

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 24 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 | Altri annunci commerciali |
|---|--|
| Convocazioni di assemblea | FCA BANK S.P.A. Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'articolo 58 del D. Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 ("Testo Unico Bancario") contenente l'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice in materia di protezione dei dati personali") (T15AAB15923). Pag. 3 |
| DEPOSITO FRANCO DI SANREMO S.R.L. Convocazione di assemblea (TC15AAA15806). Pag. 2 | HAYWAVE SPV S.R.L. Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "TUB") (T15AAB15883). Pag. 3 |
| FIN-SARDA "FINANZIARIA SARDA" S.P.A. Convocazione di assemblea (T15AAA15929). Pag. 1 | MARTE SPV 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 ("Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (T15AAB15973). Pag. 7 |
| ICIR S.P.A. Convocazione di assemblea straordinaria dei soci (TS15AAA15872). Pag. 2 | MARTE SPV 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 ("Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (T15AAB15972). Pag. 5 |
| ISTITUTO FINANZIARIO PER L'INDUSTRIA EDILIZIA "FINANCE SUD" S.P.A. Convocazione di assemblea straordinaria (T15AAA15992). Pag. 1 | |
| NETTUNO GOLF S.R.L. Convocazione di assemblea (TS15AAA15824). Pag. 2 | |
| R.G.A. S.P.A. Convocazione di assemblea (T15AAA15969). Pag. 1 | |
| SVILUPPO IMPIANTI DI RISALITA E TURISTICI S.I.R.T. - MONTE PORA S.P.A. Convocazione di assemblea (T15AAA15918). Pag. 1 | |



ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TAR CAMPANIA – NAPOLI

Integrazione del contraddittorio (T15ABA15962). Pag. 18

TRIBUNALE CIVILE DI UDINE

Estratto di opposizione a decreto di usucapione speciale n. 5000-130/2010 (T15ABA15928) Pag. 16

TRIBUNALE DI MASSA

Notifica per pubblici proclami di sentenza (TC15A-BA15802). Pag. 19

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 5.11.2015 (T15ABA15895) Pag. 12

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositata il 30.11.2015 (T15ABA15896) Pag. 13

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 30.11.2015 (T15ABA15897) Pag. 13

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 30.11.2015 (T15ABA15898) Pag. 13

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 28.11.2015 (T15ABA15899) Pag. 14

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 30.11.2015 (T15ABA15900) Pag. 14

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 19.10.2015 (T15ABA15901) Pag. 15

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 5.11.2015 (T15ABA15902) Pag. 15

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 21.10.2015 (T15ABA15958) Pag. 16

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 30.11.2015 (T15ABA15957) Pag. 16

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 16.11.2015 (T15ABA15893) Pag. 12

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositata il 16.11.2015 (T15ABA15892) Pag. 11

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 19.10.2015 (T15ABA15894) Pag. 12

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami (T15ABA15904) Pag. 15

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami (T15ABA15961) Pag. 17

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami (T15ABA15905) Pag. 16

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami (T15ABA15891) Pag. 11

TRIBUNALE DI NAPOLI

Estratto ricorso ex art. 414 c.p.c. - R.G. n. 2752/2015 (T15ABA15964) Pag. 18

TRIBUNALE DI PALERMO

Atto di citazione per usucapione (TU15ABA476) Pag. 20

TRIBUNALE DI RIMINI

Estratto atto di citazione (TC15ABA15799) Pag. 19

TRIBUNALE DI RIMINI

Estratto atto di citazione (TC15ABA15800) Pag. 19

TRIBUNALE DI VELLETRI

Notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. (T15ABA15959) Pag. 17

TRIBUNALE DI VELLETRI

Ricorso per riconoscimento di fondo rustico (TS15A-BA15827) Pag. 20

TRIBUNALE DI VICENZA Volontaria giurisdizione

Notificazione per pubblici proclami - Procedimento n. 1017/2015 R.G. (T15ABA15970) Pag. 19

