e straordinaria che si terrà presso lo Studio del Notaio Vincenzo Pitino in Carrù, Piazza Mercato Bestiame 18 per il giorno 11 dicembre 2015 alle ore 13,30 per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte straordinaria: modifica delle modalità di convocazione delle assemblee e conseguente modifica statutaria;

Parte ordinaria: dimissioni dell'amministratore unico e nomina nuovo organo amministrativo.

Genova, li 17/11/2015

L'amministratore unico
 Oliva Gianluca

T15AAA14842 (A pagamento).

SOC. COOP. EDIF. NUOVA TORRETTA

Sede: via S. Denis 100 - Sesto San Giovanni

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Soci sono convocati in assemblea ordinaria in prima convocazione alle ore 06,00 del giorno 13 dicembre 2015 presso la sede Amministrativa in via Dei Partigiani 84 - Sesto San Giovanni ed occorrendo, l'Assemblea sarà tenuta in seconda convocazione presso il salone della parrocchia Santa Maria Nascente e Beato Mazzucconi in Via Carlo Marx 450 - Sesto San Giovanni alle ore 20,30 del giorno 14 dicembre 2015 per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

1. Proposta di trasformazione del regime di "proprietà indivisa" in proprietà individuale degli alloggi costituenti gli insediamenti costruttivi realizzati dalla Cooperativa in Sesto San Giovanni (MI), via Saint Denis 100 (TOR 1), via Maffi 112 (TOR 2), via Campestre 189 (TOR 3), via Livorno 15 (TOR 4): approvazione della richiesta di autorizzazione alla cessione in proprietà individuale degli alloggi ai soci già assegnatari in uso godimento degli stessi e del relativo piano di cessione.

2. Varie ed eventuali.

Il presidente
 Sergio Pignatelli

T15AAA14845 (A pagamento).

SALUMIFICIO VENEGONI S.P.A.

Sede: via XXV Aprile, 80 - 20010 Boffalora
 Sopra Ticino (Mi)

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli Azionisti sono convocati per il giorno 12/12/15 alle ore 10.00 presso la sede legale in prima convocazione ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 12/12/2015 alle ore 11.00 stesso luogo per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del Giorno

- Eventuale azione sociale di responsabilità nei confronti degli amministratori
- Deliberazioni inerenti e conseguenti

Boffalora Ticino, 17 novembre 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione
 Emilio Venegoni

T15AAA14872 (A pagamento).



**CENTRO TESSILE COTONIERO E
ABBIGLIAMENTO S.P.A.**

Sede: Piazza S. Anna, 2 - Busto Arsizio (VA)
Capitale sociale: € 1.531.820,36
Registro delle imprese: Varese
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01724710122

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea Straordinaria per il giorno lunedì 21 dicembre 2015 alle ore 08.00 in Busto Arsizio (VA) - P.zza Sant'Anna 2, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- Approvazione del provvedimento di cessazione della partecipazione societaria dei soci che hanno operato nei termini della L. n. 244/2007 ai sensi dell'art. 1 commi 569 e 569 bis e della L. n. 147/2014; conseguente riduzione del capitale sociale. Determinazione del valore delle partecipazioni e liquidazione in denaro nel termine legale.

L'eventuale seconda convocazione seguirà il giorno martedì 22 Dicembre 2015 alle ore 11.30 stesso luogo.

Avranno diritto di intervento gli azionisti che avranno depositato, nei termini di statuto, i relativi certificati azionari presso la sede sociale o una filiale dei seguenti Istituti di Credito: UBI (Banca Popolare di Bergamo), Intesa-San Paolo.

Il presidente
Mario Montonati

T15AAA14873 (A pagamento).

AUTOMOBILE CLUB BRESCIA

Sede: via Enzo Ferrari, 4/6 – 25134 Brescia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00299060178

Convocazione di assemblea

Il Presidente dell'Automobile Club Brescia, Piergiorgio Vittorini, su conforme delibera del Consiglio Direttivo del 17 novembre 2015, convoca, in conformità agli artt. 46 e seguenti dello Statuto dell'A.C.I., i Signori Soci dell'Automobile Club Brescia in Assemblea presso la sede sociale dell'Ente in Brescia V. Enzo Ferrari n. 4/6 - salone al 2° piano, il giorno 17 dicembre 2015 alle ore 7,30 in prima convocazione ed, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 18 dicembre 2015, medesimo luogo, alle ore 11,00 per deliberare sul seguente ordine del giorno:

1°- Approvazione del bilancio dell'esercizio sociale chiuso il 31/12/2014.

Possono partecipare all'Assemblea i Soci dell'Ente che risultino tali alla data del 20 novembre 2015 e che, mantenendo la qualità di Socio anche alla data di svolgimento dell'Assemblea stessa, si presentino personalmente, senza possibilità di delega, muniti di tessera associativa o altro documento equipollente e di un documento di riconoscimento in corso di validità. Qualora si tratti di Soci Persone Giuridiche o Enti Pubblici e privati, previsti dall'art.36, comma 1

dello Statuto, la partecipazione all'Assemblea spetta alla persona che abbia la rappresentanza legale dell'Ente, la quale può delegare altra persona con deleghe generali o speciali secondo l'ordinamento dell'Ente di cui trattasi.

Brescia, 20 novembre 2015

Il presidente
Piergiorgio Vittorini

T15AAA14890 (A pagamento).

SANSICARIO SKI S.P.A.

in liquidazione

Convocazione di assemblea straordinaria

L'assemblea straordinaria degli azionisti della società Sansicario Ski S.p.A. in liquidazione, è convocata per il giorno 15 dicembre 2015 alle ore 10.00 ed eventualmente, in seconda convocazione, per il giorno 16 dicembre 2015 alle ore 15,00 presso lo Studio Zabban, Notari, Rampolla & Associati, in Milano, via Metastasio n. 5, per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1) Nomina del liquidatore e decisioni inerenti e conseguenti.

A norma di statuto, sarà consentita la partecipazione a coloro che risultino iscritti a libro soci almeno 5 giorni prima dell'adunanza, nonché a coloro i quali, nel medesimo termine abbiano depositato i propri certificati azionari presso lo Studio Zabban Notari Rampolla & Associati in Milano, via Metastasio n. 5.

Sansicario Ski S.p.A. - in liquidazione -
Incaricato con provvedimento
del Tribunale Ordinario di Milano in
data 2 ottobre 2015 n. 4987/2015 RG
VG

dott. Federico Mottola Lucano

T15AAA14891 (A pagamento).

**AQUILONE SOCIETÀ COOPERATIVA
EDILIZIA P. A.**

Convocazione di assemblea ordinaria

E' convocata, l'assemblea ordinaria presso la propria sede ad Avellino alla Via De Napoli nr. 85, l'assemblea dei soci in prima convocazione il 17/12/2015 alle ore 09,00 ed in seconda convocazione il 18/12/2015 alle ore 17,00 per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:



1) richiesta autorizzazione alla cessione in proprietà individuale degli alloggi siti in Avellino alla Via Italo De Feo - D.D. Regione Campania nr. 41 del 25/09/2015.

Il presidente
arch. Carmine Russo

T15AAA14922 (A pagamento).

MG MINIGEAR S.P.A.

Sede: via Cesare Cantù n. 1 – 20123 Milano
Capitale sociale: Euro 2.000.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: R.E.A. di Milano n. 1870564
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06114600965

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori soci sono convocati in assemblea straordinaria presso lo Studio Pirola Pennuto Zei & Associati, in Padova, corso Milano n. 26, per il giorno 17 dicembre 2015 alle ore 11:30 in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 18 dicembre 2015 alle ore 11:30, stesso luogo, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Modifica degli articoli 2 e 3 dello Statuto Sociale in tema di sede legale e di modalità di convocazione dell'assemblea dei soci.

Il presidente del consiglio di gestione
Sartorello Pierluca

T15AAA14932 (A pagamento).

LA RAPIDA SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede: via Torino n. 34/B – 20063 Cernusco S/N (MI)

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria in prima convocazione per il giorno 11 dicembre 2015 alle ore 23.30 e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno

Sabato 12 dicembre 2015 - alle ore 10.00

presso la Sala Congressi Hotel Europa Corso Felice Cavallotti, 38/A 28100 Novara

con in seguente

Ordine del Giorno

1. Situazione economica e patrimoniale al 31.10.2015, andamento della gestione;

2. Proposta copertura perdite, sottoscrizione e versamento quote capitale sociale;

3. Interventi da parte del servizio ispettivo della DTL di Novara e relativi provvedimenti;

4. Varie ed eventuali.

Si ricorda che potranno partecipare tutti i soci che risultano tali al giorno dell'Assemblea; hanno tuttavia diritto al voto coloro che risultino iscritti da almeno novanta giorni nel libro dei Soci ai sensi dell'art. 28 dello Statuto Sociale.

Il presidente
Ciccone Francesco

T15AAA14949 (A pagamento).

BONOTTO HOTELS S.P.A.

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

www.bonotto.it

Capitale sociale: € 2.634.150 i.v.

Registro delle imprese: VI n. 01276640248

Convocazione di assemblea

Gli azionisti della Bonotto Hotels S.p.A. sono convocati in Assemblea ordinaria in prima convocazione il giorno 12 Dicembre 2015, alle ore 10,00 presso l' Hotel Belvedere in Piazzale G. Giardino,14 , Bassano del Grappa, per discutere e deliberare in merito al seguente

ordine del giorno

- Situazione Economica, Patrimoniale e Finanziaria al 30.06.2015 e successive;

- Prospettive future: comunicazioni dell'Amministratore Unico;

- Varie ed eventuali.

Qualora l'Assemblea in prima convocazione non fosse validamente costituita per insufficienza del numero legale, essa è sin d'ora convocata in seconda convocazione per il giorno 14 dicembre 2015 alle ore 11,00 presso la stessa sede e con il medesimo ordine del giorno.

Ai sensi dell' art. 16 dello Statuto sociale, hanno diritto ad intervenire all' Assemblea ed esercitarvi il diritto di voto solo coloro che risultano iscritti nel libro dei soci almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'Assemblea in prima convocazione e che siano in possesso del documento attestante l'avvenuto deposito, nello stesso termine, delle azioni presso la sede sociale .

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

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

Bassano del Grappa, 24 Novembre 2015

L'amministratore unico
Faresin cav.Giannina

T15AAA14954 (A pagamento).



GLOBAL SECURITY COOP.*in liquidazione**Convocazione di assemblea*

E' convocata l'assemblea straordinaria della società Global Security Coop in liquidazione con sede in Milano, Corso Lodi n. 5, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano e C.F. 06826050962, in prima convocazione il giorno 14 Dicembre 2015 ore 12.00 ed occorrendo in seconda convocazione per il 15 Dicembre 2015 ore 12.00 presso lo Studio del Notaio Gianluca Papetti in Milano, Foro Buona parte n. 57, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- Revoca liquidazione;
- Nomina di un nuovo organo amministrativo;
- Nuovo statuto sociale.

Global Security Coop. in liquidazione - Il liquidatore
Franco Arnoldo Batscher

T15AAA14957 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI**COMPAGNIA SVILUPPI INDUSTRIALI ED IMMOBILIARI S.P.A.**

Sede: largo Guido Donegani n. 2 - Milano
Capitale sociale: Euro 8.000.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02225831201

Progetto comune di fusione transfrontaliera

di "CSII INVESTISSEMENTS S.A." in "Compagnia Sviluppo Industriali ed Immobiliari S.P.A.": pubblicazione di informazioni ai sensi dell'articolo 7 del decreto legislativo 108 del 2008.

Incorporante (regolata dalla legge italiana): Compagnia Sviluppo Industriali ed Immobiliari S.p.A., società per azioni con sede legale Milano Largo Guido Donegani nr. 2, capitale sociale Euro 8.000.000,00 i.v., codice fiscale e registro imprese di Milano nr. 02225831201. Incorporanda (regolata dalla legge lussemburghese), CSII INVESTISSEMENTS S.A., société anonyme con sede legale a Lussemburgo, 2-8 Avenue Charles de Gaulle; capitale sociale Euro 1.500.000,00 i.v.; n. iscrizione al Régistre de commerce et des Sociétés di Lussemburgo: B 64.254. La Incorporanda è interamente posseduta dalla Incorporante. Ai soci di minoranza della Incorporante sono forniti i diritti ed i rimedi previsti dalla legge italiana. I creditori della Incorporante, anteriori alla data d'iscrizione del Progetto di Fusione nel Registro delle Imprese di Milano, potranno fare opposizione ai sensi dell'art. 2503 del Codice Civile Italiano entro 60 giorni dalla data d'iscrizione presso il Registro delle Imprese

di Milano della delibera di approvazione della fusione. I creditori della Incorporanda, i cui crediti sono anteriori alla data di pubblicazione dell'atto di cui all'art. 273 della Legge Lussemburghese del 1915, potranno, nei 2 mesi successivi a tale pubblicazione, ricorrere al Presidente del Tribunal d'Arrondissement de Luxembourg nella cui giurisdizione ha sede la Incorporanda, richiedendo garanzie per ogni debito esigibile e non, a condizione che siano in grado di dimostrare in modo credibile che la fusione costituisce un ostacolo per l'esercizio dei propri diritti e che la Incorporanda non ha assicurato idonee garanzie. Le informazioni dettagliate sui diritti di cui sopra sono reperibili gratuitamente presso ciascuna sede legale delle Società Partecipanti.

Firmato il legale rappresentante di "Compagnia Sviluppo Industriali ed Immobiliari S.p.A."

Milano, 20 novembre 2015

Il Presidente
Simonetta Seragnoli

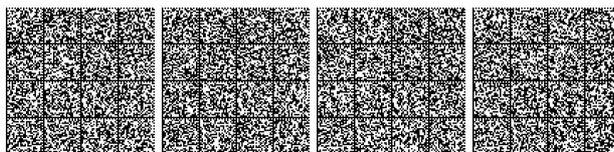
T15AAB14854 (A pagamento).

GEMINI SPV S.R.L.

Società di cartolarizzazione con socio unico costituita ai sensi della Legge 30 aprile 1999, n. 130 Iscritta nell'elenco società di cartolarizzazione tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014 con il n. 35026.4
Sede legale: via V. Alfieri, 1 - Conegliano (TV)
Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.
Registro delle imprese: Treviso n. 04528980263
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04528980263

Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (Disposizioni sulla cartolarizzazione dei crediti) (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), e informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice della Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Gemini SPV S.r.l. (la "Società") comunica che, in forza un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione sottoscritto in data 24 novembre 2015 tra la medesima Società e Minerva S.r.l. (il "Contratto di Cessione"), ha acquistato, pro soluto e in blocco, dalla menzionata Minerva S.r.l., società di cartolarizzazione con socio unico costituita ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, con sede legale in Conegliano (TV) Via V. Alfieri, 1, capitale sociale Euro 10.000 i.v., codice fiscale e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso 13114900155, partita IVA 01690240518, iscritta nell'elenco società di cartolarizzazione tenuto presso la Banca d'Italia



ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1 ottobre 2014 con il n. 32425.1, con efficacia dal 24 novembre 2015, tutti i crediti pecuniari (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni e quant'altro) originariamente vantati da Banca Popolare dell'Etruria e del Lazio S.C. e ceduti a Minerva S.r.l. ai sensi di un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" concluso in data 30 giugno 2000, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione tra Banca Popolare dell'Etruria e del Lazio S.C. e Minerva ed individuati in base ai criteri pubblicati sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 158 e del 8 luglio 2000, Parte Seconda, che, alla data del 24 novembre 2015: (i) non siano stati integralmente soddisfatti o comunque estinti; e (ii) non abbiano formato oggetto di accordi stragiudiziali con Minerva S.r.l. per effetto dei quali è intervenuta la cancellazione, la rinuncia, la remissione, l'annullamento ovvero la quietanza totale del debito (i "Crediti").

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Società, senza ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti derivanti dai Crediti, ivi incluse le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai Crediti.

La Società ha conferito incarico a FBS S.p.A. - con sede legale in Milano, Via Senato, 6, iscritta nel Registro delle Imprese di Milano al numero 12248170156, iscritta al numero 31037 dell'elenco degli intermediari finanziari tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 107 del Testo Unico Bancario - di agire, ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi dell'articolo 2, commi 3(c), 6 e 6-bis, della Legge sulla Cartolarizzazione, affinché proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute in relazione ai Crediti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Gemini SPV S.r.l., presso la sede legale in Via V. Alfieri, 1, Conegliano (Treviso), Fax: 0438 360 962 e/o a FBS S.p.A., presso la sede legale in Via Senato, 6, Milano.

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice della Privacy

La cessione dei Crediti da parte di Minerva S.r.l. alla Società, ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali Crediti, ha comportato il necessario trasferimento alla Società dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai Crediti.

La Società è dunque tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'articolo 13 del Codice della Privacy.

La Società e FBS S.p.A., in qualità di titolari autonomi del trattamento, tratteranno i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Codice della Privacy. In particolare, la Società e

FBS S.p.A. tratteranno i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione dei Crediti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione), all'emissione di titoli da parte della Società ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti e, più in generale, alla realizzazione di un'operazione di cartolarizzazione dei Crediti ai sensi dell'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione.

La Società e FBS S.p.A., inoltre, tratteranno i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da autorità a ciò legittimate dalla legge. L'acquisizione dei dati è obbligatoria per realizzare l'operazione di cessione dei Crediti e di loro cartolarizzazione, che in assenza sarebbero precluse.

In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale alla Società e a FBS S.p.A., a società controllate e società collegate a queste, nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro.

L'elenco delle società responsabili del trattamento dei Dati Personali - secondo la definizione di cui all'articolo 4, comma 1, lettera g), del Codice della Privacy - nominate da FBS S.p.A. d'intesa con la Società, è reperibile presso la sede della società FBS S.p.A. in via Giuseppe Mazzini, 49, 48121 Ravenna.

L'articolo 7 del Codice della Privacy attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di chiedere di verificare i dati personali che li riguardano e, eventualmente, correggerli o cancellarli oppure opporsi ad un loro particolare utilizzo, ed esercitare gli altri diritti previsti dal Codice della Privacy.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i diritti di cui all'articolo 7 del Codice della Privacy a Gemini SPV S.r.l., presso la sede legale in Via V. Alfieri, 1, Conegliano (TV); Fax: 0438 360 961 e/o FBS S.p.A., presso la sede legale in Via Senato, 6, Milano.

Conegliano (Treviso), 24 novembre 2015

Gemini SPV S.r.l. - Amministratore unico
Andrea Fantuz

T15AAB14938 (A pagamento).



SANTANDER CONSUMER BANK S.P.A.

Iscritta all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario

Sede legale: via Nizza, 262 - Torino

Registro delle imprese: Torino n. 05634190010

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05634190010

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "T.U. Bancario")

La Santander Consumer Bank S.p.A. - una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni, con sede legale in via Nizza, 262, 10126 Torino, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Torino 05634190010, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 5496, capogruppo del Gruppo Bancario Santander Consumer Bank iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario (in seguito, anche "Santander") - comunica che in data 18 novembre 2015 ha sottoscritto due contratti di cessione di crediti (i "Contratti di Riacquisto") con la Golden Bar (Securitisation) S.r.l. - una società costituita ai sensi della legge 30 aprile 1999, n. 130 iscritta all'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia, al n. 32474.9, con sede legale in Torino, via Principe Amedeo, 11, iscritta al registro delle imprese di Torino al n. 13232920150 (in seguito, anche "Golden Bar").

In forza dei predetti Contratti di Riacquisto, in data 18 novembre 2015 Santander ha riacquisito pro-soluto da Golden Bar, ai sensi dell'art. 58 del T.U. Bancario, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche eventualmente di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) di titolarità di Golden Bar derivanti dai contratti di finanziamento che alle ore 24:00 del 13 novembre 2015 (la "Data di Valutazione") presentavano le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

(a) sono stati ceduti da Santander Consumer Bank S.p.A. a Golden Bar (Securitisation) S.r.l. e delle relative cessioni è stato dato avviso in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, come risultante dai seguenti avvisi di cessione pubblicati nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana:

Parte seconda, n. 111 del 20 settembre 2012, codice redazionale T12AAB14159;

Parte seconda n. 88 del 27 luglio 2013, codice redazionale T13AAB9996; e

Parte seconda, n. 64 del 31 maggio 2014, codice redazionale T14AAB7235.

(b) appartengono a Golden Bar (Securitisation) S.r.l.

Il riacquisto dei suddetti crediti è efficace a far data dal giorno 18 novembre 2015.

Ai sensi dell'art. 58 del T.U. Bancario, unitamente ai crediti oggetto di riacquisto, sono stati altresì trasferiti a Santander, senza ulteriori formalità o annotazioni, tutti i privilegi e le garanzie, di qualsiasi tipo e natura che assistono i predetti crediti, da chiunque prestati o comunque esistenti a favore di Golden Bar, nonché le relative cause di prelazione.

Santander comunica che la suddetta cessione non avrà alcun impatto sulle attuali modalità di pagamento delle somme dovute in base ai contratti di finanziamento: i clienti debitori ceduti dovranno infatti continuare a pagare tali somme a favore di Santander, con le modalità previste dai singoli contratti di finanziamento o dagli specifici accordi raggiunti con Santander stessa, fatte salve le eventuali ulteriori istruzioni che potranno essere in futuro impartite ai predetti clienti debitori ceduti.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196/2003, si informa che Santander mantiene la "titolarità" del trattamento dei dati personali connessi alla gestione dei Crediti oggetto dei Contratti di Riacquisto. Tali dati saranno trattati in modo lecito e secondo correttezza, per le finalità connesse alla gestione dei Crediti, secondo quanto meglio precisato nell'informativa privacy già fornita ai debitori.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi, per ogni ulteriore informazione, telefonicamente al numero 011.6318.111 o inviando un fax allo 011.19.526.118 (dal lunedì al venerdì in orario 9-19) o, di persona, presso la sede legale di Santander Consumer Bank S.p.A. in Torino, via Nizza, 262.

Per Santander Consumer Bank S.p.A. - Il procuratore
Adolfo Ravasio

T15AAB14941 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI ASTI S.P.A.

Iscritta all'Albo delle Banche autorizzate al n. 5142

- Capogruppo del "Gruppo Bancario Cassa di

Risparmio di Asti S.p.A." - Iscritta all'Albo dei

Gruppi Bancari al n. 6085 - Aderente al Fondo

Interbancario di Tutela dei Depositi

Sede legale e direzione generale: piazza Libertà n. 23 - Asti

e-mail: info@bancacraستي.it - indirizzo internet: www.bancacraستي.it

Capitale sociale: euro 308.367.719,76 (interamente versato)

Registro delle imprese: n. 00060550050

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00060550050

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385, come successivamente modificato e/o integrato (il "T.U. Bancario") corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice privacy") e del Provvedimento del Garante per la privacy del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento")

Avviso di cessione pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del T.U. Bancario.

La Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni, con sede legale in Piazza Libertà, 23, 14100 Asti, codice fiscale, partita IVA ed iscrizione presso il registro delle imprese di Asti, n. 00060550050, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 5142, capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di



Risparmio di Asti S.p.A., iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario al n. 6085, comunica che in forza di un contratto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi dell'articolo 58 T.U. Bancario, sottoscritto in data 23 novembre 2015, con efficacia legale in pari data, (il "Contratto di Cessione"), ha riacquisito pro soluto dalla società Asti Finance S.r.l., con sede legale in Via Eleonora Duse, 53, 00197, Roma, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Roma n. 08569601001, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro derivanti da contratti di mutui fondiario e ipotecario erogati dalla stessa Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. e che (A) quest'ultima aveva precedentemente ceduto ad Asti Finance S.r.l. in forza di un contratto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130, concluso in data 29 giugno 2010, come successivamente modificato in data 16 novembre 2010, e selezionati sulla base dei criteri oggettivi di cui all'avviso di cessione pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 81 del 10 luglio 2010, e che (B) si riferivano a mutui aventi alla data del 22 novembre 2015 le seguenti caratteristiche da intendersi cumulative:

1. mutui (i) i cui debitori principali hanno inviato a Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. tra la data del 1 ottobre 2015 e del 31 ottobre 2015 una richiesta scritta di modifica dei termini e/o delle condizioni del relativo mutuo e (ii) i cui debitori principali hanno ricevuto tra il 18 e il 20 novembre 2015 conferma di accettazione da parte della stessa Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. alla loro richiesta di modifica.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., senza ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti - rinvenienti a favore di Asti Finance S.r.l. dai contratti di mutuo - che assistono e garantiscono il pagamento dei crediti oggetto del summenzionato Contratto di Cessione, o altrimenti ad esso accessori, ivi incluse le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione facoltà o prerogativa inerente ai suddetti crediti.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del "Codice privacy".

La cessione da parte di Asti Finance S.r.l. ai sensi e per gli effetti del suddetto Contratto di Cessione, di tutte le ragioni di credito vantate nei confronti dei debitori ceduti relativamente ai mutui a questi concessi, per capitale, interessi e spese, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant'altro di ragione (i "Crediti Ceduti"), comporterà necessariamente, a far data dalla presente comunicazione, il trasferimento anche dei dati personali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti Ceduti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Codice privacy - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione del Garante per la privacy emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice privacy - Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. informa di aver ricevuto da Asti Finance S.r.l., nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti Ceduti.

Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. informa, inoltre, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della propria ordinaria attività e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale della stessa Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. e quindi:

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

- per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito) ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti.

Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali).

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

In particolare, i Dati Personali saranno oggetto di comunicazione, per finalità illustrate a società, persone, associazioni, che:

(a) prestano servizi in relazione alla riscossione e al recupero dei crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(b) espletano attività e prestazioni relativi a servizi di cassa e di pagamento;

(c) prestano servizi, attività e consulenza in merito all'assolvimento di obblighi connessi a normative di vigilanza.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni, con sede legale in Piazza Libertà, 23, Asti, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Asti n. 00060550050.

Responsabile del Trattamento è il Responsabile pro-tempore del Servizio Compliance, Legale e Segreteria domiciliato presso la Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. in Asti Piazza Libertà n. 23. Le richieste e le comunicazioni andranno indirizzate al Titolare e al Responsabile del Trattamento sopra indicati (privacy@bancacraستي.it - tel. 0141/393332 - fax 0141/353802).



Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. informa inoltre che, ai sensi dell'art. 7 del Codice Privacy, ciascun Interessato può, in qualsiasi momento, chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, anche se non ancora registrati e che tali dati siano messi a sua disposizione in forma intellegibile.

