

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 17 dicembre 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, 691 - 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, 691 - 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

SAINT-GOBAIN VETRI S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria  
(T15AAA15570) ..... Pag. 1

##### Altri annunci commerciali

CASSA DI RISPARMIO DI CESENA S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ed in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato. (T15AAB15657). ..... Pag. 8

COMETA SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (T15AAB15542) ..... Pag. 3

DYRET SPV S.R.L.

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (T15AAB15574) ..... Pag. 6

FARMAFACTORING SPV I S.R.L.

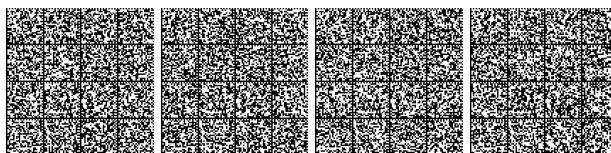
Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei dati Personali) (T15AAB15565)..... Pag. 5

IJDF ITALY S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (Legge 130) nonché informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (Codice della Privacy) (T15AAB15646)..... Pag. 6

SUNRISE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (in seguito, il "Testo Unico Bancario"). (T15AAB15541) .. Pag. 1

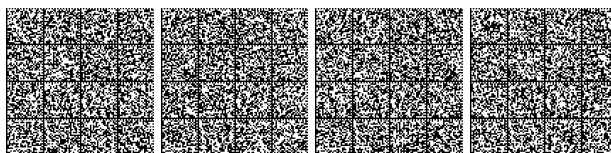




<b>TRIBUNALE DI VICENZA</b>		<b>Espropri</b>	
<i>Nomina curatore eredità giacente di Battipaglia Antonio (T15ABH15638) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 14	MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO	
		<i>Atto ricognitivo (T15ADC15654) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 17
<b>TRIBUNALE DI VICENZA</b>		<b>Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici</b>	
<i>Nomina curatore eredità giacente di Pezzato Chiara (T15ABH15639) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 14	A.C.R.A.F. S.p.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco	
<b>TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE</b> Volontaria giurisdizione Ufficio delle successioni		<i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche secondarie apportate ai sensi del D.lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15582). . . . .</i>	<i>Pag.</i> 30
<i>Eredità giacente (T15ABH15618) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 14	ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS	
<b>TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO</b>		<i>Modifica stampati (TU15ADD445). . . . .</i>	<i>Pag.</i> 48
<i>Eredità giacente di Vacca Luigina (TU15ABH423) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 15	ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS	
<b>Riconoscimenti di proprietà</b>		<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TU15ADD447). . . . .</i>	<i>Pag.</i> 48
<b>TRIBUNALE DI POTENZA</b>		ALFA INTES INDUSTRIA TERAPEUTICA SPLENDORE S.R.L.	
<i>Riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione (TC15ABM15506) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 16	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD15621). . . . .</i>	<i>Pag.</i> 38
<b>Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta</b>		ALFA WASSERMANN S.P.A.	
<b>TRIBUNALE CIVILE DI LODI</b>		<i>Estratto comunicazione notifica regolare V&amp;A. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m. (T15ADD15617) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 36
<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TC15ABR15365) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 16	ASTELLAS PHARMA S.P.A.	
<b>TRIBUNALE DI CROTONE</b>		<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15547) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 21
<i>Dichiarazione di morte presunta (TC15ABR15500) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 16	AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.	
<b>Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione</b>		<i>Riduzione del prezzo al pubblico di una specialità medicinale (T15ADD15606). . . . .</i>	<i>Pag.</i> 33
<b>DG COOPERATIVA AGRICOLA FORESTALE SOC. COOP.</b>		AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.	
<i>Deposito conto di gestione e piano di riparto finale (TC15ABS15519) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 17	<i>Estratto comunicazione notifica regolare del 01/12/2015 n. AIFA/V&amp;A/P/123124 (T15ADD15573). . . . .</i>	<i>Pag.</i> 27
<b>ALTRI ANNUNZI</b>		BAXTER S.P.A.	
<b>Varie</b>		<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012 (T15ADD15624). . . . .</i>	<i>Pag.</i> 38
<b>CASSA NAZIONALE DI PREVIDENZA E ASSISTENZA A FAVORE DEI DOTTORI COMMERCIALISTI</b>		BAYER S.P.A.	
<i>Elezioni dei componenti l'assemblea dei delegati della Cassa Nazionale di Previdenza e Assistenza a favore dei Dottori Commercialisti (T15ADA15596) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 17	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV15ADD435) . . . . .</i>	<i>Pag.</i> 49



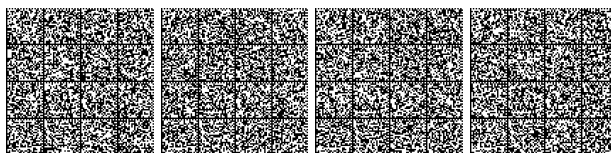
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV15ADD433) .....</i>	Pag. 49	FG S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&amp;A (T15ADD15605) .....</i>	Pag. 33
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV15ADD436) .....</i>	Pag. 49	FIDIA FARMACEUTICI 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 e s.m.i. (T15ADD15615) .....</i>	Pag. 36
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV15ADD432) .....</i>	Pag. 48	HEXAL AG <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD15653) .....</i>	Pag. 42
BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&amp;A (T15ADD15595) .....</i>	Pag. 30	HEXAL 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 (T15ADD15660) .....</i>	Pag. 43
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <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. (T15ADD15651) .....</i>	Pag. 42	HOSPIRA ITALIA S.R.L. <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. (T15ADD15648) .....</i>	Pag. 41
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 712/2012/CE (T15ADD15554) .....</i>	Pag. 23	IPSEN S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD15640) .....</i>	Pag. 39
CIPLA EUROPE NV <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX15ADD453) .....</i>	Pag. 50	IPSEN S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD15641) .....</i>	Pag. 40
DIFA COOPER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (T15ADD15655) .....</i>	Pag. 43	IPSO PHARMA S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&amp;A (T15ADD15609) .....</i>	Pag. 34
EG S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T15ADD15578) .....</i>	Pag. 28	ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE DR. GIUSEPPE RENDE S.R.L. <i>Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinali (TS15ADD15644) .....</i>	Pag. 47
EPIFARMA S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&amp;A (T15ADD15604) .....</i>	Pag. 33	ITALFARMACO S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare V&amp;A (T15ADD15607) .....</i>	Pag. 34
FARTO S.R.L. – FARMACO BIOCHIMICO TOSCANO <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD15538) .....</i>	Pag. 18	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15608) .....</i>	Pag. 34



<p>KEDRION S.P.A.  <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD15616).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 36</p>	<p>MEDA PHARMA S.P.A.  <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15602).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 32</p>
<p>L. MOLteni &amp; 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 (T15ADD15561).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 26</p>	<p>NEOPHARMED GENTILI 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 e s.m. (T15ADD15563).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 26</p>
<p>L. MOLteni &amp; 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 (T15ADD15560).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 25</p>	<p>NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.P.A. (ora GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A.)  <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15634).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 39</p>
<p>LABORATOIRE HRA PHARMA  <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15643).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 40</p>	<p>NOVARTIS FARMA S.P.A.  <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. (T15ADD15580).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 29</p>
<p>LABORATOIRES THEA  <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 (T15ADD15577).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 28</p>	<p>NOVARTIS FARMA S.P.A.  <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. (T15ADD15576).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 28</p>
<p>LABORATORI ALTER S.R.L.  <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T15ADD15557).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 25</p>	<p>NOVARTIS FARMA S.P.A.  <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15575).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 27</p>
<p>LABORATORI ALTER S.R.L.  <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T15ADD15556).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 24</p>	<p>NUOVA FARMEC S.R.L.  <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (T15ADD15614).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 36</p>
<p>LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A. SELLA S.R.L.  <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX15ADD451).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 50</p>	<p>PFIZER ITALIA S.R.L.  <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15613).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 35</p>
<p>MASTELLI 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 n. 274 del 29/12/2007 e del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD15650).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 41</p>	<p>PFIZER ITALIA S.R.L.  <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&amp;A (T15ADD15658).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 43</p>
		<p>PHARMADAY S.R.L.  <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD15633).</i> . . . . .</p>	<p>Pag. 39</p>



PHARMATEX ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274, del regolamento (CE) 1234/2008 e (CE) 712/2012 (T15ADD15612) . . . . .</i>	Pag. 35	TECNIGEN S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali per uso umano (TX15ADD450) . . . . .</i>	Pag. 49
POLIFARMA BENESSERE S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare U.V.A. 123094 del 01.12.2015 (T15ADD15601) . . . . .</i>	Pag. 32	THERAKOS (UK) LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m. (T15ADD15642) . . . . .</i>	Pag. 40
RATIOPHARM GMBH <i>Riduzione del prezzo al pubblico di medicinale di classe A (T15ADD15652) . . . . .</i>	Pag. 42	UCB PHARMA S.P.A. <i>Sede legale: via Varesina, 162 - 20156 Milano Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D. Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15581) . . . . .</i>	Pag. 30
RATIOPHARM GMBH <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 (T15ADD15579) . . . . .</i>	Pag. 29	VALEAS 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 29/12/2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008. (T15ADD15600) . . . . .</i>	Pag. 31
RECORDATI 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. n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15564) . . . . .</i>	Pag. 26	WELLINGTON STREET DEVELOPMENT PHARMA LTD <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD15540) . . . . .</i>	Pag. 18
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 (T15ADD15662) . . . . .</i>	Pag. 46	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15553) . . . . .</i>	Pag. 23
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 (T15ADD15661) . . . . .</i>	Pag. 44	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15549) . . . . .</i>	Pag. 21
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 e s.m.i. (T15ADD15619) . . . . .</i>	Pag. 37	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>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. (T15ADD15548) . . . . .</i>	Pag. 21
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 e s.m.i. (T15ADD15620) . . . . .</i>	Pag. 37	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15546) . . . . .</i>	Pag. 20
SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&amp;A/P/122596 del 1/12/2015 (T15ADD15625) . . . . .</i>	Pag. 38	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15545) . . . . .</i>	Pag. 20
SYNTHON BV <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.. (T15ADD15649) . . . . .</i>	Pag. 41		



## ZENTIVA ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15544).* . . . . . Pag. 19

## ZENTIVA ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15543).* . . . . . Pag. 19

## ZENTIVA ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15552).* . . . . . Pag. 23

## ZENTIVA ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15551).* . . . . . Pag. 24

## ZENTIVA ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15551).* . . . . . Pag. 22

## ZENTIVA ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15550).* . . . . . Pag. 22

**Concessioni di derivazione di acque pubbliche**

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE  
Dipartimento IV - Servizio 2  
*Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica - R.D. 1775/33, art. 7 (TU15ADF427)* . . . . . Pag. 51

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE  
Dipartimento IV - Servizio 2  
*Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica da pozzo (TU15ADF425)* . . . . . Pag. 51

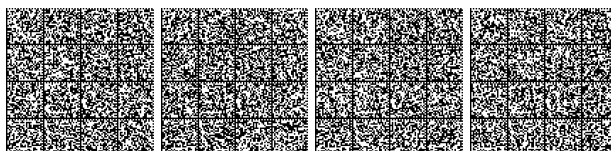
CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE  
Dipartimento IV - Servizio 2  
*Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica da pozzo - Supercondominio Z26 Viale Città d'Europa (TU15ADF428).* . . . . . Pag. 51

PROVINCIA DI VITERBO Settore 08 Ambiente - Ufficio risorse idriche  
*Domanda per la concessione di derivazione di acqua da pozzo (TU15ADF426)* . . . . . Pag. 51

PROVINCIA DI VITERBO Settore 08 Ambiente - Ufficio risorse idriche  
*Domanda per la concessione di derivazione di acqua da pozzo (TU15ADF429)* . . . . . Pag. 51

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei lavori pubblici Servizio territoriale opere idrauliche di Nuoro  
*Richiesta di concessione per la derivazione di acque pubbliche (TC15ADF15502).* . . . . . Pag. 51

REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica Ufficio gestione demanio idrico  
*Domanda per la variante alla subconcessione per la derivazione di acqua pubblica (TC15ADF15501)* . . . . . Pag. 50





# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### SAINT-GOBAIN VETRI S.P.A.

*Soggetta ad attività di direzione e coordinamento della Saint-Gobain Emballage S.A.*

Sede legale: via del Lavoro, 1 - Lonigo (VI)  
Sede amministrativa: loc. Colletto 4 - Dego (SV)  
Capitale sociale: € 14.845.808,64  
Registro delle imprese: Vicenza  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00730720240

#### *Convocazione di assemblea ordinaria*

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 8 Gennaio 2016, alle ore 10.00, presso lo Studio Legale Guasti, in Milano, Piazza Paolo Ferrari n. 8, ed in seconda convocazione per il 14 Gennaio 2016, ora e luogo medesimi, con il seguente:

#### *Ordine del giorno*

1) Delibere ai sensi dell'art. 2364 - n. 2 e n. 3 del codice civile. Delibere inerenti e conseguenti.

2) Ratifica dell'operato degli Amministratori dimessisi o decaduti. Delibere inerenti e conseguenti.

Potranno intervenire all'Assemblea gli Azionisti che avranno depositato le proprie azioni presso la Sede Amministrativa della Società in Dego (SV) - Loc. Colletto 4, oppure presso Unicredit Banca S.p.A., nei termini e modi di cui all'art. 2370 Cod. Civ. e allo Statuto.

Saint-Gobain Vetri S.p.A. - L'Amministratore delegato e legale rappresentante  
Marco Ravasi

T15AAA15570 (A pagamento).

## ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

### SUNRISE S.R.L.

Sede: via Bernina, 7 - 20158 Milano

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

Sunrise S.r.l. (in seguito, la "Società") comunica che in data 10 Dicembre 2015 Agos Ducato S.p.A. (in seguito, "Agos") ha esercitato l'opzione per la cessione pro soluto alla Società, con effetto dal 28 Dicembre 2015 (la "Data di

Cessione") di tutti i crediti (in seguito, i "Crediti") derivanti da contratti di credito al consumo stipulati da Agos con i propri clienti (in seguito, i "Contratti di Credito") che avevano le seguenti caratteristiche alla data del 30 Novembre 2015 (la "Data di Valutazione") o alla diversa data indicata di seguito:

(i) i Crediti sono denominati in Euro;

(ii) i relativi Contratti di Credito sono regolati dalla legge italiana;

(iii) i relativi Contratti di Credito prevedono un piano di ammortamento, anche con rate di importo diverso tra loro;

(iv) i relativi debitori hanno interamente pagato la prima e la seconda rata del relativo piano di ammortamento;

(v) i relativi Contratti di Credito (ad eccezione dei Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione) prevedono che i pagamenti effettuati dai relativi debitori avvengano tramite addebito diretto o bollettino postale, mentre i relativi Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione prevedono che i pagamenti effettuati dai relativi debitori avvengano esclusivamente tramite addebito diretto;

(vi) laddove il relativo Contratto di Credito abbia ad oggetto beni mobili registrati, ciascun bene mobile registrato, finanziato ai sensi del relativo Contratto di Credito, è stato consegnato dal relativo fornitore;

(vii) i relativi Contratti di Credito non sono stipulati con dipendenti, agenti o rappresentanti di Agos;

(viii) i relativi Contratti di Credito non sono stati stipulati con persone giuridiche, né con persone fisiche che non risultavano residenti in Italia al momento della stipulazione;

(ix) i Crediti sorgono da (1) Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di beni e/o servizi o (2) Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione;

(x) i relativi Contratti di Credito prevedono piani di ammortamento con dieci, undici o dodici rate in ciascun anno solare;

(xi) i relativi Contratti di Credito prevedono l'applicazione di un unico tasso di interesse fisso ovvero l'applicazione di due tassi di interesse fissi - in quest'ultimo caso, ciascuno applicabile in due diversi periodi prestabiliti ai sensi del relativo Contratto di Credito;

(xii) i relativi Contratti di Credito non richiedono la prestazione del consenso, da parte dei debitori, alla cessione dei crediti da essi derivanti;

(xiii) i relativi Contratti di Credito sono stati stipulati direttamente da Agos;

(xiv) il piano di ammortamento dei relativi Contratti di Credito (senza considerare l'eventuale periodo di pre-ammortamento), tenendo anche conto dell'eventuale esercizio della facoltà contrattuale del relativo debitore di modificare il piano di ammortamento originariamente pattuito alla data di stipula, posticipando il pagamento delle rate, o riducendo l'importo delle rate, prevede al massimo 180 rate;

(xv) nessun rapporto intrattenuto dal relativo debitore con Agos è stato classificato come Credito in sofferenza;



(xvi) con riguardo a ciascun Contratto di Credito, i relativi debitori non sono inadempienti con riferimento al pagamento delle spese diverse dalle spese di istruttoria per un ammontare superiore a 50 Euro;

(xvii) i relativi Contratti di Credito non prevedono l'erogazione di finanziamenti balloon o comunque l'erogazione di finanziamenti ai sensi dei quali viene prevista una "maxirata" finale di ammontare superiore alle altre rate del relativo piano di ammortamento;

(xviii) i relativi Contratti di Credito non prevedono la facoltà di richiedere più di 2 modifiche in ciascun anno delle relative rate nel corso di tutta la durata del finanziamento;

(xix) i relativi Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione rispettano contemporaneamente le due seguenti condizioni: (i) la relativa durata iniziale non è compresa tra 108 (escluso) e 120 (incluso) mesi e (ii) il relativo capitale finanziato iniziale non è compreso tra Euro 30.000 (incluso) ed Euro 40.000 (escluso);

(xx) i Crediti non presentano nemmeno una rata impagata dal relativo debitore;

(xxi) i relativi Contratti di Credito non prevedono la facoltà di sospendere il pagamento delle rate per più di 5 (cinque) occasioni;

(xxii) i relativi Contratti di Credito non sono stati stipulati con debitori che, al momento dell'erogazione del finanziamento, erano parte di altri contratti di credito conclusi con Agos che prevedono un piano di ammortamento definito con almeno due rate scadute e impagate;

(xxiii) i relativi Contratti di Credito presentano un importo massimo finanziato pari a Euro 70.000;

(xxiv) i Crediti rispettano i seguenti Criteri Specifici:

(i) per quanto attiene ai Crediti che sorgano da Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di beni e/o servizi, presentino un tasso annuo effettivo globale (TAEG) pari o superiore ai seguenti:

(a) 12,13216% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "usato" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che siano già stati immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori);

(b) 6,15397% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di mobili ed arredi domestici (esclusi gli elettrodomestici) rimborsabili esclusivamente a mezzo addebito diretto SEPA (SDD);

(c) 13,25259% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un bene o servizio diversi da quelli specificati ai precedenti paragrafi (a) e (b) e diversi dai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "nuovo" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che, in ciascun caso, non siano stati ancora immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori); e

(ii) per quanto attiene ai Crediti che sorgono da Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione rimborsabili esclusivamente a mezzo addebito diretto SEPA (SDD), presentino contemporaneamente (a) un importo massimo finanziato pari a Euro 70.000,00,00 e (b) un tasso annuo effettivo globale (TAEG) uguale o superiore a 12,32225%.

I Crediti comprendono, a mero titolo esemplificativo:

(a) tutti i crediti per capitale residuo alla Data di Valutazione;

(b) tutti i crediti per interessi (inclusi gli eventuali interessi di mora) maturandi a partire dalla Data di Valutazione;

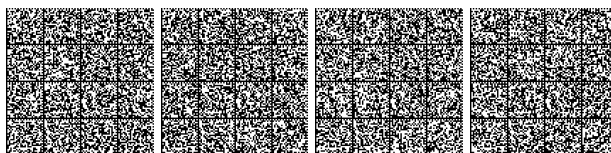
(c) tutti i crediti, maturandi a partire dalla Data di Valutazione, per commissioni o spese, rimborso dei premi assicurativi per coperture assicurative stipulate da Agos in relazione al Contratto di Credito da cui sorgono i Crediti, costi, indennizzi e danni, nonché ogni altra somma dovuta a Agos in relazione o in connessione ai Contratti di Credito, escluso il diritto al rimborso di eventuali spese legali e giudiziali e delle altre spese da sostenersi da parte di Agos in relazione al recupero dei predetti crediti.

Per effetto della presente cessione sono altresì trasferite alla Società tutte le garanzie, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti e/o al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Credito e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, nonché ogni altro diritto di Agos ed ogni altra somma corrisposta dai "soggetti convenzionati", quali fornitori dei beni o servizi ai sensi dei Contratti di Credito.

I diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti (ivi inclusa, a titolo esemplificativo, qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti e le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in capo a Agos in relazione ai Contratti di Credito) sono trasferiti alla Società ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (così come successivamente modificato e integrato) richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti.

La Società ha conferito incarico a Agos ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Agos ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dai relativi Contratti di Credito o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti dalla Società e/o da Agos.

La cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti



ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Ciò premesso, la Società, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è 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 d.lgs. 196/2003, Codice in materia di Protezione dei Dati Personali ("Codice privacy") ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy e del citato Provvedimento, la Società - in nome e per conto proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito della ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, 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) nonché all'emissione di titoli da parte della Società.

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

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

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

(b) espletamento dei servizi di cassa e di pagamento;

(c) emissione di titoli da parte della Società e collocamento dei medesimi;

(d) consulenza prestata in merito alla gestione della Società da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi;

(e) assolvimento di obblighi connessi a normative di vigilanza della Società e/o fiscali;

(f) effettuazione di analisi relative al portafoglio di crediti ceduto e/o di attribuzione del merito di credito ai titoli che verranno emessi dalla Società;

(g) tutela degli interessi dei portatori di tali titoli.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni del Codice Privacy. In particolare, Agos,

operando in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, tratterà i dati in qualità di Responsabile del trattamento. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e/o dei dipendenti del Titolare stesso. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza possono essere consultati in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare o al Responsabile del trattamento.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

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

I diritti di cui sopra possono essere esercitati rivolgendosi ad Agos, con sede legale in Via Bernina 7, Milano, nella sua qualità di Responsabile del trattamento dei Dati Personali.

I debitori ceduti nell'ambito della Cartolarizzazione e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione ad Agos, presso la relativa sede sociale.

Milano, 11 Dicembre 2015

Sunrise S.r.l. - Amministratore unico  
Fabrizio Mandrile

T15AAB15541 (A pagamento).