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione per integrazione del contraddittorio (T15ABA15960) Pag. 17



| Ammortamenti | Stato di graduazione |
|--|--|
| TRIBUNALE DI CALTANISSETTA <i>Ammortamento libretto al portatore (T15ABC15968) Pag. 21</i> | SUCCESSIONE DI DAL TIO ROBERTO <i>Stato di graduazione (TC15ABN15803) Pag. 23</i> |
| TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento polizze di pegno (T15ABC15980) . . . Pag. 21</i> | Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta |
| TRIBUNALE DI NUORO <i>Ammortamento cambiario (T15ABC15887) Pag. 20</i> | |
| TRIBUNALE DI PAOLA <i>Ammortamento certificato di deposito (T15ABC15914) Pag. 21</i> | TRIBUNALE DI TORINO <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T15A-BR15913) Pag. 23</i> TRIBUNALE DI VERBANIA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (T15A-BR15983) Pag. 23</i> |
| Eredità | Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione |
| TRIBUNALE CIVILE DI FERMO <i>Eredità giacente di Lanfranchi Silvio – N. 23/09 V.G. (TC15ABH15801) Pag. 22</i> | CONCERTIE COGOLO S.P.A. <i>Deposito piano di riparto finale (T15ABS15991) Pag. 23</i> |
| TRIBUNALE DI BOLZANO <i>Eredità giacente della Signora Gays' Ka Rayisa - R.G. 3208/2015 (TC15ABH15804) Pag. 22</i> | ALTRI ANNUNZI |
| TRIBUNALE DI PERUGIA <i>Nomina curatore di eredità giacente (T15ABH15912) Pag. 21</i> | |
| TRIBUNALE DI TRANI <i>Avviso di rettifica (T15ABH15971) Pag. 22</i> | Varie |
| TRIBUNALE DI TRANI <i>Nomina curatore eredità giacente di Laurino Laura (T15ABH15965) Pag. 21</i> | |
| TRIBUNALE DI TRANI <i>Nomina curatore eredità giacente di Rastoni Michele (T15ABH15967) Pag. 21</i> | GRANAROLO S.P.A. <i>Autorizzazione alla custodia, conservazione ed utilizzo di gas tossico (T15ADA15982) Pag. 24</i> |
| TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Cedrati Ugo Adolfo (TC15ABH15805) Pag. 22</i> | Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici |
| TRIBUNALE ORDINARIO DI TRIESTE <i>Nomina curatore eredità giacente - Ruolo vol. 3328/2015 (T15ABH15926) Pag. 21</i> | |
| Riconoscimenti di proprietà | A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI-UNITE S.R.L. <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. (T15ADD15932) Pag. 37</i> ABC FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD15911) Pag. 32</i> |
| CORTE D'APPELLO DI TRIESTE <i>Acquisto per usucapione (T15ABM15993) Pag. 22</i> | ACTAVIS GROUP PTC EHF <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T15ADD15890) Pag. 30</i> |



ACTAVIS GROUP PTC EHF.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD15885) Pag. 28

AESCULAPIUS FARMACEUTICI S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n.219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (T15ADD15941) Pag. 39

ALK-ABELLO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD15974). Pag. 46

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD15875) Pag. 25

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD15977). Pag. 46

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale DONEPEZIL AUROBINDO (T15ADD15915). Pag. 33

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare del 14/12/2015 n. AIFA/V&A/P/127439 (T15ADD15989). Pag. 50

BAXTER 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 712/2012 (T15ADD15865) Pag. 24

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. (T15ADD15870) Pag. 51

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. (T15ADD15871) Pag. 52

BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e Regolamento n.1234/2008 e s.m.i. (T15ADD15933). Pag. 38

BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB Stockholm (Svezia)

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e successive modificazioni. (T15ADD15907) Pag. 31

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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. (T15ADD15981). Pag. 47

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 UE n. 712/2012 (T15ADD15925). Pag. 35

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD15877) Pag. 26

CHEMI S.P.A.

Comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD15944) Pag. 40

CRIOSALENTO S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (T15ADD15956). Pag. 45

DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m. e del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD15816) Pag. 51

DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/123074 del 1/12/2015 (T15ADD15817). Pag. 51