Ciascun Interessato può, altresì, chiedere di conoscere l'origine dei dati, nonché la logica e la finalità su cui si basa il trattamento; di ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione della legge, nonché l'aggiornamento, la rettifica o l'integrazione dei dati; nonché di opporsi al trattamento stesso per motivi legittimi.

Asti, 23 novembre 2015

p. Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. - Il direttore generale
Demartini Carlo Mario

T15AAB14951 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI ASTI S.P.A.

Iscritta all'Albo delle Banche autorizzate al n. 5142

- Capogruppo del "Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Asti S.p.A." - Iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari al n. 6085 - Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi

Sede legale e direzione generale: piazza Libertà n. 23 - Asti

e-mail: info@bancacraستي.it - indirizzo internet: www.bancacraستي.it

Capitale sociale: euro 308.367.719,76 (interamente versato)

Registro delle imprese: n. 00060550050

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00060550050

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385, come successivamente modificato e/o integrato (il "T.U. Bancario") corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice privacy") e del Provvedimento del Garante per la privacy del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento")

Avviso di cessione pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del T.U. Bancario.

La Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni, con sede legale in Piazza Libertà, 23, 14100 Asti, codice fiscale, partita IVA ed iscrizione presso il registro delle imprese di Asti, n. 00060550050, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 5142, capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario al n. 6085, comunica che in forza di un contratto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi dell'articolo 58 T.U. Bancario, sottoscritto in data 23 novembre 2015, con efficacia legale in pari data, (il "Contratto di Cessione"), ha riacquisito pro

soluto dalla società Asti Finance S.r.l., con sede legale in via Eleonora Duse, 53, 00197 Roma, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Roma n. 08569601001, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) derivanti da contratti di mutuo fondiario e ipotecario erogati dalla stessa Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. e che (A) quest'ultima aveva precedentemente ceduto ad Asti Finance S.r.l. in forza di un contratto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130, concluso in data 23 aprile 2008, come successivamente modificato in data 22 maggio 2008, e selezionati sulla base dei criteri oggettivi di cui all'avviso di cessione pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana* n. 53 del 6 maggio 2008, e che (B) si riferivano a mutui aventi alla data del 22 novembre 2015 le seguenti caratteristiche da intendersi cumulative:

1. mutui (i) i cui debitori principali hanno inviato a Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. tra la data del 1 ottobre 2015 e del 31 ottobre 2015 una richiesta scritta di modifica dei termini e/o delle condizioni del relativo mutuo e (ii) i cui debitori principali hanno ricevuto tra il 18 e il 20 novembre 2015 conferma di accettazione da parte della stessa Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. alla loro richiesta di modifica.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., senza ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti - rinvenienti a favore di Asti Finance S.r.l. dai contratti di mutuo - che assistono e garantiscono il pagamento dei crediti oggetto del summenzionato Contratto di Cessione, o altrimenti ad esso accessori, ivi incluse le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione facoltà o prerogativa inerente ai suddetti crediti.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del "Codice privacy".

La cessione da parte di Asti Finance S.r.l. ai sensi e per gli effetti del suddetto Contratto di Cessione, di tutte le ragioni di credito vantate nei confronti dei debitori ceduti relativamente ai mutui a questi concessi, per capitale, interessi e spese, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant'altro di ragione (i "Crediti Ceduti"), comporterà necessariamente, a far data dalla presente comunicazione, il trasferimento anche dei dati personali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti Ceduti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Codice privacy - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione del Garante per la privacy emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice privacy - Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. informa di aver ricevuto da Asti Finance S.r.l., nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti Ceduti.



Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. informa, inoltre, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della propria ordinaria attività e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale della stessa Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., e quindi:

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

- per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito) ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti.

Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali).

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

In particolare, i Dati Personali saranno oggetto di comunicazione, per finalità illustrate a società, persone, associazioni, che:

(a) prestano servizi in relazione alla riscossione e al recupero dei crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(b) espletano attività e prestazioni relativi a servizi di cassa e di pagamento;

(c) prestano servizi, attività e consulenza in merito all'assolvimento di obblighi connessi a normative di vigilanza.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni, con sede legale in Piazza Libertà, 23, Asti, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Asti n. 00060550050.

Responsabile del Trattamento è il Responsabile pro-tempore del Servizio Compliance, Legale e Segreteria domiciliato presso la Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. in Asti Piazza Libertà n. 23. Le richieste e le comunicazioni andranno indirizzate al Titolare e al Responsabile del Trattamento sopra indicati (privacy@bancacraati.it - tel. 0141/393332 - fax 0141/353802).

Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. informa inoltre che, ai sensi dell'art. 7 del Codice Privacy, ciascun Interessato può, in qualsiasi momento, chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, anche se non ancora registrati e che tali dati siano messi a sua disposizione in forma intellegibile.

Ciascun Interessato può, altresì, chiedere di conoscere l'origine dei dati, nonché la logica e la finalità su cui si basa il trattamento; di ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione della legge, nonché l'aggiornamento, la rettifica o l'integrazione dei dati; nonché di opporsi al trattamento stesso per motivi legittimi.

Asti, 23 novembre 2015

p. Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. - Il direttore generale
dott. Demartini Carlo Mario

T15AAB14953 (A pagamento).

NPL SECURITISATION ITALY SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130/1999 (Legge 130), nonché informativa ai sensi degli artt. 13, cc. 4 e 5, del D.Lgs. 196/2003 (Codice della Privacy)

NPL Securitisation Italy SPV S.r.l., società costituita ai sensi dell'art. 3 della Legge 130, con sede legale in Milano, Via Alessandro Pestalozza, 12/14, C.F., P. IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 08389630966 (l'Emittente),

COMUNICA

che, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130 e dell'art. 58 del D.lgs 385/1993 (T.U.B.), in forza dei contratti di cessione di crediti pecuniari stipulati, ai sensi delle citate previsioni normative, in data 20 novembre 2016 tra l'Emittente, in qualità di cessionario, e i cedenti Unione di Banche Italiane S.p.A., Banca Popolare di Bergamo S.p.A., Banco di Brescia S.p.A., Banca Popolare Commercio e Industria S.p.A., Banca Regionale Europea S.p.A., Banca Popolare di Ancona S.p.A., Banca di valle Camonica S.p.A., Banca Carime S.p.A. (tutti collettivamente i Cedenti), l'Emittente ha acquistato pro soluto i portafogli *infra* individuati contenenti tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni e quant'altro) originati da contratti di finanziamento in varie forme la cui gestione era affidata al Servizio Recupero Crediti Privati e Aziende o al Servizio Recupero Crediti Rilevanti o al Servizio Recupero Crediti Piccoli Tagli (come da comunicazione datata 27 ottobre 2015 inviata ai relativi debitori) e (tutti collettivamente i Crediti), che, alla data del 31 agosto 2015 (la Data di Efficacia) rispettavano tutti i seguenti criteri:

1) portafoglio Banca Carime S.p.A.

Sono ricompresi nel blocco tutti i crediti (comprensivi di interessi spese ed accessori) vantati da Banca Carime S.p.A. nei confronti della propria clientela originati da contratti di finanziamento in varie forme la cui gestione è affidata al Servizio Recupero Crediti Piccoli Tagli (come da comunicazione datata 27 ottobre 2015 inviata ai relativi debitori) (collettivamente, i "Crediti Carime"), purché detti Crediti Carime, alla data del 31 agosto 2015 soddisfino tutti i seguenti criteri:

1. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti Carime e i Crediti Carime medesimi siano regolati dalla legge italiana;



2. i contratti da cui originano i Crediti Carime siano stati originati da Banca Carime S.p.A.;

3. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti Carime, nonché i Crediti Carime medesimi siano denominati in euro (o in lire);

4. i Crediti Carime siano stati classificati “in sofferenza” in base ai criteri adottati dalla Cedente e, in conformità alla normativa emanata dalla Banca d’Italia, prima della Data di Riferimento;

5. i Crediti Carime siano di ammontare complessivo per ciascun debitore (intendendosi anche la somma di più linee di credito concesse al medesimo soggetto) compreso tra euro 10.000 ed euro 30.000;

Sono compresi nel perimetro del blocco i crediti di cui Banca Carime S.p.A. è titolare alla data di cessione che, pur non rispondendo ai criteri sopra evidenziati, siano vantati nei confronti dei medesimi debitori (cd. crediti accessori).

2) portafoglio Unione di Banche Italiane S.p.A.

Sono ricompresi nel blocco tutti i crediti (comprensivi di interessi spese ed accessori) vantati da Unione di Banche Italiane S.p.A. nei confronti della propria clientela originati da contratti di finanziamento in varie forme la cui gestione è affidata al Servizio Recupero Crediti Rilevanti o al Servizio Recupero Crediti Piccoli Tagli (come da comunicazione datata 27 ottobre 2015 inviata ai relativi debitori) (collettivamente, i “Crediti UBI”), purché detti Crediti UBI, alla data del 31 agosto 2015 soddisfino tutti i seguenti criteri:

1. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti UBI e i Crediti UBI medesimi siano regolati dalla legge italiana;

2. i contratti da cui originano i Crediti UBI siano stati originati da Unione di Banche Italiane S.p.A.;

3. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti UBI, nonché i Crediti UBI medesimi siano denominati in euro (o in lire);

4. i Crediti UBI siano stati classificati “in sofferenza” in base ai criteri adottati dalla Cedente e, in conformità alla normativa emanata dalla Banca d’Italia, prima della Data di Riferimento;

5. i Crediti UBI siano di ammontare complessivo per ciascun debitore (intendendosi anche la somma di più linee di credito concesse al medesimo soggetto) compreso tra euro 5.000 ed euro 300.000;

Sono compresi nel perimetro del blocco i crediti di cui Unione di Banche Italiane S.p.A. è titolare alla data di cessione che, pur non rispondendo ai criteri sopra evidenziati, siano vantati nei confronti dei medesimi debitori (cd. crediti accessori).

3) portafoglio Banca di Valle Camonica S.p.A.

Sono ricompresi nel blocco tutti i crediti (comprensivi di interessi spese ed accessori) vantati da Banca di Valle Camonica S.p.A. nei confronti della propria clientela originati da contratti di finanziamento in varie forme la cui gestione è affidata al Servizio Recupero Crediti Privati e Aziende o al Servizio Recupero Crediti Piccoli Tagli (come da comunicazione datata 27 ottobre 2015 inviata ai relativi debitori) (collettivamente, i “Crediti BVC”), purché detti Crediti BVC, alla data del 31 agosto 2015 soddisfino tutti i seguenti criteri:

1. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti BVC e i Crediti BVC medesimi siano regolati dalla legge italiana;

2. i contratti da cui originano i Crediti BVC siano stati originati da Banca di Valle Camonica S.p.A.;

3. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti BVC, nonché i Crediti BVC medesimi siano denominati in euro (o in lire);

4. i Crediti BVC siano stati classificati “in sofferenza” in base ai criteri adottati dalla Cedente e, in conformità alla normativa emanata dalla Banca d’Italia, prima della Data di Riferimento;

5. i Crediti BVC siano di ammontare complessivo per ciascun debitore (intendendosi anche la somma di più linee di credito concesse al medesimo soggetto) compreso tra euro 10.000 ed euro 2.000.000;

Sono compresi nel perimetro del blocco i crediti di cui Banca di Valle Camonica S.p.A. è titolare alla data di cessione che, pur non rispondendo ai criteri sopra evidenziati, siano vantati nei confronti dei medesimi debitori (cd. crediti accessori).

4) portafoglio Banco di Brescia S.p.A.

Sono ricompresi nel blocco tutti i crediti (comprensivi di interessi spese ed accessori) vantati da Banco di Brescia S.p.A. nei confronti della propria clientela originati da contratti di finanziamento in varie forme la cui gestione è affidata al Servizio Recupero Crediti Privati e Aziende o al Servizio Recupero Crediti Rilevanti o al Servizio Recupero Crediti Piccoli Tagli (come da comunicazione datata 27 ottobre 2015 inviata ai relativi debitori) (collettivamente, i “Crediti Banco di Brescia”), purché detti Crediti Banco di Brescia, alla data del 31 agosto 2015 soddisfino tutti i seguenti criteri:

1. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti Banco di Brescia e i Crediti Banco di Brescia medesimi siano regolati dalla legge italiana;

2. i contratti da cui originano i Crediti Banco di Brescia siano stati originati da Banco di Brescia S.p.A.;

3. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti Banco di Brescia, nonché i Crediti Banco di Brescia medesimi siano denominati in euro (o in lire);

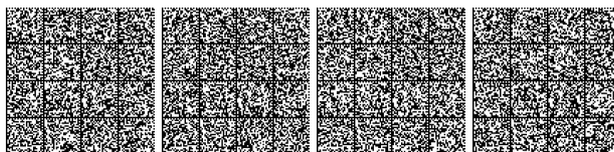
4. i Crediti Banco di Brescia siano stati classificati “in sofferenza” in base ai criteri adottati dalla Cedente e, in conformità alla normativa emanata dalla Banca d’Italia, prima della Data di Riferimento;

5. i Crediti Banco di Brescia siano di ammontare complessivo per ciascun debitore (intendendosi anche la somma di più linee di credito concesse al medesimo soggetto) compreso tra euro 10.000 ed euro 5.000.000;

Sono compresi nel perimetro del blocco i crediti di cui Banco di Brescia S.p.A. è titolare alla data di cessione che, pur non rispondendo ai criteri sopra evidenziati, siano vantati nei confronti dei medesimi debitori (cd. crediti accessori).

5) portafoglio Banca Popolare Commercio e Industria S.p.A.

Sono ricompresi nel blocco tutti i crediti (comprensivi di interessi spese ed accessori) vantati da Banca Popolare Commercio e Industria S.p.A. nei confronti della propria clien-



tela originati da contratti di finanziamento in varie forme la cui gestione è affidata al Servizio Recupero Crediti Privati e Aziende o al Servizio Recupero Crediti Rilevanti o al Servizio Recupero Crediti Piccoli Tagli (come da comunicazione datata 27 ottobre 2015 inviata ai relativi debitori) (collettivamente, i "Crediti BPCI"), purché detti Crediti BPCI, alla data del 31 agosto 2015 soddisfino tutti i seguenti criteri:

1. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti BPCI e i Crediti BPCI medesimi siano regolati dalla legge italiana;

2. i contratti da cui originano i Crediti BPCI siano stati originati da Banca Popolare Commercio e Industria S.p.A.;

3. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti BPCI, nonché i Crediti BPCI medesimi siano denominati in euro (o in lire);

4. i Crediti BPCI siano stati classificati "in sofferenza" in base ai criteri adottati dalla Cedente e, in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia, prima della Data di Riferimento;

5. i Crediti BPCI siano di ammontare complessivo per ciascun debitore (intendendosi anche la somma di più linee di credito concesse al medesimo soggetto) compreso tra euro 10.000 ed euro 3.000.000;

Sono compresi nel perimetro del blocco i crediti di cui Banca Popolare Commercio e Industria S.p.A. è titolare alla data di cessione che, pur non rispondendo ai criteri sopra evidenziati, siano vantati nei confronti dei medesimi debitori (cd. crediti accessori).

6) portafoglio Banca Popolare di Ancona S.p.A

Sono ricompresi nel blocco tutti i crediti (comprensivi di interessi spese ed accessori) vantati da Banca Popolare di Ancona S.p.A nei confronti della propria clientela originati da contratti di finanziamento in varie forme la cui gestione è affidata al Servizio Recupero Crediti Privati e Aziende o al Servizio Recupero Crediti Rilevanti o al Servizio Recupero Crediti Piccoli Tagli (come da comunicazione datata 27 ottobre 2015 inviata ai relativi debitori) (collettivamente, i "Crediti BPA"), purché detti Crediti BPA, alla data del 31 agosto 2015 soddisfino tutti i seguenti criteri:

1. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti BPA e i Crediti BPA medesimi siano regolati dalla legge italiana;

2. i contratti da cui originano i Crediti BPA siano stati originati da Banca Popolare di Ancona S.p.A.;

3. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti BPA, nonché i Crediti BPA medesimi siano denominati in euro (o in lire);

4. i Crediti BPA siano stati classificati "in sofferenza" in base ai criteri adottati dalla Cedente e, in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia, prima della Data di Riferimento;

5. i Crediti BPA siano di ammontare complessivo per ciascun debitore (intendendosi anche la somma di più linee di credito concesse al medesimo soggetto) compreso tra euro 1.000 ed euro 2.000.000;

Sono compresi nel perimetro del blocco i crediti di cui Banca Popolare di Ancona S.p.A. è titolare alla data di cessione che, pur non rispondendo ai criteri sopra evidenziati, siano vantati nei confronti dei medesimi debitori (cd. crediti accessori).

7) portafoglio Banca Popolare di Bergamo S.p.A.

Banca Popolare di Bergamo S.p.A. nei confronti della propria clientela originati da contratti di finanziamento in varie forme la cui gestione è affidata al Servizio Recupero Crediti Privati e Aziende o al Servizio Recupero Crediti Rilevanti o al Servizio Recupero Crediti Piccoli Tagli (come da comunicazione datata 27 ottobre 2015 inviata ai relativi debitori) (collettivamente, i "Crediti BPB"), purché detti Crediti BPB, alla data del 31 agosto 2015 soddisfino tutti i seguenti criteri:

1. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti BPB e i Crediti BPB medesimi siano regolati dalla legge italiana;

2. i contratti da cui originano i Crediti BPB siano stati originati da Banca Popolare di Bergamo S.p.A.;

3. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti BPB, nonché i Crediti BPB medesimi siano denominati in euro (o in lire);

4. i Crediti BPB siano stati classificati "in sofferenza" in base ai criteri adottati dalla Cedente e, in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia, prima della Data di Riferimento;

5. i Crediti BPB siano di ammontare complessivo per ciascun debitore (intendendosi anche la somma di più linee di credito concesse al medesimo soggetto) compreso tra euro 10.000 ed euro 6.000.000;

Sono compresi nel perimetro del blocco i crediti di cui Banca Popolare di Bergamo S.p.A. è titolare alla data di cessione che, pur non rispondendo ai criteri sopra evidenziati, siano vantati nei confronti dei medesimi debitori (cd. crediti accessori).

8) portafoglio Banca Regionale Europea S.p.A.

Sono ricompresi nel blocco tutti i crediti (comprensivi di interessi spese ed accessori) vantati da Banca Regionale Europea S.p.A. nei confronti della propria clientela originati da contratti di finanziamento in varie forme la cui gestione è affidata al Servizio Recupero Crediti Privati e Aziende o al Servizio Recupero Crediti Rilevanti o al Servizio Recupero Crediti Piccoli Tagli (come da comunicazione datata 27 ottobre 2015 inviata ai relativi debitori) (collettivamente, i "Crediti BRE" e, unitamente, i Crediti Carime, i Crediti UBI, i Crediti BVC, i Crediti Banco di Brescia, i Crediti BPCI, i Crediti BPA e i Crediti BPB, i "Crediti"), purché detti Crediti BRE, alla data del 31 agosto 2015 soddisfino tutti i seguenti criteri:

1. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti BRE e i Crediti BRE medesimi siano regolati dalla legge italiana;

2. i contratti da cui originano i Crediti BRE siano stati originati da Banca Regionale Europea S.p.A.;

3. i contratti di finanziamento da cui originano i Crediti BRE, nonché i Crediti BRE medesimi siano denominati in euro (o in lire);

4. i Crediti BRE siano stati classificati "in sofferenza" in base ai criteri adottati dalla Cedente e, in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia, prima della Data di Riferimento;

5. i Crediti BRE siano di ammontare complessivo per ciascun debitore (intendendosi anche la somma di più linee di credito concesse al medesimo soggetto) compreso tra euro 10.000 ed euro 1.000.000;



Sono compresi nel perimetro del blocco i crediti di cui Banca Regionale Europea S.p.A. è titolare alla data di cessione che, pur non rispondendo ai criteri sopra evidenziati, siano vantati nei confronti dei medesimi debitori (cd. crediti accessori).

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti all'Emittente, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'art. 58, c. 3, T.U.B., tutti gli altri diritti derivanti ai Cedenti dai Crediti, ivi incluse le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli interessi maturati e maturandi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti Crediti.

Zenith Service S.p.A., con sede legale in Roma, Via Guidubaldo del Monte 61, C.F., P. IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Roma n. 02200990980, iscritta al n. 32819 dell'elenco generale tenuto dalla Banca d'Italia, ai sensi dell'art. 106 T.U.B. ("Zenith Service") è stata incaricata dall'Emittente affinché svolga il ruolo di soggetto incaricato della riscossione dei crediti e dei servizi di cassa e pagamento e responsabile della verifica della conformità delle operazioni alla legge e al prospetto informativo ai sensi dell'art. 2, c. 3, l. c) e c. 6-bis, della Legge 130, e quindi, tra l'altro, proceda per conto dell'Emittente alla riscossione delle somme dovute in relazione ai Crediti e, più in generale, alla gestione dei Crediti. Zenith Service ha incaricato, a sua volta, la società J-Invest Advisory & Servicing S.r.l., con sede legale in Bologna, Via Castiglione 8, C.F., P. IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Bologna n. 03238731206, affinché proceda per conto dell'Emittente e di Zenith Service alla riscossione delle somme dovute in relazione ai Crediti e, più in generale, alla gestione dei Crediti.

Ai fini dell'art. 13 del Codice della Privacy, l'Emittente è divenuto Titolare autonomo del trattamento dei dati personali (i "Dati") relativi ai debitori ceduti ed eventuali loro garanti, successori ed aventi causa. I Dati saranno trattati da Zenith Service in qualità di Responsabile del trattamento preposto dall'Emittente ai sensi dell'art. 29 del Codice della Privacy, al fine di gestire, amministrare, riscuotere e recuperare i Crediti, tenere l'archivio unico informatico ed espletare gli altri adempimenti previsti dalla legge. Il trattamento dei Dati, custoditi presso la sede dell'Emittente e di Zenith Service, avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, in modo tale da garantire la sicurezza e la riservatezza degli stessi ed è limitato alle suddette finalità.

L'Emittente informa i debitori ceduti e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa, che potranno rivolgersi per qualsiasi informazione e per esercitare i diritti di cui all'art. 7 del Codice della Privacy presso l'unità locale operativa di Zenith Service, situata in Milano, Via Alessandro Pestalozza, 12/14, nonché presso la sede legale dell'Emittente dalle ore 9.00 alle ore 13.00 di ogni giorno lavorativo bancario.

Milano, 23 novembre 2015

NPL Securitisation Italy SPV S.r.l. - Presidente del consiglio di amministrazione
dott. Marco Grimaldi

T15AAB14955 (A pagamento).

CFC BUILDING DEVELOPMENT GEIE

*Atto modificativo di Gruppo Europeo
di Interesse Economico in seguito a cessione di quote*

Con atto a rogito Notaio Antonino Privitera di Roma, in data 14 ottobre 2015, repertorio n. 57673, raccolta n. 36874, registrato all'Ufficio territoriale di Roma 3 in data 27 ottobre 2015 al n. 26010, serie 1T, evaso presso il registro imprese C.C.I.A.A. di Roma in data 6 novembre 2015 al n. 348731, a seguito della cessione avvenuta il fondo di dotazione del Gruppo Europeo di Interesse economico «CFC Building Development GEIE» di € 15.000,00 è così suddiviso:

«CFC Società in accomandita semplice di Anna Maria Persiani» partecipa per una quota di € 14.000;

«CFC Assets and Management LTD» partecipa per una quota di € 1.000,00.

notaio
Antonino Privitera

TV15AAB323 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI MASSA

Atto di citazione

Il Signor Enrico Albani nato a Arcola l'11.08.1956 (c.f. LBNRNC56M11A373D) e residente in Via Campagna Ponzanello, 3 - Fosdinovo (MS), rappresentato e difeso dall'Avv. Daniele Calvani (c.f. DNL CLV 67D10 E726Z PEC: avv.danielecalvani@puntopec.it n. fax 0585 813831 coltiva sin dall'inizio degli anni novanta alcuni terreni siti nei pressi di un vasto compendio immobiliare in Fosdinovo - loc. Ponzanello in parte di proprietà della moglie Mulini Giuletta ed in parte condotto in affitto dalla stessa; i suddetti terreni identificati all'agenzia delle entrate del Comune di Massa (Ufficio Territorio - Servizi Catastali) al foglio 10 mappali nn. 402, 435, 416, 417, 418, 437, 440, 483, 487, 489, 490, 492, risultano intestati ad una moltitudine di soggetti di cui per alcuni risulta impossibile la individuazione e precisamente:

eredi di Benacci Irma fu Luigi, Arfanotti Maria del 24.02.1899, di Arfanotti Zelinda del 04.08.1897, di Correrini Rosa del 07.12.1914, di Ratti Teresa fu Giorgio del 07.11.1876, di Parenti Emilia fu Giuseppe Mar Maggiari, di Morettini Elena del 19.01.07, di Arfanotti Narciso del 15.10.1893 di Fusi Pietro fu Antonio del 20.04.1879; Andrea Arfanotti nato a La Spezia il 13.10.64, Passalacqua Elisa nata a La Spezia il 06.06.49, Passalacqua Giovanni nato a Fosdinovo il 14.01.44, Passalacqua Graziella nata a Fosdinovo il 23.12.41, Fusi Angela nata a Fosdinovo il 16.04.57, Fusi Fabio nato a Fosdinovo l'08.10.52, Fusi Giuseppe nato



a Fosdinovo il 13.10.47, Fusi Iliana nata a Fosdinovo il 19.01.32 e Fusi Maria Rosa nata a Fosdinovo il 06.06.38 per i motivi esposti il signor Enrico Albani cita davanti al Tribunale di Massa all'udienza che sarà tenuta il giorno 05.04.2016 alle ore 9 e ss. con invito a costituirsi ai sensi di legge per sentir accogliere le seguenti conclusioni "Piaccia all'Ill.mo Tribunale, preso atto del possesso continuato, pacifico e mai contestato esercitato dall'odierno attore sui terreni identificati all'agenzia delle entrate del Comune di Massa (Ufficio Territorio - Servizi Catastali) al foglio 10 mappali nn. 402, 435, 416, 417, 418, 437, 440, 483, 487, 489, 490, 492 accertare che lo stesso è divenuto pieno proprietario dei suddetti bene in forza di intervenuta usucapione ultraventennale, pronunciando sentenza che ai sensi di legge costituisca legittimo atto di trasferimento delle proprietà indicate.

avv. Daniele Calvani

T15ABA14843 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FOGGIA

Atto di citazione per usucapione

Il Presidente del Tribunale di Foggia giusto decreto del 15.10.2015 autorizza l'avv. Massimiliano Vincitorio nell'interesse e per conto di Pignatelli Mario la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione per usucapione del bene immobile sito in San Marco in Lamis censito al catasto fabbricati dell'Ufficio del Territorio di Foggia al foglio 92, particella 1476 sub 2 1° piano

San Marco in Lamis 13.11.2015

avv. Massimiliano Vincitorio

T15ABA14847 (A pagamento).