### COMETA SPV S.R.L.

*Società unipersonale*

Sede legale: via V. Alfieri, 1 - Conegliano (Treviso), Italia

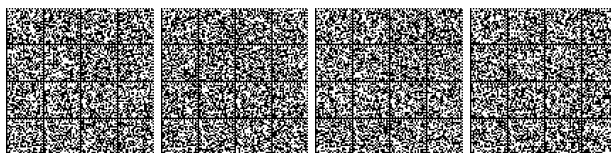
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 04770440263

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04770440263

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007*

Cometa SPV S.r.l., società unipersonale per la cartolarizzazione dei crediti costituita ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, con sede legale in Conegliano (TV), via V. Alfieri n. 1, codice fiscale, partita I.V.A. e numero d'iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso 04770440263, iscritta nell'elenco delle società per la cartolarizzazione dei



crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014 con il numero 35230.2, rende noto che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione che è in procinto di realizzare mediante l'emissione, da parte della stessa Cometa SPV S.r.l., di titoli ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 5 della Legge sulla Cartolarizzazione (i "Titoli"), ha stipulato un contratto di cessione di crediti (il "Contratto di Cessione") sottoscritto in data 02 dicembre 2015, in virtù del quale si è resa cessionaria ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, a titolo oneroso e pro soluto, di un portafoglio di crediti pecuniari vantati da Edison Energia S.p.A., società per azioni con sede in Milano, Foro Bonaparte n. 31, numero d'iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano, codice fiscale e partita I.V.A. 08526440154 (la "Cedente"), in essere al 02 dicembre 2015, vantati dalla Cedente nei confronti della propria clientela in ragione di contratti di fornitura di elettricità e/o gas naturale (i "Crediti Ceduti"). In ragione della presente pubblicazione conseguono, inter alia, gli effetti di cui all'articolo 4, comma secondo, della Legge sulla Cartolarizzazione

Unitamente ai crediti oggetto della cessione, sono stati altresì trasferiti a Cometa SPV S.r.l. tutti gli altri diritti della Cedente derivanti dai crediti pecuniari oggetto di cessione, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione o facoltà, anche di natura processuale, inerente i Crediti Ceduti ed i contratti da cui originano.

I debitori ceduti e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Cometa SPV S.r.l. e, per essa, al soggetto nominato ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, SECURITISATION SERVICES S.p.A., via Alfieri, 1, Conegliano (TV), Tel. 0438 360926, Fax 0438 360460, e-mail: cometa@finint.com.

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy

La cessione dei Crediti, ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione, da parte del Cedente a Cometa SPV S.r.l., ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti Ceduti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti, successori o aventi causa, come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti in essere con i debitori ceduti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, Cometa SPV S.r.l. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice Privacy - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007) (il "Provvedimento").

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy, Cometa SPV S.r.l. - in nome e per conto proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto dal Cedente, nell'am-

bito della cessione dei Crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti.

Cometa SPV S.r.l. informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di Cometa SPV S.r.l. stessa, e quindi:

(i) 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

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, procedure di recupero, 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) nonché all'emissione di Titoli ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti Ceduti.

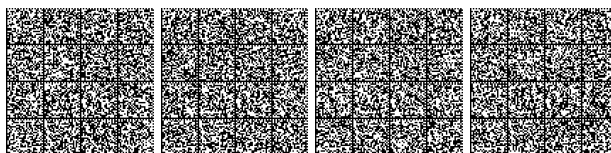
Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali e alle convinzioni religiose degli Interessati (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice Privacy).

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi. Si precisa che i Dati Personali in nostro possesso vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità, ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi e a tutti gli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso la sede legale di Cometa SPV S.r.l.

Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e dei dipendenti delle società esterne nominate dai Responsabili, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra.



Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali è Cometa SPV S.r.l. con sede legale all'indirizzo sopra indicato.

Responsabili del trattamento dei Dati Personali, nominati da Cometa SPV S.r.l., sono Finint Revalue S.p.A., con sede legale in Via V. Alfieri 1, Conegliano (TV), codice fiscale e numero iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso 04171000260, in qualità di Sub-Servicer, Fire S.p.A., con sede legale in Via A. Bonsignore 1, 98124 Messina (ME), codice fiscale e numero iscrizione al Registro delle Imprese di Messina 01787570835, in qualità di Sub-Servicer e SECURITISATION SERVICES S.p.A., con sede legale in Via Alfieri, 1, Conegliano (Treviso), codice fiscale e numero d'iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso 03546510268, in qualità di Servicer e Corporate Servicer.

Cometa SPV S.r.l. informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi. Gli Interessati possono, altresì, nei limiti imposti dalla legge, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice Privacy).

Conegliano, 10/12/2015

p. Cometa SPV S.r.l. società unipersonale -  
 L'amministratore unico  
 Pamela Stival

T15AAB15542 (A pagamento).

### **FARMAFACTORIZING SPV I S.R.L.**

*Iscritta all'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione al n. 35042.1*

Sede sociale: via Statuto n. 10 - Milano  
 Registro delle imprese: Milano n. 07996700964  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07996700964

*Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei dati Personali))*

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 129 del 3 novembre 2012 codice redazionale T-12AAB16133, Farmafactoring SPV I S.r.l. (Farmafactoring SPV I) comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 30 ottobre 2012 ha acquistato pro soluto da Banca Farmafactoring S.p.A. (già

Farmafactoring S.p.A.) (il Cedente) un primo portafoglio di crediti derivanti da crediti, acquistati dal Cedente in virtù di contratti di cessione (i Contratti di Factoring) stipulati ai sensi del codice civile e della legge 21 febbraio 1991, n. 52, vantati da alcuni imprenditori operanti nel settore sanitario (i Cedenti Originari) per l'effettuazione di forniture e/o servizi sanitario-ospedalieri a favore di aziende sanitarie locali, aziende ospedaliere ed enti del sistema sanitario nazionale (le ASL) che operano in più Regioni della Repubblica italiana (i Crediti).

Si comunica inoltre che, in data 11 Dicembre 2015 Farmafactoring SPV I ha acquistato pro soluto dal Cedente un ulteriore portafoglio di Crediti che a tale data rispettavano i criteri e i limiti di composizione specificati nell'avviso di cessione pubblicato da Farmafactoring SPV I nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 125 del 29 Ottobre 2015, codice redazionale T-15AAB13762.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti a Farmafactoring SPV I, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli interessi maturati e maturandi (anche di mora), i privilegi, le garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio ed ai relativi rapporti sottostanti nonché eventuali note di credito afferenti (sulla base dell'esperienza del Cedente) ai Crediti emesse dai Cedenti Originari a favore della relativa ASL.

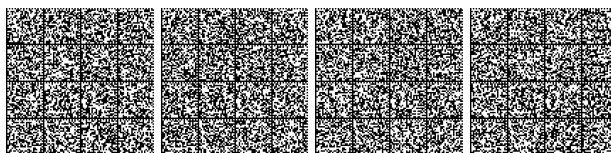
Farmafactoring SPV I ha conferito incarico a Zenith Service S.p.A. affinché, in nome e per conto di Farmafactoring SPV I, svolga, ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c), e commi 6 e 6-bis della Legge 130, l'attività di amministrazione e incasso dei Crediti, nonché di gestione delle eventuali procedure di recupero degli stessi. Zenith Service S.p.A. ha, con il consenso di Farmafactoring SPV I, delegato a Banca Farmafactoring S.p.A. lo svolgimento, in tutto o in parte, di alcune attività ad essa attribuite ai sensi del suddetto incarico, tra cui quella di incasso delle somme dovute e, a tal file, Farmafactoring SPV I ha conferito a Banca Farmafactoring S.p.A. apposito mandato all'incasso dei Crediti. Per effetto di quanto precede, le ASL sono legittimate a pagare a Banca Farmafactoring S.p.A., quale mandatario all'incasso in nome e per conto di Farmafactoring SPV I, ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito alle ASL.

Le ASL e gli eventuali loro successori potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Farmafactoring S.p.A., Via Domenichino 5, Milano.

Con riferimento al trattamento dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali delle ASL e dei Cedenti Originari si rinvia a quanto contenuto nell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 129 del 3 novembre 2012 codice redazionale T-12AAB16133.

Farmafactoring SPV I S.r.l. - L'amministratore unico  
 Manlio Genero

T15AAB15565 (A pagamento).



**DYRET SPV S.R.L.**

*Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 2 del provvedimento della Banca d'Italia del 29 aprile 2011*

Sede legale: via Alessandro Pestalozza 12/14 – 20131  
Milano -Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 08575290963

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08575290963

**DYNAMICA RETAIL S.P.A.**

Sede legale: via Guidubaldo del Monte, 61 - Roma - Italia

Capitale sociale: Euro 2.502.791,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 03436130243

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03436130243

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario")*

Dyret SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge 130 (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 17 aprile 2014 tra Dinamica Retail S.p.A. (il "Cedente" o "Dinamica") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Dinamica ed accettata da parte del Cessionario in data 11.12.2015 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato da Dinamica, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o, in alternativa, assistiti da delegazione di pagamento effettuata/e in favore di Dinamica dai relativi debitori. La cessione è stata effettuata nell'ambito di una operazione di cartolarizzazione realizzata da parte del Cessionario ai sensi della Legge 130 (la "Cartolarizzazione"), di cui all'avviso di cessione di crediti pubblicato dal Cessionario e dal Cedente il 24.04.2014 sulla G.U. n. 49 (la "Precedente Pubblicazione").

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 06.12.2015 (la "Data di Valutazione") i criteri di selezione indicati nella Precedente Pubblicazioni (complessivamente i "Crediti").

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 della Legge 130 e 58 del D.lgs. 385/93, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Dinamica Retail S.p.A., Via Guidubaldo del Monte 61, 00197 - Roma.

Per quanto riguarda la nomina del Servicer e le modalità di pagamento dei Crediti (da effettuarsi, salvo diversa istruzioni, a Dinamica nel proprio ruolo di Sub-Servicer della Cartolarizzazione), si fa rinvio a quanto indicato nella Precedente Pubblicazione, che vale pertanto anche ai fini della cessione dei Crediti di cui al presente avviso.

Si informa che, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni della decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy") come dettagliatamente indicato nella Precedente Pubblicazione, alla quale si fa rinvio anche ai fini della informativa privacy in forma semplificata.

Milano, 11 Dicembre 2015

Dyret SPV S.r.l. - Legale rappresentante  
avv. Salvatore Pennisi

T15AAB15574 (A pagamento).

**IJDF ITALY S.R.L.**

*Società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti costituita ai sensi dell'art. 3 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999*

*Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 29/04/2011 al n. 35100.7*

Sede: via San Prospero 4 - Milano

Registro delle imprese: Milano n. 08438930961

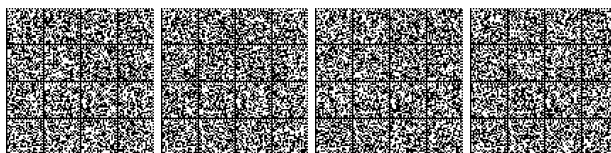
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08438930961

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (Legge 130) nonché informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (Codice della Privacy)*

IJDF Italy S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge 130, con sede legale a Milano, Via San Prospero n. 4 (il Cessionario)

COMUNICA

che lo stesso Cessionario, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" ai sensi e per gli effetti degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993 n. 385 (il Testo Unico Bancario), stipulato in data 9 Dicembre 2015 con BHW Bausparkasse AG, Italian Branch, banca di diritto tedesco con sede legale in Lubahnstrasse n. 2, D 31789, Hameln (Germania), che agisce attraverso la propria succursale italiana avente sede legale in Via Maso della Pieve 60/A, I-39100, Bolzano (Italia), Codice Fiscale e Partita IVA n. 01666200215, iscritta al registro delle imprese di Bolzano



al n. 01666200215 iscritta al n. 3073.4 dell'Albo delle Banche (il Cedente), ha acquistato pro soluto dal Cedente un portafoglio di crediti (per capitale, interessi, accessori, spese e quant'altro) (i Crediti) che presentano le seguenti caratteristiche in via cumulativa:

(a) derivanti da finanziamenti concessi dalla banca cedente nella forma di "finanziamento fondiario" nel periodo compreso tra il 20 maggio 1998 e il 05 febbraio 2009;

(b) derivanti da finanziamenti denominati in Euro (anche ove originariamente denominati in lire) di importo compreso tra Euro 40.000 ed Euro 500.000 (ovvero, ove originariamente denominati in lire, gli equivalenti importi in lire);

(c) derivanti da finanziamenti oggetto di risoluzione nel periodo compreso tra il 19 giugno 2000 e l'11 aprile 2013;

(d) derivanti da finanziamenti in relazione ai quali:

(i) la banca cedente ha avviato l'escussione delle ipoteche poste a garanzia del relativo finanziamento (anche mediante intervento in azioni esecutive immobiliari o fallimentari promosse da terzi creditori) nel periodo compreso tra il 19 giugno 2000 e l'11 aprile 2013; e

(ii) i beni immobili oggetto delle ipoteche di cui al punto (i) che precede (A) risultano essere stati già oggetto di vendita giudiziale o assegnazione ex artt. 588 ss. c.p.c. con avvenuta pronuncia del decreto di trasferimento ex art. 586 c.p.c. da parte del Giudice dell'Esecuzione a favore del terzo aggiudicatario o della banca cedente quale creditore assegnatario, a seconda dei casi, nel periodo compreso tra il 24 novembre 2008 e il 3 novembre 2015, e (B) ove oggetto di assegnazione ex artt. 588 ss. c.p.c. a favore della banca cedente quale creditore assegnatario, non risultano essere più di proprietà della stessa;

(e) derivanti da finanziamenti in relazione ai quali non esistevano contenziosi passivi pendenti alla data del 7 novembre 2015;

con esclusione, in ogni caso, dei crediti oggetto di cessione pro soluto da parte della banca cedente in data 15 maggio 2015 (come da avviso di cessione pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 61, parte seconda, del 28 maggio 2015)

e posto che il Cedente riterrà in ogni caso il diritto a percepire ogni e qualsiasi pagamento ancora da effettuarsi nell'ambito delle procedure esecutive immobiliari relative ai finanziamenti da cui i Crediti derivano e per le quali sia già stato emesso un decreto di trasferimento alla data del 9 dicembre 2015.

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti derivanti al Cedente dai Crediti, ivi incluse le eventuali garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti Crediti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione presso l'unità locale operativa di Centotrenta Servicing S.p.A. (il Servicer), situata in Milano, Via San Prospero n. 4, nonché presso la sede legale del Cessionario dalle ore 9.00

alle ore 13.00 di ogni giorno lavorativo bancario. Il Cessionario informa i debitori ceduti e gli eventuali garanti del Cedente, che i loro dati personali contenuti nei documenti relativi ai Crediti, sono stati comunicati al Cessionario, e saranno trattati da quest'ultimo e dal soggetto incaricato della riscossione dei crediti.

Milano, 15 dicembre 2015

IJDF Italy S.r.l. - Amministratore unico  
dott. Salvatore Grimaldi

T15AAB15646 (A pagamento).

### UTAH SPV S.R.L.

*Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 30 settembre 2014 al n. 35209.6*

Sede legale: via San Prospero 4 - 20121 Milano

Capitale sociale: Euro 10.000

Registro delle imprese: Milano n. 09136680965

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09136680965

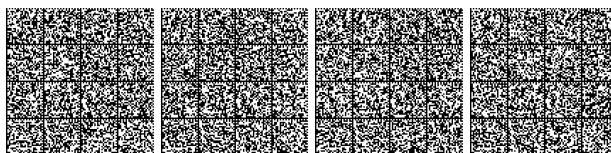
*Avviso di cessione di rapporti giuridici individuabili in blocco ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario")*

La società UTAH SPV S.r.l., società unipersonale con sede legale in Via San Prospero 4, 20121 Milano, comunica quanto segue:

i) che in forza di un contratto di cessione di rapporti giuridici "individuabili in blocco" ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, concluso in data 11 dicembre 2015, ha acquistato pro soluto da Veneto Banca S.c.p.a. con sede legale in Piazza G.B. Dall'Armi, 1, 31044 Montebelluna (TV), registrata presso il registro delle imprese di Treviso con il numero 00208740266, codice fiscale e partita IVA numero 00208740266, capitale sociale interamente versato pari a Euro 2.632.070.574,81, iscritta all'albo delle banche (albo delle Banche) detenute dalla Banca d'Italia, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), con il numero 5035.1;

ii) che in forza di un contratto di cessione di rapporti giuridici "individuabili in blocco" ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, concluso in data 11 dicembre 2015, ha acquistato pro soluto da IKB Deutsche Industriebank AG una banca costituita nella Repubblica Federale di Germania, con sede legale in Dusseldorf, Wilhelm-Botzkes-Strasse 1, 40474 Dusseldorf (Germania) registrata presso il registro delle imprese di Dusseldorf con il numero HRB 1130, attraverso la propria filiale di Milano, con sede in Via Dante 14, 20121 Milano, registrata presso il registro delle imprese di Milano con il numero 1800860, codice fiscale e partita IVA numero 05168250966;

iii) che in forza di un contratto di cessione di rapporti giuridici "individuabili in blocco" ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, concluso in data 2 dicembre 2015, ha acquistato pro soluto da Banca Mediocredito del Friuli



Venezia Giulia S.p.A. con sede legale in Via Aquileia, 1, 33100 Udine, registrata presso il registro delle imprese di Udine con il numero 00269390308, codice fiscale e partita IVA numero 00269390308, capitale sociale interamente versato pari a Euro 112.913.040,00, iscritta all'albo delle banche (albo delle Banche) detenute dalla Banca d'Italia, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), con il numero 10640.1,

i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, maturati e maturandi, accessori e quant'altro), derivanti da:

- un contratto di finanziamento fondiario a medio-lungo termine sottoscritto in data 29 aprile 2008 tra, inter alia, Veneto Banca S.c.p.a., IKB Deutsche Industriebank AG, Banca Mediocredito del Friuli Venezia Giulia S.p.A. e Grand Hotel Molino Stucky S.r.l. in concordato preventivo omologato ("GHMS"), con sede legale in Roma, Via Pietro della Valle n. 1, codice fiscale e numero d'iscrizione al registro delle Imprese di Roma 07414341003, in forza del quale gli istituti finanziatori hanno concesso a GHMS un finanziamento per originari Euro 250.000.000,00, secondo i termini e le condizioni ivi previsti, così come modificato in forza di un contratto stipulato in data 17 settembre 2015 (il "Contratto di Finanziamento").

Sono stati altresì trasferiti a UTAH SPV S.r.l., senza ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti - derivanti a Veneto Banca S.c.p.a., IKB Deutsche Industriebank AG e a Banca Mediocredito del Friuli Venezia Giulia S.p.A. dal Contratto di Finanziamento richiamato nei suddetti e rispettivi contratti di cessione o altrimenti ad esso accessori ivi incluse le garanzie, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione facoltà o prerogativa inerente ai suddetti crediti.

Milano, 15 dicembre 2015

Utah SPV S.r.l. - Il presidente del  
consiglio di amministrazione  
Antonio Caricato

T15AAB15647 (A pagamento).

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

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

Capitale sociale: Euro 154.578.832,80 i.v.

Registro delle imprese: Forlì/Cesena n. 02155830405

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02155830405

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

Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A. (la "Banca") comunica che in data 9 dicembre 2015 ha concluso con Icaro Finance S.r.l. (la "Società"), un contratto di acquisto di cre-

diti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (il "Contratto di Cessione"). In virtù del Contratto di Cessione, la Banca ha acquistato pro soluto dalla Società, con effetti economici alle ore 00:01 del 21 dicembre 2015, tutti i crediti, i diritti e le facoltà (ivi inclusi tutti gli importi dovuti in linea capitale e a titolo di interessi, anche di mora, tutti gli accessori, spese, danni, indennizzi ed ogni altra somma eventualmente dovuta in relazione ai crediti e alle garanzie reali e personali che li assistono), individuabili in blocco ai sensi della citata disposizione ("Crediti"), che al 30 novembre 2015 soddisfino i seguenti criteri di selezione (i "Criteri"):

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

(b) Crediti che alternativamente:

(i) derivino da contratti di mutuo che al 30 novembre 2015 avevano almeno 8 rate mensili non pagate; o

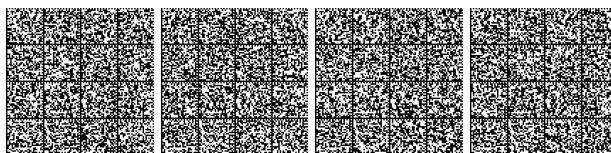
(ii) derivino da contratti di mutuo che al 30 novembre 2015 avevano almeno 4 rate trimestrali non pagate; o

(iii) derivino da contratti di mutuo che al 30 novembre 2015 avevano almeno 2 rate semestrali non pagate.

(iv) derivino da mutui i cui debitori siano sottoposti a procedure concorsuali o in relazione ai quali siano in corso azioni revocatorie ove i relativi contratti di mutuo abbiano i seguenti numeri di rapporto, 104/640/72915 e 39/605/56616.

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

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



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

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

Cesena, 11 Dicembre 2015

Il presidente  
ing. Tomaso Grassi

T15AAB15657 (A pagamento).

## ANNUNZI GIUDIZIARI

### NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

#### TRIBUNALE DI AVEZZANO

##### *Notifica per pubblici proclami*

La Sig.ra Anita Pascucci, nata a Tagliacozzo il 6/1/1943, c.f.PSCNTA43A46AL015I, rappresentato e difeso dall'Avv. Laura Paoelli con studio in Tagliacozzo alla Piazza Duca degli Abruzzi n. 40 (tel. e fax 0863/698105), chiede ai sensi dell'art. 1158 c.c. il riconoscimento del diritto di proprietà, per intervenuta usucapione ordinaria, dell'immobile sito in tenimento del Comune di Tagliacozzo censito nel Catasto Terreni come fabbricato rurale di detto Comune al foglio 65, particella 1583, consistenza di 18 mq. Il Presidente dell'instestato Tribunale, con decreto del 28/09/2015 ha autorizzato, in seguito a richiesta di parte, la notifica dell'atto di citazione ai sensi dell'art. 150 c.p.c. ordinando tutti gli adempimenti necessari a tal fine, compresa tale pubblicazione. La prima udienza di comparizione delle parti è fissata per il giorno 18 maggio 2015.

Tagliacozzo, 13 novembre 2015

avv. Laura Paoelli

T15ABA15539 (A pagamento).