TRIBUNALE DEL LAVORO DI MILANO

Notificazione per pubblici proclami - Ricorso R.G. 6394/15 (Dott. Mariani) - Zanella + altri contro MIUR

Con ricorso ex art. 414 cpc i sigg.ri Zanella Desire', Anastasio Marilisa, Nicotra Gabriella, De Biasio Maria Cristina, La Leggia Silvia, Amato Maria, Fiorello Antonia, Maggio Maria Ivana, Rega Caterina, Seggio Samantha, Scala Annamaria, Forestiere Giuseppa, Limotini Angela Ornella, Nicolai Raffaella, Ratta' Angela, Lo Ioco Leonardo, Carrabino Piera Valeria, Toscano Teodolinda, Santin Nicoletta, Sciaraffa Antonietta Pasqualina, Rossignoli Simona, De Simone Leonardo, Morise Annunziata, Marchese Salvatore, Zecchilli Cristina, Verga Sonia, Martino Denise, Pinna Daniela, Castelli Silvia, Di Bartolo Tiziana Valeria, Sergi Francesca, Termino Deborha, convenendo in giudizio il MIUR hanno chiesto al Giudice del lavoro di Milano di: - Accertare e

Dichiarare che il diploma magistrale conseguito sino all'a.s. 2001/2002 è titolo abilitante per l'insegnamento nella scuola dell'infanzia e primaria; e per l'effetto - Accertare e Dichiarare il diritto delle parti ricorrenti all'inserimento nelle Graduatorie ad Esaurimento per gli aa.ss. 2014/2017 per la provincia di Milano per la classe di concorso della scuola della primaria e dell'infanzia; e per l'effetto - Ordinare al MIUR, in persona del legale rappresentante, di inserire le ricorrenti nelle Graduatorie Ad Esaurimento per gli aa.ss. 2014/2017 per la provincia di Milano per la classe di concorso della scuola della primaria e dell'infanzia (terza fascia); con rifu-sione delle spese.

In data 02/10/15 il Giudice istruttore Dott. Mariani ha disposto l'integrazione del contraddittorio rinviando all'udienza al 29/01/16.

Il Presidente del Tribunale del lavoro di Milano in data 17/10/15 ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami nei confronti dei "candidati inseriti nella terza fascia della GAE 2014/2017 della provincia di Milano per la scuola dell'infanzia e per la scuola primaria" al fine di consentire la costituzione in giudizio nei termini di legge dei potenziali contro interessati.

Maggiori informazioni sul presente giudizio sono reperibili sul sito internet istituzionale del MIUR (atti di notifica) e sul sito www.tecnicalascuola.it

Milano, 04/11/15

avv. Vincenzo Di Trani - avv. Angelo Latino

T15ABA14848 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA

Estratto atto di citazione

Il signor Saorin Fabrizio, nato ad Abano Terme (Padova) l'01.06.1975, residente in Teolo (Padova), via Ronco 12, C.F.: SRN FRZ 75H01 A001X, rappresentato e difeso dagli avv.ti Carlo Cappellaro e Mara Dal Santo di Padova, via Zabarella 81, ha promosso giudizio civile avanti il Tribunale di Padova nei confronti di: Benato Eufrazia, fu Sigmundo; Cazzoli Maria, fu Sante; Cazzoli Santo, fu Angelo; Gastaldello Alba, fu Enrico; Gastaldello Albino, fu Antonio; Gastaldello Amabile, fu Crispino; Gastaldello Angelo; Gastaldello Annetta, fu Crispino; Gastaldello Antonietta, fu Gennaro; Gastaldello Antonio, fu Enrico; Gastaldello Caterina, fu Crispino; Gastaldello Cesira, fu Enrico; Gastaldello Ezio, fu Enrico; Gastaldello Genoveffa, fu Crispino; Gastaldello Giosue, fu Crispino; Gastaldello Graziosa, fu Crispino; Gastaldello Maria, fu Antonio; Gastaldello Maria, fu Gennaro; Gastaldello Nicoletta, fu Crispino; Gastaldello Primo, fu Enrico; Gastaldello Regina; Gastaldello Rina, fu Enrico; Saorin Ada, di Antonio; Saorin Aldo, di Antonio; Saorin Antonio nato a Teolo il 09.03.1878; Saorin Domenico, di Antonio; Saorin Gino, di Antonio; Saorin Raimondo,



di Antonio; Turetta Adalgisa, di Angelo; Turetta Agnese, di Angelo; Turetta Ernesto, di Angelo; Turetta Maria, Antonia di Angelo; Turetta Maria, di Angelo, ed eventuali loro eredi, per il riconoscimento nei suoi confronti del diritto di esclusiva proprietà, per intervenuta usucapione ventennale, del terreno sito in Teolo (Padova), frazione Castelnuovo, località Ronco, costituito dalla parte del mappale 198, foglio 26, Comune di Teolo, indicata con il numero 198a nella relazione del geom. Gabriele Turetta, allegata quale documento 1 all'atto di citazione, della superficie di mq. 1325 reali e 1318 catastali; chiedendo disporsi il frazionamento del detto mappale 198 secondo la porzione oggetto di domanda, come da relazione del geom. Turetta.

Il mappale 198, in cui è compresa la porzione che il signor Saorin Fabrizio intende usucapire, è censito al C.T. Comune di Teolo al F. 26, vigneto, classe 2, superficie complessiva di ha 01.97.43.

La prima udienza avanti il Tribunale di Padova è stata fissata per il giorno 26 maggio 2016, ore di rito.

Per tutti i summenzionati convenuti il Presidente del Tribunale di Padova ha rilasciato, in data 12.11.2015, autorizzazione alla notifica dell'atto di citazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., 3° comma, disponendo altresì la pubblicazione una sola volta, per estratto, sul quotidiano "Il Mattino di Padova" nelle pagine della cronaca provinciale del Comune di Teolo.

Padova, li 16.11.2015

avv. Carlo Cappellaro

avv. Mara Dal Santo

T15ABA14869 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO Sez. Lavoro – G.U. Dr. Colosimo

*Notifica per pubblici proclami - Ricorso RGL 7742/2015 -
Udienza 19.1.2016*

Il prof. Alejandro Nicolas Lopez Luna ha proposto il ricorso indicato contro il MIUR, l'USR Lombardia, e l'AT Milano, per la dichiarazione del diritto al reinserimento nella GAE, classe A061, Milano, triennio 2014/17 o 2017/20.

Su autorizzazione del Presidente del Tribunale di Milano, Sez. Lavoro, si procede alla notifica nei confronti degli "altri docenti attualmente inclusi nella graduatoria relativa alla classe di concorso A061 della provincia di Milano".

Ulteriori informazioni, e gli atti di causa, sono accessibili ai seguenti indirizzi: www.tribunale.milano.it; www.istruzione.it; www.snalsmilano.it.

Milano, 10/11/2015

avv. Domenico Barboni

T15ABA14874 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANZARO

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

Servello Edoardo nato a Palermiti (CZ), il 25/02/1955 e residente in Montepaone (CZ) alla via Marina, 122, rappresentato dall'avv. Nicola Marcella, domiciliato presso il suo studio sito in Catanzaro alla via Eraclea 2, avendo, per oltre vent'anni, posseduto uti domini e coltivato pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente il terreno sito in Palermiti al fg. 8 part. 364, cita per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Catanzaro del 16 novembre 2015, gli eredi e/o aventi causa dell'intestataro del bene Nardo Antonio (nato a Palermiti 15 settembre 1896), davanti al Tribunale di Catanzaro per l'udienza del 18 maggio 2016 ore e locali di rito con invito a costituirsi, almeno venti giorni prima, di detta udienza, con avvertimento che la costituzione oltre i detti termini comporterà le decadenze ex artt. 38 e 167 c.p.c., e si procederà in contumacia per sentire:

1) accertare e dichiarare che, Edoardo Servello ha acquistato per ininterrotto e libero possesso ad usucapionem ex artt. 1158 bis c.c. e 3 L. 346/1976, la proprietà assoluta ed esclusiva del terreno sito in Palermiti, censito al fg. 8 part. 364, divenendo unico ed esclusivo proprietario;

2) per l'effetto, ordinare, in mancanza di opposizione e in conseguenza dell'accertata, esclusiva proprietà, al Conservatore dei RR. II. presso l'Agenzia del Territorio di Catanzaro, di eseguire le relative trascrizioni dell'acquisto di proprietà a titolo originario per usucapione ex artt. 1158 bis c.c. e 3 L. 346/1976 del terreno sito in Palermiti fg. 8, part. 364 con la variazione della mappa, in favore di Edoardo Servello; 3) condannare i convenuti che si opporranno pretestuosamente alla domanda, a pagare spese e competenze, oltre accessori, Cpa e Iva, da distrarsi, ex art. 93 c.p.c., all'avvocato intestatario.

Catanzaro, 24 novembre 2015

avv. Nicola Marcella

T15ABA14924 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI RIMINI

Atto di citazione per usucapione

Di Pasqua Giorgina, c.f. dpsggn53p57a478o, nata a Assoro EN, il giorno 17.09.1953, residente a Pesaro PU, via San Martino n. 25 Patrignani Debora, c.f. ptrdbr73s41f715s, nato a Morciano di Romagna RN, il giorno 01.11.1973, residente a Riccione RN, viale Mondovi n. 9/A Patrignani Ivano, c.f. ptrvni87129c357h, nato a Cattolica RN, il giorno 29.7.1987, residente in Pesaro PU, via San Martino n. 25 (Avv. Roberta Di Stefani c.f. dsttrt74m58g479h pec robertadistefani@pec.ordineavvocatipesaro.it) premesso Di Pasqua Giorgina con il fu marito Patrignani Gino hanno abitato e risieduto fin dal 1972 anno del loro matrimonio l'abitazione - un piccolo immobile - sita nel Comune di Saludecio RN, via Montepe-



trino n. 120, piano T-1, identificata al registro immobiliare al Foglio 34, particella 186, categoria A/5, classe 2, vani 1,5, rendita euro37,80, comune di Saludecio codice H724, provincia di Rimini.

Da visura catastale tale immobile risulta in proprietà ciascuno per 1/11 ai sotto citati tutti di identità, dimora, domicilio e residenza sconosciuti. Di Pasqua Giorgina col marito fu Patrignani Gino ha goduto assieme ai figli Patrignani Debora e Ivano, l'immobile sopradescritto pacificamente, pubblicamente ed ininterrottamente per oltre vent'anni, disponendone uti dominus e senza violenza. Gli attori tutti hanno acquistato il diritto di proprietà del suddetto mappale per effetto della prescrizione acquisitiva, di cui agli artt. 1158 c.c. e seguenti. Tanto premesso, lo scrivente avvocato, nella sopra ricordata qualifica, cita Bartolini Amalia, Bartolini Amato, Bartolini Augusta, Bartolini Gioavanni, Bartolini Maria, Bartolini Rosa, Bartolini Serafino, Bartolini Umberto, Bartolini Vincenzo, Marchini Concordia Daria, Marchini Rosa e per essi i loro eredi a comparire dinnanzi al Tribunale Civile di Rimini, viale Carlo Alberto Dalla Chiesa n. 11, aula delle udienze civili, per l'udienza del 15 marzo 2016, ore di rito, con invito ai convenuti a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'articolo 166 c.p.c. e a comparire, nell'udienza indicata, dinanzi al giudice designato ai sensi dell'articolo 168-bis, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni Piaccia al Tribunale adito dichiarare che i Sigg.ri Di Pasqua Giorgina per 1/50, Patrignani Debora per 1/25 e Patrignani Ivano per 1/25 hanno acquisito per usucapione la proprietà dell'immobile sito nel Comune di Saludecio RN, via Montepetrino n. 120, piano T-1, identificata al registro immobiliare al Foglio 34, particella 186, categoria A/5, classe 2, vani 1,5, rendita euro37,80, comune di Saludecio codice H724, provincia di Rimini, ordinando altresì al Conservatore le necessarie trascrizioni e volturazioni con esonero di responsabilità. Si chiede la refusione delle spese e delle competenze solo in caso di resistenza in giudizio.

Tavullia - Rimini, li 04.09.2015

avv. Roberta Di Stefani

T15ABA14925 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

Atto di citazione

L'avv. Claudia Bruno per Giuseppe Sità (C.F.:STIGPP67C15A077K, nato ad Agnana Calabria, il 1.3.1967, ivi residente alla via Umberto I, n. 80/3), cita: San-salone Saverio fu Nicodemo, con residenza, dimora e domicilio sconosciuti in quanto dalle visure eseguite nei registri della Conservatoria dei Registri Immobiliari di Reggio Calabria non è stato possibile reperire nessun dato, a comparire in giudizio avanti il Tribunale civile di Locri all'udienza del 10.7.2016 per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni:

1) accertare e dichiarare che Giuseppe Sità possiede da oltre vent'anni uti dominus l'immobile sito in Agnana Calabria, contraddistinto in catasto al foglio di mappa n. 9 identificato con le particelle n. 10 e 12;

2) per l'effetto dichiarare in favore di Giuseppe Sità l'intervenuto acquisto per usucapione del diritto di proprietà del bene sopra descritto;

3) emettere ogni altra consequenziale pronuncia di legge anche in ordine alle spese del processo. Quindi, il sottoscritto procuratore, nella qualità, invita il convenuto a costituirsi in giudizio nelle forme di legge ed almeno 20 giorni prima dell'udienza sopra indicata, con l'avvertimento che in mancanza il processo proseguirà in loro contumacia e che il mancato rispetto del detto termine comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c..
Richiedente: avv. Claudia Bruno (BRNCLD80S52H224G), via Cappelleri, n. 138, 89047 Roccella Jonica. Pec: claudia.bruno@avvocatilocri.legalmail.it. fax:0964/85891.

avv. Claudia Bruno

T15ABA14928 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA

Atto di citazione per usucapione

L'avvocato Giovanni Girardi con studio in Verona alla via Carlo Poma n. 3a rappresentante e difensore del signor Cavazzola Giuseppe nato a San Bonifacio (VR) il 18.11.1965 ha chiesto, con atto di citazione del 05.12.2014 che il signor Cavazzola usucapisse e potesse così acquistare la proprietà delle aree agricole site nel Comune di San Giovanni Ilarione (VR) riportate nel Catasto Terreni al Foglio 12 Mappali nn. 223 - 344 - 345 ed al Foglio 16 Mappale n. 215.

Con successiva Istanza di differimento della prima udienza depositata in data 31.07.2015 il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato il deposito di copia dell'atto di citazione nonché dell'istanza di differimento della prima udienza nella Casa Comunale del Comune di Verona, l'affissione all'Albo della Casa Comunale di Verona nonché l'inserzione per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Verona, li 20 novembre 2015

avv. Giovanni Girardi

T15ABA14931 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione

La signora Perigozzi Liliana Matilde (n. a Arcugnano il 27.02.1955 c.f.: PRGLNM55B67A377U) residente in Vicenza San Pietro Intrigogna 90, rappresentata e difesa dagli avv. ti Nereo Zocca e Carlotta Zocca del Foro di Vicenza cita i signori Portinari Adriano nato a Vicenza il 16.08.1942 - c.f.: PRTDRN42M16L840I, Portinari Bertilla, nata a Vicenza il 28.07.1945 - c.f. PRTBTL45L68L840I; Portinari Maria nata



Vicenza il 06.07.1951- c.f.: PRTMRA51L46L840W; quanto a 3/24 a Portinari Graziano nato a Vicenza il 07.09.1940 - c.f.: PRTGZN40P07L840K e i rimanenti 18/24 in parti uguali, quali eredi di Portinari Serafino: Portinari Alessandra, nata a Vicenza il 05.05.1977 - c.f.: PRTLSN77E45L840Z; Portinari Daniele nato a Vicenza il 14.06.1979 - c.f.: PRDNL79H14L840A; Portinari Ettore, deceduto nel 2012 (con gli eredi Portinari Silvano nato a Vicenza il 27.05.1948- c.f.: PRSTVN48S01L840J; nel mentre i rimanenti 7/10 risultano di proprietà di Portinari Albino nato a Vicenza il 27.05.1955 - c.f.: PRTLBN55E27L840J); Portinari Diego, nato a Vicenza il 12.03.1964 - c.f.: PRDGI64C12L840V); Portinari Paolo (in proprio e quale erede di Portinari Rino), nato a Vicenza il 03.04.1946 - c.f. PRTPLA64D03L840R; Portinari Giovanni, nato a Vicenza il 01.01.2005 - c.f.: PRGNN05A01L840L; Portinari Girolamo nato a Vicenza il 01.01.2005 - c.f. PRGLM05A01L840U; Portinari Giuseppe nato a Vicenza il 01.01.2005 - c.f.: PRGPP05A01L840 ed eventuali eredi e aventi causa, dinanzi al Tribunale di Vicenza, causa civile nr. 5191/15R.G. per l'udienza del 14.12.2015 ore 9, poi differita ex art. 168bis comma 5 c.p.c. al 22.01.16 ore 9,00, ulteriormente differita al 15.04.16 ore 9,15 con l'invito a costituirsi nel termine di almeno venti giorni prima dell'udienza fissata e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre suddetto termine comporterà le decadenze e preclusioni di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà in loro declaranda contumacia, per sentir dichiarare che da oltre 20 anni la signora Perigozzi Liliana Matilde (n. a Arcugnano il 27.02.1955 c.f.: PRGLNM55B67A377U) residente in Vicenza San Pietro Intrigogna 90, esercita un possesso pacifico, ininterrotto, continuato, esclusivo, pubblico e senza opposizione sui beni di seguito indicati: Comune di Vicenza, Fig. 26, mapp. 364, sub.1; mapp. 363, sub.1; mapp. 368; mapp. 123, fabb. rurale; mapp.366, sub.2; mapp 364, sub.2 ; mapp. 363, sub.2; mapp. 323 ; mapp. 325; mapp. 377; mapp.n. 329; sub.1; mapp. 337,sub.2;mapp.369;sub.2; mapp.110;sub.4; mapp.n.295,sub.4; mapp.295, sub.2; mapp.295,sub.1 e dunque per l'effetto accertare e dichiarare che la signora Perigozzi Liliana Matilde è proprietaria piena ed esclusiva di predetti immobili, avendo usucapito gli stessi, per le quote già di non sua proprietà, ex artt. 1158 e ss c.c. e dunque a titolo originario. Con ogni conseguenza di legge.

avv. Nereo Zocca

avv. Carlotta Zocca

T15ABA14945 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione

Il signor Portinari Paolo (n. a Vicenza il 03.04.1964, res. in Vicenza, San Pietro Intrigogna 98 - c.f.: PRTPLA64D03L840R), rappresentato e difeso dagli avv.ti Nereo Zocca e Carlotta Zocca del Foro di Vicenza cita i signori Portinari Silvano, nato a Vicenza il 01.11.1948- c.f.: PRSTVN48S01L840J; Portinari Albino, nato a Vicenza il 27.05.1955 - c.f.: PRTLBN55E27L840J;

N55E27L840J; Portinari Diego, nato a Vicenza il 12.03.1964 - c.f.: PRDGI64C12840V, quali eredi di Portinari Ettore (c.f.: PRTTTR23C09L840X); Perigozzi Liliana Matilde nata a Arcugnano il 27.02.1955 - c.f.: PRGLNM55B67A377U; Portinari Alessandra, nata a Vicenza il 05.05.1977 - c.f.: PRTLSN77E45L840Z; Portinari Daniele nato a Vicenza il 14.06.1979 -c.f.: PRDNL79H14L840A; Portinari Adriano nato a Vicenza il 16.08.1942 - c.f.: PRDNR42M16L840I; Portinari Bertilla, nata a Vicenza il 28.07.1945 - c.f. PRBTTL45L68L840I; Portinari Maria nata Vicenza il 06.07.1951- c.f.: PRTMRA51L46L840W; Portinari Graziano nato a Vicenza il 07.09.1940-c.f.: PRTGZN40P07L840K; Portinari Giovanni, nato a Vicenza il 01.01.2005-c.f.: PRGNN05A01L840L; Portinari Girolamo, nato a Vicenza il 01.01.2005-c.f. PRGLM05A01L840U; Portinari Giuseppe, nato a Vicenza il 01.01.2005-c.f.: PRGPP05A01L840W, ed eventuali eredi e aventi causa, a comparire nella causa 5194/15 avanti il Tribunale di Vicenza il giorno 21.12.2015, ore di rito, poi differita ex art. 168bis comma 5 c.p.c. al 22.04.16 ore 9,20 con l'invito a costituirsi nel termine di almeno venti giorni prima dell'udienza fissata e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre suddetto termine comporterà le decadenze e preclusioni di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà in loro declaranda contumacia, per sentir dichiarare che da oltre 20 anni il signor Portinari Paolo (n. a Vicenza il 03.04.1964, res. in Vicenza, San Pietro Intrigogna 98 - c.f.: PRTPLA64D03L840R) esercita un possesso pacifico, ininterrotto, continuato, esclusivo, pubblico e senza opposizione sui beni di seguito indicati: in Comune di Vicenza: Fig. 26, mapp. n.321; mapp. n.341; mapp.n. 365,sub.1; m.n. 324; mapp.n.327; mapp.n.326 ; mapp.n. 344, sub.1; mapp.n. 370 ; mapp.n. 340; mapp.n. 109, sub.3 ; e dunque per l'effetto accertare e dichiarare che il signor Portinari Paolo è proprietario pieno ed esclusivo di predetti immobili, avendo usucapito gli stessi, per le quote già di non sua proprietà, ex artt. 1158 e ss c.c. e dunque a titolo originario. Con ogni conseguenza di legge.

avv. Nereo Zocca

avv. Carlotta Zocca

T15ABA14946 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione

Il signor Portinari Graziano (n. a Vicenza il 07.09.1940),- c.f.: PRTGZN40P07L840K, rappresentato e difeso dagli avv.ti Nereo Zocca e Carlotta Zocca del Foro di Vicenza cita i signori Perigozzi Liliana Matilde nata a Arcugnano il 27.02.1955 - c.f.: PRGLNM55B67A377U, e per le quote di 3/15 ciascuno a Portinari Alessandra, nata a Vicenza il 05.05.1977 - c.f.: PRTLSN77E45L840Z e Portinari Daniele nato a Vicenza il 14.06.1979 -c.f.: PRDNL79H14L840A Portinari Giovanni, nato a Vicenza il 01.01.2005 - c.f.: PRGNN05A01L840L; Portinari Girolamo nato a Vicenza il 01.01.2005 - c.f. PRGLM05A01L840U; Portinari Giuseppe



nato a Vicenza il 01.01.2005 - c.f.: PRTGPP05A01L840W; Portinari Adriano nato a Vicenza il 16.08.1942 - c.f.: PRT-DRN42M16L840I; Portinari Bertilla, nata a Vicenza il 28.07.1945 - c.f. PRTBTL45L68L840I, Portinari Ettore deceduto nel 2012 (con gli eredi Portinari Silvano nato a Vicenza il 27.05.1948- c.f.: PRTSVN48S01L840J; Portinari Albino nato a Vicenza il 27.05.1955 - c.f.: PRTLBN55E27L840J e Portinari Diego, nato a Vicenza il 12.03.1964 - c.f.: PRTD-GI64C12L840V); Portinari Maria nata Vicenza il 06.07.1951- c.f.: PRMRA51L46L840W; Portinari Paolo n. a Vicenza il 03.04.1964 - c.f.:PRTPLA64D03L840R, in proprio e quale erede di Portinari Rino, ed eventuali eredi e aventi causa, dinanzi al Tribunale di Vicenza, causa civile nr. 5192/15 R.G. per l'udienza del il giorno 21.12.2015 ore di rito, poi differita ex art. 168bis comma 5 c.p.c. al 22.01.16 h.9,00 ulteriormente differita al 15.04.16 h.9,15 con l'invito a costituirsi nel termine di almeno venti giorni prima dell'udienza fissata e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre suddetto termine comporterà le decadenze e preclusioni di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà in loro declaranda contumacia, per sentir dichiarare che da oltre 20 anni il signor Portinari Graziano (n. a Vicenza il 07.09.1940), esercita un possesso pacifico, ininterrotto, continuato, esclusivo, pubblico e senza opposizione sui beni di seguito indicati: in Comune di Vicenza Fig. 26, mapp. n.369, sub.1; mapp. n.335, sub.1; mapp.n. 337, sub.1; mapp.n. 110, sub 3; mapp.n. 366, sub.1;mapp.n. 365, sub.2; mapp.n. 331; mapp.n. 330, sub.1; mapp.n. 328; mapp.n. 336; mapp.n. 376; m.n 370, sub.2; m.n 344 sub.2; m.n 109, sub 4;m.n 110, sub.5; m.n 342, sub. 1 graffato al Fig.26 Mapp.115, sub 2, e dunque per l'effetto accertare e dichiarare che il signor Portinari Graziano è proprietario pieno ed esclusivo di predetti immobili, avendo usucapito gli stessi, per le quote già di non sua proprietà, ex artt. 1158 e ss c.c. e dunque a titolo originario; Con ogni conseguenza di legge.

avv. Nereo Zocca

avv. Carlotta Zocca

T15ABA14947 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE

Atto di citazione per usucapione

I sig.ri Mazzucco Marco e Gigliotti Anna Rita, quali genitori esercenti la potestà sul figlio minore Mazzucco Emanuele rappresentati e difesi dall'avv. Alberto Scotti presso il cui studio in Pordenone C.so Vittorio Emanuele II, 54 hanno eletto domicilio, citano davanti il Tribunale di Pordenone, G.I. designando per l'udienza del 15 aprile 2016, ore di rito gli eventuali eredi e aventi causa dei sigg.ri: Del Colle Giacomo, nato a Castelnovo del Friuli il 11/10/1896; Del Colle Gildo, nato a Castelnovo del Friuli il 12/11/1918; Del Colle Gino, nato a Castelnovo del Friuli il 18/12/1908; Del Colle Maria, nata a Castelnovo del Friuli il 18/09/1908; Del Colle Rino, nato a Castelnovo del Friuli il 13/10/1928; Detta Colli Maria (fu Giovanni vedova Del Colle), nata a Castelnovo del

Friuli il 13/11/1910, quali intestatari formali dei terreni così censiti nel Comune di Castelnovo del Friuli: N.C.E.U. Fig. 8, mapp. 310, e N.C.T al foglio n. 8, part. nr. 61, 96, 103, 154, 162, 164, 188, 245, 335, 398, 400, 404, 405, 410, 467, 477, 479, 480, 481, 489, 803, 939; al foglio n. 10 part. nr. 9, 50, 51, 52, 927, con invito a costituirsi in giudizio nel termine di venti giorni prima della data di udienza indicata, avvertendo che, in difetto, incorreranno nella preclusioni e decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e con avvertimento che, in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia, il tutto per sentire accertare e dichiarare l'usucapione ex art. 1158 c.c. a favore di Mazzucco Emanuele della piena proprietà dei terreni siti nel Comune di Castelnovo del Friuli censiti nel Catasto Fabbricati di quel Comune: Fig. 8, mapp. 310, nonché nel Catasto Terreni di quel Comune al foglio n. 8, particelle nr. 61, 96, 103, 154, 162, 164, 188, 245, 335, 398, 400, 404, 405, 410, 467, 477, 479, 480, 481, 489, 803, 939; al foglio n. 10 particelle nr. 9, 50, 51, 52, 927 con ordine di trascrizione dell'emananda sentenza.