#### TRIBUNALE CIVILE DI PALERMO

##### *Ricorso ex art. 702-bis c.p.c. per attribuzione lotti oggetto di divisione*

I sottoscritti Avv.ti Anna Realmuto e Barbara Tripi, procuratori dei Sigg. Gambino Giovanna, D'Arpa Angela Maria, D'Arpa Giovanna, D'Arpa Giuseppa, D'Arpa Rosa e D'Arpa Vito Nicolò, premesso che i ricorrenti hanno intenzione di adire il Tribunale di Palermo per ivi vedere accertata la sopravvenuta modifica dei dati catastali in riferimento ai frazionamenti dei beni attribuiti a ciascuna stirpe discendente da Fu D'Arpa Vito dalla sentenza n. 4454/2011 emessa dal Tribunale di Palermo, II sez. civ., e, di conseguenza, procedere alla attribuzione dei lotti in modo che il provvedimento possa essere correttamente trascritto presso la Conservatoria Immobiliare ex art. 2659 c.c.; che, in data 24.7.2015, il Giudice dott. Torrasi emanava il decreto n. 10437/2015 con cui fissava l'udienza per il 8.2.2016 h. 9.00, onerando parte ricorrente di procedere alla notifica del ricorso e del decreto stesso almeno 30 giorni prima della data fissata per la costituzione del convenuto (R.G. 9943/2015); che, a seguito di istanza ex art. 150 c.p.c., il Presidente del tribunale di Palermo, con decreto 7223/2015 del 2.11.2015 (R.G. 3260/2015), visto il parere favorevole del PM, autorizza le parti istanti a procedere alla notifica per pubblici proclami



mediante deposito di una copia presso la Casa Comunale di Palermo e la pubblicazione di un estratto in *G.U.*; citano gli eredi di D'Arpa Giovanni e D'Arpa Giuseppe a costituirsi nel termine di 10 giorni prima dell'udienza ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 702-bis, comma 3 c.p.c. e a comparire all'udienza del 8.2.2016 h. 9.00, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 702-bis commi 4 e 5 c.p.c.

avv. Anna Realmuto - avv. Barbara Tripi

T15ABA15572 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI FOGGIA

#### *Atto di citazione per usucapione*

Capuano Pietro Antonio difeso dall'avv. Nicola Palumbo, con studio in Via Di Vittorio 6/2 Accadia (FG), cita Demaio Giuliano, Demaio Carmina, Demaio Antonia, Demaio Euplio, Demaio Filomena, Puopolo Maria Rosa, Puopolo Antonio, Demaio Maria Rosa, Demaio Carmela ed eredi e aventi causa dinanzi al Tribunale di Foggia all'udienza del 29.04.2016 con invito a costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima dell'udienza depositando comparsa ex art. 167 c.p.c. e con avvertimento di decadenza ex artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto si procederà in loro contumacia per sentirlo dichiarare proprietario esclusivo di tre immobili siti in Anzano di Puglia (FG): in Via delle Puglie n. 75, in Catasto al Foglio 3 P.Illa 581 sub 7 e n. 55, in Catasto al Foglio 3 P.Illa 582 e annesso Terreno al: Foglio 3, P.Illa 583.

Foggia, li 14.12.2015

avv. Nicola Palumbo

T15ABA15631 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI VELLETRI

#### *Atto di citazione per usucapione*

Il Presidente del Tribunale di Velletri ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione avanti l'intestato Tribunale con il quale la sig.ra Maria Teresa Mastrofini, domiciliata in Monte Porzio Catone, Via G. Verdi, 29 rapp. ta e difesa dagli Avv. Paola David e Luca Transerici, cita in giudizio:

Maldonato Gabriel, Maldonato Raquel, Annamaria Pucci, Sandro Pucci, Elvira Gentili ed i loro eredi e/o aventi causa, a comparire all'udienza del 23.06.2016 ore di rito davanti al Tribunale di Velletri Giudice designandi ai sensi dell'art. 168 bis cpc ed a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza, con l'espresso avvertimento che in difetto della tempestiva costituzione incorreranno nelle decadenze e preclusioni tutte previste e disciplinate dall'art.167 e 38 cpc e che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia, per ivi sentire accogliere le seguenti:

1) accertare e dichiarare che la sig.ra Mastrofini Maria Teresa ha acquistato il pieno ed esclusivo diritto di proprietà per intervenuto usucapione del fondo sito in Monte Compatri catastalmente identificato al f.18 part.174 sito in via Monte-compatri Colonna n. 2812.

avv. Luca Transerici

T15ABA15635 (A pagamento).

### TRIBUNALE CIVILE DI TEMPIO PAUSANIA

#### *Estratto di atto di citazione per usucapione*

Il Presidente del Tribunale di Tempio Pausania, su istanza degli avvocati Plinio Columbano e Fabio Dessì, procuratori di Putzu Antonia (C.F. PTZNTN41B50G015S), ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 C.P.C. dell'atto di citazione con il quale l'attrice cita eredi Putzu Maria Rosa, e tutti coloro che possono avere interesse a contraddire la domanda, a comparire innanzi al Tribunale di Tempio Pausania, nella nota sede, all'udienza del 21 aprile 2016, ore di rito, con invito a costituirsi in Cancelleria, ai sensi dell'art. 166 C.P.C., con avvertimento che la mancata costituzione nei termini di cui sopra implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C. e che, in difetto, si procederà in loro declaranda contumacia, per sentir accertare e dichiarare in favore di Putzu Antonia l'avvenuto acquisto per usucapione ordinaria ventennale ex art. 1158 C.C. della piena ed esclusiva proprietà dei terreni siti in Olbia identificati al Catasto Terreni di Sassari - Comune di Olbia al Fg. 58, particelle 405, 406, 361, 360 (parte).

Olbia, 3 novembre 2015

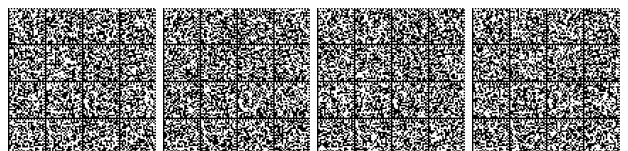
avv. Plinio Columbano - avv. Fabio Dessì

T15ABA15636 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI VELLETRI

#### *Notificazione per pubblici proclami*

Viste l'ordinanza di Integrazione contraddittorio del Giudice Istruttore del Tribunale di Velletri del 20/07/2015 nella causa civile RG 5629/2010/CC e l'autorizzazione presidenziale del 13/10/2015, l'Avv. Scifoni Anna, cf SCFN-NA59L65L719Z, procuratrice di FIANDRA Stefania, cf FNDDFN61E52C767Y, el.te dom.ta nel suo studio in Velletri, Viale Roma n. 110, **\*\*Cita\*\*** Celluzza Lucio, Lo Porrino Luigi e/o loro eredi, e/o aventi titolo a comparire dinanzi al Tribunale di Velletri, nella persona del GI designato, Dott. De Cinti Pierluigi, all'udienza del **\*\*giorno 21/03/2016, ore 11,30\*\***, con invito a costituirsi nei modi e nelle forme di legge, ai sensi dell'art. 166 cpc, almeno venti giorni prima di detta udienza, con avvertimento che la costituzione oltre il termine indicato darà luogo alle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc, e che, comunque, in mancanza di costituzione, si procederà in loro contumacia, per sentire in via principale e



nel merito **\*\*Accertare\*\*** la lesione della quota di legittima in danno della sig.ra Fiandra Stefania, a seguito della pubblicazione del testamento olografo della sig.ra Di Pietro Lina (m. il 25/05/2010 in Albano laziale), nonché accertare la massa ereditaria, ivi compresa anche la consistenza mobile dei beni (denari, gioielli e arredi); conseguentemente **\*\*Dichiarare\*\*** la riduzione delle disposizioni testamentarie della de cuius ex art. 554 cc con ripartizione dei beni ereditari nel rispetto della quota di legittima della sig.ra Fiandra Stefania. Vittoria di spese, competenze e onorari di causa.

avv. Anna Scifoni

T15ABA15637 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI MASSA CARRARA

#### *Atto di citazione*

La Sig.ra Bigi Carla, nata a Massa (MS) in data 26.05.1942 e residente in Carrara (MS) Via Gioberti n.9 [C.F. BGI-CRL42E66F023Y], ed il Sig. Borghini Andrea, nato a La Spezia (SP) in data 10.02.1935 e residente in Carrara (MS) Via Gioberti n.9 [C.F. BRGNDR35B10E463F], coniugati in regime di comunione legale dei beni ed entrambi elettivamente domiciliati ai fini del presente atto in Marina di Carrara (MS), Viale XX Settembre n.295, presso e nello studio legale dell'Avv. Vittorio Caleo [C.F. CLAVTR-75S16B832R e P.IVA 01127590451] che li rappresenta e difende, congiuntamente e disgiuntamente all'Avv. Massimiliano Soggia [C.F.SGGMSM75P11G870Y e P.IVA 01176290458],

citano la Sig.ra Conserva Filidea fu Lorenzo vedova Borghini ed i suoi eventuali eredi e/o aventi causa e la Sig.ra Borghini Marianna fu Filidei vedova Nicolosi ed i suoi eventuali eredi e/o aventi causa dinnanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 14 giugno 2016, ore di rito, invitandole ad essere presenti e costituirsi, ai sensi dell'art.166 c.p.c., nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata, con l'espresso avvertimento che la mancata o tardiva costituzione comporta le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e, che, in difetto di detta costituzione, si procederà in contumacia per ivi sentir rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione e per ivi sentire dichiarare gli attori proprietari esclusivi della porzione di fabbricato ad uso civile abitazione posta in Carrara (MS) Via Gioberti n.9 distinta al foglio 17 particella 1254 subalterno 3 Catasto Comunale Carrarese e della porzione di fabbricato ad uso civile abitazione posta in Carrara (MS) Via Gioberti n.9 distinta al foglio 17 particella 1254 subalterno 4 Catasto Comunale Carrarese.

Marina di Carrara / Massa 09.12.2015

avv. Vittorio Caleo - avv. Massimiliano Soggia

T15ABA15645 (A pagamento).

### TAR CAMPANIA

*Notifica per pubblici proclami R.G.1335/15 -  
Ord. n. 2063/15*

Con ricorso e successivi motivi aggiunti al TAR Campania RG. 1335/2015 contro il Ministero dell'Istruzione, Università e Ricerca, Bottigliero Maria Cristina ha chiesto l'annullamento della graduatoria di merito relativa al Concorso per esami e titoli per il reclutamento di 2386 dirigenti scolastici dei ruoli regionali per la scuola primaria, secondaria di primo grado, secondaria di secondo grado e per le istituzioni scolastiche educative di cui al DDG - Ufficio Scolastico Campania n.9428 del 18.12.2014 nella parte in cui viene collocata nella posizione al n. 332 con un punteggio pari a 71,90. Lo svolgimento del processo può essere seguito sul sito [www.giustizia-amministrativa.it](http://www.giustizia-amministrativa.it) inserendo il numero di registro 1335/2015 del TAR Campania mentre sul sito internet del MIUR può consultarsi il testo integrale del ricorso unitamente all'elenco nominativo dei controinteressati.

Roma, 30.11.2015

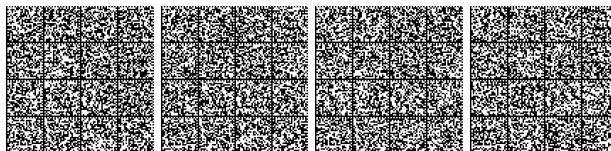
avv. Fabrizio Perla

T15ABA15656 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI RIMINI

*Notifica per pubblici proclami*

Il Presidente del Tribunale di Rimini con decreto del 20.10.2015 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami della citazione per i signori Poggetti Caterina fu Giuseppe, Poggetti Irene fu Giuseppe, Gavelli Adriano fu Basilio, Gavelli Giovanni fu Basilio, Maioli Francesco fu Majolo, Giovannini Sebastiano fu Luigi, Mini Caterina fu Antidoro, Mini Francesco fu Antidoro, Milli Genevieve o Fenisia fu Antidoro, Milli Marsilio fu Antidoro, Milli Pasquale fu Antidoro, Milli Romolo fu Antidoro, Milli Zaira fu Antidoro, Milli Zefferina fu Antidoro, Milli Zelinda fu Antidoro, o loro legittimi eredi, a comparire davanti al davanti al Tribunale di Rimini, Viale Carlo Alberto Dalla Chiesa 11, all'udienza del 7 Giugno 2016, ore 9 e segg., con invito a costituirsi almeno venti giorni prima ex art.166 cpc, pena le preclusioni e decadenze di cui agli artt.38 e 167 cpc per sentire dichiarare NUTI LIRIO, nato a Casteldelci (RN) l'11.8.1948, C.F. NTU LRI 48M11C080A e NUTI MARCELLO, nato a Verghe-reto (FC) il 6.5.1956, C.F: NTU MCL 56E06L764N, residenti a Casteldelci (RN), Loc.Bigotta di Sopra 2, proprietari esclusivi, in ragione di 1/2 ciascuno, per maturata usucapione, dei terreni agricoli posti in Casteldelci, e distinti al Catasto Terreni di quel Comune al Foglio 39, particelle nn. 6, 23, 24, 40, 41, 43, 44, 47, 45 e 46 della superficie di complessivi Ha.05.96,28.



Con vittoria di spese e compenso solo in caso di opposizione.

Novafeltria, 7 Dicembre 2015

avv. Bianca Barbieri

TU15ABA424 (A pagamento).

---

*AMMORTAMENTI*

---

**TRIBUNALE DI TORINO**

*Ammortamento polizza di pegno*

Il Presidente delegato dal Presidente del Tribunale di Torino, letto il ricorso n. 10440/2015 R.G., in data 19/11/2015 pronuncia l'inefficacia della polizza di pegno al portatore avente n. 1797036-14 dell'importo di euro 2.550,00=, emessa il 02/09/2014 da Intesa - Sanpaolo Monte Pegni ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Mbacke Baly

T15ABC15562 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MILANO**

*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Milano, letto il ricorso n.5900/15, con decreto del 25/9/2015 ha pronunciato l'ammortamento di n.5 cambiali dell'importo di Euro 2500,00 cadauna, con scadenza rispettivamente al 30/1/2020, 28/2/2020, 30/3/2020, 30/4/2020, 30/5/2020, emesse in data 9/5/2013 da Bahna Micheal, in favore di La Nuova Mongolfiera S.r.l. Opposizione legale entro 30 giorni.

Milano, 14/12/2015

avv. Maurizio Sanvito

T15ABC15568 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA**

*Ammortamento libretto al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Torre Annunziata con decreto n. 2908 del 11/11/2015 ha pronunciato l'ammortamento del libretto al portatore n. 7357230 emesso dall'Ufficio Postale di Torre del Greco (NA) portante un saldo iniziale di Euro 652,36 aperto il 15.02.2008. Opposizione legale entro 120 giorni.

avv. Grazia Sorrentino

T15ABC15571 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MILANO**

*Ammortamento certificati azionari*

Il Tribunale di Milano ha disposto, con decreto emesso in data 17 settembre 2015, l'ammortamento del certificato azionario n.34, intestato a Ilaria Antinori, emesso dalla società Cogeta Palacehotels Gestioni spa, con sede in Milano, via Pontaccio n.10, CF:10502000150, rappresentativo di n.33.152 azioni ordinarie, del valore nominale unitario di Euro 0,52.

Opposizione entro trenta giorni

Ilaria Antinori

T15ABC15583 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI TORINO**

*Ammortamento libretto di risparmio*

Il Presidente del Tribunale di Torino, letto il ricorso n. 9115/2015 R.G. depositato l' 8/10/2015, in data 19/11/2015 pronuncia l'inefficacia del libretto di risparmio n. 386724334812 al portatore emesso il 28/07/2008 da Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza s.p.a., Ag. 14 Fil. 386 di Torino, già nella disponibilità di Franzì Giannina, ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione del presente estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Viapiana Aldo

T15ABC15623 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI ROMA**

*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Roma con decreto cron. 7247 del 19.10.15 - RG 11283/2015 ha pronunciato ammortamento di tre vaglia cambiari intestati alla Ical SpA emessi a Roma il 19.12.2014 all'ordine della Mepri Srl (CF 10957751000), con sede in Roma Via R. Montecuccoli 13 per Euro 7.669,91 (settemilaseicentossessantannove/91) ciascuno, tratti sulla Banca BNL SpA Ag. Corso 6340 c/c 1969, ABI 1005 - CAB 3240, con scadenza rispettivamente al 15.03.2015 - 15.04.2015 e 15.05.2015, per un importo complessivo di Euro 23.009,73, ed ha autorizzato il rilascio del duplicato dopo 30 giorni dalla pubblicazione del presente decreto purché non venga fatta opposizione al

detentore.

Roma, 4/12/2015

avv. Giancarlo Nunè

T15ABC15626 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI VENEZIA***Ammortamento certificato di deposito*

Il Presidente del Tribunale di Venezia con decreto n. 5908/2015 del 11/11/2015 ha pronunciato l'ammortamento del certificato di deposito al portatore n. 2108357 emesso da Cassa di Risparmio di Venezia, scaduto il 19/04/2006, portante un saldo di Euro 5.000,00. Opposizione nei termini di legge.

Li, 15/12/2015

avv. L. Ippolita Ghedini

T15ABC15627 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI PESARO***Ammortamento titoli azionari*

Il Presidente del Tribunale di Pesaro, con decreto n.12000/2015 (cron.) del 13/10/2015 ha pronunciato l'ammortamento dei seguenti titoli azionari emessi dalla società Union Sport Spa, c.f.00651350225: n. 65 per n. 100 azioni da lire 10.000 ciascuna dell'anno 1993; n. 139 per n 54 azioni da lire 10.000 dell'anno 1995 intestati a Mariotti Bruno, c.f. MRTBRN51E10D488F, in qualità di Liquidatore della società Sport Center sas di Mariotti Bruno & C., con sede in Fano (PU), Corso Matteotti n. 123.

Li, 11.12.2015

avv. Elena Renni

T15ABC15630 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI SALERNO***Avviso di rettifica*

Si comunica che nell'annuncio giudiziario pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n.29 del 12 marzo 2015, parte II, era errata l'indicazione del n.28 riferito agli effetti cambiari dei quali il Tribunale di Salerno ha pronunciato l'ammortamento con decreto del 10.07.2014, procedura n.959/2014. Il Tribunale di Salerno, rilevato che le cambiali smarrite erano n.27 invece di n.28, ha disposto la correzione materiale del decreto di ammortamento emesso in data 10-11/7/2014, con la sostituzione del numero esatto di effetti cambiari "n.27" in luogo dell'errato numero "n.28".

avv. Maria Maddalena Gaeta

T15ABC15632 (A pagamento).

**NOMINA PRESENTATORE****TRIBUNALE DI RAGUSA***Nomina presentatori di effetti cambiari*

Il Tribunale di Ragusa, visti gli articoli 2 e 3 della L. 349/73 e l'art. 1 D.P.R. n. 290/75, con provvedimento Cron. n. 17422/2015 depositato il 17/11/2015 e successiva integrazione cron n. 18301 depositata il 25/11/2015, ha autorizzato a svolgere, per conto e nell'interesse del Notaio Maria Schembari di Comiso, nata a Ragusa, il giorno 26 dicembre 1981, c.f. SCHMRA81T66H163W, con Studio in Comiso, via Gioacchino Iacono n. 33, rappresentata e difesa dall'Avv. Damiano Motta, la funzione di presentatori di cambiali e di assegni bancari, i signori: Coltello Bruno, nato a Comiso in data 12 marzo 1964, c.f. CLTBRN64C12C927U, ivi residente, via Salvatore La Scala n. 26; Di Bennardo Alfredo, nato a Comiso, in data 5 aprile 1969, c.f. DBN-LRD69D05C927G, residente in Acate, via L. Rizzo n. 87; Baglieri Vincenzo, nato a Vittoria, il giorno 1 agosto 1957, c.f. BGLVCN57M01M088X, ivi residente in via N. Bixio n. 292; Strada Biagio, nato a Comiso, in data 10 giugno 1958, c.f. STRBGI58H10C927P.

Il richiedente  
avv. Damiano Motta

T15ABE15567 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI RAGUSA***Nomina presentatori di effetti cambiari*

Il Tribunale di Ragusa, visti gli articoli 2 e 3 della L. 349/73 e l'art. 1 D.P.R. n. 290/75, con provvedimento Cron. n. 17423/2015 depositato il 17/11/2015 e successiva integrazione cron. n. 18377 depositata il 25/11/2015, ha autorizzato a svolgere, per conto e nell'interesse del Notaio Maria Di Matteo di Vittoria, con Studio in Vittoria, viale Rosario Cancellieri n. 32, rappresentata e difesa dall'Avv. Damiano Motta, la funzione di presentatori di cambiali e di assegni bancari, i signori: Coltello Bruno, nato a Comiso in data 12 marzo 1964, c.f. CLTBRN64C12C927U, ivi residente, via Salvatore La Scala n. 26; Di Bennardo Alfredo, nato a Comiso, in data 5 aprile 1969, c.f. DBNLRD69D05C927G, residente in Acate, via L. Rizzo n. 87; Baglieri Vincenzo, nato a Vittoria, il giorno 1 agosto 1957, c.f. BGLVCN57M01M088X, ivi residente in via N. Bixio n. 292; Strada Biagio, nato a Comiso, in data 10 giugno 1958, c.f. STRBGI58H10C927P.

Il richiedente  
avv. Damiano Motta

T15ABE15569 (A pagamento).



**EREDITÀ****TRIBUNALE DI UDINE***Nomina curatore di eredità giacente*

Il Tribunale di Udine, con decreto del 09/09/2015 ha nominato curatore dell'eredità giacente in morte di Spellat Angelo nato a Pulfero (UD) il 07.07.1934, deceduto in Udine il 22.07.13 l'avv. Michele Picco, con studio in Udine, piazza XX Settembre n. 14.

avv. Michele Picco

T15ABH15566 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE****Volontaria giurisdizione  
Ufficio delle successioni***Eredità giacente*

Con decreto emesso in data 30.04.2015 il Giudice delle Successioni del Tribunale di Firenze ha dichiarato giacente l'eredità di Parrini Carla nata a Firenze il 19.05.1936, deceduta in Firenze il 12.02.2015, nominando curatore della medesima l'Avv. Maria Cristina Arretini del foro di Firenze.

avv. Maria Cristina Arretini

T15ABH15618 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI PALERMO***Nomina curatore di eredità giacente*

Il Presidente del Tribunale di Palermo II sezione civile, con decreto del giorno 5/6/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Russo Concetta, nata a Bisacchino il 20/10/1915 e deceduta in Palermo il 2/8/2013 con ultimo domicilio a Palermo in via Cilea n. 11 nominando curatore il notaio Valentina Crescimanno con studio in Bisacchino piazza Triona n. 28.

notaio Valentina Crescimanno

T15ABH15628 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI BOLZANO***Nomina curatore di eredità giacente*

Il Giudice Tutelare del Tribunale di Bolzano con decreto del 25/11/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Artuso Federico, nato a Bassano del Grappa (VI) il 16/05/1964 e deceduto in Bol-

zano il 20/01/2013 con ultimo domicilio in Appiano (BZ), Via Cornaiano n. 9 nominando curatore l'avv. Andrea Della Malva con studio in Bolzano, via San Quirino n. 4.

avv. Andrea Della Malva

T15ABH15629 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VICENZA***Nomina curatore eredità giacente di Battipaglia Antonio*

Con decreto emesso il 22.09.2015 n. 2826/15 V.G. e 5571 Cron. il Tribunale di Vicenza, Giudice M. Colasanto, ha dichiarato giacente l'eredità di Battipaglia Antonio, nato a Maratea il 12.09.1969 e deceduto in Sandrigo (VI) il 23.06.2013, c.f. BTTNTN69P12E919X, nominando curatore l'avv. Fiorello Zaupa, con studio in Cornedo Vicentino (VI), via Monte Pasubio n. 19, il quale ha prestato giuramento il 28.10.2015.

avv. Fiorello Zaupa

T15ABH15638 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VICENZA***Nomina curatore eredità giacente di Pezzato Chiara*

Con decreto emesso il 22.09.2015 n. 2825/15 V.G. e 5570 Cron. il Tribunale di Vicenza, Giudice M. Colasanto, ha dichiarato giacente l'eredità di Pezzato Chiara, nata a Feltre (BL) il 07.08.1975 e deceduta in Vicenza il 27.02.2013, c.f. PZZCHR75M47D530M, nominando curatore l'avv. Fiorello Zaupa, con studio in Cornedo Vicentino (VI), via Monte Pasubio n. 19, il quale ha prestato giuramento il 28.10.2015.

avv. Fiorello Zaupa

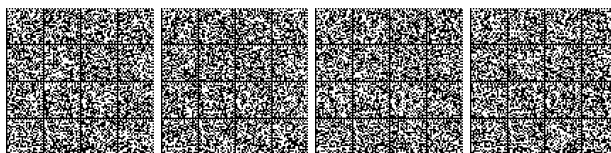
T15ABH15639 (A pagamento).

**TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI VICENZA***Eredità giacente della sig.ra Ricotti Bertagnoni Orsini*

Il sottoscritto dott. Pierantonio Scodro, dottore commercialista con studio in Bassano del Grappa, viale Asiago 113, rende noto che con decreto in data 13 ottobre 2015 il Tribunale di Vicenza in composizione monocratica, in persona del Giudice dott. Marcello Colasanto, ha dichiarato chiusa la procedura di eredità giacente di Ricotti Bertagnoni Orsina, nata a Bassano del Grappa (VI) il 20.06.1942 e deceduta in Spagna il 26.07.2013.

Il richiedente  
dott. Pierantonio Scodro

TC15ABH15497 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI MONZA**

*Eredità giacente di Da Pont  
Orsolina Elisabetta*

Il giudice con decreto in data 22 ottobre 2015, ha dichiarato giacente l'eredità di Da Pont Orsolina Elisabetta nata a Milano (MI) in data 25.01.1940 e deceduta in Barlassina (MB) il 31.01.2015 ed ha nominato Curatore il Dott. Marco Tilatti con studio in Monza (MB) via Raiberti 12.

Il curatore  
dott. Marco Tilatti

TC15ABH15498 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MONZA**

*Eredità giacente di  
Polenghi Urbano*

Il giudice con decreto in data 23 ottobre 2015, ha dichiarato giacente l'eredità di Polenghi Urbano nato a Milano (MI) in data 23.05.1966 e deceduto in Monza (MB) il 26.07.2011 ed ha nominato Curatore il Dott. Marco Tilatti con studio in Monza (MB) via Raiberti 12.

Il curatore  
dott. Marco Tilatti

TC15ABH15499 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO**

*Eredità giacente di  
Vacca Luigina*

Con decreto emesso in data 30/11/2015 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da VACCA LUIGINA, nato a NEIVE il 19/3/1935 residente in vita in TORINO e deceduto in TORINO il 31/7/2015 - R.G.10790/2015.

Curatore è stato nominato DOTT. POMATTO GUGLIELMO GIORGIO con studio in TORINO - VIA CONFENZA, 15 BIS.

Il funzionario giudiziario  
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore  
dott. Pomatto Guglielmo Giorgio

TU15ABH423 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI LATINA**

*Eredità beneficiata di Silvi Marcello -  
Invito ai creditori ex art. 498 c.c.*

Il sottoscritto Matteo Calabrese, notaio in Cori, con studio in Via del Soccorso n. 10, iscritto al Collegio Notarile del Distretto di Latina, nella qualità di notaio nominato dal Tribunale di Latina, ai sensi e per gli effetti di cui agli articoli 503, 504 e 498 codice civile, con provvedimento del 21 ottobre 2015, al fine di procedere alla liquidazione concorsuale della massa ereditaria finalizzata alla conseguente divisione della stessa tra i coeredi, nell'interesse esclusivo di tutti gli eredi stessi e nel rispetto della par condicio creditorum,

Premesso:

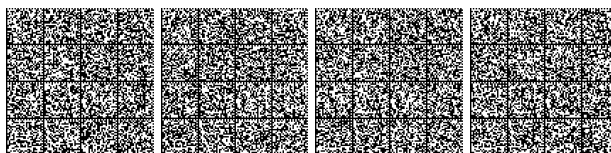
che il 3 gennaio 2014 è deceduto in Latina Silvi Marcello, nato a Parigi il 20 giugno 1921, C.F.: SLV MCL 21H20 Z110K;

che Silvi Marcello, al momento del decesso era residente in Cori, Via Insito n. 1 (luogo di apertura della successione);

che con testamento olografo del 4 ottobre 2006 pubblicato con verbale ricevuto dal Notaio Matilde Covone di Roma il 23 gennaio 2014, repertorio n. 4930/2975, registrato a Roma il 27 gennaio 2014 al n. 1252 serie 1T, risulta nominato dal de cuius quale suo erede universale il signor Cavaliere Pietro, nato a Genzano il 28 giugno 1948;

che con testamento pubblico ricevuto dal Notaio Enzo Becchetti di Latina il 4 marzo 2013, n. 56 repertorio atti di ultima volontà, registrato con verbale ricevuto dal Notaio Becchetti il 13 gennaio 2014, repertorio n. 23562/12836, registrato a Latina il 10 febbraio 2014 al n. 1525 serie 1T, trascritto all'Ufficio Provinciale di Latina - Territorio - Servizio di Pubblicità Immobiliare l'11 febbraio 2014 al n. 2754, risulta che il de cuius ha revocato qualsiasi sua precedente disposizione testamentaria e ha lasciato a titolo di legato alla signora Pribeagu Maria, nata a Piatra Neamt (Romania) il 10 novembre 1971, l'appartamento in Cori, Via Insito n. 1, piano secondo, interno tre, in catasto al foglio 34, particella 103 subalterno 3, e il locale in Cori, Piazza Signina n. 9, piano terra, in catasto al foglio 78, particella 2773 subalterno 4;

che i germani Silvi Massimo, nato a Cori il 3 maggio 1964, e Silvi Telemaco, nato a Cori il 2 ottobre 1959, ivi domiciliati, quali eredi legittimi del de cuius hanno accettato l'eredità con beneficio d'inventario giusta accettazione di eredità con beneficio di inventario effettuata avanti il Cancelliere del Tribunale di Latina il 17 giugno 2014, rep. 1131/2014, trascritta all'Ufficio Provinciale di Latina - Territorio - Servizio di Pubblicità Immobiliare il 20 giugno 2014 al n. 11336 del registro particolare, cui, in esecuzione del provvedimento del Presidente del Tribunale di Latina del 20 giugno 2014, ha fatto seguito in data 6 agosto 2014, 1153/14 VG, rep. 3024/4, a ministero del Cancelliere del Tribunale di Latina Dottor Mario Pagnarelli, l'inventario dei beni facenti parte dell'asse ereditario del de cuius, registrato a Latina il 9 ottobre 2014 al n. 8342;



che i coeredi Silvi Massimo e Silvi Telemaco, pur in mancanza di opposizione dei creditori o legatari, hanno inteso procedere alla liquidazione concorsuale dell'eredità beneficiata di Silvi Marcello ed hanno richiesto al tribunale di Latina la nomina di un notaio per essere assistiti nella procedura di liquidazione,

Tanto premesso,

Invita

ai sensi degli articoli 498 e ss. codice civile i creditori e gli eventuali legatari del signor Silvi Marcello a presentare le loro dichiarazioni di credito presso il proprio studio in Cori (LT), Via del Soccorso n. 10, entro il termine del 12 febbraio 2016, corredandole dei titoli giustificativi ed indicando le modalità di pagamento.

Nelle dichiarazioni di credito si dovrà avere particolare riguardo, tra altro, alle seguenti formalità:

dovrà essere specificata la natura del credito, differenziando possibilmente capitale ed interessi;

i documenti dovranno essere prodotti in originale o in copia autentica e dovranno essere fiscalmente regolari;

i crediti di lavoro dovranno essere indicati al lordo delle imposte ed al netto dei contributi previdenziali;

i crediti privilegiati dovranno essere esplicitamente richiesti producendo la documentazione probante e specificando sia le norme invocate, sia le somme ed eventualmente i beni sui quali tali privilegi vengono esercitati;

gli interessi maturati, eventualmente richiesti, dovranno essere precisati nel loro ammontare, con l'indicazione del tasso e del tempo assunto.

Tutte le comunicazioni riguardanti la procedura in oggetto potranno essere effettuate e ricevute a mezzo del seguente indirizzo di posta certificata: [matteo.calabrese@postacertificata.notariato.it](mailto:matteo.calabrese@postacertificata.notariato.it), salvo i casi diversamente disciplinati dalla legge; del pari si invitano i signori creditori a voler comunicare a loro volta l'indirizzo di posta certificata ove è possibile effettuare le comunicazioni di legge.

Cori, 4 dicembre 2015

Notaio Matteo Calabrese

TU15ABH448 (A pagamento).

## RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

### TRIBUNALE DI POTENZA

*Riconoscimento di proprietà  
per intervenuta usucapione*

Il sig. Turcarelli Raffaele nt. il 22.12.1948 residente in Montemilone (Pz) alla via Venezia n. 12 (C.f. TRCRFL-48T22F568C) ha depositato a ministero dell'avv. Donato Palladino presso il Tribunale di Potenza ricorso ex L. 346-76

per il riconoscimento della proprietà del fondo agricolo sito in territorio di Montemilone (Pz) località Difensola individuato al fg. 19 p.lle 153, p.la 154, p.la, 155, p.la 216 su cui insiste un vecchio fabbricato diroccato. È ammessa opposizione a chiunque vi abbia interesse, davanti al Tribunale di Potenza, nel termine di 90 gg. ai sensi dell'art. 3 L. 346-76.

Avv. Donato Palladino

TC15ABM15506 (A pagamento).

## RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

### TRIBUNALE DI CROTONE

*Dichiarazione di morte presunta*

Il Tribunale di Crotone, con sentenza n. 4/2012 del 10 agosto 2012 emessa nel procedimento n. 147/2011 R.G., ha dichiarato la morte presunta di Macri Antonio, nato a Cutro (KR) il 29 aprile 1968, ed ivi residente, in via G. Cook, n. 6, alla data del 20 aprile 2000 giorno della scomparsa, ordinando la pubblicazione per estratto di tale sentenza, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e nei giornali quotidiani "La Repubblica" e "La Gazzetta del Sud".

Avv. Salvatore Salerno

TC15ABR15500 (A pagamento).

(2ª pubblicazione - Dalla *Gazzetta Ufficiale* n. 141).

### TRIBUNALE CIVILE DI LODI

*Procedura n. 1468/2015 V.G.*

*Giudice relatore dott. Dazzi Damiano*

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta*

La signora Grossi Emanuela, nata a Lodi (LO), il 19 ottobre 1960, C.F. GRSMNL60R59E648W, ha richiesto con ricorso ex artt. 726 ss. CPC al Tribunale di Lodi la dichiarazione di morte presunta del padre sig. Grossi Antonio, nato il 16 dicembre 1927 a Casalpusterlengo (LO), irreperibile al censimento del 1971. Con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale di Lodi entro sei mesi dall'ultima delle pubblicazioni (nella *Gazzetta Ufficiale* ed in due giornali) quali ordinate per estratto dal Tribunale di Lodi con provvedimento 21 ottobre 2015.

avv. Angelo Benelli

TC15ABR15365 (A pagamento).



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

**DG COOPERATIVA AGRICOLA FORESTALE  
SOC. COOP.**

(in liquidazione coatta amministrativa)  
Sede: via Manzoni 13 - 33027 Paularo (UD)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02381690300

*Deposito conto di gestione e piano di riparto finale*

Ai sensi dell'art. 213 legge fallimentare si segnala che in data 01.12.2015, è stato depositato, presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Udine, il conto della gestione ed il piano di riparto finale della procedura summenzionata. Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al competente Tribunale, eventuali contestazioni.

Il commissario liquidatore  
dott. Daniele Delli Zotti

TC15ABS15519 (A pagamento).

**ALTRI ANNUNZI**

*VARIE*

**CASSA NAZIONALE DI PREVIDENZA E  
ASSISTENZA A FAVORE DEI DOTTORI  
COMMERCIALISTI**

*Elezioni dei componenti l'assemblea dei delegati della Cassa Nazionale di Previdenza e Assistenza a favore dei Dottori Commercialisti*

La Cassa Nazionale di Previdenza e Assistenza a favore dei Dottori Commercialisti (CNPADC) comunica che le elezioni dei componenti l'Assemblea dei Delegati, per il quadriennio 2016 - 2020, si svolgeranno il giorno 25 maggio 2016.

Possono essere eletti componenti l'Assemblea dei Delegati gli Iscritti alla CNPADC alla data del 30 settembre 2015 - presenti nell'elenco degli elettori approvato dal Consiglio di Amministrazione del 10 dicembre 2015 - che facciano pervenire la propria candidatura entro il termine perentorio del 15 febbraio 2016.

La candidatura deve essere inviata presso la sede della CNPADC in Roma, Via Mantova 1 (CAP 00198), all'indirizzo PEC: elezioni@pec.cnpadc.it ovvero a mezzo raccomandata a mano o con avviso di ricevimento ovvero con modalità atte a certificarne l'avvenuta ricezione; unitamente alla candidatura dovrà essere prodotta la dichiarazione, ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, attestante la non ricorrenza di

condizioni di incompatibilità previste dall'art. 4 del D. Lgs. n. 139/2005 e la non sussistenza delle condizioni di ineleggibilità previste dall'art. 27 dello Statuto.

La candidatura è dichiarata inammissibile se non perviene - unitamente alla allegata dichiarazione attestante la non ricorrenza di condizioni di incompatibilità e di ineleggibilità - nel termine perentorio del 15 febbraio 2016.

L'elenco degli elettori sarà trasmesso dalla CNPADC per la sua pubblicazione agli Ordini locali entro la data del 28 febbraio 2016.

Il presente avviso è pubblicato anche sul sito web della CNPADC (www.cnpadc.it), ove sono disponibili, per maggiori informazioni, lo Statuto e il Regolamento delle Procedure Elettorali dei Componenti l'Assemblea dei Delegati, il Consiglio di Amministrazione ed il Collegio dei Sindaci.

Il Presidente della C.N.P.A.D.C.  
dott. Renzo Guffanti

T15ADA15596 (A pagamento).

*ESPROPRI*

**MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO**

*Atto ricognitivo*

Il dirigente generale

VISTO il decreto del Ministro dello sviluppo economico 30 ottobre 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - serie generale - del 23/11/2015, con il quale il Dirigente generale per la sicurezza dell'approvvigionamento e le infrastrutture energetiche, ing. Gilberto Dialuce, è individuato quale Dirigente generale delegato, fra l'altro, alle funzioni inerenti l'Ufficio unico per gli espropri in materia di energia già facenti capo alla Direzione generale per le risorse minerarie ed energetiche di cui all'art. 9 del dPCM n. 158/2013;

VISTO il decreto ministeriale 22 febbraio 2010, emesso ai sensi dell'articolo 22 del dPR n. 327/2001, con il quale sono stati disposti l'asservimento e l'occupazione temporanea a favore della Snam Rete Gas dei terreni censiti al foglio 29, part. 107, 108, 168, 169, del NCT del Comune di Palagiano (TA), necessari ai fini della realizzazione del metanodotto Massafra Biccari DN (1200) - 75 bar, appartenenti alla data di esecuzione del decreto catastalmente alla Ditta:

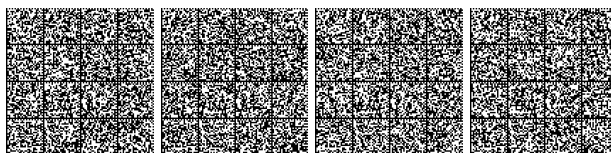
1) Catucci Concetta, nata a Palagiano il 30/01/1968, c.f.: CTCCCT68A70G252E,

2) Catucci Pasquale nato a Palagiano il 03/01/1926, c.f.: CTCPQL26A03G252X;

CONSIDERATO che:

- l'usufruttuario Catucci Pasquale è deceduto in data 27/02/2010;

- Catucci Concetta non ha accettato le indennità provvisorie disposte con il provvedimento ablativo citato, ammontanti complessivamente a euro 68.500,00;



- il procedimento per la determinazione dell'indennità definitiva ha elevato le indennità da corrispondere per l'azione ablativa a complessivi euro 78.000,00;

- a seguito delle ordinanze di questa amministrazione emanate in data 24.08.2011 e 1.8.2013, l'importo dovuto, ai sensi degli artt. 26 e 27 del dPR n. 327/2001, è stato interamente depositato presso la Ragioneria Territoriale di Taranto, che ha emesso le seguenti attestazioni:

1) quietanza n. 1179560 del 20.12.2011 per un importo di euro 23.848,00;

2) quietanza n. 1184877 del 20.12.2011 per un importo di euro 25.157,00;

3) quietanza n. 1179556 del 20.12.2011 per un importo di euro 10.095,00;

4) quietanza n. 1179561 del 20.12. 2011 per un importo di euro 400,00;

5) quietanza n. 1224540 del 4.9. 2013 per un importo di euro 2.648,00 ;

6) quietanza n. 1224543 del 4.9.2013 per un importo di euro 3.490,00;

7) quietanza n. 1224546 del 4.9. 2013 per un importo di euro 3.307,00;

8) quietanza n. 1224536 del 4.9.2013, per un totale di euro 55,00;

CONSIDERATO che non si é provveduto alla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* dell'ordinanza di deposito del 24.08.2011, ai sensi dell'articolo 26 del dPR n. 327/2001;

CONSIDERATO che con dichiarazione del 10.10.2015, registrata al protocollo del Ministero dello sviluppo economico con n. 27235 del 5.11.2015, Catucci Concetta ha nel frattempo completato la documentazione a corredo dell'istanza per lo svincolo delle indennità del 14 maggio 2015, prot. 11675 del 27.5.2015;

RITENUTO OPPORTUNO garantire agli eventuali terzi la conoscenza delle informazioni inerenti le indennità da corrispondere per l'azione ablativa ai sensi dell'articolo 26 del dPR n. 327/2001.

DISPONE

Che la Snam Rete Gas SpA, beneficiaria del provvedimento ablativo, provveda alla pubblicazione del presente atto ricognitivo in *Gazzetta Ufficiale*.

Eventuali comunicazioni inerenti il presente atto possono essere trasmesse all'Ufficio unico per gli espropri in materia di energia alla casella di posta elettronica certificata entro trenta giorni decorrenti dalla data di pubblicazione: ene.espropri@pec.sviluppoeconomico.gov.it; ovvero al fax n. 06 47887753.

Roma, li 11 dicembre 2015

Il dirigente generale delegato ai sensi del DM 30-10-2015  
ing. Gilberto Dialuce

T15ADC15654 (A pagamento).

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

**FARTO S.R.L. – FARMACO  
BIOCHIMICO TOSCANO**

Sede legale: viale Alessandro Guidoni, 97 -  
50127 Firenze - Italia

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06569640482

*Modifica secondaria di un'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.: Farto Srl - Farmaco Biochimico Toscano

Codice pratica: N1A/2015/2606

Specialità medicinali:

KLEKTICA 250 mg Levofloxacina AIC 040521015 com-  
presse

KLEKTICA 500 mg Levofloxacina AIC 040521027 com-  
presse

KRUKLAR 500 mg Claritromicina AIC 038889022 com-  
presse

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.

Farto S.r.l. - Farmaco Biochimico Toscano -  
L'amministratore  
Matteo Cioni

T15ADD15538 (A pagamento).

**WELLINGTON STREET  
DEVELOPMENT PHARMA LTD**

Sede legale: 47 Oaklands Drive -

Ratghar - Dublino 6 - Irlanda

Codice Fiscale e/o Partita IVA: IE9658913V

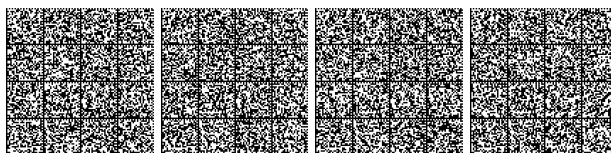
*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione  
in commercio di una specialità medicinale per uso  
umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento  
1234/2008/CE*

Titolare A.I.C.: Wellington Street Development Pharma Ltd

Codice pratica: N1A/2015/2532

Specialità medicinale: KRUKLAR

250 mg compresse rivestite con film 12 compresse AIC  
038889010



500 mg compresse rivestite con film 14 compresse AIC 038889022

2 Variazioni: B III 1.a.2 tipo IA, per aggiornare la versione da R0-CEP 2009-134 - Rev 02 alla R1-CEP 2009-134-Rev 00 per la sostanza attiva Claritromicina per il produttore già autorizzato HEC PHARM CO., LTD e la variazione A 7 tipo IA per la soppressione del fornitore di principio attivo ERCROS S.A.

Titolare A.I.C.: Wellington Street Development Pharma Ltd

Codice pratica: N1A/2015/2672

Specialità medicinale: CUSPIS

250 mg compresse rivestite con film ' 10 compresse AIC 037687 011

500 mg compresse rivestite con film ' 6 compresse AIC 037687 023

750 mg compresse rivestite con film ' 12 compresse AIC 037687 035

Variazione : B III 1.a.3 Tipo I A IN la modifica riguarda l'aggiunta di un nuovo fornitore API, AARTI DRUGS LIMITED in possesso di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea R1-CEP 2005-119 - Rev 01, a quelli attualmente autorizzati per il principio attivo CIPROFLOXACINA HYDROCLORIDE.

I lotti 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

T15ADD15540 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: LATANOPROST ZENTIVA

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/1274

MRP N° UK/H/2755/001/IB/013

Confezioni e Numero di A.I.C: Tutte - AIC n. 039974

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/99647 del 6 ottobre 2015

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per essere in linea con il prodotto di riferimento e con il QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.6, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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.

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD15543 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: GENTAMICINA E BETAMETASONE ZENTIVA

Tipo di modifica: Modifica stampati

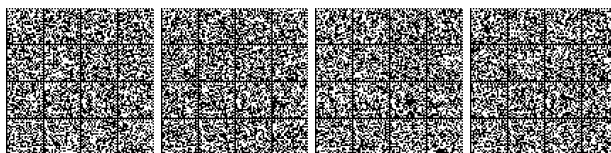
Codice Pratica: N1B/2015/3613

Confezione e Numero di A.I.C:

0,1% + 0,1% crema - 30 g tubo - N. di AIC: 036255026

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/110810 del 4 novembre 2015



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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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.