Il Presidente del Tribunale di Pordenone, con provvedimento in data 28 ottobre 2015 ha autorizzato la notifica ex art. 150 c.p.c.

Pordenone 5/11/2015

avv. Alberto Scotti

T15ABA14958 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERCELLI

Atto di citazione

Il Presidente del Tribunale di Vercelli, in data 3 novembre 2015, su parere favorevole del P.M. ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione con il quale Castagna Dino nato a Roasio il 19 novembre 1930 e residente a Villa del Bosco, Via Torino n. 3 C.F. CSTDNI30S19H365M ha convenuto in giudizio Giacometti Caterina fu Lorenzo Ved Lei, Lei Fernand, Lei Jean Jacques, Lei Louis, Scarognina Paola fu Domenico Ved Lei, Castagna Enza e tutti i loro a comparire avanti al Tribunale di Vercelli per l'udienza del 12 maggio 2016 con l'invito a costituirsi nel termine di giorni 20 prima della data d'udienza indicata, avvertendo che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui all'art. 38 e 167 codice di procedura civile e che in caso di mancata comparizione l'attore procederà in giudizio in dichiarata contumacia dei convenuti per accertare e dichiarare Castagna Dino unico ed esclusivo proprietario dei terreni censiti al N.C.E.U. del Comune di Villa del Bosco al foglio 9 particella 542, foglio 9 particella 541, foglio 9 particella 544 a titolo di usucapione per averlo posseduto da oltre venti anni, pacificamente, continuamente e pubblicamente animo domini. Ordinare al conservatore dei RR.II. di procedere alla trascrizione della sentenza.

Borgosesia, 15 ottobre 2015

avv. Beatrice Novelli

TC15ABA14779 (A pagamento).



TRIBUNALE DI BARI*Notifica per pubblici proclami*

Valentini Francesco, difeso dall'avv. Giovanni Nardelli con studio in Locorotondo (Ba) alla via Fasano n. 74, cita i seguenti soggetti e, ove essi non più in vita, i loro eventuali eredi: Giacobelli Barbara, Giacobelli Giuseppe, Giacobelli Maria, Valentini Cosima e Valentini Paolo Antonio; a comparire dinanzi al Tribunale di Bari all'udienza del 11.4.'16, per ottenere l'usucapione degli immobili in Locorotondo alla c.da Ferrante, distinti in c.t. al foglio 14, p.lle 179 sub 2, 1178 sub 1, 179 sub 4 e 1179.

avv. Giovanni Nardelli

TC15ABA14793 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO*Notifica per pubblici proclami*

Il Presidente del Tribunale di Nuoro, su parere favorevole del P.M., ha autorizzato il 28.10.2015 la notifica per pubblici proclami dell'Atto di Citazione con il quale Meloni Giovanni Angelo (c.f. MLNGNN66A03I448B) nato il 3.1.1966 a Sarule e ivi residente in Via Filiseo n.°21, rappresentato e difeso dall'Avvocato Cosimo Forma del Foro di Nuoro presso il cui Studio in Via Monsignor Melas n.°44 in Nuoro elegge domicilio cita Marcello Nicolosa (fu Sebastiano), Marrazzu Caterina (fu Salvatore), Marrazzu Gonaria (fu Salvatore), Marrazzu Mariantonia (fu Salvatore), Marrazzu Monserrata (fu Salvatore), Meloni Grazia (fu Ignazio), Meloni Salvatore (fu Ignazio), Floris Nicolosa, Maccioni Giovanna, Cossu Giovanni (fu Michele), Cossu Grazia, Cossu Mariangela, Cossu Pasqua, Cossu Pasquale, Ladu Mariangela (fu Sebastiano), Ladu Salvatore (fu Sebastiano), Floris Maccioni Gonario (fu Antonio), Floris Maccioni Nicolosa (fu Antonio), Maccioni Anna (fu Salvatore), Porcu Gesuina, Floris Gonario Santino, Floris Luigia (fu Pasquale), Floris Monserrata, Floris Pasquale, Floris Pietruccia (fu Pasquale), Floris Rosalia (fu Pasquale), Floris Santino, Floris Campus Mariantonia (fu Pietro), Pira Lucia (fu Antonio), Pira Pietruccia, Porcu Antonio, Porcu Cosimo, Porcu Daniele, Porcu Gesuino, Porcu Grazia, Porcu Pasquale, Porcu Salvatore, Brandinu Pasquale (fu Pietro), Meloni Crudu Battista (fu Giovanni), Meloni Crudu Francesca (fu Giovanni), Meloni Crudu Michele (fu Giovanni), Meloni Crudu Salvatore (fu Giovanni) Floris Serra Nicolosa (fu Cosimo), Forma Antonia, Lai Antonio, Noli Cosimo (fu Daniele), Noli Giovanni, Noli Lucia, Noli Maria, Noli Raffaele, Floris Gonario Santino,

Floris Luigia, Floris Maria Monserrata, Floris Pasquale, Floris Pietruccia, Crudu Michele, Vera Vilia Alberta (fu Salvatore), Vera Vilia Antonio (fu Salvatore), Vera Vilia Pietro (fu Salvatore), Vera Vilia Pietruccia (fu Salvatore), Marcello Antonio (fu Sebastiano) nonché i rispettivi eredi e/o aventi causa a comparire all'udienza del 7 giugno 2016 ore di rito con invito a costituirsi davanti il Tribunale Civile di Nuoro nel termine di venti giorni prima dell'udienza ai sensi dell'art.166 C.p.c. e comparire nanti il Giudice che verrà nominato con l'avviso che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38, 167 c.p.c. per ivi sentirsi accogliere le seguenti conclusioni accertare e dichiarare che l'attore possiede a tutt'oggi in modo pacifico, pubblico, continuato ed ininterrotto per 30 anni le unità immobiliari del Comune di Sarule (Nu) e distinte al Catasto Terreni al Foglio 4, particella n.°176, Foglio 9, particella n.°76, Foglio 13, particelle nn.° 1315 e 1317, Foglio 6, particelle nn.° 245, 247, 346, 350, 384, 387, 388, 389 e Catasto Fabbricati al Foglio 12, particella n.° 1228, sub. 2 pertanto ex artt. 1146 2°c. e/o 1158 c.c. dichiarare l'acquisto a titolo originario per intervenuta accessione nel possesso e/o per intervenuta usucapione e per l'effetto ordinare al conservatore le necessarie trascrizioni e volturazioni con esonero di responsabilità. Con vittoria di spese in caso di opposizione.

Nuoro, 12 novembre 2015

avv. Cosimo Forma

TC15ABA14805 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ORISTANO*Notifica per pubblici proclami*

I sigg. Dejana Giovanni, Frau Maria Antonica e Maria Pasqua FU MAURO, tutti di residenza sconosciuta, sono chiamati a costituirsi pena le decadenze degli artt. 38 e 167 c.p.c. almeno 10 giorni prima dell'udienza del 21 gennaio 2016 ore 9.30 avanti il Tribunale di Oristano, nel giudizio 1465/2013 proposto dal sig. Marras Giuseppe residente in Ardauli tramite l'Avv. Carlo Cuccu, per l'accertamento dell'usucapione e il riconoscimento della sua piena proprietà sull'abitazione sita in Ardauli e distinta al NCEU foglio 10, particella 2149, subalterno 11 e del fondo distinto al NCT foglio 10, particella 2149 con conseguente ordine al Conservatore dei RRII di trascrivere l'acquisto.

avv. Carlo Cuccu

TX15ABA326 (A pagamento).



*AMMORTAMENTI***TRIBUNALE DI IMPERIA**
Sezione Volontaria Giurisdizione*Ammortamento certificati azionari*

Il Presidente f.f. del Tribunale di Imperia, letto il ricorso presentato da Rolla Leonardo, nato ad Imperia il 12/2/1943 (proc. n. 1435/2015 R.G.), con decreto 12/11/2015 ha pronunciato l'ammortamento dei seguenti certificati azionari della società Balneare Turistica Imperiese spa, corrente in Imperia, via San Maurizio n. 2:

Certificato n. 1087 di 20 azioni del 26/12/1983

Certificato n. 1088 di 20 azioni del 26/12/1983

autorizzando la società Balneare Turistica Imperiese spa a rilasciare il duplicato degli stessi entro trenta giorni dalla data della pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salva opposizione del detentore.

Imperia, 20/11/2015.

avv. Mario Giribaldi

T15ABC14867 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI FOGGIA*Ammortamento di assegni circolari*

Il Presidente del Tribunale di Foggia con decreto n. 2312/2015 VG - cron. n. 3485/2015, del 5/6.11.2015, accogliendo pari ricorso della Sig.ra IRMICI Anna Soccora, nata a San Severo il 14.12.45 ed ivi residente alla Via Solferino n. 45 (c.f. RMCNSC45T54I158W) ha dichiarato l'ammortamento dei seguenti assegni circolari emessi il 9.8.2007 dalla Banca Popolare di Milano - Agenzia di San Severo in favore di Mezzina Alessandro e da questi girato in bianco in data e luogo imprecisati:

Assegno circolare n. 3700514088-11 di euro 10.000,00;

Assegno circolare n. 3700514089-12 di euro 10.000,00;

Assegno circolare n. 3700514090-00 di euro 10.000,00;

Il Presidente del Tribunale di Foggia ha autorizzato il pagamento dei predetti titoli dopo 15 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché nel frattempo non sia fatta opposizione dal detentore.

Foggia, 24.11.2015

avv. Vincenzo D'Isidoro

T15ABC14929 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORINO*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Torino, letto il ricorso n. 10272/2015 R.G., in data 14/11/2015 pronuncia l'ammortamento di n. 5 cambiali così come descritte nel ricorso e relativi documenti allegati, domiciliate presso Biver-Banca Ag. Borgaro Torinese (TO), emesse a favore della società Villa Trading s.p.a. successivamente incorporata per fusione nella società beneficiaria Semeraro Holding s.r.l. attualmente denominata G.S.H. s.r.l., ed autorizza l'esperimento della procedura di cancellazione dei protesti relativi trascorsi trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Per la parte ricorrente S. Trading s.r.l.
il legale rappresentante
Bozzi Gaetano

T15ABC14936 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Ammortamento libretti di deposito
a risparmio al portatore*

Il Presidente dott. Sergio Fusaro con decreti n. 2102/15 - 2103/15 R.V.G. dichiara l'inefficacia dei libretti di deposito al portatore:

- n. 226/10 emesso da Credem Banca, contraddistinto con il nome Gasparetto Allegra

- n. 226/11 emesso da Credem Banca, contraddistinto con il nome Gasparetto Mirtilla.

Autorizza l'Istituto emittente a rilasciare il duplicato una volta trascorsi i termini di legge.

Giovanni Gasparetto

T15ABC14944 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Forlì con decreto n. 3562/2015 del 08/09/2015 R.G. 840/2015 ha dichiarato l'ammortamento della cambiale di € 6.594,62 emessa da Rental Srl, con debitore Taddei spa, recante data 22/09/2014



con scadenza 10/11/2014 e ne ha ordinato la pubblicazione per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica parte II e le notifiche prescritte per legge, a cura del ricorrente all'emittente, e autorizzato il pagamento decorsi trenta giorni dalla pubblicazione purché nel frattempo non intervengano opposizioni.

Forlì-Cesena, 17/11/2015

avv. Daniele Ercolani

TC15ABC14808 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI TERNI
Sezione Volontaria Giurisdizione

Nomina curatore di eredità giacente R.G. 631/15

Il Tribunale di Terni, in persona del Giudice delle Successioni Dott. Luca Ponzillo, su ricorso presentato dall'avv. Marco Tudisco, ha nominato l'avv. Marco Muzi, nato a Terni il 08/07/1970, con Studio in Viale della Stazione 66 - 05100 Terni (C.F. MZUMRC70L08L117U), Tel. e Fax 0744-432121, p.e.c. marco.muzi@ordineavvocatiterni.it, curatore dell'Eredità giacente di Quaglietti Silvia, nata a Terni il 08/04/1937 (c.f. QGL-SLV37D48L117C) ed ivi deceduta in data 21/10/2014.

L'avv. Marco Muzi ha accettato l'incarico in data 04/11/2015 e nella medesima data ha prestato il giuramento di bene custodire ed amministrare i beni dell'eredità giacente.

Terni li 20/11/2015

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Marco Muzi

T15ABH14927 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Eredità giacente di Pavoncello Cesare

Il Tribunale di Velletri, con decreto emesso in data 12 febbraio 2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Pavoncello Cesare nato a Roma l'8 giugno 1947 e deceduto il 13 gennaio 2010 nominando curatore dell'eredità l'avv. Federico Marchegiani con studio in Albano, Corso Matteotti, 149.

Il cancelliere
S. La Rosa

Il presidente
dott. F. Monastero

TC15ABH14768 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Eredità giacente di Macchione Laura

Il Tribunale di Velletri, con decreto emesso in data 19 marzo 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Macchione Laura nata a Roma il 24 gennaio 1967 e deceduta il 14 marzo 2009 nominando curatore dell'eredità l'avv. Vincenzo Buttacchio con studio in Velletri, Corso della Repubblica, 49.

Il cancelliere
S. La Rosa

Il presidente
dott. F. Monastero

TC15ABH14769 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI

Eredità giacente di Ponzo Faustina

Il Giudice con decreto in data 13.10.2015 ha nominato l'avv. Fabio Perciballi curatore dell'eredità giacente della sig.ra Ponzo Faustina, in sostituzione dell'avv. Emanuela Comandini rinunciataria".

Albano Laziale, 13.10.2015

Il cancelliere
Stefania De Angelis

TC15ABH14812 (A pagamento).

LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA

**COOP. EDIFICATRICE CASA
IN SOC. COOP. A R.L**

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: Galleria Giuseppe di Vittorio, 4 - Campi Bisenzio (FI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03706710484

Avviso ai creditori

Si rende noto che il Ministero dello Sviluppo Economico con D.M. del 10.03.2015 ha posto in l.c.a. la Cooperativa in oggetto e con D.M. del 06.05.2015 lo scrivente ne è stato nominato Commissario Liquidatore.

Chiunque ritenga di vantare crediti verso la disciolta cooperativa ha la facoltà, ai sensi dell'art. 207 L.F., entro 15 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, di proporre domanda di insinuazione al passivo.



Tale domanda dovrà essere indirizzata allo scrivente alla seguente e-mail pec claudiociardella@pec.it, e alla stessa dovranno essere allegati tutte le copie dei documenti giustificativi del credito vantato nei confronti della società, in mancanza delle quali la domanda formulata, non potrà essere accolta.

Data lì, 20.11.2015

Il commissario liquidatore
rag. Claudio Ciardella

T15ABJ14892 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI SONDRIO

Acquisizione proprietà per usucapione

La signora Sceresini Anna, nata a Sondrio il 14 gennaio 1972, residente a Montagna in Valtellina (SO), Via Vervio, n. 18 (C.F. SCRNNNA72A54I829J), difesa e rappresentata dall'avv. Giuseppe Palotti (C.F. PLTGPP65M14E200G), con studio in Sondrio, Galleria Parravicini n. 8, ivi elettivamente domiciliata, con ricorso depositato in data 21.10.2015 (RG 1516-2015), ha chiesto al Tribunale di Sondrio di essere dichiarata proprietaria per intervenuta usucapione, dei seguenti beni siti in Montagna Valtellina (SO) distinti al: foglio 32, particella 147, sub, 3, categoria A4, classe 1, consistenza 2,5 vani - catasto fabbricati; foglio 32, particella 902, categoria C6, classe U, consistenza 13 mq - catasto fabbricati, foglio 32, particella 909, vigneto, classe 3, are 01,50 - catasto terreni; foglio 32, particella 157, cast. frutto, classe 3, are 01,30 - catasto terreni; foglio 24, particella 843, bosco ceduo, classe 4, are 00,15 - catasto terreni; foglio 24, particella 844, bosco ceduo, classe 4, are 00,43 - catasto terreni; foglio 24, particella 845, bosco frutto, classe 3, are 05,00 - catasto terreni; foglio 24, particella 861, seminativo, classe 3, are 04,10 - catasto terreni; foglio 24, particella 887, vigneto, classe 5, are 01,20 - catasto terreni; foglio 24, particella 1040, vigneto, classe 5, are 03,80 - catasto terreni; foglio 23, particella 1061, seminativo, classe 3, are 04,00 - catasto terreni; foglio 23, particella 1145, cast. frutto, classe 4, are 00,77 - catasto terreni; foglio 8, particella 4, pascolo, classe 2, are 01,00 - catasto terreni; foglio 8, particella 47, pascolo, classe 2, are 06,00 - catasto terreni; nonché i seguenti beni siti in Poggiridenti (SO) distinti al foglio 1, particella 256, cast. frutto, classe 1, are 01,40 - catasto terreni; foglio 1, particella 1041, vigneto, classe 4, are 03,60 - catasto terreni.

Avv. Paolotti Giuseppe

TC15ABM14785 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SONDRIO

Acquisizione proprietà per usucapione

Il signor Sceresini Roberto, nato a Sondrio il 17/04/1958, residente a Montagna in Valtellina (SO), via Vervio, n. 16/B (C.F. SCRRRT58D17I829G), difeso e rappresentato dall'avv. Giuseppe Palotti (C.F. PLTGPP65M14E200G), con studio in Sondrio, Galleria Parravicini n. 8, ivi elettivamente domiciliato, con ricorso depositato in data 21.10.2015 (RG 1517-2015), ha chiesto al Tribunale di Sondrio di essere dichiarato proprietario per intervenuta usucapione dei beni immobili siti in Montagna Valtellina, località Alpe Mara, foglio 8, part. 93, subalterno 2 (stalla) - cat. C2, classe 1, consistenza 20 mq.; - foglio 8, part. 88, subalterno 1 (casello).

avv. Palotti Giuseppe

TC15ABM14786 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SONDRIO

Acquisizione proprietà per usucapione

La signora Testini Luciana, nata a Sondrio il 20/03/1959, residente a Montagna in Valtellina (SO), via Vervio, n. 13 (C.F. TSTLCN59C60I829D), difesa e rappresentata dall'avv. Giuseppe Palotti (C.F. PLTGPP65M14E200G), con studio in Sondrio, Galleria Parravicini n. 8, ivi elettivamente domiciliata, con ricorso depositato in data 21.10.2015 (RG 1518-2015), ha chiesto al Tribunale di Sondrio di essere dichiarata proprietaria per intervenuta usucapione il bene immobile sito in comune di Sondrio, località Agneda, foglio 56, particella 68, qualità prato, classe 2, are 18,00, reddito dominicale €. 7,81, reddito agrario €. 9,30.

Avv. Palotti Giuseppe

TC15ABM14787 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRANI

Ricorso ex art. 1159 c.c.

L'avv. Sabino Liuni difensore di Piccolo Raffaele chiede la pubblicazione del provvedimento reso dal giudice Milillo del Tribunale di Trani nel giudizio RG n. 219/2013 proposto da Piccolo Raffaele che ha dichiarato l'usucapione in suo favore del Fondo rustico in agro di Minervino Murge, Contrada Difesa Campanelli - Alta Murgia, in catasto foglio 166 pte 35, estesa per are 35,36, foglio 166 pte 52, estesa per are 31,54; foglio 166 pte 79, di cui are 49,77 seminativo ed ha. 2,90,93 pascolo, in danno di Capozzi Anna, Cataldo,



Cristina, Domenico, Felicia, Giuseppe, Iolanda, Irene fu Giuseppe, Irene fu Michele, Luigi fu Giuseppe, Luigi fu Michele, Michele fu Giuseppe, Michele fu Michele, Pasquale, Rosa fu Giuseppe, Rosa fu Luigi, Di Renzo Antonio e Musto Chiara.

Trani,

avv. Sabino Liuni

TC15ABM14791 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

EREDITÀ BENEFICIATA DI CAZZAVILLAN CLAUDIO

Stato di graduazione eredità beneficiata di Cazzavillan Claudio

Estratto atto notaio Guglielmi del 13 novembre 2015, n. 56345 Rep., contenente lo stato di graduazione dell'eredità beneficiata di Cazzavillan Claudio, deceduto a Montecchio Maggiore il 20 gennaio 1994. Curatore Giudiziale eredità: Avv. Roberto Carlotto.

Debiti del defunto: Euro 91.159,10.

Liquidità esistente: Euro 7.633,54.

Spese in prededuzione: Euro 4.932,00 (832,00 spese procedura e 4.100,00 spese e competenze notaio assistenza e redazione stato graduazione).

Importo residuo per i creditori: Euro 2.701,54.

“Stato di graduazione” formato dal Curatore:

Creditore privilegiato

Equitalia Nord S.p.A. Euro 4.256,39

Creditori chirografari

Equitalia Nord S.p.A. Euro 21,81

Wuerth S.r.l. Euro 794,88

Fercolor S.r.l. Euro 244,88

Itw S.r.l. Euro 1.576,95

Mem S.r.l. (in persona del liquidatore Mascotto Cesarino) Euro 102,21

Cime S.p.A. (ora LA.FRA.SE. S.r.l.) Euro 16.327,64

Compressori Ceccato S.r.l. Euro 380,57

Hilti Italia S.p.A. Euro 2.045,99

Unicredit Euro 30.259,97

Sonepar Italia S.p.A. Euro 3.623,12

Cassa Rurale ed Artigiana di Brendola Euro 29.573,64

Camerra Silvano S.n.c. Euro 1.561,30

Camerra Silvano Euro 389,75.

Sarà pagato parzialmente per Euro 2.701,54 il creditore privilegiato.

Nulla residua per i creditori chirografari.

notaio
Vito Guglielmi

T15ABN14855 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE

Eredità beneficiata di Ius Giancarlo

Il sottoscritto dott. Annalisa Gandolfi Notaio in Spilimbergo (PN) comunica la formazione dello stato di graduazione finale predisposto ai sensi dell'art. 499 c.c. dell'eredità beneficiata di Ius Giancarlo, nato a Zoppola (PN) il 19 giugno 1953

A) Crediti da liquidarsi in prededuzione ex art. 511 C.C.

- Competenze, spese dell'ing. FACIN Franco Euro 2.426,58, pagato; - Spese e rimborsi del dott. Paolo Fabris Euro 2.422,47, pagato; - Onorario, competenze e spese del notaio Annalisa Gandolfi Euro 10.412,23, pagato; - Tassazione separata 2009 Euro 21.604,55, pagato; - Tassazione separata 2010 Euro 6.053,70, pagato; - Onorario, competenze e spese del curatore CIGANOTTO Paolo Euro 13.703,04, da pagare; - Prestazioni notarili in corso di maturazione Euro 4.000,00, di cui Euro 2.750,00 da imputarsi alla massa immobiliare ed Euro 1.250,00 da imputarsi alla massa mobiliare, da pagare; - Fondo spese future di procedura Euro 4.000,00, da pagare.

B) Crediti aventi privilegio sulla massa immobiliare:

- Banca Popolare di Vicenza, credito garantito da ipoteca di Euro 184.540,76 comprensivi di interessi; - Banca Popolare di Vicenza, credito garantito pari ad Euro 47.890,75 non capiente con il realizzo netto; - Comune di Zoppola credito garantito da privilegio Ici pari ad Euro 169,00.

C) Crediti aventi privilegio sulla massa mobiliare:

- Equitalia del FVG, Euro 100,00; - Colussi Antonio, Euro 3.978,00; - Ferrari Cristina, Euro 3.107,52; - Mori Eridania, Euro 2.896,61; - Netto Maria Teresa, Euro 1.278,98; - Perin Sandro, Euro 5.182,82; - Giacom Giulia (Tridimont di), Euro 1.000,00; - Idea Grafica di Moraru Violetta, Euro 6.048,00.

D) Crediti chirografari:

Creditori chirografari: - Equitalia del FVG, Euro 49,84; - Banca Popolare di Vicenza, Euro 9.148,05; - Banca Popolare di Vicenza, titolare di un credito chirografario di Euro 53.308,67; - Banca di Credito Coop., Euro 11.619,27; - Banca di Roma Unicredit, Euro 22,59; - Banca di Roma Unicredit, Euro 6,91; - Banca di Roma Unicredit, Euro 9.109,26; - Banca di Roma Unicredit, Euro 9.726,13; - Activa S.r.l. (Avv. Scandurra), Euro 1.569,16; - Bright & Sound di Marques, Euro 334,28; - Centrodomotica S.r.l., Euro 382,04; - Centro Servizi Europa '92 S.r.l., Euro 44,70; - Citifin S.p.a., Euro 1.401,13; - Comune di Fiume Veneto, Euro 50,44; - Co.sp Edil S.r.l., Euro



22.461,94; - Facau S.r.l., Euro 250,63; - FV Flumen Viaggi S.r.l., Euro 1.157,53; - Germacar Auto S.p.a., Euro 1.432,64; - Horizon S.r.l. (Studio Santarossa), Euro 166,07; - Icar Torino, Euro 57,31; - Iseppi S.r.l. (c/o Bevilacqua E.), Euro 7.966,83; - Linguae Mundi di Piva S.a.s., Euro 246,19; - Luce Viva S.r.l., Euro 715,35; - Neos Finance S.p.a., Euro 1.194,87; - Office Store Galler S.r.l., Euro 79,37; - Orchestra S. Marco (Avv. L. Turrin), Euro 6.303,63; - P.B.L. S.r.l., Euro 13.651,02; - Telecom S.p.a., 92,09; - Tim (Mediafactoring S.p.a.), Euro 251,18.