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD15544 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: GENTAMICINA ZENTIVA

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/3612

Confezione e Numero di A.I.C:

0,1% crema - tubo da 30 g - N. di AIC: 036262020

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/108156 del 26 ottobre 2015

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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 pro-

dotti 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.

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD15545 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: FLUCONAZOLO ZENTIVA

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/2063

MRP n. IT/H/0365/01-04/IB/033

Confezioni e Numero di AIC: Tutte le confezioni - AIC n. 037492

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/113835 del 11 novembre 2015

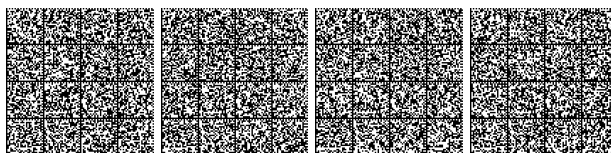
Modifica apportata: Aggiornamento RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento. Modifiche editoriali minori.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.5e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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.

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD15546 (A pagamento).

### ASTELLAS PHARMA S.P.A.

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

Titolare: Astellas Pharma S.p.A., Via del Bosco Rinno-  
vato, n. 6 - U7, 20090, Assago (Milano).

Specialità medicinale: DISIPAL

Confezioni e numeri di A.I.C.: 50 mg compresse rivestite - AIC 013013026 - Codice pratica: N1B/2015/4267 - Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/123064 del 01/12/2015

Variatione Tipo IB - C.I.z: Modifica stampati.

Modifica apportata: Modifica del Foglio Illustrativo a seguito di readability test. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda Titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Auto-  
rizzazione 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 all'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 lotti già prodotti alla data di 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato  
dott. Ermanno Buratti

T15ADD15547 (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: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ALFUZOSINA ZENTIVA

Confezioni e Numeri di A.I.C. :

2,5 mg compresse rivestite - 30 compresse - AIC n. 027878014

5 mg compresse rivestite a rilascio prolungato - 20 compresse - AIC n. 027878026

10 mg compresse a rilascio prolungato - 30 compresse - AIC n. 027878038

10 mg compresse a rilascio prolungato - 20 compresse - AIC n. 027878040

Codice pratica N1B/2015/3648 - Tipo IB n. B.I.a.1.z) aggiunta del fornitore alternativo della starting material 2-chloro-6,7 dimethoxyquinazolin-4 amine (ISOCHEM SAS) utilizzato dal titolare del ASMF (Sanofi Chimie) per la sintesi del principio attivo alfuzosina cloridrato;

Codice pratica N1A/2015/2455 - Tipo IA n. A.7 eliminazione di un sito di fabbricazione del principio attivo (FINORGA Chasse sur Rhone - Francia).

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

T15ADD15548 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: FENOFIBRATO ZENTIVA

Tipo di modifica: Modifica stampati

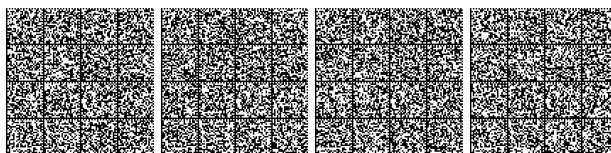
Codice Pratica: N1B/2015/4081

Confezione e numero di A.I.C.:

200 mg capsule rigide - 20 capsule - AIC n. 033557036

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.2 a) - C.I.z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/118979 del 23 novembre 2015



Modifica apportata: Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette al medicinale di riferimento.

Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD15549 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: FELODIPINA ZENTIVA

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/1923

Confezioni e Numero di AIC: Tutte le confezioni - AIC n. 037168

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

MRP n. IT/H/0217/002/IB/016

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/118930 del 23 novembre 2015 Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e del Foglio Illustrativo e delle Etichette per adeguamento alle conclusioni della procedura di Referral EMEA/H/A-30/1385 del 23/10/2014 e alla versione aggiornata del QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3, 6.2, 6.5, 6.6, 8 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto, e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD15550 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: DORZOLAMIDE E TIMOLOLO ZENTIVA

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/1475

Confezioni e Numero di A.I.C: Tutte - AIC n. 041580

MRP n. UK/H/4304/001/IB/010

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/110828 del 4 novembre 2015

Modifica apportata: adeguamento dei testi del prodotto a quanto autorizzato per l'originatore Cosopt. Aggiornamento all'ultima versione del QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.



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

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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD15551 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

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

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

Codice Pratica N1A/2014/2606 - Tipo IAIN n. B.III.1.a)1: presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla farmacopea europea (R0-CEP 2014-074-Rev 00) presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo "lansoprazolo" (Hetero Drugs Limited).

Codice Pratica N1B/2014/2923 - Tipo IB n. B.I.d.1.a.4) - introduzione di un periodo di ripetizione (36 mesi, conservato a temperatura tra 2°C e 8°C) relativo al CEP presentato da un produttore attualmente autorizzato per il principio attivo lansoprazolo (Hetero Drugs Limited - R0-CEP 2014-074-Rev 00).

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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD15552 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: BISOPROLOLO ZENTIVA ITALIA

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/1330

MRP n. UK/H/4301/001/1B/009

Confezioni e Numero di A.I.C: Tutte - AIC n. 041462

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/105665 del 21 ottobre 2015

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento e al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.2 - 4.9, 5.2, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

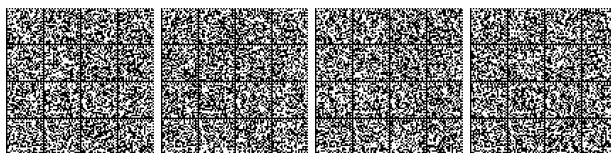
T15ADD15553 (A pagamento).

### BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Estratto Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/122482 del 01/12/2015

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



Codice Pratica: N1B/2015/3843

Medicinale: MUCOSOLVAN

Codice farmaco: 024428017, 024428043, 024428068, 024428082, 024428144, 024428169, 024428195, 024428207, 024428219, 021004233, 021004245, 021004258, 024428284, 024428296

024428132 "MUCOSOLVAN 15 mg/5 ml sciroppo gusto lampone"

024428272 "MUCOSOLVAN 15 mg/5 ml sciroppo gusto frutti di bosco"

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

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

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

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

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

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

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

Il procuratore  
p.v. G. Maffione

T15ADD15554 (A pagamento).

### ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ACIDO URSODESOSSICOLICO ZENTIVA

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/1742

Confezioni e Numero di A.I.C.: Tutte - AIC n. 033564

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.2.a) + C.I.z) + C..I.3.z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/113668 del 10 novembre 2015

Modifica apportata: Modifica stampati in linea a quelli del medicinale di riferimento Deursil, aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User test e adeguamento dei testi in linea a quanto stabilito dalla procedura PSUR Worksharing MT/PSUR/0001/002.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3, 6.5, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto, dell'intero Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD15555 (A pagamento).

### LABORATORI ALTER S.R.L.

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

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

Medicinale: VALSARTAN ALTER

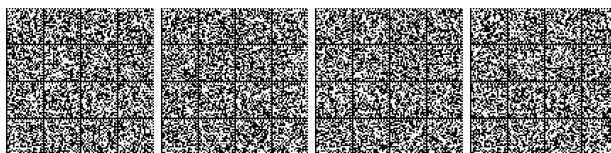
Confezioni e numeri A.I.C.: 039810 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2015/2599

Modifica di Tipo IA, categoria B.II.b.2.a), consistente nell'aggiunta di Alter Farmacia S.A. C/Zeus, 16 - 28880 Madrid Spagna come sito dei controlli microbiologici.

Medicinale: ESOMEPRAZOLO ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 042973 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate



DK/H/2323/001-002/IA/03 - Codice pratica:  
C1A/2015/3090

Modifica di Tipo IA, categoria B.II.b.1.a), consistente nell'aggiunta di Neologistica s.r.l., Largo U. Boccioni, I-21040 Origgio (Varese), come sito di confezionamento secondario.

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD15556 (A pagamento).

### LABORATORI ALTER S.R.L.

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

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

Medicinale: DELORAZEPAM ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 036037, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/123104 del 01/12/2015

Codice pratica: N1B/2015/1863

Tipologia di variazione: Modifica di Tipo IB, categoria C.I.z)

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento di RCP ed etichette al QRD template.

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

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

Un procuratore  
Sante Di Renzo

T15ADD15557 (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/2015/2924

Medicinale: LUAN

Confezioni e numeri di AIC:

2,5% gel 15 g + applicatore - AIC 005638 010

1% gel 100 g - AIC 005638 022

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.

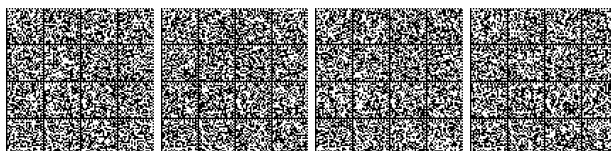
Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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

T15ADD15560 (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/2015/2167

Medicinale: ALLOPURINOLO MOLTENI

Confezioni e numeri di AIC:

100 mg compresse 50 compresse - AIC N. 022441036

300 mg compresse 30 compresse - AIC N. 022441048

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

T15ADD15561 (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

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

Specialità medicinale: REFRAIN

Confezioni e numeri AIC:

250 mg compresse rivestite con film, 5 compresse, AIC n. 040131017

500 mg compresse rivestite con film, 5 compresse, AIC n. 040131029

Codice Pratica: N1A/2015/2767

Variazione di Tipo IA, B.II.b.2.a): aggiunta di un sito di produzione per la fase di controllo dei lotti del prodotto finito Special Product's Line S.p.A., Strada Paduni, 240 Anagni (Frosinone).

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

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

Un procuratore speciale  
Gianni Ferrari

T15ADD15563 (A pagamento).

### RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00748210150

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A n. AIFA/V&A/P/122469 del 01.12.2015

Codice Pratica: N1B/2015/2909

Specialità Medicinale: ISOCEF (AIC n. 027850)

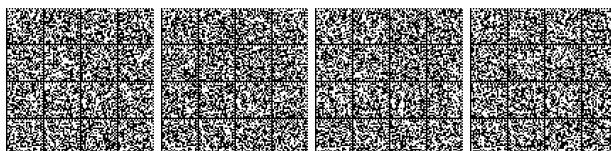
Confezioni: 027850066, 027850167, 027850080, 027850179, 027850078, 027850142, 027850092, 027850155, 027850104

Titolare AIC: Recordati S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.z) IB; Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test; aggiornamento del RCP e delle Etichette secondo QRD

Tipo di modifica: Modifica stampati

E' autorizzata, pertanto, la modifica dell'RCP e delle etichette (secondo QRD) e del Foglio illustrativo (in seguito ai risultati del test di leggibilità) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Annarita Franzì

T15ADD15564 (A pagamento).

### AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

*Estratto comunicazione notifica regolare del  
01/12/2015 n. AIFA/V&A/P/123124*

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: C1B/2015/1178

Medicinale: MIRTAZAPINA Aurobindo Pharma Italia, codice AIC 041627 (tutte le confezioni autorizzate)

MRP N. PT/H/0463/IB/013/G

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

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB - C.I.3.z. e C.I.2.a

Modifica apportata:

- Aggiornamento degli stampati in accordo alla procedura di PSUR worksharing (NL/H/PASUR/0006/003)

- Adeguamento degli stampati a quelli del prodotto di riferimento

- Modifiche editoriali

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3 e 6.6) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

T15ADD15573 (A pagamento).

### NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A/P/123057 del 01.12.2015

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA)

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica n. N1B/2015/4289

Medicinale: DESFERAL

Codice farmaco: 020417022, 020417034

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Adeguamento RCP a QRD. Modifica del PIL a seguito di readability test.

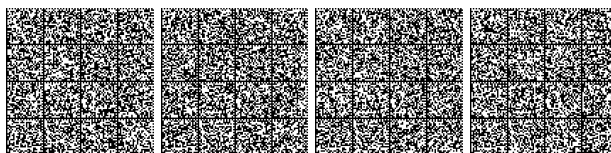
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.8, 7) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della 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  
Anna Ponzianelli

T15ADD15575 (A pagamento).



**NOVARTIS FARMA 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 AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

Medicinale: LEPONEX 25 mg e 100 mg compresse - AIC 028824

Confezioni: tutte

Codice pratica: C1A/2015/3970

No. di Procedura Europea: UK/H/0583/001-002/IA/075

Variatione tipo IAin, B.II.b.2.c)1.: aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito (escluso il controllo dei lotti) Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA), Italia

Medicinale: TEGRETOL - AIC 020602037

Confezione: Bambini 20mg/ml Sciroppo

Codice pratica: N1A/2015/2624

Variatione tipo IAin, B.II.b.2.c)1.: aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito (escluso il controllo dei lotti) Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA), Italia

Medicinale: PROLEUKIN 18x106 IU Polvere per soluzione iniettabile o per infusione - AIC 027131

Confezioni: tutte

Codice pratica: C1B/2015/2709

No. di Procedura Europea: NL/H/0005/001/IB/063/G

3 Variazioni tipo IA, B.II.d.1.a - restringimento delle specifiche per la proteina E.coli da 0,2 microgrammi/mg a 0,3 microgrammi/mg e per il monomero in CGE da 96,5% a 97,0%, introduzione della specifica per l'osmolarità al rilascio: 263-317 mOsm/kg

1 Variazione tipo IA, B.II.c.1.b - aggiunta del test sui solventi residui per il sodio dodecil solfato in accordo alla Ph. Eur.

1 Variazione IB, B.II.d.2.a introduzione di criteri più dettagliati per il sistema di idoneità per i metodi analitici.

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  
Anna Ponzianelli

T15ADD15576 (A pagamento).

**LABORATOIRES THEA**

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

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

Specialità medicinale: NAAXIA 49 mg/ml collirio, soluzione

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

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: IB C.I.z) 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 (Codice pratica N1B/2015/2286).

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

Decorrenza della modifica: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.* per il Riassunto delle Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i 6 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 nei 6 mesi successivi della medesima, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Procuratore  
dott.ssa Laura Bisi

T15ADD15577 (A pagamento).

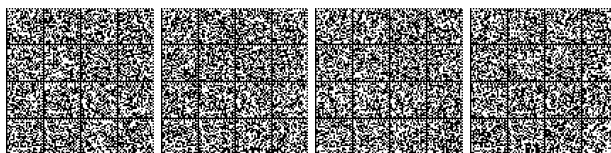
**EG S.P.A.**

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

*Riduzione del prezzo al pubblico  
di specialità medicinali*

Specialità Medicinale: CIPROFLOXACINA EG

AIC n.037661016-"250 mg compresse riv. con film", 10 cpr - Classe A - Prezzo Euro 3,91; AIC n.037661028-"500 mg compresse riv. con film", 6 cpr - Classe A - Prezzo Euro 6,79.



I suddetti prezzi, (non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006), entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno stesso della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il procuratore  
dott. Osvaldo Ponchiroli

T15ADD15578 (A pagamento).

### **RATIOPHARM GMBH**

*Rappresentante in Italia: Ratiopharm Italia S.r.l.*

Sede legale: viale Monza n. 270 - Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12582960154

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

Medicinale: RAMIPRIL RATIOPHARM  
Codice A.I.C.: 036905 tutte le confezioni  
Procedura Europea: DK/H/0645/002-004/IB/037  
Codice pratica n.: C1B/2014/3183  
Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.1.a

Modifica apportata: aggiornamento di RCP, FI ed etichette a seguito della procedura di Referral Art. 31 referral EMEA/H/A-31/1370. Adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del FI e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

Medicinale: DORZOLAMIDE RATIOPHARM  
Codice A.I.C.: 039606 tutte le confezioni  
Procedura Europea: DE/H/1329/001/IB/007  
Codice pratica n.: C1B/2015/780  
Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.3.z

Modifica apportata: aggiornamento di RCP ed FI a seguito della procedura di PSUR worksharing FR/H/PSUR/0039/001 ed ulteriori modifiche di QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.4, 4.8, 6 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD15579 (A pagamento).

### **NOVARTIS FARMA 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.*

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/123099 del 01.12.2015

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA)

Tipo di modifica: Modifica Stampati  
Codice Pratica: N1B/2015/1969

Medicinale: SIRDALUD

Codice farmaco: 025852029; 025852031; 025852068

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

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

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

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

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

Un procuratore  
Anna Ponzianelli

T15ADD15580 (A pagamento).



**UCB PHARMA S.P.A.**

*Sede legale: via Varesina, 162 - 20156 Milano*

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

Titolare A.I.C.: UCB Pharma S.p.A. - Via Varesina 162 - 20156 Milano

Medicinale: FEMIPRES (moexipril cloridrato)

Confezione e numero di A.I.C.: "15 mg compresse rivestite con film - 14 compresse" - AIC n. 029214020

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Codice pratica: N1B/2015/3967. Grouping di n. 9 variazioni di tipo IB: B.II.d.2.e - Aggiornamento della procedura di prova del prodotto finito per la determinazione del contenuto di acqua, in allineamento alla Ph. Eur. 2.5.12; B.II.d.2.b - Soppressione della procedura di prova alternativa del prodotto finito per la determinazione del contenuto di acqua; B.II.d.1.i - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito: la monografia Ph. Eur. 2.9.40 introduce l'uniformità delle unità di dosaggio per sostituire il metodo al momento registrato, ossia Ph. Eur. 2.9.5 (uniformità di massa) o Ph. Eur. 2.9.6 (uniformità di contenuto); B.II.d.1.d - Soppressione del parametro di specifica obsoleto: uniformità di massa effettuata con le parti suddivise; B.II.d.1.a - Rafforzamento dei limiti della specifica della purezza microbiologica del prodotto finito; B.II.d.2.a - Combinazione in un'unica procedura di prova delle procedure di prova per la purezza e per il contenuto della sostanza attiva nel prodotto bulk; B.II.d.2.b - Soppressione della procedura di prova per la purezza della sostanza attiva nel prodotto bulk; B.II.d.2.a - Aggiornamento della procedura di prova del prodotto finito per l'identità col metodo dell'ossido di ferro rosso; B.II.d.2.a - Aggiornamento della procedura di prova del prodotto finito per l'identità col metodo del diossido di titanio.

Codice pratica: N1B/2015/4140. Variazione di tipo IB: B.II.d.1.h - Aggiornamento dei criteri di accettazione del parametro della specifica dissoluzione in allineamento alla Ph. Eur. 2.9.3, in seguito all'armonizzazione con la USP.

Codice pratica: N1B/2015/4321. Variazione di tipo IB: B.II.c.2.d - Aggiornamento del test di viscosità per l'eccipiente ipromellosa in allineamento alla monografia della Ph. Eur.

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

Un procuratore  
dott.ssa Laura Chiadini

T15ADD15581 (A pagamento).

**A.C.R.A.F. S.p.A****Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco**

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03907010585

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

Tipo modifica: Modifica Stampati

Codice pratica: N1B/2015/2691

Medicinale: OMMUNAL

Codice farmaco: 036403018, 036403020, 036403032, 036403044, 036403057, 036403069

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/124945 del 7/12/2015

Modifica apportata: Adeguamento del Foglio Illustrativo dei medicinali autorizzati con procedura nazionale in seguito a conclusione del test di leggibilità e adeguamento delle etichette al QRD template

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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, al Foglio Illustrativo e 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 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

T15ADD15582 (A pagamento).

**BGP PRODUCTS S.R.L.**

Sede: 00144 ROMA

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02789580590

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A*

Titolare AIC: BGP Products S.r.l. - Viale Giorgio Ribotta 11, 00144 - Roma (RM)

Tipo di modifica: Modifica stampati

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



Specialità medicinale: DIFMETRE<sup>7</sup>

Codice Pratica: N° N1B/2015/4192

Codice farmaco: 021633019 - 021633021 - 021633033 - 021633058

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/122494 del 01 Dicembre 2015

Modifica apportata: Modifica RCP ed Etichette per adeguamento a QRD. Modifica del PIL a seguito di readability test.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3, 6.1, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6, 7, 8, 10) 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.

Specialità medicinale: GOPTEN

Codice Pratica: N° N1B/2015/4186

Codice farmaco: 028267021 - 028267045 - 028267019 - 028267033

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/122484 del 01 Dicembre 2015

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito a Readability Test, ed adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette al QRD template.

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

Specialità medicinale: FULCRO

Codice Pratica: N° N1B/2015/4410

Codice farmaco: 028590014

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/122458 del 01 Dicembre 2015

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

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.

Un procuratore  
dott.ssa Maria Tommasi

T15ADD15595 (A pagamento).

### VALEAS S.P.A.

Sede: via Vallisneri, 10 - 20133 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04874990155

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29/12/2007, n. 274. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.*

Titolare AIC: Valeas SPA - Via Vallisneri, 10 - 20133 Milano

Specialità medicinale: FEVRALT Bambini 100 mg/5 ml sospensione orale flac 100 ml - AIC N. 038712016 - Proc. Europea N.: IT/H/142/001/IB/008 CP: C1B/2015/2788

Tipologia variazione: IB - C.I.1.b)

N. e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/122642 del 1/12/2015

Modifica apportata: Modifica del RCP e del FI per implementazione di quanto stabilito con la conclusione della procedura di Referral ai sensi dell'art 31 della Direttiva 2001/83/CE per i medicinali contenenti ibuprofene e dexibuprofene (formulazioni sistemiche).

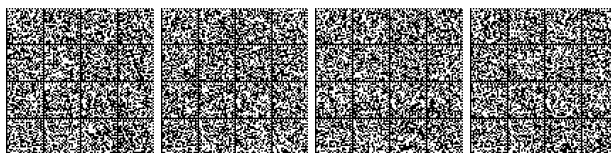
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1) del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio apporterà le modifiche autorizzate all'RCP a partire dalla data di pubblicazione in GURI della variazione e al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data.

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

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

Specialità medicinale: FEVRALT Bambini 100 mg/5 ml sospensione orale- flac 100 ml AIC N. 038712016 - Proc. Europea N.:IT/H/142/001/IA/009 - CP C1A/2015/3627



Var IA A.7 - Deletion of manufacturing site (Wrafton Laboratories Ltd - UK)

Specialità medicinale: NEODUPLAMOX - AIC N. 026141- CP:C1B/2015/1385 Proc Europea N.: IT/H/293/03/IB/008 - Confezioni: Bambini 400 mg/57 mg/5 ml polvere per sospensione orale - flacone 35-70-140 ml (200, 212, 224) - Tipologia variazione: Tipo IB B.V.b.1.z) - Tipo di modifica: Aggiornamento del fascicolo qualità destinato ad applicare le conclusioni di un procedimento di rinvio dell'Unione - z) Altre variazioni

Specialità medicinale: FORBEST - AIC N. 036364 - CP: N1B/2015/3898

Dosaggio, forma farmaceutica e confezioni: Adulti 1 mg/1 ml sol da neb - 30 cont monodose 1 ml (038); Bambini 0,5 mg/1 ml sol da neb - 30 cont monodose 1 ml (040) - Grouping variations: IB-B.II.b.5 - Change to in-process tests or limits applied during the manufacture of the finished product + IA-B.II.d.2.a - Change in test procedure for the finished product.

Specialità medicinale: BIWIND - AIC N. 036738021 - CP: N1A/2015/2650

Dosaggio, forma farmaceutica e confezioni: 1,875 mg/0,5 ml + 0,375 mg/0,5 ml sol da neb e per uso orale-30 cont monodose 0,5 ml - Var IA-B.II.d.2 Change in test procedure for the finished product.

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

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

Il legale rappresentante  
dott. Virgilio Bernareggi

T15ADD15600 (A pagamento).

### **POLIFARMA BENESSERE S.R.L.**

Sede: via Laurentina, 289 - 00142 Roma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04888070960

*Estratto comunicazione notifica regolare  
U.V.A. 123094 del 01.12.2015*

Titolare AIC: Polifarma Benessere S.r.l.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Specialità Medicinale: GLICEROLO POLIFARMA BENESSERE

Confezione e Numero A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC 030613

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.z  
Codice Pratica: N1B/2015/4492

Modifica apportata: Modifica del PIL a seguito di readability test. Adeguamento di RCP ed Etichette a QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del 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 RCP; 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.

Amministratore delegato  
Stefano Perni

T15ADD15601 (A pagamento).

### **MEDA PHARMA S.P.A.**

Sede: via Felice Casati, 20 - 20124 Milano

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

Codice Pratica: N1B/2015/4087

Specialità medicinale: BETADINE

Confezioni e numero di AIC:

"10% soluzione cutanea" Flacone da 1 litro (A.I.C. 023907052)

"10% soluzione cutanea, alcolica" Flacone da 1 litro (A.I.C. 023907102)

Titolare AIC: MEDA PHARMA S.P.A., Via Felice Casati 20, 20124 Milano

Tipologia variazione: IB.C.I.z)

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

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.

Il rappresentante legale  
dott. Francesco Matrisciano

T15ADD15602 (A pagamento).



**EPIFARMA S.R.L.***Comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di Modifica: modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2015/1736

Specialità Medicinale: GENTACREAM

Confezioni: 036059018

Tipologia variazione: Variazione tipo IB C.I.Z. Modifica (sicurezza e efficacia) per prodotti medicinali per uso umano. Altre variazioni.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/123120 del 01/12/2015

Modifica Apportata: Presentazione dei risultati del "Bridging Study Report" e conseguente modifica del Foglio Illustrativo. Modifiche del RCP ed etichette per adeguamento al formato QRD.

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.

L'amministratore unico  
Giuseppe Irianni

T15ADD15604 (A pagamento).

**FG S.R.L.***Comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2015/1547

Specialità Medicinale: KETOPROFENE SALE DI LISINA FG

Confezioni: 038727018

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/123118 del 01/12/2015

Modifica Apportata: Aggiornamento FI in seguito ai risultati del test di leggibilità ed adeguamento di RCP ed etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.8 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1737

Specialità Medicinale: GENBRIX

Confezioni: 037889019

Tipologia variazione: Variazione tipo IB C.I.Z. Modifica (sicurezza e efficacia) per prodotti medicinali per uso umano. Altre variazioni.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/123119 del 01/12/2015

Modifica Apportata: Presentazione dei risultati del "Bridging Study Report" e conseguente modifica del Foglio Illustrativo. Modifiche del RCP ed etichette per adeguamento al formato QRD.

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.

Il procuratore  
Giuseppe Irianni

T15ADD15605 (A pagamento).

**AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.***Riduzione del prezzo al pubblico di una specialità medicinale*

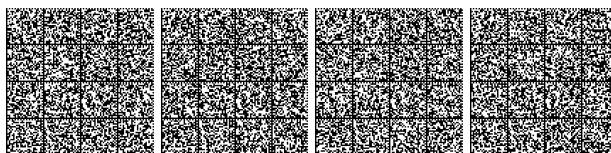
Medicinale: DONEPEZIL AUROBINDO

Confezione: "5 mg compresse rivestite con film" 28 compresse - AIC n. 041885029, Classe A - Prezzo Euro 19,95; "10 mg compresse rivestite con film" 28 compresse - AIC n. 041885094, Classe A - Prezzo Euro 14,40.

I suddetti prezzi (non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006), entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo a quello della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore  
Lorena Verza

T15ADD15606 (A pagamento).



**ITALFARMACO S.P.A.**

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

*Comunicazione di notifica regolare V&A*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N. N1B/2015/1948

Medicinale: FARMODOXI

Codice farmaco: 021856051

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

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Foglio Illustrativo ed Etichette) 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.

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

L'amministratore delegato  
dott. Alessandro Porcu

T15ADD15607 (A pagamento).

**ITALFARMACO S.P.A.**

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

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A - V.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: FENTALGON 25 MCG/H, 50 MCG/H, 75 MCG/H, 100 MCG/H CEROTTI TRASDERMICI

Codice A.I.C.: 039359 in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2014/25476

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Procedura di Mutuo Riconoscimento IT/H/0345/01-04/IA/007

Variazione Tipo IA n. A.7 - Eliminazione dei seguenti siti produttivi : Laboratorios Beta S.A., Amarin Technologies S.A., Zentrallaboratorium Deutscher

Data di implementazione: 26.02.2015

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

L'amministratore delegato  
dott. Alessandro Porcu

T15ADD15608 (A pagamento).

**IPSO PHARMA S.R.L.***Comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2015/1740

Specialità Medicinale: GENTAMICINA IPSO PHARMA

Confezioni: 037892015

Tipologia variazione: Variazione tipo IB C.I.z. Modifica (sicurezza e efficacia) per prodotti medicinali per uso umano. Altre variazioni.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/123121 del 01/12/2015

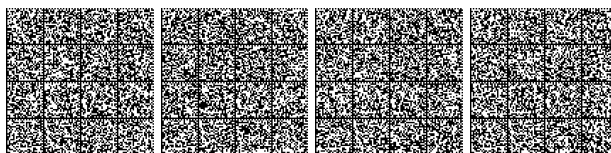
Modifica Apportata: Presentazione dei risultati del "Bridging Study Report" e conseguente modifica del Foglio Illustrativo. Modifiche del RCP ed etichette per adeguamento al formato QRD.

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.

L'amministratore unico  
Giuseppe Irianni

T15ADD15609 (A pagamento).



**PHARMATEX ITALIA S.R.L.**

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

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274, del regolamento (CE) 1234/2008 e (CE) 712/2012*

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

1) Codice Pratica N1B/2015/3703

Specialità Medicinale: VANCOTEX

Numeri AIC e Confezioni: 034632 - tutte le confezioni

Tipo Modifica: Grouping B.III.1 a) 2 - Aggiornamenti CEP

E' autorizzato l'aggiornamento dei seguenti CEP di Vancomicina hcl:

1) Xellia Pharmaceuticals APS - Copenhagen CEP N.R1-CEP2006-245-REV00-

2) Xellia Pharmaceuticals CO.LTD - Taizhou CEP N.R1-CEP2007-195-REV00-

3) Xellia Pharmaceuticals LTD - Hungary CEP N.R1-CEP1999-110-REV06.

2) Codice Pratica N1A/2015/2066

1) Specialità Medicinale: ACIDO ZOLEDRONICO PHARMATEX

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 042592

2) Specialità Medicinale: AMICASIL

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 024459

3) Specialità Medicinale: GESTROLTEX

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 034227

4) Specialità Medicinale: PHAREPA

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 034692

5) Specialità Medicinale: PIPERTEX

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 033958

6) Specialità Medicinale: POTASSIO ASPARTATO PHARMATEX

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 036918

7) Specialità Medicinale: TAXIME

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 035068

8) Specialità Medicinale: TEXPAMI

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 036645

9) Specialità Medicinale: TEXTAZO

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 038558

10) Specialità Medicinale: TRIACORT

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 033919

11) Specialità Medicinale: VANCOTEX

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate AIC n. 034632

Tipo Modifica: Grouping di n.11 variazioni n.C.I.8.a) Tipo IAin - Modifica: Introduzione del PSMF in accordo alla nuova normativa di Farmacovigilanza

E' autorizzata la modifica in oggetto per tutte le specialità elencate.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU 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 GU.

L'amministratore unico  
Tripodi Antonio Sergio

T15ADD15612 (A pagamento).

**PFIZER ITALIA S.R.L.**

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Capitale sociale: E. 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Specialità Medicinale: XANAX (alprazolam)

Confezioni e numero di AIC:

0,25mg, 0,50mg e 1mg compresse"

"0,5mg, 1mg, 2mg compresse a rilascio prolungato"

"3mg compresse a rilascio prolungato"

AIC n. 025980(tutte le confezioni)

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

Codice pratica: N1A/2015/2573

Grouping di variazioni - n. 1 Tipo IAIN n. B.III.1 a) 3 - Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato: Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (sostituzione o aggiunta) - Centaur Pharmaceuticals Pvt. Ltd. Plot No. 75, Chikhloli MIDC - Ambernath (W). Thane - 421 501, Maharashtra India; n. 1 Tipo IA n. B.I.b.1 z) - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo; n. 1 Tipo IA n. B.I.b.2 b) - Modifica nella procedura di prova del principio attivo delle materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo.

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

Un procuratore  
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD15613 (A pagamento).



**NUOVA FARMEC S.R.L.**

Sede legale: via W. Flemming, 7 -  
37029 Settimo di Pescantina (VR)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00133360081  
- 01737830230

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007*

Titolare: Nuova Farmec Srl.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/2759.

Medicinale: FARVICETT

Confezioni: 032644054, 032644066, 032644078, 032644080.

Tipologia variazione: C.I.Z, IB. Modifica Apportata: Test di leggibilità ed adeguamento degli stampati del medicinale in oggetto al QRD template.

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

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

L'amministratore delegato  
Paolo Tabasso

T15ADD15614 (A pagamento).

**FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.**

Sede legale: via Ponte della Fabbrica 3/A -  
35031 Abano Terme (PD)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00204260285

*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.*

Specialità Medicinale: CONNETTIVINA garze impregnate (AIC 019875057-071-083)

Codice Pratica: N1A/2015/2693

Modifica apportata: variazione Tipo IA A.5 b): cambio nel nome di un sito responsabile della sterilizzazione terminale a raggi gamma

da: GAMMARAD ITALIA S.p.A. Via Marzabotto, 4 - 40061 Minerbio (BO) - Italia

a: STERIGENICS ITALY S.p.A. Via Marzabotto, 4 - 40061 Minerbio (BO) - Italia.

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

L'amministratore delegato  
dott. Giorgio Foresti

T15ADD15615 (A pagamento).

**KEDRION S.P.A.**

Sede: località Ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli, Lucca  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01779530466

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

Titolare: KEDRION S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli - Lucca

Codice pratica: N1A/2015/2750

Specialità Medicinali: AT III KEDRION

Codice confezione: 029378 015, 029378 027, 029378 039  
N° e tipologia variazione: C.I.Z (IA)

Natura della variazione: C.I.Z Adeguamento degli stampati (RCP, Etichette, FI) al QRD template vigente ed al medicinale ATKED, di cui è prodotto di riferimento.

Il procuratore  
dott.ssa Manuela Lepre

T15ADD15616 (A pagamento).

**ALFA WASSERMANN S.P.A.**

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

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m.*

Titolare: Alfa Wassermann S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

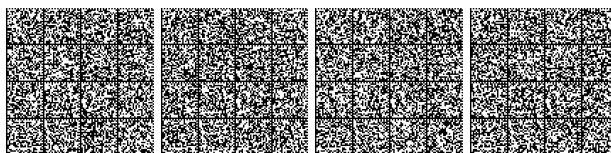
Codice Pratica N. N1B/2015/1334

Medicinale: PROCTOSOLL

Codice farmaco: 027377011

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.z;  
Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/123113 del 01/12/2015

Modifica apportata: aggiornamento del Foglio Illustrativo secondo QRD template, successivamente alla modifica della sezione 1.3.4 del Dossier dopo presentazione del Readability Test; aggiornamento delle avvertenze sugli eccipienti; adeguamento delle Etichette al QRD template.



Codice Pratica N. N1B/2015/3277

Medicinale: DICLOREUM

Codice farmaco: 024515 (tutte le confezioni autorizzate)

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/122669 del 01/12/2015

Modifica apportata: modifica del Foglio Illustrativo a seguito di Readability Test; adeguamento delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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, 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.

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

Un procuratore

dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

T15ADD15617 (A pagamento).

### SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 -

00040 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 e s.m.i.*

Specialità medicinale: HOMER

Confezioni e numeri di A.I.C: HOMER - 875 mg / 125 mg - 12 compresse rivestite con film, AIC 036791022

Codice pratica: N1B/2015/4569

Tipologia di variazione: Single Variation di Tipo IB

Tipo di modifica: B.III.1.a.3. Aggiunta nuovo fabbricante per la sostanza attiva potassio clavulanato.

DA: SANDOZ INDUSTRIAL PRODUCTS SPA - CEP: R1-CEP 2004-242-Rev00;

A: SANDOZ INDUSTRIAL PRODUCTS SPA - CEP: R1-CEP 2004-242-Rev00 e SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - CEP: R1-CEP 2005-244-Rev00.

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

Il legale rappresentante

dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T15ADD15619 (A pagamento).

### SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 -

00040 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 e s.m.i.*

Specialità medicinale, Confezioni e numeri di A.I.C:

ALBAFLO Tutte le confezioni AIC 041354;

AMIKAN Tutte le confezioni AIC 027484;

BATIXIM Tutte le confezioni AIC 035207;

CROMEZIN 1g/4ml polvere e solvente per soluzione iniettabile AIC 023726033;

DISEPAVIT soluzione iniettabile AIC 035110016;

ISOFENAL 100 mg/2ml soluzione iniettabile AIC 035072014;

KEVINDOL 30 mg/ml soluzione iniettabile AIC 037746017;

METILBETASONE 80mg/1,5mg polvere e solvente per uso iniettabile AIC 015839095;

MUCOMUCIL 300 mg / 3 ml soluzione iniettabile AIC 035404021;

PLAUDIT Tutte le confezioni AIC 035063;

RIDUTOX 600 mg/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile AIC 028373025;

SIRTAP Tutte le confezioni AIC 035815;

SOSEFLUSS 12.500 U.I./0.5 ml soluzione iniettabile AIC 032916013;

TONOCIAN 5000 microgrammi /2 ml soluzione iniettabile AIC 037936010;

TOTTIZIM Tutte le confezioni AIC 036501.

Codice pratica: N1A/2014/636

Tipologia di variazione: IAIN

Tipo di modifica: A.5.a.

DA: ESSETI Farmaceutici S.r.l. - Via Campobello 15 - 00040 - Pomezia (ROMA);

A: ESSETI Farmaceutici S.r.l. - Via Campobello 15 - 00071 - Pomezia (ROMA);



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

Il legale rappresentante  
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T15ADD15620 (A pagamento).

**ALFA INTES INDUSTRIA TERAPEUTICA  
SPLENDORE S.R.L.**

Sede: via Fratelli Bandiera, 26 - 80026 Casoria (NA)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04918311210

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

Titolare A.I.C.: Alfa Intes Industria Terapeutica Splendore S.r.l.

Codice Pratica: N1B/2015/4407.

Medicinale: INDOM 0,5% collirio, sospensione

A.I.C. n. 028464016 - 30 contenitori monodose da 0,5 ml.

Grouping di Variazioni contenente: una variazione n. B.II.e.4 c) di tipo IB: modifica della forma o delle dimensioni del contenitore primario - medicinali sterili; una variazione n. B.II.e.7 b) di tipo IB: modifica del fornitore di elementi del confezionamento - eliminazione di ogni riferimento al fornitore del confezionamento; una variazione n. B.II.b.3 a) di tipo IA: modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

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

L'amministratore unico  
Lucia Gelsomino

T15ADD15621 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma  
Capitale sociale € 7.000.000 i.v.  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012*

Codice pratica: N1B/2015/4444

Specialità Medicinale: CERNEVIT

Confezioni e numeri di A.I.C.:

1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile :  
n. 027959016

10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile: n  
027959028

BIO-SET - 1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile:  
n. 027959030

BIO-SET - 10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile:  
n. 027959042

Variazione Grouping IB:

1) IB Nr B.III.1.a)5: Aggiunta fornitore alternativo Vitamina PP : Lonza Guangzhou Nansha Ltd

2) IA Nr B.I.b.1.c: Aggiunta test per il livello delle Endotossine nelle specifiche al rilascio della Vitamina PP

3) IA Nr B.I.b.1.c: Aggiunta test Bioburden nelle specifiche al rilascio della Vitamina PP

4) IB Nr B.I.b.1.z: Eliminazione del test delle sostanze correlate e dei limiti da monografia Europea con quelli riportati nel CEP per la Vitamina PP

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

Un procuratore  
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

T15ADD15624 (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/122596 del 1/12/2015*

Tipo di modifica: modifica stampati.

Codice pratica: N1B/2015/700

Specialità medicinale: SINARTROL INFIAMMAZIONE  
E DOLORE

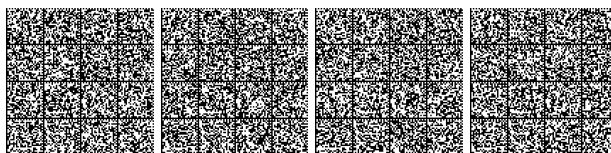
Codice farmaco: 042579019.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z. Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento di RCP al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Il legale rappresentante  
M. Giovanna Caccia

T15ADD15625 (A pagamento).



**PHARMADAY S.R.L.**

Sede legale: via Vistarino, 14F – 27010 Copiano (PV)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02009940186

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

Titolare: Pharmaday S.r.l.

Specialità Medicinale: INTRAFER

Confezioni e numero AIC:

50 mg/ml gocce orali, soluzione - 1 flacone 30 ml - AIC n. 016747026;

50 mg/ml gocce orali, soluzione - 1 flacone 50 ml - AIC n. 016747040;

100mg/5ml soluzione orale - 10 flaconcini da 5 ml - AIC n. 016747038.

Codice Pratica: N1B/2015/4676 - Tipologia di variazione: "Grouping Variations IB - B.II.b.1.c, B.II.b.1.a, B.II.b.2.c.2, B.II.b.4.b

Tipo di modifiche: Sostituzione del sito di fabbricazione per la produzione del prodotto finito, sito per le analisi CQ, sito di confezionamento, sito per il rilascio del lotto e riduzione della dimensione del lotto.

Modifiche apportate: Sostituzione del sito produttivo Geymonat S.p.A. Via S.Anna, 2 - 03012 - Anagni (FR) con Lachifarma S.r.l. S.S. 16 Zona Industriale 73010 Zol-lino (LE). Riduzione della dimensione del lotto per Intrafer 50mg/ml gocce orali da 1350.00 L a 1030.20 L.

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

Procuratore speciale  
prof. Nicola Lena Cota

T15ADD15633 (A pagamento).

**NOVARTIS CONSUMER  
HEALTH S.P.A.  
(ora GlaxoSmithKline Consumer  
Healthcare S.p.A.)**

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

Titolare: Novartis Consumer Health S.p.A., Largo U. Boc-cioni 1 - 21040 Origgio (VA)

Specialità medicinale: VOLTALGAN

Confezioni: "3% schiuma cutanea", contenitore sotto pres-sione da 50 g - AIC 037645013

Ai sensi della determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni minori:

A) Codice pratica N1B/2015/4449

B) Codice pratica N1A/2015/2690

A) Tipologia variazione oggetto della modifica: B.I.a.2.e) IB

B) Tipologia variazione oggetto della modifica: B.I.d.1.a.1) IA

A) Modifica apportata: modifica minore alla Restricted Part dell'ASMF della sostanza attiva Diclofenac free acid del produttore Farchemia S.r.l.

B) Modifica apportata: riduzione del re-test period della sostanza attiva Diclofenac free acid del produttore Farchemia S.r.l., relativamente alla versione 6.0 dell'ASMF.

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

Un procuratore  
dott.ssa Silvia De Micheli

T15ADD15634 (A pagamento).

**IPSEN S.P.A.**

Sede legale: via del Bosco rinnovato, 6 - 20090 Assago  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07161740159

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE*

Notifica regolarità pratica AIFA/V&A/P/124959

Codici pratica: C1B/2015/555 - C1B/2015/556

procedure numero: FR/H/0341/01/IB/25 - FR/H/0341/01/IB/26

Titolare: Ipsen S.p.A. sede legale e domicilio fiscale in via del Bosco rinnovato, 6 - Milanofiori nord, ed.U7- 20090 Assago (Mi).

Specialità medicinale: AZZALURE

Confezioni e numero di A.I.C.: 1 flaconcino polvere 125 unità Speywood, AIC n. 039063019; 2 flaconcini polvere 125 unità Speywood, AIC n. 039063021.

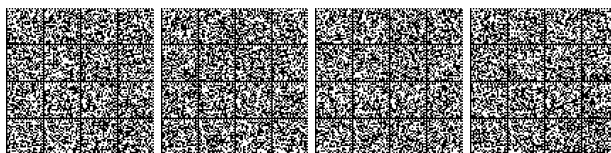
Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008: variazione tipo IB-B.II.f.1.b.3) modifica della shelf life o delle condizioni di conservazione del prodotto finito; estensione della shelf life del prodotto finito dopo ricostituzione (sulla base di dati in tempo reale).

Variazione tipo IB- C.I.3.z) una o più modifiche del rias-sunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo dei medicinali per uso umano al fine di attuare le conclusioni di un procedimento concernente un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR).

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

Un procuratore  
Michela Maraschi

T15ADD15640 (A pagamento).



**IPSEN S.P.A.**

Sede legale: via del Bosco rinnovato, 6 - 20090 Assago  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07161740159

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE*

Codice pratica: N1A/2015/2751

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

Specialità medicinale: DECAPEPTYL

Confezioni e numero di A.I.C.: DECAPEPTYL 0,1 mg/ml; AIC n. 026999045;

DECAPEPTYL 3,75mg/2ml; AIC n. 026999021.

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

Grouping di variazioni tipo IA per modifiche minori al processo produttivo della sostanza attiva(2xB.I.a.2.a + 1xB.I.a.3.b + 1xB.I.b.1.c).

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

Un procuratore  
Michela Maraschi

T15ADD15641 (A pagamento).

**THERAKOS (UK) LIMITED**

Sede legale: West Forest Gate, Wellington Road, Wokingham, Berkshire RG40 2AT, Regno Unito

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

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

Medicinale: UVADEX

Numero A.I.C. e confezione: 038005017 - "20 mcg/ml soluzione per la modifica di frazione ematica" 12 flaconcini in vetro ambrato da 10 ml

Titolare A.I.C.: Therakos (UK) Limited - West Forest Gate, Wellington Road, Wokingham, Berkshire RG40 2AT, Regno Unito

Codice Pratica n.: C1A/2015/2786

N. di procedura: UK/H/0397/002/IAIN/021

"Single variation" di tipo IAIN 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: introduzione di un PSMF che descrive il Sistema di farmacovigilanza di Therakos (UK) Limited.