Il notaio
Annalisa Gandolfi

T15ABN14920 (A pagamento).

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

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 132).

TRIBUNALE DI ORISTANO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Oristano con decreto del 21.10.2015 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Melis Giuseppe nato a Siris il 28.05.1931 con ultima residenza in Mogoro, scomparso dal 28.05.2005 con l'invito previsto dall'art. 727 c.p.c.

Mogoro 21.10.2015

avv. Gianfranco Serra

T15ABR14524 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 132).

TRIBUNALE DI MILANO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Milano - Dr.ssa Annachiara Massafra - con ordinanza del 30.10.2015 nel proc. R.G. 10789/2015 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Pionni Giovanni nato a Milano il 22 gennaio 1928 con ultima residenza in Milano alla via A. Aldini n. 108, scomparso dal 24 agosto 2005 con l'invito previsto dall'art. 58 c.c. e dagli art. 726 e ss. c.p.c. a chiunque abbia notizia dello scomparso di farle pervenire all'intestato Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Milano, 10 novembre 2015

avv. Cesare Q. Fiore

T15ABR14525 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 132).

TRIBUNALE DI GELA

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Internullo Angelo*

Il Tribunale di Gela con provvedimento del 24 marzo 2015 reso nel giudizio R.G. 117/15 V.G. ordina le pubblicazioni per la richiesta di dichiarazione di morte presunta di Internullo Angelo, nato a Niscemi (CL) il 26 febbraio 1942 con ultima residenza in Niscemi, via Cosenza n. 41, scomparso il 12 marzo 2004, con invito a chiunque abbia notizia della persona scomparsa, di farle pervenire al Tribunale di Gela entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Scordia, 3 settembre 2015

avv. Rocco Simone Gambera

TC15ABR14526 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FERRARA

Dichiarazione di assenza

Si rende noto che con sentenza n. 401/14 nel procedimento RG 3477/2013 V.G., depositata in data 27.3.2015, il Tribunale di Ferrara ha dichiarato l'assenza di Ruiba Luigi, nato a Ferrara il 24.12.1951.

Ferrara, 12.11.2015

avv. Carla Paolucci

T15ABR14850 (A pagamento).

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

SE.IN.COOP. S.R.L.

Sede legale: via dei Boschetti 13 - Monfalcone
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01108620319

Avviso di deposito di bilancio finale di liquidazione

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 del R.D. 16 marzo 1942 n. 267 (legge fallimentare), si comunica che il giorno 19/11/2015, presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Gorizia, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione della cooperativa Se.In.Coop. srl in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545 - terdecies c.c. con delibera n. 723 del 4 maggio 2012 della Giunta della Regione Autonoma Friuli Venezia Giulia.

Gorizia, 19 novembre 2015

Il commissario liquidatore
rag. Ariella Clemente

T15ABS14851 (A pagamento).



ARESINA SOC. COOP. A R.L.*in liquidazione coatta amministrativa*

Sede: c/o commissario liquidatore rag. Daniela Del Pio –
V.le dei Promontori 438 - 00122 Roma
Registro delle imprese: R.E.A.: MI1813081
Codice Fiscale e/o Partita IVA: C.F. 05319910963

Bilancio finale di liquidazione al 15 ottobre 2015

Il commissario liquidatore in data 2 novembre 2015 ha depositato presso il Tribunale di Monza il seguente Stato Patrimoniale:

Stato Patrimoniale

Attivo Passivo

Zero Zero

Conto Economico

Ricavi Zero

Costi anticipati dal Comm.

Spese postali Euro 22,65 - Spese notaio Euro 30,00 - R.A. Euro 6,20 - Spese chiusura Euro 350,00 - Totale costi Euro 358,65

Il commissario liquidatore
rag. Daniela Del Pio

T15ABS14875 (A pagamento).

C.G.I.L.S.S. SOC. COOP. SOCIALE*in liquidazione coatta amministrativa*

c/o commissario liquidatore dott. Giuseppe Testa, via E.
Berlinguer, 20 - 71017 Torremaggiore (FG)

Tel/Fax n. 0882/383140 - pec: GIUSEPPE.TESTA74@
PEC.COMMERCIALISTI.IT

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02236380719

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si avvisa che in data 17 novembre 2015 presso la Cancelleria Fallimentare Tribunale di Foggia, è avvenuto il deposito del bilancio finale di liquidazione, il conto della gestione e il piano di riparto finale della "C.G.I.L.S.S. Società Cooperativa Sociale a r.l." con sede in Foggia (FG), via Lorenzo Perosi 3 - Partita Iva 02236380719. Autorizzazione al deposito prot n. 0197770 del 14/10/2015 Ministero Sviluppo Economico Direzione Generale per gli Enti Cooperativi - Roma. Tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Castrovillari per le proprie contestazioni, nel termine di venti giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

Torremaggiore, 18 novembre 2015

Il commissario liquidatore
dott. Giuseppe Testa

TC15ABS14792 (A pagamento).

LOMBARDO MOLVAN & C. S.P.A.**Società di intermediazione mobiliare***in liquidazione coatta amministrativa*

D.M. Tesoro 20 novembre 1997 - Tribunale di
Catania n. 23121

Codice Fiscale: 03570510820

Partita IVA: IT02558470874

Deposito atti finali

Si comunica che in data 17 novembre 2015 il bilancio finale di liquidazione, il rendiconto finanziario ed il piano di riparto finale (accompagnati dalla relazione del Commissario Liquidatore e da quella del Comitato di sorveglianza) sono stati depositati presso la Cancelleria del Tribunale di Catania. Nel termine di venti giorni della presente pubblicazione, gli interessati potranno proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale di Catania, in applicazione delle disposizioni dell'articolo 87, commi da 2 a 5 e dell'art. 88 del D.Lgs. 385/1993. Per qualsiasi ulteriore informazione si prega contattare il Commissario Liquidatore Dott. Alessandro Carducci Artensio all'indirizzo alessandrocarducci@tecaconsulting.com.

Il commissario liquidatore
dott. Alessandro Carducci

TU15ABS306 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI**ESPROPRI****IMPRESA PIZZAROTTI & C. S.P.A.**

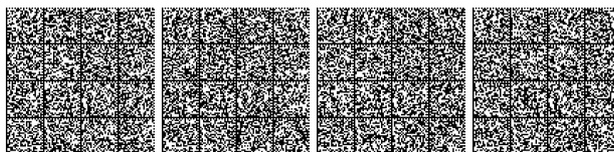
Sede: via A. M. Adorni, 1 - 43100 Parma
C.F. 01755470158 - P.IVA 00533290342

ANAS S.P.A.**Ufficio per l'Autostrada Sa-RC di cosenza**

Autostrada SA/RC - Lavori di ammodernamento ed adeguamento al tipo 1/a delle Norme CNR/80. Tronco 2° Tratto 6° Lotto unico dal Km 286+000 (svincolo di Altilia escluso) al Km 294+600 (svincolo di S. Mango incluso) - Tronco 2° Tratto 7° Lotto unico dal Km 294+600 (svincolo di S. Mango escluso) al Km 304+200 (svincolo di Falerna incluso).

Avvisa

Ai sensi dell'art. 26 comma 7 del D.P.R. 327/201 e successive modificazioni ed integrazioni, che sono stati emessi i Dispositivi d'autorizzazione al pagamento dell'indennità d'esproprio, prot. UCS-0027025-I del 9 novembre 2015 e prot. 0027026-I del 09/11/2015, per gli immobili di proprietà delle ditte di seguito elencate:



Comune di Nocera Terinese

1) Nobile Massimiliano, nato a Nocera Terinese (CZ) il 24 novembre 1975, C. F. NBLMSM75S24F910E, ed ivi residente in via Ligea n. 2 - Titolo: Proprietario - Foglio 33 - p.lle 861 e 997 – Indennità: € 10.216,75 (diconsi euro Diecimiladuecentosedici/75).

2) Ventura Amalia, nata a Roma (RM) l'8 dicembre 1933 e residente in Lamezia Terme (CZ), Via sauro, n. 15 - C.F. VNTMLA33T48H501Q - Titolo: Comproprietaria per 1/4 e Conduttore; Perri Sabina Maria, nata a Falerna (CZ) il 17.11.1957 e residente in Roma (RM), Via Salaria, n. 58 - C.F. PRRSNM57S57D476K - Titolo: Comproprietaria per 1/8; Perri Cesare Antonio Maria, nato a Falerna (CZ) il 07.06.1961 e residente in Roma (RM), Piazza Massa Carrara, n. 4 - C.F. PRRCRN61H07D476F - Titolo: Comproprietaria per 1/8; Barberio Giovanni, nato a Nicastro (CZ) il 30 settembre 1965 e residente in Lamezia Terme (CZ), Via Nazario Sauro, n. 15 - C.F. BRBGNN65P30F888E - Titolo: Procuratore di Perri Sabina Maria e Perri Cesare Antonio Maria, Foglio 23 – Particella 512 – Indennità: € 7.345,15 (diconsi euro Setteomilatreceototocinque/16).

Inoltre è stato emesso il Dispositivo d'autorizzazione al deposito, prot. UCS-0027485-I del 13 novembre 2015, presso il Ministero dell'Economia e Finanze dell'indennità d'esproprio per gli immobili di proprietà della ditta di seguito elencata:

Comune di Martirano Lombardo

1) Pacileo Enrico n. 5 maggio 1948 a Maida (CZ) e residente in Cardinale (CZ), corso S. Francesco, C.F. PCLNR-C48E05E834C - Titolo: Proprietario - Foglio 4 – Particelle 331, 332, 334, 336, 348, 350, 352, 362, 363, 365, 366, 367 e Foglio 6 – particella 124 – Indennità: € 8.121,80,22 (diconsi euro Ottomilacentotrentuno/80) di cui € 6.971,56 (diconsi euro Seimilanovecentosettantuno/56 da corrispondere agli aventi diritto ed € 1.150,24 (diconsi euro Millecentocinquanta/24) quale ritenuta d'acconto.

Nel termine di trenta giorni dal compimento delle relative formalità, in ossequio a quanto disposto dall'art. 26 comma 8 del D.P.R. 327/2001 e ss. mm. ii., potranno essere proposte osservazioni da parte di terzi in ordine all'ammontare dell'indennità o per la garanzia prestata. Decorso il predetto termine il provvedimento di autorizzazione al pagamento e/o di deposito delle indennità diventerà esecutivo.

Il Capo Compartimento
Dirigente dell'Ufficio per le Espropriazioni
F.to Ing. Vincenzo Marzi

Impresa Pizzarotti & C. S.p.A. -
L'incaricato espropriante
Fedele Adornetti

TC15ADC14776 (A pagamento).

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.

Ordine di pagamento diretto delle indennità di espropriazione

Delibera n. 11/22b/PAG - Esercizio 2015

Il Direttore Territoriale Produzione Bari, nella qualità di Dirigente dell'Ufficio Territoriale per le Espropriazioni – con sede in Bari, piazza A. Moro, strada Int. Stazione F.S., 57 – ai sensi e per gli effetti dell'art. 26 del D.P.R. 327/2001,

Rende noto

di avere disposto con Delibera n. 11/22b/PAG del 10 giugno 2015, il pagamento diretto a titolo di acconto di indennità di espropriazione provvisoria accettata, determinata ai sensi del DPR 327/2001 e s.m.i., a favore delle seguenti ditte proprietarie degli immobili censiti nel Comune di Foggia ed occorrenti per la realizzazione dei lavori sotto richiamati, le somme pure di seguito indicate:

Cappa Rocco, nato a Foggia il 24/04/1976 – Fg. 121 p.lle 222 e 58 – Indennità Euro 10.705,67 - Cappa Saverio, nato ad Anzano di Puglia (FG) il 7 ottobre 1959 – Fg. 121 p.lle 222 e 58 – Indennità Euro 10.705,67.

Tali immobili sono stati occupati per la realizzazione dei «Lavori per il rifacimento della sede ferroviaria della bretella di collegamento tra le linee Foggia-Bari e Foggia-Caserta, per la realizzazione delle opere civili connesse comprese le nuove viabilità e lo spostamento di tutti i sottoservizi interferenti»; lavori approvati e dichiarati di pubblica utilità dal Referente di Progetto di R.F.I. SpA con Delibera n. 15/22/DE del 13 dicembre 2012.

I terzi interessati potranno proporre opposizione nel termine perentorio di giorni trenta dalla pubblicazione.

Il direttore
Vincenzo Lamberti

TC15ADC14790 (A pagamento).

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

PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.

con unico azionista

Sede legale: via G.G. Winckelmann, 1 - 20146 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01538130152

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: modifica stampati. Codice Pratica n. N1B/2015/3413

Medicinale: AIROL

Codice farmaco: 023244015, 023244027

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

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



E' autorizzata la modifica del Foglio illustrativo in seguito al Readability User Test e l'adeguamento delle etichette al QRD template, 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 procuratore speciale
dott.ssa Maria Reposi

T15ADD14830 (A pagamento).

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

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

Titolare A.I.C.: Bristol-Myers Squibb S.r.l., via Virgilio Maroso 50 - Roma

Estratto di comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/113644 del 10/11/2015.

Specialità medicinale: KENACORT

AIC 013972056 - "40 mg/ml sospensione iniettabile" - 3 flaconcini da 1 ml Codice pratica: N1B/2015/1534

Tipologia di variazioni: tipo IB C.I.z) e tipo IB C.I.z)

Tipo di modifiche:

- Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test; adeguamento RCP ed Etichette al QRD template;

- Modifica stampati in accordo alla richiesta AIFA (aggiornamento elenco eccipienti).

E' autorizzata la modifica del Foglio Illustrativo e l'aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette al QRD template e in accordo alla richiesta AIFA, 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.

Estratto di comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/113696 del 10/11/2015

Specialità medicinale: MAXIPIME

AIC 028899019 - "500 mg/1,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" - 1 flaconcino 500 mg + 1 fiala solvente 1,5 ml

AIC 028899021 - "1000 mg/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" - 1 flaconcino 1000 mg + 1 fiala solvente 3 ml

AIC 028899033 - "2000 mg/10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" - 1 flaconcino 2000 mg + 1 fiala solvente 10 ml

Codice pratica: N1B/2015/2747

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

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User test.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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 entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare 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.

Direttore affari regolatori
dott. Sandro Imbesi

T15ADD14831 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: CODEX

Codice farmaco: 029032

Confezioni:

029032012 - "5 miliardi capsule rigide" 10 capsule

029032024 - "5 miliardi capsule rigide" 20 capsule

029032051 - "5 miliardi capsule rigide" blister da 10 capsule

029032063 - "5 miliardi capsule rigide" blister da 20 capsule

029032036 - "5 miliardi polvere per sospensione orale" 10 bustine



029032048 - "5 miliardi polvere per sospensione orale"
20 bustine

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

Codice pratica n.: N1B/2015/56

Tipo di modifica: Modifica stampati ai sensi degli art. 78-79 del D.Lgs. n. 219/2006

Modifica apportata: Modifica delle etichette nella veste tipografica definitiva (mock up).

Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/113646 del 10.11.2015.

E' autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate, fermo restando la responsabilità dell' Azienda titolare dell' AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti entro e non oltre sei mesi dalla medesima data, 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 così come indicata nell' oggetto.

Medicinale: FLUIMUCIL TOSSE SEDATIVO

Confezione: 032915011

Codice pratica n.: N1B/2015/3985

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/113600 del 10.11.2015.

Modifica apportata: Modifica RCP per adeguamento a QRD template. Modifica del PIL a seguito di Readability test.

E' autorizzata la modifica del Riassunto delle caratteristiche del Prodotto (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 6.5, 7) e del Foglio illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC.

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

Medicinale: FLUIMUCIL

Confezione: 020582211, 020582173, 020582223, 020582209, 020582262, 020582211, 020582274, 020582185

Codice pratica n.: N1B/2015/2790

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/113652 del 10.11.2015.

Modifica apportata: foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test e adeguamento del RCP al QRD template. Aggiunta pittogramma per Flui-mucil 600 mg compresse effervescenti.

E' autorizzata la modifica del RCP (paragrafi 4.2 e 4.8) e del Foglio illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC.

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

T15ADD14832 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

*Estratto comunicazione notifica regolare
del 04/11/2015 n. AIFA/V&A/P/110799*

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: C1B/2014/2362, C1B/2014/72

Medicinale: FOSINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE AUROBINDO, codice AIC 041706 (tutte le confezioni autorizzate)

MRP n. PT/H/0598/001/IB/005, PT/H/0598/001/P/001

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

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.a, Art. 78 D.Lgs 219/2006

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito dell' esito della procedura di Referral, ai sensi dell' art. 31 della Dir. 2001/83/EC, EMEA/H/A-31/1370 e del Foglio Illustrativo e delle etichette all' Art. 78 D.Lgs 219/2006

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



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

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

T15ADD14834 (A pagamento).

**WELLINGTON STREET DEVELOPMENT
PHARMA LTD**

Sede legale: 47 Oaklands Drive - Rathgar - Dublino 6
- Irlanda

Codice Fiscale e/o Partita IVA: IE9658913V

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

Titolare A.I.C.: Wellington Street Development Pharma Ltd
Codice pratica: N1A/2015/2068

Specialità medicinali:

EFTRY Ceftriaxone AIC 036102010 fiala 1 g

KRUXADE Amoxicillina + acido clavulanico AIC 036896025 compresse

KRUXADE Amoxicillina + acido clavulanico AIC 036896013 buste

AMOX Amoxicillina AIC 023909031 compresse

KLEKTICA 250 mg Levofloxacina AIC 040521015 compresse

KLEKTICA 500 mg Levofloxacina AIC 040521027 compresse

KRUKLAR Claritromicina AIC 038889010 250 mg comp.

KRUKLAR Claritromicina AIC 038889022 500 mg comp.

KRUXAGON Omeprazolo AIC 037818010 20 mg capsule Gastor.

KRUSTAT Simvastatina AIC 037664024 20 mg 28 cpr

KRUSTAT Simvastatina AIC 037664036 40 mg 28 cpr

KRUSTAT Simvastatina AIC 037664048 20 mg 10 cpr

KRUSTAT Simvastatina AIC 037664051 40 mg 10 cpr

KRUDIPIN 5 Amlodipina AIC 037679014 5 mg compresse

KRUDIPIN 10 Amlodipina AIC 037679026 10 mg compresse

CHARLYN Flunisolide AIC 036611010 monodose 1 mg/ml

BRUFIX Ambroxolo hydrochloride AIC 036612012 monodose 0,75mg/2ml

MUCOSTAR Carbocisteina AIC 024685036 1,5 g bustine

MUCOSTAR Carbocisteina AIC 024685012 50 mg / 200 ml sciroppo

IPNOLOR gocce Lormetazepam AIC 036449015 2,5 mg / ml gocce

DADUMIR Delorazepam AIC 036126023 20 compresse 1 mg

DADUMIR Delorazepam AIC 036126047 1 mg/ml gocce

KAIDOR gocce Citalopram AIC 036246015 40 mg/ml gocce

FENDER Diclofenac Sodico AIC 033803014 100 mg cpr rilascio pro.

FENDER Diclofenac Sodico AIC 033803038 6 fiale 75 mg/3 ml

BIOCALCIUM D3 Calcio Carbonato+ Vit. D3 AIC 035234018 1 g/800 u cpr eff.

TERASIDE Thiocolchicoside AIC 035966011 2 mg/ml soluz. p.i

Grouping di Variazioni: variazione C.I.8 a) type IAIN

Il seguente Grouping di variazioni è presentato al fine di ottenere l'introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

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

Krufarma S.r.l. - L'amministratore
Annunziata Pianigiani

T15ADD14835 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

*Estratto comunicazione notifica regolare
del 04/11/2015 n. AIFA/V&A/P/110830*

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: C1B/2014/1632

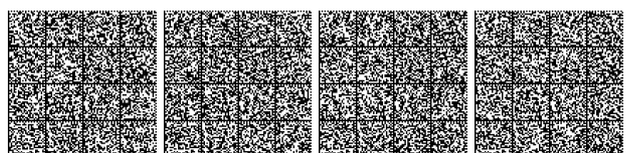
Medicinale: NEBIVOLOLO AUROBINDO, codice AIC 038616 (tutte le confezioni autorizzate)

MRP n. DE/H/979/01/IB/14

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

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

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo alla procedura NL/H/PSUR/029/002 e adeguamento dei testi al nuovo formato QRD.



E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.3, 4.6, 4.8, 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

T15ADD14836 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.000.000,00
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06647900965

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.

Specialità medicinale: PILUS

Confezioni e numeri AIC: Tutte

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/0158/001/IA/032

Codice Pratica: C1A/2015/3316

Variatione di Tipo IA, A.5.b): cambio del nome del sito di produzione del prodotto finito da MSD International GmbH (Puerto Rico Branch) LLC, Road #2, Kilometer 60.3, Sabana Hoyos, Arecibo, PR 00688 - U.S.A. a AIAC International Pharma, LLC Road #2, Kilometer 60.3, Sabana Hoyos, Arecibo, PR 00688 - U.S.A.

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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T15ADD14837 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare del 10/11/2015 n. AIFA/V&A/P/113745

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: C1A/2015/3356

Medicinale: RABEPRAZOLO AUROBINDO, codice AIC 041223 (tutte le confezioni autorizzate)

MRP n. PT/H/0663/001-002/IA/005

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

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

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del Foglio Illustrativo a seguito delle raccomandazioni adottate dal PRAC n° EMA/PRAC/450962/2015

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

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

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

T15ADD14838 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare del 04/11/2015 n. AIFA/V&A/P/110884

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: C1B/2014/3539

Medicinale: RIZATRIPTAN AUROBINDO, codice AIC 041562 (tutte le confezioni autorizzate)

MRP n. NL/H/2411/01-02/IB/009

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

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

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo al prodotto di riferimento.



E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2 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

T15ADD14839 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 –
00071 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01163980681 / n.
04775221007

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

*Modifiche apportate ai sensi del Regolamento
1234/2008/CE s.m.i.*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/3751 e N1B/2015/2059

Specialità medicinale: ALGOPIRINA FEBBRE E DOLORE

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate - 042178

Tipologia di variazione: C.I.z e C.I.1.a

Modifica Apportata:

N1B/2015/3751: La presente variazione viene presentata per armonizzare i testi autorizzati a quanto stabilito in seguito alla conclusione della procedura di Referral art.31 (Direttiva 2001/83/CE) EMA/348171/2015;

N1B/2015/2059: modifica di RCP, foglio illustrativo ed etichette al fine di recepire le conclusioni del test di leggibilità.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3; 4.4; 4.5; 4.8; 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e l'intero testo del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 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 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 variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T15ADD14846 (A pagamento).

HAMELN PHARMA PLUS GMBH

Sede: Langes Feld 13 - 31789 Hameln

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

Titolare: Hameln Pharma Plus GmbH .

Medicinale: FLUMAZENIL HAMELN .

Confezioni e numeri A.I.C.: 037498, tutte le confezioni.

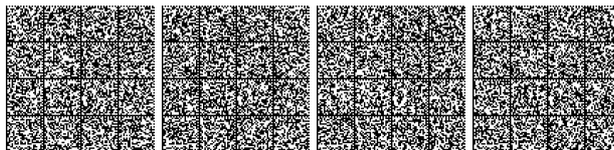
Procedura europea n. NL/H/0626/IA/006/G.

Modifica apportata ai sensi del regolamento n. 1234/2008/CE e successive modifiche: variazione di gruppo tipo IA, B.III.1.a.2 - Presentazione di un Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva, presentato da un fabbricante già approvato, da R0-CEP 2003-237-Rev 01 a R1-CEP 2003-237-Rev 01 e variazione C.I.8.a - Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza.

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

Un procuratore
dott.ssa Susanna Mecozzi

T15ADD14849 (A pagamento).



MYLAN S.P.A.

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

Avviso di rettifica medicinale
RAMIPRIL MYLAN GENERICS

Nell'avviso T-15ADD14804 sulla GU Parte II n. 136 del 24-11-2015 per il medicinale RAMIPRIL MYLAN GENERICS, dove è scritto: "Prezzo 7.07 Euro", leggasi: "Prezzo 7.06 Euro".

Il procuratore
Maria Luisa Del Buono

T15ADD14853 (A pagamento).

THERIACA S.R.L.

Sede legale: via Michele Mercati 51 - 00197 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08427210581
- 02052851009

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

Specialità medicinale: FERTOMCIDINA "U"

Confezioni e numeri A.I.C.: 100 ml flacone soluzione A.I.C. n. 033205016; 200 ml flacone soluzione A.I.C. n. 033205028; 1000 ml flacone soluzione A.I.C. n. 033205030. Codice pratica: N1A/2015/1825

Var. tipo IA in cat. C.I.8 a): introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF).

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott.ssa Angela Mascioni

T15ADD14856 (A pagamento).

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

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

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA
V&A/P/113734 del 10 novembre 2015

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2015/3737

Medicinale: PLANUM

Codice farmaco: 025247014, 025247026

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento dell'RCP al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3, 6.1, 6.5, 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 e all' Etichettatura.

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

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD14857 (A pagamento).

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Robert Koch, 1/2 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11957290155

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 e del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274

Medicinale DOLAUT 4% gel Codice 033913 - Confezioni: 017, 029

Codice pratica N1B/2015/3986

Tipologia di variazione: Grouping di 3 variazioni costituito da:

Tipo IA n. B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato per la sostanza attiva diclofenac

sodium. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato

(Amoli Organics) da: R1-CEP 1997-066-Rev 02 a: R1-CEP 1997-066-Rev 03.