Codice Pratica n.: C1B/2015/2547

N. di procedura: UK/H/0397/002/IB/022/G

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

2 variazioni di tipo IB n. B.II.d.2 d): Modifica della procedura di prova del prodotto finito - altre modifiche di una procedura di prova: modifica delle procedure analitiche per il saggio/test di identificazione e delle procedure analitiche per il test delle sostanze correlate per il prodotto finito.

1 variazione di tipo IA n. B.II.d.1 d): Modifica dei parametri di specifica del prodotto finito - soppressione di un parametro di specifica non significativo: soppressione del parametro di specifica per le impurezze del confezionamento.

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 procuratore  
dott.ssa Anita Falezza

T15ADD15642 (A pagamento).

**LABORATOIRE HRA PHARMA**

Sede legale: 15 rue Béranger, 75003 Parigi - Francia

*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.*

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

Specialità medicinale: CORMETO

Numero di A.I.C. e confezione: 043094010 - "250 mg capsule molli" 50 capsule in flacone HDPE

Titolare A.I.C.: Laboratoire HRA Pharma - 15 rue Béranger, 75003 Parigi - Francia

Codice pratica: C1A/2015/3326

N. di procedura: IE/H/0424/001/IA/012

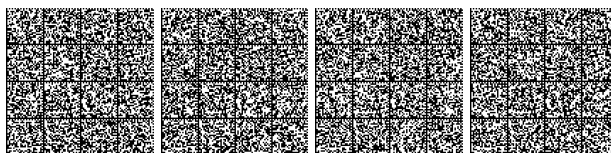
"Single variation" di tipo IA - n. B.II.c.1 c): Modifica dei parametri di specifica e dei limiti di un eccipiente - soppressione di un parametro di specifica non significativo: soppressione del limite superiore del "saggio della fosfatidilcolina" del "Phosal 53 MCT" (59%) usato come eccipiente durante il processo di produzione delle capsule di gelatina molle.

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*.

Il procuratore  
dott.ssa Anita Falezza

T15ADD15643 (A pagamento).



**HOSPIRA ITALIA S.R.L.**

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

*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: Hospira Italia S.r.l.

Specialità medicinali: ANZATAX 6mg/ml, concentrato per soluzione per infusione, nelle confezioni e numeri AIC: 036303016, 036303028, 036303030, 036303042.

Codice pratica N1A/2015/2719. Modifica tipo IA Grouping. Tipo IA B.II.d.2.a) Aggiunta di una colonna HPLC alternativa [colonna pentafluorophenyl (PFP), stesse misure] a quella attualmente autorizzata per il saggio del titolo e delle sostanze correlate. Data di implementazione: 10/08/2015.

NIPENT 10mg, polvere per soluzione iniettabile, nella confezione e numero di AIC: 028645012.

Codice pratica C1A/2015/3088. Modifica UK/H/036/01/IA/042. Tipo IA, A.7 Eliminazione dei siti Upjohn Company (now Pfizer), 7171 Portage Road, Michigan - 49001 - USA e SAFC, Inc., 645 Science Drive Madison - WI 53711 (USA), deputati alla produzione del principio attivo. Data di implementazione: 20/07/2015.

CITARABINA HOSPIRA, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 034164018, 034164020, 034164032, 034164044, 034164057, 034164069, 034164071, 034164083, 034164095.

Codice pratica N1A/2015/2605. Tipo IAin, B.II.b.2.c)1 Modifica del sito di rilascio lotti da Hospira UK Limited Queensway Royal Leamington Spa a Hospira UK Limited, Horizon Honey Line Hurley (United Kingdom). Data di implementazione: 14/10/2015.

EPSOCLAR 5000UI/1ml e 25000UI/5ml, soluzione iniettabile e per infusione endovenosa, nelle confezioni e numeri di AIC: 030705014, 030705026, 030705038, 030705040;

EPSODILAVE 250UI/5ml, 300UI/3ml, 500UI/2ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 034630018, 034630020, 034630032.

Codice pratica N1A/2015/2709. Tipo IA Grouping, A.4 Modifica del nome del fabbricante della sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo da Hubei Wurui Bio-engineering Co., LTD a Hubei Wurui Biotechnology Stock Co., LTD (China). Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

EPSOCLAR 5000UI/1ml e 25000UI/5ml, soluzione iniettabile e per infusione endovenosa, nelle confezioni e numeri di AIC: 030705014, 030705026, 030705038, 030705040;

EPSODILAVE 250UI/5ml, 300UI/3ml, 500UI/2ml, soluzione iniettabile, nelle confezioni e numeri di AIC: 034630018, 034630020, 034630032.

Codice pratica N1A/2015/2646. Tipo IA Grouping, B.III.2.b) Modifica delle specifiche e dei metodi di analisi del principio attivo, conformemente a quanto riportato nella Farmacopea Europea Edizione Corrente. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

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

Un procuratore  
dott.ssa Cristina Pilla

T15ADD15648 (A pagamento).

**SYNTHON BV**

Sede: Microweg 22 - 6545 CM Nijmegen - Olanda

*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 A.I.C.: Synthron BV- Microweg 22, 6545 CM Nijmegen- Olanda

Codice pratica: C1A/2015/3636

Medicinale: DAPAROX

Codice farmaco: 035444013, 035444025, 035444037, 035444049, 035444052, 035444114, 035444126, 035444138, 035444140, 035444064, 035444076, 035444088, 035444090, 035444102, 035444153, 035444165, 035444177, 035444189, 035444191, 035444203

Procedura mutuo riconoscimento: DK/H/0240/001-002/IA/043

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA n. B.I.b.2.a): Modifiche minori ad una procedura di prova approvata del principio attivo (nuovo metodo GC-MS per la determinazione delle impurezze nel principio attivo).

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.

Synthron BV - Il rappresentante legale  
Marjolijn van der Star

T15ADD15649 (A pagamento).

**MASTELLI S.R.L.**

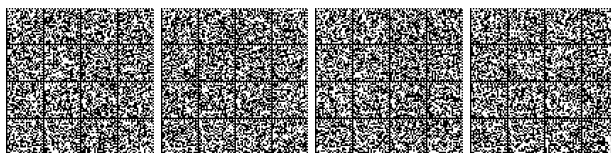
Sede legale: via Bussana Vecchia n. 32 - Sanremo (IM)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00069630085

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

Titolare: Mastelli S.r.l.

Specialità medicinale: PLACENTEX.

Confezioni e numeri di AIC: 004905 tutte le confezioni autorizzate.



1 - Tipologia variazione: IB n. Codice pratica N1B/2015/4043.  
Tipo di modifica B.I.a.2.

Modifiche nel procedimento di fabbricazione della sostanza attiva

a) Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione della sostanza attiva.

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*.

L'amministratore delegato  
Laura Cattarini Mastelli

T15ADD15650 (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.

Medicinale: FAVYND 18 microgrammi polvere per inalazione, capsula rigida

Confezioni e numeri A.I.C.:

tutte le confezioni (A.I.C. n. 043459)

Medicinale: SRIVASSO 18 microgrammi polvere per inalazione, capsula rigida

Confezioni e numeri A.I.C.:

tutte le confezioni (A.I.C. n. 043460)

Codice pratica: C1B/2015/2499

Procedura n.: NL/H/xxxx/WS/144 (NL/H/3136/001/WS/001, NL/H/3137/001/WS/001)

Modifica tipo IB n. B.II.a.3.b.1: modifica nella composizione (eccipienti) del prodotto finito; adattamento di scarsa rilevanza della composizione quantitativa del prodotto finito per quanto riguarda un eccipiente (capsula di gelatina).

Codice pratica: C1B/2015/2500

Procedura n.: NL/H/xxxx/WS/145 (NL/H/3136/001/WS/003, NL/H/3137/001/WS/003)

Modifica tipo IB n. B.II.c.z: modifica del controllo di un eccipiente del prodotto finito (lattosio monoidrato). Altra variazione.

Codice pratica: C1B/2015/2501

Procedura n.: NL/H/xxxx/WS/146 (NL/H/3136/001/WS/004/G, NL/H/3137/001/WS/004/G)

Raggruppamento di variazioni:

- Modifica tipo IA n. B.II.d.2.a: modifica delle procedure di prova del prodotto finito; modifiche minori di alcune procedure di prova approvate.

- Modifica tipo IB n. B.II.d.2.d: modifica delle procedure di prova del prodotto finito; altre modifiche di alcune procedure di prova (comprese sostituzioni o aggiunte).

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

T15ADD15651 (A pagamento).

### RATIOPHARM GMBH

*Rappresentante in Italia: Ratiopharm Italia S.r.l.*

Sede legale: viale Monza 270 – Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12582960154

*Riduzione del prezzo al pubblico di medicinale di classe A*

Specialità medicinale: CIPROFLOXACINARATIOPHARM  
250 mg 10 compresse rivestite con film - AIC 037525019  
- Prezzo 3,91

500 mg 6 compresse rivestite con film - AIC 037525072  
- Prezzo 6,79

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006, entreranno in vigore il giorno stesso della pubblicazione del presente annuncio sulla G.U.

Un procuratore  
Luigi Burgio

T15ADD15652 (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

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

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

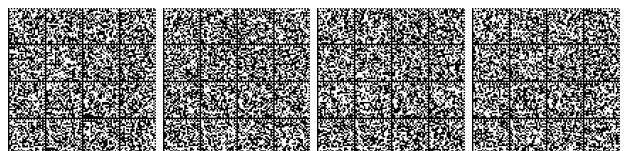
Titolare: Hexal A.G.

Variazioni raggruppate in DK/H/xxxx/IA/145/G

Medicinale: ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE Hexal A.G.20mg+ 6mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038012

Procedura Europea: n. DK/H/0669/001/IA/036/G conclusa con esito positivo in data 06/11/2015



Codice Pratica: C1A/2015/2955

Modifica di tipo IA B.II.b.2.a): Aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo di qualità dei lotti di prodotto finito (S.C. Sandoz S.R.L.Str. Livezeni nr. 7°, 540472 Târgu Mures, Romania)

I lotti già prodotti alla data di 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

T15ADD15653 (A pagamento).

### DIFA COOPER S.P.A.

Sede legale: via Milano, 160 - 21042 Caronno  
Pertusella (VA)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00334560125

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007*

Specialità' medicinale: ISOTRETINOINA DIFA COOPER 10 - 20 mg capsule molli

Codici confezioni: 036083 - tutte

MRP n. DK/H/0298/001-002/IA/0042/G. Codice pratica: C1A/2015/3307

Tipologia di variazione: gruppo di 6 variazioni: 1 tipo IA n. A.7: Eliminazione di un sito di fabbricazione per il principio attivo (BASF sito di Ludwigshafen); 1 tipo IAIN n. B.II.b.1.a): Aggiunta di un sito di confezionamento secondario (Transpharm Logistik GmbH); 1 tipo IAIN n. B.II.b.2.c).1.: Aggiunta di un produttore responsabile del rilascio dei lotti (escluso il controllo dei lotti) (Industrial Farmaceutica Cantabria, SA); 1 tipo IA n. B.III.1.a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo da parte di un fabbricante già approvato (OLON SpA) da: R1-CEP 1996-082-Rev 06 a: R1-CEP 1996-082-Rev 08;

1 tipo IA n. B.III.1.b).3: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) da parte di un fabbricante già approvato (Gelita Group): da R1-CEP 2003-172-Rev 00 a: R1-CEP 2003-172-Rev 01; 1 tipo IA n. B.III.1.b).4: eliminazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea per la gelatina da parte di un fabbricante già approvato (Gelita Group): R1-CEP 2000-050-Rev 00.

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

Il direttore generale  
dott. Stefano Fatelli

T15ADD15655 (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 notificata regolare V&A*

Specialità Medicinale: PLATAMINE

Codice farmaco: 024772(tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Codice pratica: N1B/2015/3406

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA V&A/P/122533 del 1.12.2015

Modifica apportata: Adeguamento RCP ed Etichette a QRD. Modifica del PIL a seguito di readability test.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2.4.3,4.4,4.6,4.8,4.9,5.1,6.6) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. 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.

Un procuratore  
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD15658 (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*

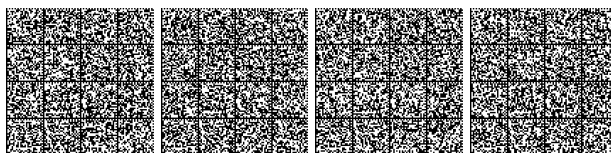
Titolare: Hexal S.p.A.

Variazioni raggruppate in DK/H/xxxx/IA/145/G

Medicinale: TERBINAFINA HEXAL 125mg, 250mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036761

Procedura Europea: n. DE/H/1967/001-002/IA/018/G conclusa con esito positivo in data 06/11/2015



Medicinale: MELOXICAM HEXAL 7,5mg, 15mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037067

Procedura Europea: n. DK/H/0792/001-002/IA/033/G conclusa con esito positivo in data 06/11/2015

Medicinale: ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE HEXAL 20mg+12,5mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 038435

Procedura Europea: n. NL/H/2095/001/IA/018/G conclusa con esito positivo in data 06/11/2015

Codice Pratica: C1A/2015/2955

Modifica di tipo IA B.II.b.2.a): Aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo di qualità dei lotti di prodotto finito (S.C. Sandoz S.R.L.Str. Livezeni nr. 7°, 540472 Târgu Mures, Romania)

Medicinale: FUROSEMIDE HEXAL 20 mg/2 ml soluzione iniettabile, 5 fiale - AIC: 032898037

Codice Pratica: N1B/2015/4182

Grouping variation Tipo IB: 1 x Tipo IA B.II.b.5 c) - Eliminazione di un controllo di processo del prodotto finito non significativo (Ossigeno residuo) + 1 x Tipo IB unforeseen B.II.b.5 z) - Spostamento del parametro di processo del prodotto finito Bioburden, dalla fase antecedente la filtrazione (NMT 1000 CFU/100 mL, Ph. Eur. 2.6.12 ed.corr.) allo step infialamento/sterilizzazione terminale del medicinale (NMT 10 CFU/10 fiale, Ph. Eur. 2.6.12 ed.corr.).

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

T15ADD15660 (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.

Variazioni raggruppate in DK/H/xxxx/IA/145/G

Medicinale: ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ 20+6 mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037486

Procedura Europea: n. DK/H/0671/001/IA/029/G conclusa con esito positivo in data 06/11/2015

Medicinale: ALLOPURINOLO SANDOZ 100 mg e 300mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039060

Procedura Europea: n. FI/H/0874/001-002/IA/012/G conclusa con esito positivo in data 06/11/2015

Codice Pratica: C1A/2015/2955

Modifica di tipo IA B.II.b.2.a): Aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo di qualità dei lotti di prodotto finito (S.C. Sandoz S.R.L.Str. Livezeni nr. 7°, 540472 Târgu Mures, Romania)

Medicinale: LATANOPROST E TIMOLOLO SANDOZ 0,005%+0,5% collirio, soluzione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040754

Procedura Europea: n. DK/H/2085/001/IB/011 conclusa con esito positivo in data 11/11/2015

Codice Pratica: C1B/2015/2116

Modifica di tipo IB C.I.11 z): Aggiornamento del Risk Management Plan

Medicinale: CISPLATINO SANDOZ 0,5 mg/ml e 1mg/1ml concentrato per soluzione per infusione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 033346

Procedura Europea: n. NL/H/0118/001-004/IA/048/G conclusa con esito positivo in data 09/12/2015

Codice Pratica: C1A/2015/3456

Grouping di Modifiche:

Modifiche di tipo IA B.II.b.2 a): Aggiunta di due siti alternativi per il controllo di qualità del prodotto finito (MPL Mikrobiologisches Prüflabor GmbH Grabenweg 68 6020 Innsbruck Austria o Labor L + S AG Mangelsfeld 4, 5, 6 - 97708 Bad Bocklet-Grossenbrach, Germany)

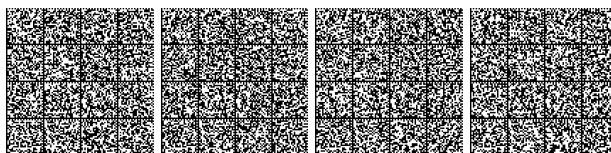
Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ 80 mg/ 12,5 mg - 160 mg/ 12,5 mg - 160 mg/25 mg - 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 compresse rivestite con film - AIC: 040920 - Confezioni: tutte

Codice Pratica: C1A/2015/3813

Procedura Europea n. IT/H/0394/001-002-003-004-005/IA/021

Modifica: Tipo IA A.7 - Eliminazione di 4 siti produttivi del principio attivo valsartan: Sumitomo Chemical Co., Ltd. 1-98 Kasugade-naka 3- chome Konohana-ku Osaka 554-8558 - Giappone, S.A. Ajinomoto OmniChem N.V.Japanese Kerselarenlaan 1 B-2490 Balen - Belgio, Novartis International Pharmaceutical limited. Branch Ireland Ringaskiddy Co-Cork - Irlanda, Dottikon Exclusive Synthesis AG Hembrunnstrasse 17 5605 Dottikon - Svizzera + Eliminazione di 5 siti produttivi del prodotto finito responsabili del confezionamento: Novartis Pharma Produktions GmbH Oeflinger Strasse 44 D-79664 Wehr - Germania (responsabile anche del controllo dei lotti), Konapharma AG Netzibodenstrasse 23 D CH-4133 Pratteln - Svizzera, Allpack Group AG Pfefingerstrasse 45 CH-4153 Reinach - Svizzera, Ivers-Lee AG Kirchbergstrasse 160 CH-3400 Burgdorf - Svizzera, Lamp S. Prospero S.p.A. Via Della Pace 25/A San Prospero / MO - Italia.

Medicinale: VALSARTAN SANDOZ 40 mg - 80 mg - 160 mg - 320 mg compresse rivestite con film - AIC: 040318 - Confezioni: tutte



Codice Pratica: C1A/2015/3803

Procedura Europea n. IT/H/0395/001-002-003-004/IA/018

Modifica: Tipo IA A.7 - Eliminazione di 3 siti produttivi del principio attivo valsartan: Sumitomo Chemical Co., Ltd. 1-98 Kasugade-naka 3- chome Konohana-ku Osaka 554-8558 - Giappone, S.A. Ajinomoto OmniChem N.V. Japanese Kerselarenlaan 1 B-2490 Balen - Belgio, Dottikon Exclusive Synthesis AG Hembrunnstrasse 17 5605 Dottikon - Svizzera + Eliminazione di 3 siti produttivi del prodotto finito responsabili del confezionamento: Atlantic Pharma - Produções Farmacêuticas, S.A. Rua da Tapada Grande, n° 2, Abrunheira 2710-089 Sintra - Portogallo, Konapharma AG Netzibodenstrasse 23 D CH-4133 Pratteln - Svizzera, Ivers-Lee AG Kirchbergstrasse 160 CH-3400 Burgdorf - Svizzera.

Medicinale: CALCIUM SANDOZ 500 mg - 1000 mg compresse effervescenti - AIC: 005259

Confezioni: tutte

Procedura Europea n. NL/H/3109/001-002 /IAIN/024

Codice Pratica: C1A/2015/3694

Modifica: Tipo IAIN C.I.8 a) - Introduzione di un nuovo sistema di farmacovigilanza: MFL1502 (Version 4.0).

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/0244/001-005/IB/019/G

Codice Pratica: C1B/2015/772

Grouping variation: Tipo IA n. A.4: Cambio di nome del fornitore di un intermedio di produzione del principio attivo valsartan da Dynamit Nobel AG a Dynamit Nobel GmbH + Tipo IA n. A.7: Eliminazione di Great Lakes Fine Chemicals Mostyn Road Holywell GB, Flintshire CH8 9DN, Wales, Great Britain come fornitore del composto 10 del principio attivo valsartan + Tipo IB n. B.I.a.1.f: Modifica dell'indirizzo del sito Solvias AG da "Klybeckstrasse 191, 4057 Basel, Switzerland" a "Römerpark 2, 4303 Kaiseraugst, Switzerland" + Tipo IB n. B.I.a.1.f: introduzione di Solvias AG, Römerpark 2, 4303-Kaiseraugst, Switzerland, come sito di controllo qualità del principio attivo valsartan + Tipo IA n. A.7: Eliminazione di S.A. Ajinomoto OmniChem N.V. Japanese, Kerselarenlaan 1, B-2490 Balen, Belgium come sito di produzione dei composti 13, 14 e 15 di valsartan + Tipo IA n. A.7: Eliminazione di Dottikon Exclusive Synthesis AG, Hembrunnstrasse 17, 5605 Dottikon, Switzerland, come sito di produzione del composto 15 di valsartan + Tipo IB B.I.a.1 f: Modifica delle disposizioni sulle attività di controllo qualità del principio attivo valsartan effettuati dal sito Novartis Ringaskiddy Limited, Ringaskiddy, Co. Cork, Ireland + Tipo IB n. B.I.a.1.a: Aggiunta di Novartis Grimsby Ltd., Pyewipe, Grimsby, N.E. Lincolnshire, DN 31 2SR, Great Britain come fornitore del composto 13 di valsartan.

Procedura Europea n. IT/H/0244/001-005/IB/020/G

Codice Pratica: C1B/2015/2260

Grouping variation: Tipo IB n. A.1: Modifica dell'indirizzo del titolare dell'AIC in Portogallo da "Laboratório Normal - Produtos Farmacêuticos, Lda, Rua do Centro Empresarial, Edifício 8, Quinta da Beloura, 2710-444 Sintra" a "Laboratório Normal - Produtos Farmacêuticos, Lda, Avenida Professor Doutor Cavaco Silva, n. 10E, Taguspark, Porto Salvo,

2740-255, Portugal" + Tipo IB n. B.II.b.2.c.1: Sostituzione di Novartis Farma - Produtos Farmacêuticos, SA Rua do Centro empresarial, Ed. 8, 2710-444 Sintra - Portugal, sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito, con il sito Novartis Farma - Produtos Farmacêuticos, SA, Avenida Professor Doutor Cavaco Silva, n. 10E, Taguspark, 2740-255 Porto Salvo - Portugal + Tipo IB n. A.5.b: Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario da Piefte Depositi Srl a UPS Healthcare Italia Srl + Tipo IB n. B.II.b.2.c.1: Sostituzione di Lek S.A., 16, Podlipie Str.

PL-95-010 Strykow - Poland, sito responsabile del rilascio lotti del prodotto finito con il sito Novartis Poland Sp. Z o.o. ul. Marynarska 15 02-674 Warszawa, Poland.

Medicinale: RIXIL 40 mg, 80 mg, 160 mg e 320 mg compresse rivestite con film; 3 mg/ml soluzione orale - AIC: 034776 - Confezioni: tutte.

Codice Pratica: C1A/2015/3653

Procedura Europea n. SE/H/407/01-05/IA/129

Modifica: Tipo IAIN C.I.8 a) - Introduzione del Summary of Pharmacovigilance System di Sandoz (SPS Version 4.0 (04/10/2013)).

Medicinale: CALINDIR 0,03 mg/3 mg compresse rivestite con film - AIC: 041768 - Confezioni: tutte.

Codice Pratica: N1A/2015/2670

Modifica: Tipo IA B.III.1 a) 2 - Aggiornamento di CEP per il principio attivo etinilestradiolo da parte di titolare già autorizzato Aspen Oss B.V. - Paesi Bassi (precedentemente N.V. Organon): da R2-CEP 1995-022-Rev. 04 a R2-CEP 1995-022-Rev. 05.

Medicinale: RUBIRA 0,02 mg/3 mg compresse rivestite con film - AIC: 041766 - Confezioni: tutte.

Codice Pratica: N1A/2015/2671

Modifica: Tipo IA B.III.1 a) 2 - Aggiornamento di CEP per il principio attivo etinilestradiolo da parte di titolare già autorizzato Aspen Oss B.V. - Paesi Bassi (precedentemente N.V. Organon): da R2-CEP 1995-022-Rev. 04 a R2-CEP 1995-022-Rev. 05.

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*.

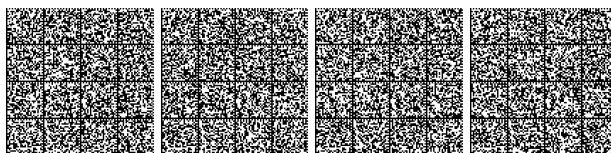
Comunicazione notifica regolare UVA

Medicinale: CALINDIR 0,03 mg/3 mg compresse rivestite con film - AIC: 041768 - Confezioni: tutte.

Codice Pratica: N1B/2014/737; N1B/2014/1605; N1B/2015/3114

Modifica: Tipo IB C.I.1 a); C.I.3 z; C.I.2 a) - Allineamento dei testi alle modifiche introdotte con la procedura di referral art. 31 EMA/H/I-31/1356, con la procedura di PSUR WS NL/H/PSUR/0037/002 e alle modifiche introdotte agli stampati del farmaco di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (al RCP e al FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



Medicinale: STROMALIDAN 1,5 mg compresse, 1 compressa - AIC: 042334019

Codice Pratica: C1B/2015/779

Procedura Europea n.: NL/H/2656/001/IB/005

Modifica Tipo IB C.I.2.a Aggiornamento dell'RCP e del FI per essere in linea con quelli del prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.6-4.8 dell'RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: BRINZOLAMIDE SANDOZ 10 mg/ml colirio, sospensione

Confezioni: tutte - Codice AIC Medicinale: 042648

Codice Pratica: C1B/2015/2202

Procedura Europea n.: NL/H/2900/001/IB/001

Modifica Tipo IB C.I.2.a Aggiornamento stampati in linea ai testi del prodotto di riferimento Azopt.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1 e 5.3 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: QUETIAPINA SANDOZ 25 mg, compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040402

Numero di procedura: DK/H/1430/1-2/IB/22

Codice pratica: C1B/2014/2688

Modifica tipo IB n. C.I.1.b - modifica stampati

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito di procedura di Referral art.30 (EMA/H/A-30/1362) più aggiornamento dei testi al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1-4.4, 4.6-5.1, 5.3 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

T15ADD15661 (A pagamento).

## SANDOZ GMBH

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.

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

Variazioni raggruppate in DK/H/xxxx/IA/145/G

Medicinale: TERBINAFINA SANDOZ GMBH 125mg, 250mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 036857

Procedura Europea: n. DE/H/1968/001-002/IA/014/G conclusa con esito positivo in data 06/11/2015

Medicinale: ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ GMBH 20mg+12,5mg compresse

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037967

Procedura Europea: n. NL/H/0377/001/IA/058/G conclusa con esito positivo in data 06/11/2015

Codice Pratica: C1A/2015/2955

Modifica di tipo IA B.II.b.2.a): Aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo di qualità dei lotti di prodotto finito (S.C. Sandoz S.R.L.Str. Livezeni nr. 7°, 540472 Târgu Mures, Romania)

Medicinale: RISPERIDONE SANDOZ GMBH IMG/ML SOLUZIONE ORALE

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 037835

Procedura Europea: n. IT/H/0204/001/IB/004

Codice Pratica: C1B/2011/1232

Modifica di tipo IB B.II.d.1.c): Aggiunta di un nuovo parametro di specifica al rilascio, per il prodotto finito (sostanze correlate)

Medicinale: CEFTRIAZONE SANDOZ GMBH 0,25 g - 0,5 g - 1 g polvere e solvente per soluzione iniettabile, 1 g - 2g polvere per soluzione iniettabile/infusione; 0,5 polvere per soluzione iniettabile; 1g polvere e solvente per soluzione iniettabile/infusione

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 039062

Procedura Europea: n. NL/H/0423/001-007/IB/034/G conclusa con esito positivo in data 30/11/2015

Codice Pratica: C1B/2015/2625

Grouping di Modifiche:

Modifica di tipo IA B.II.d.1.z): Cambio nel parametro di specifica del prodotto finito (Appearance)

Modifica di tipo IB B.II.d.2.d): Eliminazione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito (Appearance)



Medicinale: RISEDONATO SANDOZ GMBH 75mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale:041378

Procedura Europea: n. NL/H/2054/001/IA/009 conclusa con esito positivo in data 17/11/2015

Codice Pratica: C1A/2015/3157

Modifica di tipo IA A.7: Eliminazione di un sito produttivo del prodotto finito responsabile del controllo e del rilascio lotto (Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Tancsics Mihaly ut 82, H-2100 Godollo Hungary)

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO SANDOZ GMBH 875/125mg granuli per sospensione orale

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale:036767

Procedura Europea: n. IT/H/0245/001/IA/015 conclusa con esito positivo in data 09/12/2015

Codice Pratica: C1A/2015/3807

Modifica di tipo IA B.III.1.a)2: Presentazione di un Certificato di Conformità alla Ph.Eur.aggiornato (R1-CEP 1998-001-Rev.06) per il principio attivo Potassio Clavulanato, presentato da un produttore già approvato (Sandoz Industrial Products S.A. Ctra Granollers-Cardedeu-Spain 08520 Barcelona)

I lotti già prodotti alla data di 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: DILTIAZEM SANDOZ GMBH 60 mg compresse rivestite con film, 50 compresse - AIC: 033652013; 120 mg compresse a rilascio prolungato, 24 compresse - AIC: 033652025

Codice Pratica: N1B/2015/3014, N1B/2015/4776

Modifica Tipo IB C.I.z) Adeguamento degli stampati alla raccomandazione del PRAC a seguito della posizione del CMDh (seduta 20 - 22 luglio 2015) in accordo con il referral art. 20; adeguamento al test di leggibilità e al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1-3, 4.2-4.8, 5.2, 5.3, 6.1, 6.3-6.6, 7, 8 dell'RCP, 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.

Medicinale: QUETIAPINA SANDOZ GMBH 100mg, 200mg, 300mg compresse rivestite con film

Confezioni: Tutte - Codice AIC Medicinale: 040968

Procedura Europea n. DK/H/1527 /1-2/IB/25

Codice Pratica: C1B/2014/2687

Modifica tipo IB n. C.I.1.b - modifica stampati

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito di procedura di Referral art.30 (EMEA/H/A-30/1362), più aggiornamento dei testi al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi paragrafi 4.1-4.2, 4.4, 4.6-5.1, 5.3 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

T15ADD15662 (A pagamento).

**ISTITUTO CHIMICO INTERNAZIONALE  
DR. GIUSEPPE RENDE S.R.L.**

Sede legale: via Salaria n. 1240 - 00138 Roma  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n.  
00399680586 e n. 00880641006

*Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinali*

Titolare A.I.C.: Istituto Chimico Internazionale Dr. Giuseppe Rende S.r.l. - Via Salaria, 1240 - 00138 Roma.

Medicinale: CIPERUS

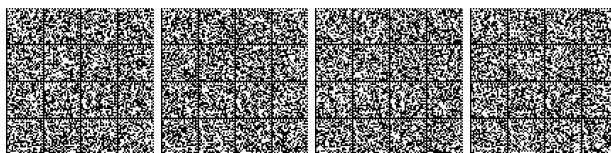
Confezione: «500 mg compresse rivestite con film» - 6 compresse; numero di AIC 037913023, classe A, prezzo Euro 6,79.

Confezione: «750 mg compresse rivestite con film» - 12 compresse; numero di AIC 037913035, classe A, prezzo Euro 18,43.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006, entreranno in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo a quello della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

L'amministratore unico  
Giorgio Rende

TS15ADD15644 (A pagamento).



**ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS**

Sede legale: 20 rue Diesel, 01630  
Saint Genis Pouilly, Francia  
Codice Fiscale: FR67441417110  
Partita IVA: FR67441417110

*Modifica stampati*

Codice Pratica: C1B/2015/1741 Procedura:  
FR/H/0286/001/IB/060

Specialità Medicinale: GLUSCAN - AIC n. 037149010  
Confezioni: 600 Mbq/ml soluz. iniettabile 1 flaconcino  
multidose da 10 ml

Titolare: Advanced Accelerator Applications (Cod. SIS 2905)

Variazione tipo IB - B.II.f.1.b).1: Estensione della shelf-life del prodotto finito a 12 ore dopo la fine della produzione

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 6.3 e 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e etichette di confezionamento primario e secondario) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Il legale rappresentante  
Philippe Dasse

TU15ADD445 (A pagamento).

**ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS**

Sede legale: 20 rue Diesel, 01630  
Saint Genis Pouilly, Francia  
Codice Fiscale: FR67441417110  
Partita IVA: FR67441417110

*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.*

Codice Pratica: C1A/2015/1627 Procedura:  
FR/H/0286/001/IA<sub>IN</sub>/059

Specialità Medicinale: GLUSCAN - AIC n. 037149010  
Confezioni: 600 Mbq/ml soluz. iniettabile 1 flaconcino  
multidose da 10 ml

Titolare: Advanced Accelerator Applications (Cod. SIS 2905)

Variazione tipo IA<sub>IN</sub> - B.III.1.a).1: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea per il Tetra-O-Acetyl-Mannose Triflate per preparazione radiofarmaceutiche da un fabbricante già approvato (Rotem Industrie LTD.)

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

Il legale rappresentante  
Philippe Dasse

TU15ADD447 (A pagamento).

**BAYER S.P.A.**

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

Titolare: Bayer S.p.A., viale Certosa, 130 - 20156 Milano  
Specialità medicinale: ADALAT

Confezioni: 20 mg compresse a rilascio modificato

Numero di AIC: 023316033

Codice Pratica: N1A/2015/2390

Grouping variazioni di Tipo IA:

B.I.b.2.a): Modifica della procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Modifiche minori ad una procedura di prova già approvata (sostanza attiva)

B.II.c.2.a): Modifica del metodo di prova di un eccipiente - Modifiche minori ad una procedura di prova approvata (eccipiente).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV15ADD432 (A pagamento).



**BAYER S.P.A.**

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

Titolare Bayer S.p.A., viale Certosa, 130 - 20156 Milano  
Specialità medicinale: ADALAT CRONO

Confezioni e numero di AIC:

20 mg compresse a rilascio modificato 14 compresse -  
AIC 027980034

30 mg compresse a rilascio modificato 14 compresse -  
AIC 027980010

60 mg compresse a rilascio modificato 14 compresse -  
AIC 027980022

20 mg compresse a rilascio modificato 28 compresse -  
AIC 027980046

30 mg compresse a rilascio modificato 28 compresse -  
AIC 027980059

60 mg compresse a rilascio modificato 28 compresse -  
AIC 027980061

Codice Pratica: N1A/2015/2447

Variazioni di Tipo IA:

- B.1.b.2.a) Modifica della procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Modifiche minori ad una procedura di prova già approvata (sostanza attiva)

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

TV15ADD433 (A pagamento).

**BAYER S.P.A.**

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

Titolare: Bayer S.p.A., con sede e domicilio legale in viale Certosa 130, 20156 (Milano) codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: ASPIRINA

“Rapida 500 mg compresse masticabili” 10 compresse  
AIC 004763379

“Rapida 500 mg compresse masticabili” 2 compresse  
AIC 004763417

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012  
Pratica n.ro N1B/2015/4259

Grouping of Variations Type: IB

IB B.II.b.3: Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

IB B.II.b.3: Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

IB B.II.b.3: Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV15ADD435 (A pagamento).

**BAYER S.P.A.**

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

Titolare: Bayer S.p.A. - Viale Certosa 130 - 20156 Milano

Specialità medicinale: CIPROXIN

Solution for infusion, 200mg/100ml - AIC 026664045

Solution for infusion, 400mg/200ml - AIC 026664058

Solution for infusion, 100mg/50ml - AIC 026664033

Procedura: FR/H/416/008-010/IA/033

Codice Pratica: C1A/2015/3495

Tipo IA - B.III.1 a)2: 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: certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato - da CEP R1-CEP 1998-102-Rev 04 a CEP R1-CEP 1998-102-Rev 05.

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

TV15ADD436 (A pagamento).

**TECNIGEN S.R.L.**

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

*Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali per uso umano*

Medicinale: RAMIPRIL TECNIGEN: “5 mg compresse”  
14 compresse divisibili - AIC n. 038323022 - Classe A - PP  
€ 2,69;”10 mg compresse” 28 compresse divisibili - AIC



n. 038323034 - Classe A - PP € 7,06. Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee, entrerà in vigore il giorno successivo a quello della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il legale rappresentante  
Jorge Vieira

TX15ADD450 (A pagamento).

**LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO  
A. SELLA S.R.L.**

Sede: via Vicenza, 67 - 36015 Schio (VI), Italia  
Codice Fiscale: 00161860242

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

Titolare AIC: Laboratorio Chimico Farmaceutico A. Sella S.r.l.

Medicinale: GLICEROLO SELLA supposte e soluzione rettale (AIC 029797), tutte le confezioni autorizzate; Codice pratica: N1A/2015/2571; Grouping: n.2 tipo IA – B.III.1.a).2: presentazione di CEP aggiornati di un produttore già approvato (da R0-CEP 2008-014-Rev 01 a R0-CEP 2008-014-Rev 02 e da R0-CEP 2008-014-Rev 02 a R1-CEP 2008-014-Rev 00).

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

Il rappresentante legale  
dott. Roberto Salvato

TX15ADD451 (A pagamento).

**CIPLA EUROPE NV**

Sede legale: Uitbreidingstraat 80, 2600 Anversa, Belgio

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

Titolare A.I.C.: Cipla Europe NV

Specialità medicinale: FEXOFENADINA CIPLA

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 043108

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

Cod. Pratica: C1A/2015/2989 - Procedura n. SE/H/1163/001-002/IA/002/G: tipo IAin, B.II.b.2.c).1 Sostituzione di un produttore responsabile del rilascio dei lotti

del prodotto finito: da Cipla (EU) Ltd, 1 Kingdom Street, Londra, W2 6BY, Regno Unito, a Cipla (EU) Ltd, 20 Balderton Street, Londra, W1K 6TL, Regno Unito; tipo IAin, B.II.b.2.c).1 Aggiunta di Cipla Europe NV, Uitbreidingstraat 80, 2600 Anversa, Belgio, quale sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito.

Specialità medicinale: LEVETIRACETAM CIPLA

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 043297

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

1) Cod. Pratica: C1B/2015/2696 - Procedura n. UK/H/5630/001-004/IB/002: tipo IB, B.II.f.1.b).1 Estensione del periodo di validità del prodotto finito: da 24 mesi a 36 mesi.

2) Cod. Pratica: C1B/2015/2700 - Procedura n. UK/H/5630/001-004/IB/003: tipo IB, A.2.b) Modifica della denominazione del medicinale in Regno Unito, Irlanda e Malta.

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 di tipo IB: dal giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore  
dott. Stefano Ceccarelli – Sagaem for life s.a.s.

TX15ADD453 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE  
DI ACQUE PUBBLICHE**

**REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA  
Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia  
residenziale pubblica  
Ufficio gestione demanio idrico**

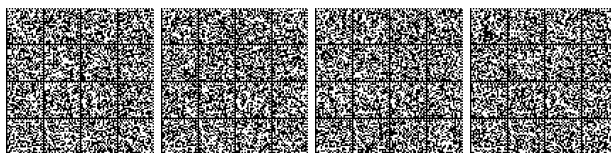
*Domanda per la variante alla subconcessione  
per la derivazione di acqua pubblica*

Con domanda 21/09/2015 la S.I.D. s.n.c. ha chiesto, a variante della subconcessione già assentita con il decreto 479/2014, di derivare dal canale Chenail, in località Pras-Bas del comune di Doues, dal 01/04 al 31/10 di ogni anno, mod. max. 1,1 e medi annui 0,583 ad uso elettrico, con restituzione dell'acqua nel medesimo canale, in località Coudrey.

Aosta, li 4/11/2015

Il dirigente  
ing. R. Maddalena

TC15ADF15501 (A pagamento).



**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**  
**Assessorato dei lavori pubblici**  
**Servizio territoriale opere idrauliche di Nuoro**

*Richiesta di concessione per la derivazione di acque pubbliche*

Si rende noto che la ditta Palmas Giovanni PLMGNN-74R28E387B, salvo i diritti di terzi, ha chiesto di derivare l/s 0,05 di acqua dalla sorg. Su Feneregu in località Sterrazzai in agro del Comune di Jerzu per uso irriguo. Il punto di presa è ubicato sul mappale 117 del F° 21 del Comune di Jerzu, in località Sterrazzai.

Nuoro, li 27 novembre 2015

Il direttore del servizio  
dott. ing. Salvatore Mereu

TU15ADF15502 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE**  
**Dipartimento IV - Servizio 2**

*Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica da pozzo*

Il Comune di Pomezia con domanda prot. 103497 del 28/07/2014 ha richiesto la concessione in oggetto per 1,4 l/s uso innaffiamento area a verde pubblico in via Alcide De Gasperi snc nel Comune di Pomezia.

La dirigente del servizio  
dott.ssa Maria Zagari

TU15ADF425 (A pagamento).

**PROVINCIA DI VITERBO**  
**Settore 08 Ambiente - Ufficio risorse idriche**

*Domanda per la concessione di derivazione di acqua da pozzo*

La Ditta STEFANUCCI FRANCESCO C.F. STFFN-C48P27L882X P.I. 00452160567 in data 02/11/2015 ha chiesto la concessione pluriennale per l'attingimento di acqua da pozzo 1 l/s 1,44 e da pozzo 2 l/s 1,66 in comune di VASANELLO località POGGIO PARADISO foglio 10 part 199 per uso irriguo.

Viterbo, li 01/12/2015

Il dirigente del settore  
dott.ssa Mara Ciambella

TU15ADF426 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE**  
**Dipartimento IV - Servizio 2**

*Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica - R.D. 1775/33, art. 7*

Con domanda in data 09/07/2015 prot. n. 103710 del 10/07/2015 la società A.S.D. La Mirage Sporting Club ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 4,0 l/sec., 5472 mc/anno per uso innaffiamento in Via del Baiardo n. 380 nel Comune di Roma.

La dirigente del servizio  
dott.ssa Maria Zagari

TU15ADF427 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE**  
**Dipartimento IV - Servizio 2**

*Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica da pozzo - Supercondominio Z26 Viale Città d'Europa*

Con domanda prot. n.106012 del 01/08/2014 il Supercondominio Z26 Viale Città d'Europa ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 1,5 l/s, uso innaffiamento.

La dirigente del servizio  
dott.ssa Maria Zagari

TU15ADF428 (A pagamento).

**PROVINCIA DI VITERBO**  
**Settore 08 Ambiente - Ufficio risorse idriche**

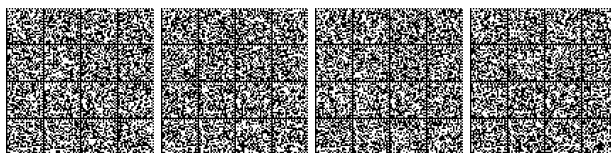
*Domanda per la concessione di derivazione di acqua da pozzo*

La Ditta AZ. AGR. CUZZOLI ALESSANDRO C.F. CZZLSN72C20B691L P.I. 1947750566 in data 22/06/2015 ha chiesto la concessione di l/s 2 di acqua da POZZO in comune di RONCIGLIONE località CAMPO MAGGIORE foglio 35 part 235 per uso irriguo.

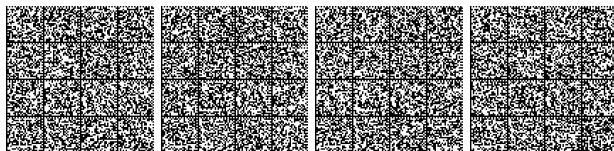
Viterbo, li 26/11/2015

Il dirigente del settore  
dott.ssa Mara Ciambella

TU15ADF429 (A pagamento).



*pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca*



## MODALITÀ PER LA VENDITA

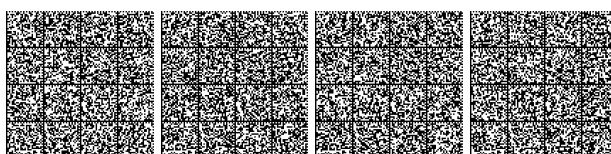
**La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:**

- **presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-8549866**
- **presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti [www.ipzs.it](http://www.ipzs.it) e [www.gazzettaufficiale.it](http://www.gazzettaufficiale.it).**

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

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.  
Vendita Gazzetta Ufficiale  
Via Salaria, 691  
00138 Roma  
fax: 06-8508-3466  
e-mail: [informazioni@gazzettaufficiale.it](mailto:informazioni@gazzettaufficiale.it)

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



**GAZZETTA UFFICIALE**  
  
 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)**

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

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

**CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO**

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

**PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI**

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

**PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI**

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

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II**

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

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

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

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

**RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI**

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

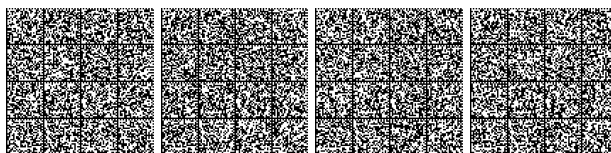
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

**RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO**

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



**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, 691 - 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](mailto: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](http://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**

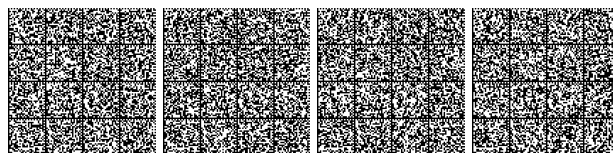
*Si informa che ai sensi dell'art. 1 comma 629 della legge 190 del 23.12.2014, e del decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 23.01.2015 in materia di split payment, nonché del decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 03.04.2013 n. 55 in materia di fatturazione elettronica 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".**





€ 4,06