Tipo IA n. B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato per la sostanza attiva diclofenac

sodium. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato

(Unique Chemicals) da: R1-CEP1997-041-Rev 03 a: R1-CEP1997-041-Rev 04



Tipo IB n. B.I.d.1.a) 4: Modifica del periodo di ripetizione della prova/periodo di stoccaggio o delle condizioni di stoccaggio della sostanza attiva quando non vi è certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato - Estensione del periodo di ripetizione della prova della sostanza attiva prodotta presso Unique Chemicals sulla base di dati in tempo reale da 36 mesi a 60 mesi.

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

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

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

T15ADD14858 (A pagamento).

**LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO LISAPARMA
S.P.A.**

Sede: via Licinio, 11 - 22036 Erba (CO)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00232040139

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

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE come modificato dal Regolamento 712/2012

Specialità medicinale, Confezione e numero A.I.C.:

TARGET 100 mg Atenololo + 25 mg Clortalidone - 28 compresse (AIC 025089032)

Codice Pratica: N1B/2015/3073

Variazione tipo IB - C.I.3 z) Aggiornamento stampati: Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al paragrafo 4.8 Effetti indesiderati e corrispondente Paragrafo Effetti Indesiderati del Foglio Illustrativo a seguito pubblicazione dell'esito della valutazione centralizzata dello PSUR (PSUSA) Procedura PSUSA/00000260/201409 per prodotti medicinali contenenti atenololo/clortalidone

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

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

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

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Delfrate

T15ADD14859 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00832400154

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

Specialità Medicinale A.I.C./Confezione:

A.I.C. 013046038 - ENTEROGERMINA 2 miliardi/5 ml sospensione orale - 10 flaconcini 5 ml

A.I.C. 013046040 - ENTEROGERMINA 2 miliardi/5 ml sospensione orale - 20 flaconcini 5 ml

A.I.C. 013046053 - ENTEROGERMINA 2 miliardi capsule rigide - 12 capsule rigide

A.I.C. 013046065 - ENTEROGERMINA 2 miliardi capsule rigide - 24 capsule rigide

A.I.C. 013046077 - ENTEROGERMINA 4 miliardi/5 ml sospensione orale - 10 flaconcini 5 ml

A.I.C. 013046089 - ENTEROGERMINA 4 miliardi/5 ml sospensione orale - 20 flaconcini 5 ml

A.I.C. 013046091 - ENTEROGERMINA 6 miliardi/2 g polvere per sospensione orale - 10 bustine

A.I.C. 013046103 - ENTEROGERMINA 6 miliardi/2 g polvere per sospensione orale - 20 bustine

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Codice Pratica: N1A/2015/2487 del 01/10/2015

Tipo di modifica: Variazione Tipo IA - A.4 Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante o del fornitore di un principio attivo, di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea: cambio di nome del fabbricante del principio attivo da sanofi-aventis S.p.A. a Sanofi S.p.A. - Viale Europa, 11 - 21040 Origgio (VA) Italia.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD14860 (A pagamento).



POLICHEM S.R.L.

Sede legale: via G. Marcora, 11 - 20121 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12967130159

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/CE

Titolare: Polichem S.r.l., Via G. Marcora 11 - 20121 Milano.

Specialità medicinale: INIMUR COMPLEX capsule molli vaginali - AIC: 036275030 e 036275028.

Variazione Tipo IB n. B.II.f.1 b)1 - Codice Pratica N1B/2015/3889.

Notifica del prolungamento del periodo di validità (da 1 a 3 anni) del prodotto INIMUR COMPLEX capsule molli vaginali, per tutte le confezioni autorizzate, prodotto, confezionato, controllato e rilasciato presso il sito Doppel Farmaceutici S.r.l., Via Martiri delle Foibe 1 - 29016 - Cortemaggiore - Piacenza - Italia. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Calogero Viola

T15ADD14861 (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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

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

Codice Pratica: N1B/2015/3514

Specialità medicinale, numeri di AIC e confezioni: CARBOCAINA 10 mg/ml soluzione iniettabile - 5 fiale da 5 ml; 10 mg/ml soluzione iniettabile - 5 fiale da 10 ml; 20 mg/ml soluzione iniettabile 5 fiale da 5 ml; 20 mg/ml soluzione iniettabile 5 fiale da 10 ml; AIC n. 016691

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

Grouping di due variazioni di tipo IB unforeseen: B.I.a.1.z e B.I.z - Eliminazione di un sito per le fasi di controllo qualità e rilascio dei lotti per il principio attivo (mepivacaina cloridrato) AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje Svezia, Kvarnbergatan 12, Södertälje.

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 Sabrina Baldanzi

T15ADD14862 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00832400154

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

Specialità Medicinale:

013941051 - FOILLE ANTISTAMINICO 75 mg/g gel - Tubo da 30 g

013941063 - FOILLE ANTISTAMINICO 75 mg/g gel - Tubo da 100 g

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Codice Pratica: N1B/2015/58 - Notifica AIFA approvazione del 18/11/2015

Tipologia variazione oggetto della modifica: Modifica stampati ai sensi degli art. 78-79 D.Lgs. n. 219/2006

Modifica apportata: Modifica delle etichette nella veste tipografica definitiva (mock up).

E' autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate, fermo restando la responsabilità dell'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 Comunicazione di notifica regolare, di cui al presente estratto, 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 che i lotti prodotti entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza 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.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD14863 (A pagamento).



EG S.P.A.

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

*Comunicazione notificata regolare UVA
del 10/11/2015 - Prot. n. 113765*

Medicinale: RANITIDINA EG 150 mg e 300 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 035387 - Confezioni: Tutte - Codice Pratica n. C1B/2014/2221

MRP n. DE/H/0110/001-002/IB/060

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in accordo al CSP finalizzato durante la procedura di PSUR Worksharing IT/H/PSUR/0016/003 e adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 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 paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

T15ADD14864 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: OMEPRAZOLO ZENTIVA ITALIA 10 mg, 20 mg e 40 mg capsule rigide gastroresistenti

Confezioni e Numero AIC: Tutte - AIC n. 042104

Codice Pratica n. C1A/2015/3563 - Procedura n. UK/H/4423/IA/008/G - raggruppamento di variazioni composto da:

- 1 Tipo IA n. A.7: Soppressione di un sito di fabbricazione del prodotto finito (Winthrop Arzneimittel Frankfurt)

- 1 Tipo IA n. B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (da R1-CEP 1998-145-Rev 04 a: R1-CEP 1998-145-Rev 05) presentato per il principio attivo omeprazolo da un fabbricante già approvato (Union Quimico Farmaceutica S.A.).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD14865 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare A.I.C.: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO ZENTIVA 875 mg/ 125 mg compresse rivestite con film; 875 mg/ 125 mg polvere per sospensione orale

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte - AIC n. 036787

Medicinale: BROMAZEPAM ZENTIVA 1,5 mg, 3 mg compresse; 2,5 mg/ml gocce orali, soluzione

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte - AIC n. 035997

Medicinale: CITALOPRAM ZENTIVA

Confezione e numero di A.I.C.:

40 mg/ml gocce orali, soluzione - 1 flacone 15 ml - AIC n. 036254011

Medicinale: CITALOPRAM ZENTIVA ITALIA

Confezione e numero di A.I.C.:

20 mg compresse rivestite con film - 28 compresse - AIC n. 036656015

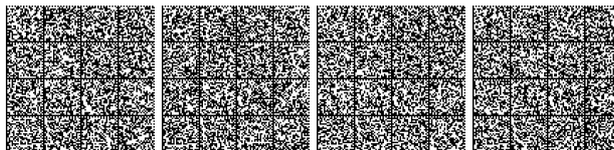
Medicinale: CEFTRIAZONE ZENTIVA 250 mg/ 2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare; 500 mg/ 2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare; 1 g/ 3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare; 1 g/ 10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso; 2g polvere per soluzione per infusione

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte - AIC n. 035887

Medicinale: DIAZEPAM ZENTIVA

Confezione e numero di A.I.C.:

5 mg/ ml gocce orali, soluzione - 1 flacone 20 ml - AIC n. 036306013



Medicinale: DELORAZEPAM ZENTIVA 0,5 mg, 1 mg, 2 mg compresse; 1 mg/ml gocce orali, soluzione

Confezione e numero di A.I.C.: Tutte - AIC n. 035937

Medicinale: ENALAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Confezione e numero di A.I.C.:

20/12,5 mg compresse - 14 compresse - AIC n. 037631013

Medicinale: FENOFIBRATO ZENTIVA

Confezione e numero di A.I.C.:

200 mg capsule rigide - 30 capsule - AIC n. 033557024

Medicinale: GLICLAZIDE ZENTIVA

Confezione e numero di A.I.C.:

80 mg compresse - 40 compresse - AIC n. 036376010

Medicinale: LORAZEPAM ZENTIVA 1 mg, 2,5 mg compresse; 2 mg/ml gocce orali, soluzione

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte - AIC n. 035835

Medicinale: LORMETAZEPAM ZENTIVA

Confezione e numero di A.I.C.:

2,5 mg/ml gocce orali, soluzione - 1 flacone 20 ml - AIC n. 036114015

Medicinale: TRIAZOLAM ZENTIVA 0,125 mg, 0,25 mg compresse

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte - AIC n. 036221

Codice Pratica N1A/2015/1993 - variazione Tipo IAIN n. C.I.8.a) Introduzione di una Sintesi del Sistema di Farmacovigilanza per i medicinali per uso umano - SPS di Zentiva : MFL 1828.

Medicinale: LANSOPRAZOLO ZENTIVA 15 mg, 30 mg capsule rigide gastroresistenti

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte - AIC n. 036705

Codice Pratica N1A/2015/1665 - variazione Tipo IAIN n. C.I.8.a) Introduzione di una Sintesi del Sistema di Farmacovigilanza per i medicinali per uso umano - SPS di Zentiva : MFL 1828.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD14866 (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

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale CARBOCAINA

Nell'avviso T15ADD14412 pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* parte II n.132 del 14.11.2015, dove è scritto "C soluzione iniettabile, tutti i dosaggi (A.I.C. 016691)" leg-

gasi: "Carbocaina soluzione iniettabile, tutti i dosaggi (A.I.C. 016691)". Il resto del testo rimane invariato.

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD14868 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

Comunicazione notifica regolare UVA del 11/11/2015 - Prot. N. 113832

Medicinale: TOVANIRA 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 041199 - Confezioni: Tutte - Codice Pratica n. C1B/2015/1092

MRP n. AT/H/0348/001-004/IB/016

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica dei testi in seguito a raccomandazione del PRAC.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 11/11/2015 - Prot. N. 113838

Medicinale: LESAMOR 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg e 80 mg/25 mg compresse

Codice AIC: 042622 - Confezioni: Tutte - Codice Pratica n. C1B/2014/3405

MRP n. DK/H/2279/001-003/IB/001

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.b

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento dei testi alle conclusioni del referral art. 31 EMA/H/A31/1370

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 5.1, 5.2 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.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 10/11/2015 - Prot. N. 113710

Medicinale: MIKAN 1 g/4 ml soluzione iniettabile

Codice AIC: 028423 - Confezioni: Tutte - Codice Pratica n. N1B/2015/712

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e adeguamento dei fogli illustrativi al formato QRD attualmente in vigore e per assicurarne la leggibilità, la chiarezza ed il facile impiego,



in ottemperanza alle Comunicazioni AIFA di applicazione del D. Leg.vo 219/2006 e ss.mm., art. 77, comma 4 e 5, art. 81 (comunicazioni AIFA del 23/07/2013 e del 25/09/2013).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.8, 6.4 e 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e le 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.

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchioli

T15ADD14870 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Ippolito Rosellini, 12 - 20124 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02652831203

Comunicazione di annullamento parziale relativo alla specialità medicinale RANITIDINA PENSA

Estratto del provvedimento di annullamento parziale della Variazione dell'AIC, pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II n. 60 del 26/05/2015, ai sensi della determinazione AIFA del 25 agosto 2011: "Determina recante attuazione del comma 1bis dell'art.35 del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n.219" (*Gazzetta Ufficiale*, Serie generale n° 204 del 2 settembre 2011)

Codice Pratica: N1B/2015/1682

Medicinale: RANITIDINA PENSA

Codice farmaco: "035334022" - Compresse rivestite da film 150 mg; "035334034" - Compresse rivestite da film 300 mg.

La Variazione di tipo "IB" relativa alla Specialità Medicinale per Uso Umano RANITIDINA PENSA, Titolare AIC Pensa Pharma S.p.A codice fiscale n. 02652831203, codici confezione: AIC 035334022, AIC 035334034, quale modifica apportata ai sensi dell'art. 35, comma 1bis, del Decreto Legislativo 24 aprile 2006 n. 219 e s.m. i., pubblicata, secondo

i termini previsti dall'art. 2 della determinazione AIFA del 25 agosto 2011: "Determina recante attuazione del comma bis dell'art.35 del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n.219", dalla Ditta Pensa Pharma S.p.A. in data 26/05/2015 sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 60 è annullata parzialmente d'ufficio, ai sensi del combinato disposto degli artt. 20, comma 3 e 21 nonies della Legge 241/1990 e s.m.i., atteso che la Dichiarazione QP fornita dalla Ditta non è accettabile, in quanto si basa su un audit condotto da più di tre anni (si veda il punto 4, parte C della Guidance for the template for the qualified person's declaration concerning GMP compliance of active substance manufacture "The QP declaration template" del 21.05.2014), limitatamente alle seguenti variazioni:

1 variazione di tipo IAIN n. B.III.1 a)3.:

presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo per un principio attivo nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (sostituzione): da "Neuland Laboratoires limited" (CEP 1997-112) a "SMS Pharmaceuticals Ltd" (CEP 2005-058);

1 variazione di tipo IB n. B.Id.1 a)4.:

modifica del periodo di ripetizione della prova del principio attivo quando non vi è un certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato - estensione di un periodo di ripetizione della prova sulla base dei dati in tempo reale: da "1 anno" per il sito "Neuland Laboratoires limited" a "2 anni" per il sito "SMS".

1 variazione di tipo IB n. B.I.d.1 b)3.:

modifica delle condizioni di stoccaggio del principio attivo quando non vi è un certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato: da "1 anno quando conservato al di sotto dei 25 °C" per il sito "Neuland Laboratoires limited" a "2 anni" per il sito "SMS".

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T15ADD14871 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

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: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A. - Via Zambelletti s.n.c. - Baranzate (MI).

Specialità medicinale: NIQUITIN pastiglie gusto agrumi relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo Riconoscimento - AIC 034283.



Ai sensi della determinazione AIFA 18.12.2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: Procedura di MR UK/H/287/020/IA/153 - Codice pratica C1A/2015/1761 - Var. tipo IA B.III.1.a - Aggiornamento del certificato di conformità EDQM per il principio attivo detenuto da Siegfried Ltd Svizzera da R0-CEP 2008-263-Rev. 00 a R1-CEP 2008-263-Rev. 00. Il certificato supporta un periodo di ripetizione della prova di tre anni per la sostanza attiva.

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

T15ADD14889 (A pagamento).

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

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

Codice Pratica: N1B/2015/2748

Medicinale: NEFLUAN

Confezioni e numeri di AIC:

gel tubo g 10 - AIC 023789 011

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

Tipologia variazione: Grouping Variation di tipo IB/IA codice B.III.1.a.3/B.I.b.1.c

Modifica apportata: Aggiunta di nuovo CEP per il principio attivo Neomicina solfato (R1-CEP 2001-317-Rev 00) e conseguente introduzione di specifiche aggiuntive previste dal CEP.

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

Decorrenza modifica: dal giorno di pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

Procuratore speciale
dott. Roberto Angeli

T15ADD14893 (A pagamento).

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

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

Codice Pratica: N1B/2015/2461

Medicinale: PETIDINA CLORIDRATO MOLTENI

Confezioni e numeri di AIC:

100 mg/2 ml soluzione iniettabile 5 fiale 2 ml - AIC 029613015

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

Tipologia variazione: C.I.z, IB

Modifica apportata: modifica del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability test; adeguamento al QRD del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 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 dalla data di pubblicazione della variazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana le modifiche autorizzate 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 della variazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione, 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.

Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

Procuratore speciale
dott. Roberto Angeli

T15ADD14894 (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. 62627 del 19.06.2015

Codice pratica: C1A/2015/2257

Procedura EU: DE/H/1942/001-002/IA/005/G

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



Specialità medicinale: CLUVIAT

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. 7 modifiche minori apportate al dossier tecnico implementate negli ultimi dodici mesi: A.4 - A.5.a - B.II.b.5.c - B.III.2.z - B.II.e.7.a - B.II.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

T15ADD14895 (A pagamento).

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

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

*Comunicazione di notifica regolare
AIFA/V&A/P/116730 del 17/11/2015*

Tipo di modifica: modifica stampati.

Codice pratica: N1B/2015/4090.

Specialità Medicinale: DISSENTEN, DISSENTEN ANTI-DIARREA.

Codice farmaco: 023694 (tutte le confezioni), 043905013.

Tipologia variazione oggetto della modifica: variazione C.I.z. Modifica apportata: aggiornamento dei Fogli Illustrativi a seguito dei risultati del Readability User test; aggiornamento delle Etichette per essere in linea con il QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta, relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo ed all'Etichettatura entro e non oltre i sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, 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 pubblicazione in G.U.

Specialità Medicinale: CEDRAVIS.

Confezione: 039554011.

Codice pratica: N1A/2015/2470.

N° e tipologia variazione: B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea per un principio attivo da parte di un nuovo fabbricante (aggiunta): Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (R0-CEP 2013-126-Rev 00).

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

Il legale rappresentante
M. Giovanna Caccia

T15ADD14896 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (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 D.Lgs. 29 dicembre 2007, n.274

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

Specialità medicinale: MESALAZINA AUROBINDO
compresse gastroresistenti; codici AIC 035386010,
035386022, 035386061

Codice Pratica: N1A/2015/2437

Variazione di tipo IAIN - B.III.1.a.3 per la Presentazione di un nuovo CEP

per il principio attivo da parte di un nuovo produttore (sostituzione).

Sostituzione CEP n. R0-CEP 2006-122-Rev 02 di IPCA Laboratories Limited con

il CEP n. R1-CEP 2003-267-Rev 03 di Sun Pharmaceutical Industries Ltd.

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

indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua

pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Lorena Verza

T15ADD14897 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

*Estratto comunicazione di notifica
regolare V&A specialità varie*

Specialità medicinale: DORZOLAMIDE E TIMOLOLO
MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 040792. Codice Pratica C1B/2015/1409. Proc. n. UK/H/3923/01/IB/009. N° e tipologia di variazione: Tipo IB cat. C.I.2.a). Tipo di modifica: Modifica stampati. Modifica apportata: Aggiornamento stampati in linea con l'originator e con il QRD template.

Specialità medicinale: VENLAFAXINA MYLAN



Confezioni: Tutte, AIC n. 041314. Codice Pratica C1B/2015/1299. Proc. n. DK/H/2110/01-03/IB/006. N° e tipologia di variazione: Tipo IB cat. C.I.2.a). Tipo di modifica: Modifica stampati. Modifica apportata: Aggiornamento RCP e FI per adeguamento al medicinale di riferimento. Modifiche editoriali minori e aggiornamenti secondo il QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e 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. 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
Maria Luisa Del Buono

T15ADD14901 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Beniamino Segre, 59 - 00134 Roma - Italia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07599831000

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

Medicinale equivalente: NOGREG

Confezioni e numeri di AIC: AIC n. 040215 in tutte le confezioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/35060 del 9 Aprile 2015

Procedura MRP n.: IT/H/382/01/IB/003 - Codice Pratica: C1B/2014/3305

Tipologia di variazione: Tipo IB, categoria C.I.2.a

Modifica apportata: Modifica stampati per l'aggiornamento dell'RCP, del Foglio Illustrativo e delle Etichette al prodotto di riferimento Plavix e al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda Titolare dell'AIC.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD14902 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG S.P.A.

Sede: via M. Buonarroti, 23 - 20093 Cologno Monzese (MI)

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

Titolare AIC: Janssen-Cilag S.p.A.

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Medicinale: DAKTARIN 2% soluzione cutanea

Confezioni e numeri di AIC: 1 flacone da 30 g - AIC n. 041411036

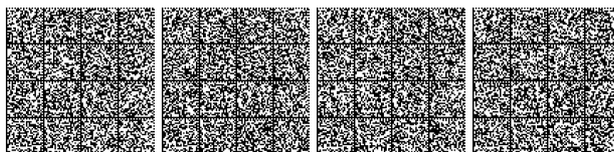
Codice pratica: N1B/2015/3693 - B.II.a.3.b.6 Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito - Sostituzione di un solo eccipiente con un eccipiente comparabile avente le stesse caratteristiche funzionali e a livello simile.

Da: Denatured Ethanol 96% A: Ethanol 96%

Medicinale: PEVARYL 1% soluzione cutanea non alcolica, 6 bustine da 10 g - AIC n. 023603145; PEVARYL 1% soluzione cutanea per genitali esterni, flacone da 60ml - AIC n.023603184

Codice pratica: N1A/2015/2438 - B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato in conformità alla Farmacopea Europea nuovo o aggiornato per la sostanza attiva. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R0-CEP 2009-072-Rev01 A: R1-CEP 2009-072-Rev00



Medicinale: EPREX

Confezioni e numeri di AIC: tutte - AIC 027015

Codice pratica: C1A/2015/2907 - FR/H/003/09-10,13-14/IA/120/G

B.II.b.5.a Change to in-process test(s) or limits applied during the manufacture of the finished product. Tightening of in-process limits: 3.2.P.3.3 Description of the Manufacturing Process and Process Controls. 2.1 Transport, Storage and Thawing of Epoetin alfa Bulk prior to Formulation Step

B.III.1.b.4 Deletion of Ph. Eur. certificate of suitability: for a starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance: Remove TSE Certificates R1-CEP 2005-087 and R1-CEP 2000-387

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Sinibaldi

T15ADD14908 (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 di notifica regolare V&A

Specialità medicinale: IBUSTRIN

Codice del farmaco: 025308038, 025308040

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

Codice pratica: N1B/2015/1054 e N1B/2015/1435

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.Iz

Modifica apportata: Test di leggibilità sul foglio illustrativo ed adeguamento stampati al QRD Template; aggiunta ADR a paragrafo 4.8 RCP e PIL.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo 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 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 Donatina Cipriano

T15ADD14909 (A pagamento).

BIOPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Paolo Mercuri, 8 – 00193 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03744951009

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

Titolare AIC: Biopharma S.r.l.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N. N1B/2015/3360

Medicinale: CEFTRIAXONE BIOPHARMA

Codice farmaco: 035814021 "1g/3,5ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare" 1 flaconcino + 1 fiala solvente 3,5 ml; 035814033 "1g/10ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" 1 flaconcino + 1 fiala solvente 10 ml; 035814045 "2 g polvere per soluzione per infusione" 1 flaconcino

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.b

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/113730 del 10/11/2015

Modifica Apportata: Modifica stampati in accordo al Referral art.30 EMEA/H/A-30/1302 (Decisione della CE del 21/03/2014). E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo e Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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



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

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

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.

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

T15ADD14910 (A pagamento).

TUBILUX PHARMA S.P.A.

Sede: via Costarica 20/22 - 00071 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05406661008

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006, del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Tubilux Pharma SpA

Medicinale: BRIMONIDINA TUBILUX PHARMA

Confezione: 2mg/ml collirio, soluzione - Codice AIC: 039098013

Codice pratica: C1A/2015/3400

Procedura europea numero: IT/H/0147/001/IA/017

Tipologia variazione e modifica apportata:

Tipo IA - C.I.8.a) Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza (PSMF Location EVCODE: MFL 3443) del nuovo titolare Medicom Healthcare Ltd per UK.

Medicinale: DORZOLAMIDE TIMOLOLO TUBILUX PHARMA

Confezione: 20 mg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione - Codici AIC: 041858 010 - 022 - 034

Codice pratica: C1A/2015/3565

Procedura europea numero: IT/H/0297/001/IA/003/G

Tipologia variazioni e modifiche apportate:

raggruppamento di variazioni tipo IAIN - A.1 e A.5 a) Modifica dell'indirizzo del titolare AIC e fabbricante del prodotto finito (le attività di cui il fabbricante è responsabile includono il rilascio dei lotti): modifica CAP da 00040 a 00071.

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

Un procuratore
Daniela Cornieri

T15ADD14911 (A pagamento).

FULTON MEDICINALI S.P.A.

codice SIS 1002

Sede legale: via Marconi, 28/9 - 20020 Arese (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 07922790154

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

Medicinale: MENDIE

Confezioni e numeri AIC: "tutte le confezioni in commercio" AIC n.: 043222/M

Grouping variation: Modifica tipo IA: B.II.b.2.a ed IAin: B.III.1.a.1 Codice pratica: N1A/2015/1456

Modifica B.II.b.2, Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito a. Sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove. Da: MCS Laboratories - Units 8 and 9 Rockmill Business Park - The Dale - Stoney Middleton - Hope Valley - South Yorkshire S32 4TF - UK; A: MCS Laboratories - Whitecross Road - Tideswell - Buxton - SK17 8NY - UK.

Modifica B.III.1. Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: a. Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea 1. Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato. Da: Drug master file AP-09; A: CEP n. R0-CEP 2013-002-Rev 02.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art.14 D.Lgs 178/91 e s.m.i. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

L'amministratore delegato
Nicola Mozzillo

T15ADD14912 (A pagamento).

GALDERMA ITALIA 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 e s.m.i.

Codice Pratica: C1B/2015/2715. N. di Procedura Europea: SE/H/1428/001/IB/001

Specialità Medicinale: EFACTI 10 mg/g crema (A.I.C.: 043463)

Confezioni: 013 - 025 - 037 - 049 - 052

Titolare AIC: Galderma Italia S.p.A. Via dell'Annunciata, 21 - 20121 Milano

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.f.1.b.2.

Tipo di Modifica: Modifica della validità del prodotto finito

Modifica Apportata: Estensione della validità del prodotto finito dopo prima apertura: da "8 settimane" a "6 mesi"



In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-*bis*, articolo 35, del D.Lgs. 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 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'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI 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 della variazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela D'Apolito

T15ADD14913 (A pagamento).

SANOPI PASTEUR M.S.D. S.N.C.

Rappresentata in Italia da Sanofi Pasteur M.S.D. S.p.A.
Sede: via degli Aldobrandeschi, 15 - 00163 Roma

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

Titolare: Sanofi Pasteur MSD Snc - 162 avenue Jean Jaurès 00163 Lione (Francia)

Medicinale: VAQTA

Codice confezioni: AIC 033317 (tutte le confezioni)

Medicinale: PNEUMOVAX

Codice confezioni: AIC n. 034933 (tutte le confezioni)

Codice Pratica: C1A/2015/3396

Supergrouping Procedure n. DE/H/xxxx/IA/047/G

N. e Tipologia della variazione: Grouping di variazioni di tipo IAin - [A.1]

Natura della variazione: Modifica indirizzo del Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio in Germania (da Paul-Ehrlich-Str. 1- 69181 Leimen a Alexanderufer 3 - 10117 Berlin)

Medicinale: PENTAVAC

Codice confezioni: AIC n. 034126 (tutte le confezioni)

Codice Pratica: C1A/2015/3216

Numero di procedura: SE/H/xxxx/IA/312/G

N. e Tipologia della variazione: B.III.1.b.3 - IA (supergrouping)

Natura della variazione: aggiornamento del certificato di idoneità alla Farmacopea Europea per la TSE per la materia prima "Beef Heart Infusion (BHI)" (da: R1-CEP 2000-252-Rev 00 a: R1-CEP 2000-252-Rev 01)

Codice Pratica: C1A/2015/3266

Numero di procedura: SE/H/153/001/IA/118

N. e Tipologia della variazione: A.5.b - IA (supergrouping)

Natura della variazione: modifica del nome della ragione sociale del sito produttivo con sede in Loc. Valcanello 03012 Anagni (FR) - Italia da: Sanofi Aventis S.p.A a: Sanofi S.p.A.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 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. Marco Ercolani

T15ADD14914 (A pagamento).

GALDERMA ITALIA S.P.A.

*Estratto comunicazione notifica regolare
V&A/P/116899 del 18 novembre 2015*

Titolare AIC: Galderma Italia S.p.A. - Sede legale: Via dell'Annunciata, 21 - 20121 Milano

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice Pratica: N1B/2015/2709

Medicinale: BENZAC

Codice farmaco 032143012, 032143024, 032143036, 032143051

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

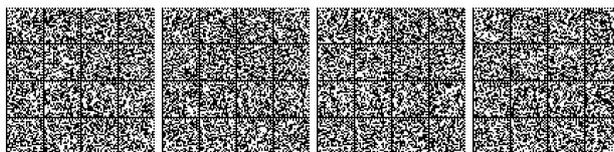
Modifica apportata: Modifica del Foglio Illustrativo a seguito dei risultati del test di leggibilità ed adeguamento degli stampati (RCP ed etichette) al formato QRD attualmente in vigore. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela D'Apolito

T15ADD14915 (A pagamento).



SANOPI PASTEUR M.S.D. S.P.A.

Sede: via degli Aldobrandeschi, 15 - 00163 Roma

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

Titolare: Sanofi Pasteur MSD S.p.A.

Medicinale: VARIVAX

Codici Confezioni: 035032061-059-073-097-046-085-022-034

Codice Pratica: C1A/2015/3396

Supergrouping Procedure: DE/H/xxxx/IA/047/G

N. e Tipologia della variazione: Grouping di variazioni di tipo IAin - [A.1]

Natura della variazione: Modifica indirizzo del Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio in Germania (da Paul - Ehrlich - Str. 1- 69181 Leimen a Alexanderufer 3 - 10117 Berlin)

Codice Pratica: C1B/2015/1929

Worksharing Procedure: IT/H/114/01/WS/082 (parte della WS procedure EMEA/H/C/xxx/WS/0786)

Ai sensi della Determinazione AIFA del 02/11/2015, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica:

N. e Tipologia della variazione: IB - [B.II.c.3 z]

Natura della modifica: Modifica della fonte di un eccipiente o di un reattivo che presenta un rischio di TSE. Nello specifico modifica della fonte di carbone naturale (carbone osseo) utilizzato per purificare il saccarosio.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 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. Marco Ercolani

T15ADD14916 (A pagamento).

GALDERMA ITALIA S.P.A.

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

Titolare: Galderma Italia S.p.A., Via dell'Annunciata, 21 - 20121 Milano

Codice pratica: N1A/2015/1868

Medicinale: ROZEX 0,75% emulsione cutanea - AIC 028809073

Tipologia variazione: Grouping di n. 2 Tipo IA B.II.d.1.d: Modifica nei parametri di specifica del prodotto finito: eliminazione test di identificazione per HPLC di metronidazolo e alcool benzilico tra i parametri di specifica considerati negli studi di stabilità.

Codice pratica: C1A/2015/2711 (Procedura EU n. SE/H/0266/001/IA/044)

Medicinale: METVIX 160mg/g crema - AIC 035995012

Tipologia variazione: IA A.5.b. - Modifica del nome di un produttore del prodotto finito le cui attività non includono il rilascio dei lotti: da "Avogadro" a "Amatsigroup Amatsi Avogadro"

Codice pratica: C1B/2015/1698 (Procedura EU n. UK/H/1533/IB/009/G)

Medicinale: ALACARE 8mg cerotto medicato - AIC 039701

Confezioni e numero di A.I.C.: - 014; - 026

Tipologia variazione: Grouping di n. 5 Tipo IB B.II.d.1.g: Modifica nei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito: aggiunta di 5 parametri di specifica con corrispondente metodo di analisi (impurezze RRT 9-11; Pyps VI; Pyps VII; Pyps VIII; Pyps IX)

Codice pratica: C1B/2015/1581 (Procedura EU n. FR/H/463/01/IB/12)

Medicinale: ONILAQ 5% smalto medicato per unghie - A.I.C. 041906013

Tipologia variazione: Tipo IB A.2.b.- Modifica del nome del medicinale solo in Francia: da "Curanail" a "Locerylpro"

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela D'Apolito

T15ADD14917 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

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

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

Titolare: Alfa Wassermann S.p.A.

Specialità medicinale: KETOPROFENE ALFA WASSERMANN

Confezioni e numeri di AIC: "25 mg compresse rivestite con film" 10 cpr - AIC n. 040136018; "25 mg compresse rivestite con film" 20 cpr- AIC n. 040136020.

Codice pratica n. N1A/2015/2342

Tipologia variazione e modifica apportata: Grouping di variazioni - 3 var. Tipo IA n. B.III.1 a) 2. Presentazione certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per l'API ketoprofene presentato da un fabbricante già approvato: da R1-CEP 2003-136-Rev 01 a R1- CEP 2003-136-Rev 04.

Specialità medicinale: TIXTELLER

Codice farmaco: 041924010, 041924022, 041924034, 041924046, 041924059



Variation procedure number: UK/H/5075/001/IB/002/G
Codice pratica N. C1B/2015/2189

Tipologia variazione e modifica apportata: Grouping di 5 variazioni - Tipo IA n. A.4 (Modifica nome e indirizzo del produttore autorizzato del principio attivo sanofi-aventis S.p.A.); Tipo IB unforeseen n. B.I.a. z) modifica nella produzione della sostanza attiva - altre (Introduzione di un nuovo sito di produzione del materiale di partenza rifamicina O utilizzato per la produzione della sostanza attiva rifaximina da parte del produttore autorizzato sanofi aventis S.p.A.); Tipo IB B.I.a.2.e Modifica minore alla Restricted Part di un ASMF (Modifica della Final drying Temperature); Tipo IA B.I.b.2.b Modifica della procedura di test di una sostanza attiva (Eliminazione metodo HPLC obsoleto per Assay e Related substances); Tipo IB B.I.b.2.a Modifica minore della procedura di test della sostanza attiva - modifica minore di una procedura di test approvata (Particle size).

Specialità medicinale: TRIOREG

Confezioni e numeri di AIC: "1000 mg capsule molli" 20 capsule - AIC n. 042638015; "1000 mg capsule molli" 30 capsule - AIC n. 042638027.

Codice pratica N. N1A/2015/2337

Tipologia variazione e modifica apportata: Variazione Tipo IA n. B.III.1 a) 2 Presentazione certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per l'API Acidi Omega-3 esteri etilici 90 presentato da un fabbricante già approvato KD Pharma Bexbach GmbH - Germania: da R0-CEP 2009-328-Rev01 a R0-CEP 2009-328-Rev02.

Specialità medicinale: PROCTOSOLL

Confezioni e numeri di AIC: "crema rettale" tubo 20 g - AIC n. 027377011.

Codice pratica N. N1A/2015/2494

Tipologia variazione e modifica apportata: Variazione Tipo IA n. A.7 Eliminazione del fabbricante del prodotto finito Bruschetтини S.r.l.

Specialità medicinale: PROCTOSOLL

Confezioni e numeri di AIC: "crema rettale" tubo 20 g - AIC n. 027377011.

Codice pratica N. N1B/2015/4051

Tipologia variazione e modifica apportata: Grouping di 3 variazioni: Tipo IB n. B.III.1.a) 3 Presentazione certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo per l'API Idrocortisone acetato presentato da un nuovo fabbricante Tianjin Jinjin Pharmaceuticals Co Ltd (Cina): R0-CEP 2008-085-Rev01; Tipo IB n. B.I.a.1 i) Introduzione di un nuovo sito per la fase di micronizzazione della sostanza attiva idrocortisone acetato prodotto da Tianjin Jinjin Pharmaceuticals Co Ltd (Cina); Tipo IB n. B.I.b.2 e) Aggiunta di una procedura di prova per il controllo del particle size della sostanza attiva Idrocortisone acetato.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

T15ADD14918 (A pagamento).

MONICO S.P.A.

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

Comunicazione AIFA/V&A/P/113699 del
10.11.2015. Codice Pratica: N1B/2015/2472

Medicinale: NORADRENALINA TARTRATO MONICO
2 mg/ml, 5 fiale 1 ml - AIC: 030799 011

Comunicazione AIFA/V&A/P/113690 del
10.11.2015. Codice Pratica: N1B/2015/2473

Medicinale: ISOPRENALINA CLORIDRATO MONICO
0,2 mg/ml, 5 fiale 1 ml - AIC: 030794 010

Comunicazione AIFA/V&A/P/113620 del
10.11.2015. Codice Pratica: N1B/2015/3510

Medicinale: POTASSIO ACETATO MONICO - AIC:
030814, confezioni: tutte.

Tipologia e numero della variazione: C.I.z "Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test", IB

E' autorizzata la modifica dei Fogli Illustrativi, relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare delle 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.

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

Legale rappresentante
dott. Enrico Monico

T15ADD14919 (A pagamento).



SOFAR S.P.A.

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

*Estratto comunicazione notifica regolare
AIFA/V&A/P/113645 del 10/11/2015*

Medicinale: SCABIANIL

Codice farmaco: 036289015, 036289039

Codice pratica N. N1B/2015/1935

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB-C.I.z. La presente variazione consiste nell'aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability user test. Contestuale aggiornamento del testo del Foglio Illustrativo, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP, FI ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre 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 D.Lgs. 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 dal brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Legale rappresentante
Andrea Biffi

T15ADD14921 (A pagamento).

ACOM S.R.L.

Sede legale: Località Cavallino, snc -
62010 Montecosaro (MC)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01358970430

*Estratto comunicazione notifica regolare
ufficio valutazione e autorizzazione*

Specialità Medicinale: GLUCOMPET 250 MBq/ml, soluzione iniettabile (AIC n. 038827022)

Codice confezioni: 022

Titolare AIC: ACOM S.r.l.

N° e Tipologia Variazione: B.II.b.1.f (IB), B.II.b.1.a (IAIN), B.II.b.2.c.2 (IAIN)

Codice Pratica: N1B/2015/3520

Tipo di modifica: modifica chimica con impatto sugli stampati

Modifica apportata: Aggiunta del sito di produzione "La Maddalena SpA Via San Lorenzo Colli 312/d 90146 Palermo (PA) - Italia" responsabile di tutte le operazioni compreso il controllo e rilascio dei lotti ed il confezionamento secondario.

E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del Foglio Illustrativo e paragrafi 11 e 6 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, entro e non oltre i sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, 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'amministratore unico
sig.ra Anna Maria Chiaraluca

T15ADD14926 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinale

Medicinale: ATORTECH

AIC n. 040908028 - 10mg compresse rivestite con film, 30 compresse - Classe A - Prezzo al pubblico: Euro 5,12

AIC n. 040908042 - 20 mg compresse rivestite con film, 30 compresse - Classe A - Prezzo al pubblico: Euro 9,36

AIC n. 040908067 - 40 mg compresse rivestite con film, 30 compresse - Classe A - Prezzo al pubblico: Euro 11,23

AIC n. 040908079 - 80 mg compresse rivestite con film, 30 compresse - Classe A - Prezzo al pubblico: Euro 15,27.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee e selettive di legge di cui alle Determinazioni AIFA del 03.07.2006 e 27.09.2006, entreranno in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno successivo a quello della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Amministratore unico
Danilo Graticola

T15ADD14930 (A pagamento).



ALK-ABELLÒ S.P.A.

Sede sociale: via L. Settembrini 29 - 20020 Lainate (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04479460158

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

Codice Pratica n. C1B/2015/1950 - MRP n. SE/H/908/01-02/IB/14

Medicinale: JEXT, soluzione iniettabile in una penna pre-riempita

Codici AIC: 040585 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Titolare AIC: ALK-Abellò A/S Boge Allé 6-8, DK-2970 Horsholm - DK

Tipologia di variazione: tipo IB, B.II.f.1 Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito.

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: PRESENT: 6.4 Precauzioni particolari per la conservazione: Non congelare - PROPOSED: 6.4 Precauzioni particolari per la conservazione: Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Non congelare.

Modifica, per le confezioni AIC n. 040585010 e AIC n. 040585022, della relativa denominazione come di seguito indicato: DA: "300 microgrammi soluzione iniettabile" 1 penna pre-riempita AIC n. 040585010 e "150 microgrammi soluzione iniettabile" 1 penna pre-riempita AIC n. 040585022 A: "300 microgrammi soluzione iniettabile in penna pre-riempita" 1 penna pre-riempita AIC n. 040585010 e "150 microgrammi soluzione iniettabile in penna pre-riempita" 1 penna pre-riempita AIC n. 040585022.

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 degli stampati richiesta (paragrafo 6.4 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, 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 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 determinazione. 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.

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

Il legale rappresentante
Claudio Fusari

T15ADD14933 (A pagamento).

HEXAL AG

Rappresentante per l'Italia: Hexal S.p.A.
Sede: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede legale: Industriestrasse, 25 D 1 - Holzkirchen
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 A.G.

Medicinale: AMLODIPINA HEXAL AG 5 mg, 10 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038102

Procedura Europea n. DK/H/0960/001/IA/069/G conclusa con esito positivo in data 10/11/2015

Codice Pratica: C1A/2015/3107

Grouping variation Tipo IAIN B.II.b.1.b)- B.II.b.1.a)-B.II.b.2.c)1:aggiunta di un sito di fabbricazione per il confezionamento primario, secondario e il rilascio lotto del prodotto finito (Lek S.A.16 95 010 Strykow Poland)

Medicinale: CITALOPRAM HEXAL AG 40 mg/ml gocce orali soluzione, 1 flacone 15 ml - AIC: 036662017

Codice Pratica: N1A/2015/2448

Grouping variation Tipo IA: 1 x Tipo IAIN B.III.1 a) 1 - Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo citalopram cloridrato da parte di produttore già autorizzato mediante DMF (vers. Dicembre 2002 - Matrix Laboratories Limited - India): CEP R0-CEP 2010-007-Rev 00 + 3 x Tipo IA B.III.1 a) 2 Aggiornamento di CEP per il principio attivo citalopram cloridrato: da R0-CEP 2010-007-Rev 00 a R0-CEP 2010-007-Rev 03 di Mylan Laboratories Limited - India.



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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T15ADD14934 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede legale: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA) - I
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00795170158
- 02689300123

*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: Sandoz S.p.A.

Medicinale: TAMSULOSINA SANDOZ 400 mcg capsule
rigide a rilascio modificato

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037010

Procedura Europea: n. FI/H/0497/001/IA/036 conclusa
con esito positivo in data 09/10/2015

Codice Pratica: C1B/2015/1185

Modifica di tipo IAIN B.II.a.1.a): modifiche delle impres-
sioni usate per marcare il medicinale.

Medicinale: ACIDO ACETILSALICILICO SANDOZ
100mg compresse gastroresistenti

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 042200

Procedura Europea: n. SE/H/1259/001/IB/009/G conclusa
con esito positivo in data 15/09/2015

Codice Pratica: C1B/2015/2552

Grouping di Modifiche:

Modifica di tipo IA A.7: eliminazione di un sito di produ-
zione in bulk, di confezionamento primario e secondario per
il principio attivo (Actavis Ltd., Malta)

Modifica di tipo IA B.III.2.b): Modifica delle specifiche
delle impurezze al fine di conformarsi ad un aggiornamento
di monografia della Ph.Eur.

Modifica di tipo IB B.II.f.1.z):aggiornamento dei dati di
stabilità approvati

Modifica di tipo IA B.1.z): aggiornamento dei produttori
di principio attivo già presenti nel CEP autorizzato

Medicinale: CANDESARTAN IDROCLOROTIZIDE
SANDOZ 8 mg + 12.5 mg, 16mg + 12.5mg, 32mg + 12.5
mg, 32mg + 25mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041145

Procedura Europea: n. DE/H/1828/001-004/IB/018/G con-
clusa con esito positivo in data 4/11/2015

Codice Pratica: C1B/2015/2513

Grouping di Modifiche:

Modifica di tipo IB B.II.e.3b): Modifica di una procedura
di prova per il confezionamento primario del prodotto finito

Modifica di tipo IB B.II.e.1.a)1: Modifica della composi-
zione qualitativa del confezionamento primario del prodotto
finito

Modifica di tipo IA B.II.e.7a): eliminazione di un fornitore
di elementi per il confezionamento primario (quando men-
zionato nel fascicolo tecnico)

Medicinale: SALBUTAMOLO SANDOZ 100 mcg/dose
sospensione pressurizzata per inalazione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039221

Procedura Europea n. SE/H/0601/001/IB/012

Codice Pratica: C1B/2010/3460

Modifica tipo IB n. B.II.d.2.d): Modifica della procedura
di prova (test di identificazione del salbutamolo) del prodotto
finito.

Procedura Europea n. SE/H/0601/001/IB/024

Codice Pratica: C1B/2012/1793

Modifica tipo IB n. B.II.e.1.a)2: Modifica del confezio-
namento primario (valvola dosatrice) del prodotto finito -
forma farmaceutica liquida non sterile.

Medicinale: PARACETAMOLO SANDOZ 500 mg, 1000
mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 042360

Procedura Europea n° NL/H/2729/001/IB/015 conclusa
con esito positivo in data 05/11/2015

Codice Pratica: C1B/2015/2380

Modifica di tipo: IB n. B.III.2.z): Modifica al fine di con-
formarsi alla Ph. Eur Ed. Corrente (Mon. 2.9.5.)

Medicinale: LEVETIRACETAM SANDOZ 500 mg, 1000
mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040440

Procedura Europea n° NL/H/2151/001,002,004/IA/013/G
conclusa con esito positivo in data 31/10/2015

Codice Pratica: C1A/2015/2376

Grouping di Modifiche:

3 Modifiche di tipo IA n. B.I.b.1 d) Eliminazione di para-
metri di specifica non significativi del principio attivo (sol-
venti residui Etile Acetato, Acetonitrile, Toluene).

Medicinale: CAPECITABINA SANDOZ 150 mg, 500 mg
compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041937

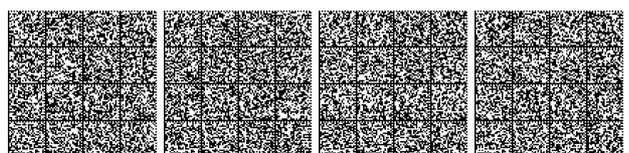
Procedura Europea n. NL/H/2458/001-002/IA/019 con-
clusa con esito positivo in data 12/10/2015

Codice Pratica: C1A/2015/3023

Modifica tipo IA A.5 b): Modifica dell'indirizzo del fabbri-
cante (Heterlo Labs) responsabile di tutte le attività escluso il
rilascio dei lotti.

Medicinale: NIFEDIPINA SANDOZ 20 mg compresse a
rilascio modificato, 50 compresse - AIC: 033278019

Codice Pratica: N1B/2015/3844



Modifica: Tipo IB B.II.d.1 g) - Aggiunta dei limiti di specifica al saggio per la determinazione delle sostanze correlate (non note e totali).

Medicinale: TIOLCHICOSIDE SANDOZ 2 mg/ml soluzione iniettabile, 6 fiale da 2 ml - AIC: 035758010

Codice Pratica: N1B/2015/3782

Grouping variation: Tipo IA B.II.d.1.c - Aggiunta di un parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (test della contaminazione particellare : particelle sub-visibili) + Tipo IB B.II.d.1 c) - Aggiunta di un parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (test delle endotossine batteriche) + Tipo IB B.II.d.1.z) - Modifica delle specifiche del prodotto finito relativamente al test delle sostanze correlate + Tipo IB B.II.d.2 d) - Modifica delle procedure analitiche del prodotto finito (test della determinazione del titolo).

Medicinale: CORIXIL 80 mg/ 12,5 mg - 160 mg/ 12,5 mg - 160 mg/25 mg - 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 mg compresse rivestite con film - AIC: 034774 - Confezioni: tutte.

Procedura Europea n. IT/H/0244/001-002-003-004-005/IA/021

Codice Pratica: C1A/2015/2817

Modifica: Tipo IAIN C.I.8 a) - Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System di Sandoz (SPS Version 4.0 (04/10/2013)).

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

Comunicazione Notifica Regolare UVA

Medicinale: CAPECITABINA SANDOZ 150mg, 500mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041937

Numero di procedura: NL/H/2458/001-002/IB/009

Codice pratica: CIB/2014/1096

Modifica tipo IB n.C.I.2.a) - modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento di Foglio Illustrativo e Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al reference Xeloda. Contestualmente si provvede ad adeguare il testo alla versione più recente del QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1 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 RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

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 FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T15ADD14935 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.
Sede: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede legale: Biochemiestrasse, 10 A 6250 Kundl

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: Sandoz GmbH

Medicinale: CITALOPRAM SANDOZ GMBH 40 mg/ml gocce orali soluzione, 1 flacone 15 ml

AIC: 036039016

Codice Pratica: N1A/2015/2449

Grouping variation Tipo IA: 1 x Tipo IAIN B.III.1 a) 1 - Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo citalopram cloridrato da parte di produttore già autorizzato mediante DMF (vers. Dicembre 2002 - Matrix Laboratories Limited - India): CEP R0-CEP 2010-007-Rev 00 + 3 x Tipo IA B.III.1 a) 2 Aggiornamento di CEP per il principio attivo citalopram cloridrato: da R0-CEP 2010-007-Rev 00 a R0-CEP 2010-007-Rev 03 di Mylan Laboratories Limited - India.

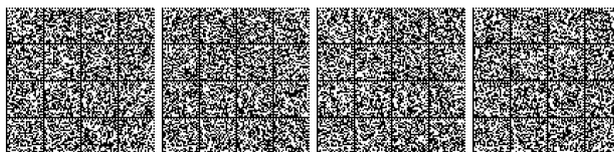
Medicinale: VORICONAZOLO SANDOZ GMBH 200 mg polvere per soluzione per infusione

AIC: 042625 - Confezioni: tutte.

Codice Pratica: C1A/2015/1883

Procedura Europea n. NL/H/2835/001/IA/002/G

Grouping variation: Tipo IAIN B.III.1 a) 1 - Presentazione di un nuovo CEP R0-CEP 2011-387-Rev 01 per il principio attivo voriconazolo da parte di un produttore (MSN Laboratories Private Limited - India) già autorizzato mediante DMF + Tipo IA B.II.e.2 b) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica del confezionamento primario del prodotto finito + 2 x Tipo IA B.II.e.2 c) Eliminazione di parametri di specifica non significativi del confezionamento primario del prodotto finito + Tipo IA B.II.e.6 b) Modifica di un elemento del materiale del confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito (colore del tappo flip-off) + Tipo IA B.II.e.7.a) Modifica del nome del fornitore di un componente del confezionamento: da Helvoet Pharma a Datwyer Pharma.



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

Comunicazione Notifica Regolare UVA

Medicinale: FENTICER 25 mcg/1h, 50mcg/1h, 75mcg/h, 100mcg/1h cerotti transdermici

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038407

Procedura Europea n. DE/H/765/002-005/1B/42

Codice Pratica: CIB/2015/654

Modifica tipo IB n. C.I.2.a - modifica stampati

Modifica apportata: aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo al prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.8, 5.2, 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.

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 RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

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 FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

T15ADD14937 (A pagamento).

TEOFARMA S.R.L.

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

Titolare: Teofarma S.r.l.

via F.lli Cervi n. 8 - 27010 Valle Salimbene (PV)

Codice pratica n. N1A/2015/1990

Medicinale: ACIDRINE - AIC 023447,

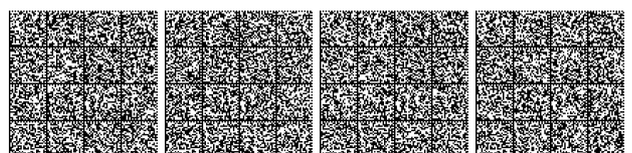
ADEPRIL - AIC 020019,

ALGOCOR - AIC 025817,

ALLURIT - AIC 022051,

ANTIREUMINA - AIC 004172,

ARGISONE - AIC 013074,
ARTANE - AIC 003488,
ATITEN - AIC 005713,
AUREOCORT - AIC 020867,
BALSAMO SIFCAMINA - AIC 001063,
BEBEN - AIC 022292,
BEBEN CLOROSSINA - AIC 022919,
BENERVA - AIC 004642,
BOLDINA HE' TEOFARMA - AIC 007444,
BRINERDINA - AIC 021326,
BRIOFIL - AIC 025985,
CALCIBRONAT - AIC 006137,
CARDIAZOL-PARACODINA - AIC 021473,
CARMIAN - AIC 024754,
CARVASIN - AIC 018269,
CEPOREX - AIC 022086,
CLARISCO - AIC 012627,
CLAVERSAL - AIC 027308,
CORT INAL - AIC 013185,
CORTISON CHEMICETINA - AIC 010495,
CORTONE ACETATO - AIC 004561,
COXANTURENASI - AIC 017990,
DENTOSSEDINA - AIC 012677,
DERMADEX - AIC 022500,
DIAGRAN - AIC 002991,
DIAGRAN MINERALE- AIC 013478,
DIAMOX - AIC 009277,
DIAPATOL - AIC 021972,
DIIDERGOT - AIC 003946,
DIRAHIST - AIC 021998,
DOBREN - AIC 022576,
DOLINAC - AIC 027462,
DOMAR - AIC 023191,
EKTOGAN - AIC 003710,
EKUBA - AIC 032059,
ELISIR TERPINA - AIC 005020,
ENTEROSTOP - AIC 012577,
EUDIGOX - AIC 014166,
FERRO GRAD - AIC 021922,
FERRO GRAD C - AIC 022657,
FERRO GRAD FOLIC - AIC 025042,
FIBRASE - AIC 019646,
FLANTADIN - AIC 025464,
FLUNOX - AIC 022867,
FLUOVITEF - AIC 021822,
FOLINA - AIC 002309,
GENLIP - AIC 026737,
GLICEROVALEROVIT - AIC 003803,
GOLAMIXIN - AIC 016703,
GRISOVINA P - AIC 015642,
HALCIDERM - AIC 023163,



HALCIDERM-COMBI - AIC 023751,
 HEPATOS - AIC 001250,
 HEPATOS B12 - AIC 001250,
 IDROCHINIDINA LIRCA - AIC 005494,
 IDROCHINIDINA RITARDO LIRCAPS - AIC 023165,
 IMPETEX - AIC 024383,
 INDAMOL - AIC 024619,
 ITALPRID - AIC 023913,
 KADOL - AIC 018486,
 KANRENOL - AIC 023745,
 LARGACTIL - AIC 007899,
 LAROXYL - AIC 019906,
 LENTO KALIUM - AIC 024036,
 LEVOPRAID - AIC 026009,
 LEXIL - AIC 024045,
 LIBEXIN MUCOLITICO - AIC 023483,
 LIPOFENE - AIC 024157,
 LISERDOL - AIC 021342,
 MADAR - AIC 022714,
 MEGESTIL - AIC 027574,
 MENOVIS - AIC 002868,
 MIAMBUTOL - AIC 020839,
 MICOTEF - AIC 023491,
 MEDIUM - AIC 021773,
 MINOCIN - AIC 022240,
 MIONEVRASI - AIC 011125,
 MIXOTONE - AIC 016583,
 NASOMIXIN C.M. - AIC 038070,
 NATISPRAY - AIC 026210,
 NEBICINA - AIC 023189,
 NEO CYTAMEN - AIC 019969,
 NEO-SYNEPHRINE - AIC 006769,
 NEULEPTIL - AIC 020739,
 NIZAX - AIC 026616,
 NOAN - AIC 019993,
 NTR - AIC 027077,
 NULERON - AIC 019165,
 ONCO CARBIDE - AIC 021510,
 OSTELIN - AIC 010861,
 PAPAVERINA HE' - AIC 002646,
 PARACODINA - AIC 015960,
 PARACODINA SCIROPPO - AIC 008096,
 PERIPLUM - AIC 026214,
 PERITRATE - AIC 010000,
 PIPRAM - AIC 023609,
 PLACTIDIL - AIC 025627,
 PROTIADEN - AIC 025201,
 RINOFRENAL - AIC 023754,
 SEDALPAN - AIC 007271,
 SELEZEN - AIC 025018,
 SORMODREN - AIC 024264,

STEMETIL - AIC 014284,
 STRANOVAL - AIC 023396,
 TAPAZOLE - AIC 005472,
 TATIONIL - AIC 026185,
 TAURO - AIC 026772,
 TEMETEX - AIC 023682,
 TETRAMIL - AIC 017863,
 TI-TRE - AIC 013401,
 TONOFOLIN - AIC 025990,
 TOPSYN - AIC 022556,
 TRANDATE - AIC 023578,
 TRANDIUR - AIC 024742,
 TRASITENSIN - AIC 023376,
 TRONOTENE - AIC 011351,
 UROTRACTIN - AIC 023869,
 VIRAFER - AIC 023079,
 VISKEN - AIC 022674,
 VIT EPARIN - AIC 012363,
 VITEF - AIC 005137,
 XANTURENASI - AIC 017849,
 ZAROXOLYN - AIC 024488,
 ZYLORIC - AIC 021259

Confezioni e numeri AIC:

- tutte le confezioni autorizzate

Modifica apportata

- variazione tipo IAIN n C.I.8.a - introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza (EV CODE: MFL 1000) concernente la persona qualificata in materia di farmacovigilanza e l'ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

Decorrenza della modifica: 1 maggio 2015.

Codice pratica n. N1A/2015/2158

Medicinale: RINOFRENAL

Confezioni e numeri AIC:

- "4% + 0,2% spray nasale" flacone nebulizzatore 15 ml - AIC 023754043

Modifica apportata

- variazione IAIN B.III.1.a - presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea nuovo per una sostanza attiva (clorfenamina maleato) - nuovo certificato presentato da un nuovo produttore in aggiunta (Kongo Chemical Co., Ltd R1-CEP 2006-151-Rev 00);

Decorrenza della modifica: 27 luglio 2015.

Comunicazione Notifica regolare UVA

Codice pratica n. N1B/2014/2582

Medicinale: FOLINA

Confezioni e numeri AIC:

- "15 mg/2 ml soluzione iniettabile" 5 fiale da 2 ml - AIC 002309033;

- "5 mg capsule molli" 20 capsule - AIC 002309045;

- "5 mg capsule molli" 60 capsule - AIC 002309058;

- "5 mg capsule molli" 28 capsule - AIC 002309060.



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

Variazione tipo IB C.I.z - aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User test e adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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.

Comunicazione Notifica regolare UVA

Codice pratica n. N1B/2015/2947

Medicinale: ARTANE

Confezioni e numeri AIC:

- "2 mg compresse" 50 compresse in blister pvc/al- AIC 003488057

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

Variazione tipo IB C.I.z - modifica del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del Readability User test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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 e all'Etichettatura.

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

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

L'amministratore unico
dott.ssa Carla Spada

T15ADD14939 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, Germania, Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, Milano.

Codice pratica: C1A/2015/3273

Medicinale: FAVYND 18 microgrammi polvere per inalazione, capsula rigida

Confezioni e numeri A.I.C.:

tutte le confezioni (A.I.C. n. 043459)

Procedura n.: NL/H/3136/001/IA/002/G (NL/H/xxxx/IA/384/G)

Medicinale: SRIVASSO 18 microgrammi polvere per inalazione, capsula rigida

Confezioni e numeri A.I.C.:

tutte le confezioni (A.I.C. n. 043460)

Procedura n.: NL/H/3137/001/IA/002/G (NL/H/xxxx/IA/384/G)

Modifiche apportate: Raggruppamento di variazioni:

- Modifica tipo IA n. A.7 ("Do and Tell"): soppressione di un sito di confezionamento per il prodotto finito (Istituto De Angeli S.r.l.).

- Modifica tipo IA n. B.II.b.2 a) ("Do and Tell"): aggiunta di due siti in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove del prodotto finito (PHAST Gesellschaft für Pharmazeutische Qualitätsstandards mbH, A&M STABTEST Labor für Analytik und Stabilitätsprüfungen GmbH).

- Modifica tipo IA n. B.II.e.7 a) ("Do and Tell"): modifica del fornitore di elementi o di dispositivi di confezionamento. Soppressione di un

fornitore.

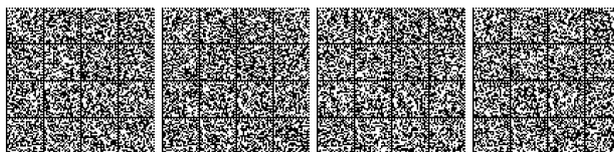
- Modifica tipo IA n. B.II.e.7 b) ("Do and Tell"): modifica del fornitore di elementi o di dispositivi di confezionamento. Aggiunta di un fornitore.

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

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

Il procuratore
p.v. G. Maffione

T15ADD14940 (A pagamento).



ANGENERICO S.P.A.

Società sotto la direzione e coordinamento di Finaf S.p.A.

Sede legale: via Nocera Umbra 75 – 00181 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07287621002

Pubblicazione del prezzo al pubblico di medicinali

In attuazione alle disposizioni di cui alla deliberazione CIPE del 26 febbraio 1998, si comunica di seguito la riduzione del prezzo al pubblico dei seguenti medicinali:

- OLANZAPINA ANGENERICO 10 mg 28 compresse , AIC 038470391 - Classe A - PP Euro 37,12

- OLANZAPINA ANGENERICO 5 mg 28 compresse, AIC 038470225 - Classe A - PP Euro 21,61

- OLANZAPINA ANGENERICO 2,5 mg 28 compresse, AIC 038470050 - Classe A- PP Euro 10,97

- RAMIPRIL ANGENERICO 10 mg 28 compresse , AIC 038233589 - Classe A - PP Euro 7,06

- RAMIPRIL ANGENERICO 5 mg 14 compresse, AIC 038233387 - Classe A - PP Euro 2,69

I suddetti prezzi, che non includono le riduzioni del 5% di cui alle determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/06, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, dal giorno successivo alla pubblicazione sulla *G.U.* del presente annuncio.

Il procuratore speciale
dott. Gianfranco Giuliani

T15ADD14942 (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: CANDÉSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE HEXAL 8mg+12.5mg, 16mg+12.5mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 041169

Procedura Europea: n. DE/H/1826/001-002/IB/019/G conclusa con esito positivo in data 4/11/2015

Codice Pratica: C1B/2015/2515

Grouping di Modifiche:

Modifica di tipo IB B.II.e.3 b): Modifica di una procedura di prova per il confezionamento primario del prodotto finito

Modifica di tipo IB B.II.e.1 a)1: Modifica della compo-

sizione qualitativa del confezionamento primario del prodotto finito

Modifica di tipo IA B.II.e.7a): eliminazione di un fornitore di elementi per il confezionamento primario (quando menzionato nel fascicolo tecnico)

Medicinale: RAMIPRIL HEXAL 1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037509

Procedura Europea n. DK/H/1600/001-003/IA/039 conclusa con esito positivo in data 09/11/2015

Codice Pratica: C1A/2015/3065

Modifica Tipo IA: B.II.b.2.c)1 Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti (Lek Pharmaceuticals d.d.).

Medicinale: RANITIDINA HEXAL 150 mg, 300 mg compresse rivestite con film, AIC: 035331014, 035331026, 035331038, 035331040, 035331053, 035331065, 035331077.

Codice Pratica: N1B/2015/3657

Modifica: Tipo IB B.I.d 1 a) 4 - Introduzione del re-test periodo del principio attivo da parte del produttore autorizzato Union Quimico Farmaceutica S.A (Uquifa S.A.): 3 anni.

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

Comunicazione Notifica Regolare UVA

Medicinale: ATENOLOLO HEXAL 50 mg - 100 mg compresse rivestite con film - AIC: 029486 - Confezioni: tutte

Codice Pratica: N1B/2015/3748

Modifica apportata: Tipo IB C.I.z - FI aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento dell' RCP ed ET al QRD template.

E' autorizzata, pertanto la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.1, 6.2, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6, 7, 8, 9, 10 del RCP, FI ed ET) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC.

Medicinale: LOPERAMIDE HEXAL 2 mg capsule rigide; 2 mg/ml soluzione orale; 2 mg compresse effervescenti - AIC: 033987 - Confezioni: tutte

Codice Pratica: N1B/2015/2178

Modifica apportata: Tipo IB C.I.z - Presentazione dei risultati del test di leggibilità e adeguamento del FI al QRD template. Adeguamento al QRD template anche per le ET.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (FI ed ET) 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 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 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.

Medicinale: PAROXETINA HEXAL 20mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036614

Numero di procedura: DK/H/0234/001/IB/069; DK/H/0234/001/IB/071

Codice pratica: C1B/2014/2210; C1B/2015/1079

Modifiche tipo IB n.C.I.3.z) e C.I.z - modifiche stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del RCP e corrispondenti paragrafi del FI in linea all'esito del P-RMS SAR di Seroxat procedura NL/H/PSUR/023/004 e in linea alle raccomandazioni del PRAC successive al meeting del 6-9 Gennaio 2015 per l'aggiunta dell'ADR "aggressione" al paragrafo 4.8.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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 FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di

pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine. 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.ssa Susy Ferraris

T15ADD14943 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Codici Pratica: N1B/2015/3476, N1B/2015/2058- Medicinale: IBUPROFENE DOC Generics - Confezioni: tutte - Codice AIC: 041997 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazioni: IB C.I.1.a, IB C.I.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica di RCP e PIL in accordo alla procedura di Referral n. EMEA/H/A-31/1401 e comunicazione dell'Uff. di Farmacovigilanza 0079470-31/07/2015-AIFA-COD-UO-P; modifica del PIL a seguito di readability test ed adeguamento RCP ed Etichette a QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2-4.4, 4.6, 4.8, 5.2, 6.3, 6.4, 6.6, e 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Codice Pratica: N1A/2015/2511 - Medicinale: LAN-SOPRAZOLO DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 036853 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazione: IAIN C.I.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento stampati su richiesta Uff. di Farmacovigilanza per adeguamento alle raccomandazioni del PRAC (07/08/2015) e adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2-4.6, 4.8, 5.3, 6.2, e 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.

Codice Pratica: C1B/2014/2836 - Medicinale: LATANO-PROST E TIMOLOLO DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 041505 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: DK/H/1894/001/IB/018, IB C.I.3.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento RCP e FI per includere le raccomandazioni dell'EMA sull'uso dei tamponi fosfati nei colliri (EMA/CHMP/753373/2012)

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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.



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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

T15ADD14950 (A pagamento).

MONTEFARMACO OTC S.P.A.

Sede: via IV Novembre, 92 - 20021 Bollate (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12305380151

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

Titolare: Montefarmaco OTC S.p.A., Via IV Novembre, 92 - 20021 Bollate (MI)

Medicinali: TUTTI (12 prodotti)

Codice pratica: N1A/2015/2473.

Ai sensi della determinazione AIFA 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la seguente modifica: raggruppamento di variazioni Tipo IA in n. C.I.8.a: Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi: modifica della persona qualificata in materia di farmacovigilanza.

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

Un amministratore
dott. Stefano Colombo

T15ADD14952 (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 un'autorizzazione 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: MOMENDOL

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 025829084, 025829185

Procedura mutuo riconoscimento: IT/H/0110/001/IB/022

Codice pratica: C1B/2015/2153

Ai sensi della determinazione AIFA del 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di tipo IB n.B.III.1.a.2 presentazione del CEP aggiornato R1-CEP 2007-110-Rev 00 per il p.a. naprosene sodico da parte del produttore Divi's Laboratories Limited (Unit-1), Lingojiudem Village, India e (Unit-2), Chippada Village, India.

Medicinale: TACHINOTTE

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 033530039;

Codice pratica: N1B/2015/2687

Ai sensi della Determinazione AIFA del 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del grouping di variazioni di tipo IB - C.I.z) + C.I.z): aggiornamento FI in seguito ai risultati del test di leggibilità e adeguamento RCP ed etichette al QRD Template; aggiornamento stampati in linea con la raccomandazione del PRAC EMA/PRAC/65788/2014 del 24/02/14.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 6.1, 6.3, 6.4, 6.6 e 8 del Riassunto delle Caratteristiche e Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC.

Il Titolare dell' Autorizzazione all' immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Decorrenza delle modifiche: 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

T15ADD14956 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT 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 un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.R.L.

Codice pratica N° N1B/2015/72

Medicinale: RINO CALYPTOL (aic: 028742)

Confezioni: 028742031 - 0,5 mg/ml spray nasale, soluzione, flacone da 15 ml;



Tipologia variazione: Modifica stampati ai sensi dell'art. 79 del D.Lgs. 219/2006

Modifica apportata: Modifica delle etichette esterne nella veste tipografica definitiva (*mock up*).

È autorizzata la modifica delle etichette esterne relativamente alla confezione sopra elencata, fermo restando la responsabilità dell'Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio deve apportare le modifiche autorizzate all'Etichettatura entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione.

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. È approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati.

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.

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC15ADD14770 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT 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 un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.R.L.

Codice pratica N° N1B/2014/2727

Medicinale: EMORRIL (aic: 023227)

Confezioni: 023227059 – 10 supposte; 023227061 – 10 mg/g + 15 mg/g crema rettale, tubo da 40 g

Tipologia variazione: Gruppo di variazioni composto da: C.I.z); C.I.7 a) – Tipo IB

Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta ditta ed eliminazione di una forma farmaceutica.

Modifica apportata: C.I.z: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test e adeguamento di RCP ed etichette al QRD template; C.I.7.a: Eliminazione della forma farmaceutica «supposte».

È autorizzata l'eliminazione della forma farmaceutica «supposte» (confezione 023227059) e la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 6.1, 6.2, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6, 8 e 9 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.

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. È approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati.

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.

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC15ADD14771 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Sede: via Camagre n. 41 - 37063 Isola della Scala VR

Modifica stampati

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice pratica N° N1B/2015/3623

Medicinale: ANTICOAGULANTE ACD

Codice farmaco: 030760 (tutte le confezioni)



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

Modifica apportata:

Aggiornamento del Foglio illustrativo a seguito ai risultati del readability user test; aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette per essere in linea con il nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, 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.

Regulatory affairs manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TC15ADD14782 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

Sede legale: viale Certosa n.130 - 20156 Milano
Codice Fiscale: 05849130157
Partita IVA: IT05849130157

*Comunicazione di notifica regolare
per modifica stampati*

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/113675
del 10 novembre 2015

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/695

Medicinale: NIMOTOP

Codice farmaco: 026403016, 026403055, 026403079

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

Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test e adeguamento dell'RCP al QRD template

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

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV15ADD307 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Medicinale: GASTROGRAFIN - AIC 023085020

370 mg iodio/ml soluzione gastroenterica, flacone da 100 ml

Titolare AIC: Bayer S.p.A Viale Certosa 130, 20156 Milano

Medicinale: MAGNEVIST - AIC 027074

469 mg/ml soluzione iniettabile

37,6 mg/20 ml soluzione iniettabile per uso intra-articolare

Titolare AIC: Bayer Pharma AG, Berlino, Germania

Medicinale: MAGNOGRAF - AIC 038459

469 mg/ml soluzione iniettabile

Titolare AIC: Bayer S.p.A Viale Certosa 130, 20156 Milano

Codice Pratica: N1A/2015/2506

Tipo IA - B.II.c.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente - Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto).

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 dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV15ADD308 (A pagamento).



VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE**SCHLUMBERGER ITALIANA S.P.A.**

Sede legale: via Vicolo Zeffirino Campanini, 1 - Parma
 Capitale sociale: € 24.373.768,60
 Registro delle imprese: 00152380341
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00152380341

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 240 del 12/11/2015 relativo al progetto: "intervento di indagine geofisica 2D nell'area dell'istanza di prospezione in mare "d 1 E.P.-SC", presentato dalla Società Schlumberger Italiana S.p.A. con sede legale in Parma Via Vicolo Zeffirino Campanini n. 1.

In data 12/11/2015 è stato emanato il provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 240 con esito negativo relativo al progetto: "intervento di indagine geofisica 2D nell'area dell'istanza di prospezione in mare "d 1 E.P.-SC", localizzato nel mare di Sardegna, nella zona marina "E", presentato dalla Società Schlumberger Italiana S.P.A. con sede legale in Parma Via Vicolo Zeffirino Campanini N. 1.

Il testo integrale del provvedimento, corredato dagli allegati che ne costituiscono parte integrante, è disponibile sul portale delle Valutazioni Ambientali VAS-VIA del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare (<http://www.va.minambiente.it/>) e presso la Direzione per le Valutazioni e Autorizzazioni Ambientali, via Cristoforo Colombo 44, 00147 Roma.

Avverso il provvedimento è ammesso ricorso al TAR entro 60 (sessanta) giorni e al Capo dello Stato entro 120 (centoventi) giorni decorrenti dalla data di pubblicazione del presente estratto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il legale rappresentante
 Attilio Carlo Pisoni

T15ADE14844 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE****AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE
DI RIETI
VI Settore**

*Richiesta di concessione per la derivazione
di acqua pubblica*

Il Comune di Rivodutri (RI) C.F. 00108820572 ha presentato in data 6 febbraio 2015 una istanza, a sanatoria, per derivare medi Mod. 0,30 (l/sec. 30) di acqua pubblica dalla sorgente «Acquagrossa» in Comune di Rivodutri (RI) per uso potabile.

Il dirigente del VI settore
 ing. Maurizio Rosati

TC15ADF14777 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

*Richiesta di concessione per la derivazione
di acqua pubblica da pozzo*

Il Queen's Club Roma con domanda prot. 129174 del 4 settembre 2015 ha richiesto la concessione in oggetto per 3,5 l/s uso attrezzature sportive e innaffiamento, in via Cristoforo Colombo 1800 nel Comune di Roma.

La dirigente del servizio
 dott.ssa Maria Zagari

TC15ADF14778 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA**

Iscrizione nel registro dei notai esercenti, quale coadiutore temporaneo, del dott. Alessandro Ciccaglione

Il sottoscritto Presidente rende noto che oggi è stato iscritto nel registro dei notai esercenti in questo Distretto il Dott. Alessandro Ciccaglione quale coadiutore temporaneo del notaio in Velletri Dott. Edmondo Maria Capecelatro per un mese a partire dal 20 novembre 2015.

Roma, 11 novembre 2015

Il presidente
 notaio Cesare Felice Giuliani

TC15ADN14772 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione nel registro dei notai esercenti, quale coadiutore temporaneo, del dott. Daniele Concetti

Il sottoscritto Presidente rende noto che oggi è stato iscritto nel registro dei notai esercenti in questo Distretto il Dott. Daniele Concetti quale coadiutore temporaneo del notaio in Roma Dott.ssa Flaminia Cantamaglia per un mese a partire dal 16 novembre 2015.

Roma, 11 novembre 2015

Il presidente
 notaio Cesare Felice Giuliani

TC15ADN14773 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA*Iscrizione a ruolo del dott. Stefano Scaldaferrì*

Il sottoscritto Presidente rende noto che oggi è stato iscritto al ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto il notaio dott. Stefano Scaldaferrì con sede in Roma, proveniente dalla sede di Magliano Sabina (d.n.r. di Viterbo e Rieti).

Roma, 11 novembre 2015

Il presidente
notaio Cesare Felice Giuliani

TC15ADN14774 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI FOGGIA E LUCERA*Iscrizione a ruolo della dott.ssa Daniela Augelletta*

Si comunica che il Notaio Dott.ssa Daniela Augelletta fu Enzo, nata in Foggia (FG) il 24 novembre 1981, è trasferita con Decreto Dirigenziale in data 24 settembre 2015, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 225 del giorno 28 settembre 2015 - Serie Generale - dalla sede notarile di Lavello (Collegio Notarile dei Distretti Riuniti di Potenza, Melfi e Lago-negro) a quella di San Marco in Lamis (Collegio Notarile dei Distretti Riuniti di Foggia e Lucera) ed iscritta nel Ruolo dei Notai Esercenti nel Collegio Notarile dei Distretti Riuniti di Foggia e Lucera, per la suddetta sede notarile in data 17 novembre 2015.

Il predetto Notaio ha prestato giuramento presso il Tribunale di Foggia, in data 12 novembre 2015.

Il presidente del consiglio notarile dei distretti riuniti
di Foggia e Lucera
notaio Carla D'Addetta

TC15ADN14775 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BENEVENTO ED ARIANO IRPINO*Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili
la dott.ssa Lucia Langella*

Il Presidente del Consiglio Notarile dei Distretti Riuniti di Benevento e Ariano Irpino

Notifica

che la D.ssa Lucia Langella, notaio assegnato alla sede di San Bartolomeo in Galdo (BN), è cessata dall'esercizio delle sue funzioni notarili presso la detta sede dal 17 novembre 2015 a seguito del suo trasferimento alla sede di Crispiano (D.N.R. di Napoli, Torre Annunziata e Nola) con D.D. 26 maggio 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 29 maggio 2015, n. 123 e prorogato di giorni novanta con successivo D.D. in data 10 agosto 2015.

Benevento, 17 novembre 2015

Il presidente
notaio Ambrogio Romano

TC15ADN14781 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI NAPOLI, TORRE ANNUNZIATA E NOLA*Prot. 309**Dispensa dalle funzioni notarili del notaio Vittorio Folinea*

Si avvisa che con D.D. in data 17 luglio 2015 è stata decretata la dispensa dall'ufficio, per limite di età, con effetto dal giorno 9 novembre 2015 del notaio Vittorio Folinea della sede di Cicciano.

Il presidente
notaio Antonio Areniello

TC15ADN14840 (Gratuito).



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

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

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

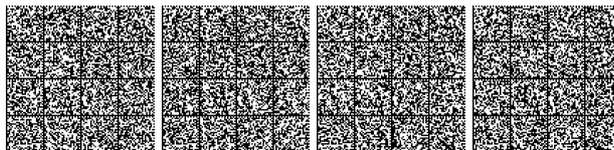
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

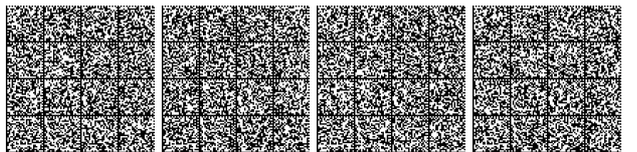
N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



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

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

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

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

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

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. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.

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.

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

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

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

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

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

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

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

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

T A R I F F E

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.

Annonzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annonzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

Si informa che ai sensi dell'art. 1 comma 629 della legge 190 del 23.12.2014, e del decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 23.01.2015 in materia di split payment, nonché del decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 03.04.2013 n. 55 in materia di fatturazione elettronica le Pubbliche Amministrazioni sono tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

- il Codice Univoco Ufficio destinatario di fattura elettronica (iPA);
- l'eventuale CIG o CUP da riportare in fattura;
- l'assoggettabilità o meno dell'amministrazione ordinante al regime di split payment.

Si ricorda inoltre che eventuali informazioni aggiuntive da inserire nella fattura elettronica saranno riportate solo ed esclusivamente nella sezione "DatiBeniServizi" - "DettaglioLinee" - "Descrizione" della rappresentazione XML della fattura; non sarà possibile accettare ulteriori richieste di personalizzazione della fattura.

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".





€ 5,09