EG S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (T15ADD15889) Pag. 30



| | |
|--|---|
| <p>EPIFARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD15940).....</i> Pag. 39</p> <p>EPIFARMA S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T15ADD15990).....</i> Pag. 50</p> <p>EPIFARMA S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD15952).....</i> Pag. 44</p> <p>ESSETI FARMACEUTICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare (T15ADD15927).....</i> Pag. 36</p> <p>ESSEX ITALIA S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ALTOSONE (TX15ADD474).....</i> Pag. 54</p> <p>FG S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD15947).....</i> Pag. 42</p> <p>FG S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD15954).....</i> Pag. 44</p> <p>GENZYME EUROPE B.V. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD15876).....</i> Pag. 25</p> <p>GIULIANI 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) 1084/2003 (T15ADD15921).....</i> Pag. 34</p> <p>GUERBET <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (T15ADD15908).....</i> Pag. 31</p> <p>GUERBET <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (T15ADD15909).....</i> Pag. 31</p> <p>IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE N. 1234/2008 come modificato dal Regolamento UE 712/2012. (T15ADD15924).....</i> Pag. 35</p> | <p>IPSO PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD15955).....</i> Pag. 44</p> <p>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. (T15ADD15938).....</i> Pag. 39</p> <p>ITALFARMACO S.P.A. <i>Avviso di rettifica relativo alla specialità medicinale FENTALGON (T15ADD15937).....</i> Pag. 39</p> <p>JANSSEN-CILAG S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD15880).....</i> Pag. 26</p> <p>JANSSEN-CILAG S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD15886).....</i> Pag. 29</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. (TX15ADD466).....</i> Pag. 54</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. (TX15ADD459).....</i> Pag. 53</p> <p>LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. 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 D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD15934).....</i> Pag. 38</p> <p>MDM S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento 1234/2008/CE) e s.m.i. (T15ADD15939).....</i> Pag. 39</p> <p>MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T15ADD15917).....</i> Pag. 33</p> <p>MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX15ADD457).....</i> Pag. 52</p> |
|--|---|



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

Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/122655 del 1/12/2015 ed integrazione (T15ADD15945) Pag. 41

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD15920). Pag. 34

PENSA PHARMA S.P.A.

Riduzioni dei prezzi al pubblico di specialità medicinale per uso umano (T15ADD15976) Pag. 46

PFIZER ITALIA S.R.L.

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. (T15ADD15949) Pag. 42

PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15948) Pag. 42

PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15946) Pag. 41

PHARMABER S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T15ADD15888) Pag. 29

PHARMACARE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD15963) Pag. 45

PHARMEG S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD15943) Pag. 40

POLIFARMA BENESSERE S.R.L.

Estratto Comunicazione notifica regolare UVA n. 127533 del 15.12.2015 (T15ADD15879) Pag. 26

POOL PHARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 e Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T15ADD15975) Pag. 46

RATIOPHARM GMBH

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 (T15ADD15985) Pag. 48

ROCHE 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. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012. (TX15ADD461) Pag. 53

S.F. GROUP S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD15930). Pag. 36

S.F. GROUP S.R.L.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (T15ADD15950) Pag. 43

SANOFI 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. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD15919) Pag. 33

SANOFI 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. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD15884) Pag. 27

SAVOMA MEDICINALI S.P.A.

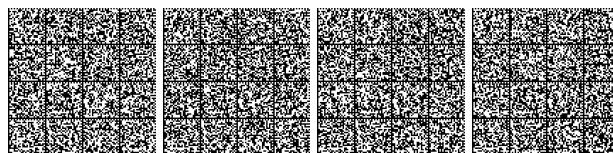
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX15ADD465) Pag. 53

SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15953) Pag. 44

SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15931) Pag. 37



SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15942) Pag. 40

SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15951) Pag. 43

SO.SE.PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD15916) Pag. 33

SO.SE.PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione notifica esito regolare ufficio V&A (T15ADD15906) Pag. 30

SO.SE.PHARM S.R.L.

Comunicazione riduzione prezzi al pubblico di medicinali in Classe A (T15ADD15922) Pag. 35

SO.SE.PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione notifica esito regolare ufficio V&A (T15ADD15910) Pag. 32

SOFAR S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i. (T15ADD15936) Pag. 38

SOL S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD15978) Pag. 47

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD15987) Pag. 49

TEVA 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 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD15986) Pag. 49

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD15988) Pag. 50

TEVA 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 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD15984) Pag. 48

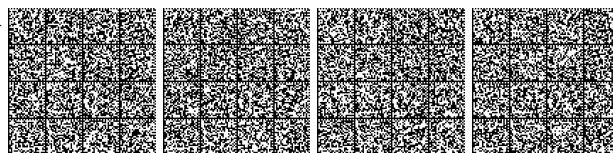
ZAMBON ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD15881) Pag. 27

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA

Avviso di sospensione del notaio dott.ssa Ghidoni Paola (TC15ADN15807) Pag. 54





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

SVILUPPO IMPIANTI DI RISALITA E TURISTICI S.I.R.T. - MONTE PORÀ S.P.A.

Sede: Castione d'Adda - loc. Malga alta di Porà
Capitale sociale: € 623.056,00 (sott. e vers.)

Registro delle imprese: Bergamo n. 00732320163

R.E.A.: Bergamo n. 169048

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00732320163

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti sono convocati in Milano via Besana 6, presso lo studio dell'Amministratore Unico dott. Giorgio Razza, in prima adunanza il 27 gennaio 2016 alle ore 9 e, occorrendo, in seconda il 28 gennaio 2016 alle ore 18, per deliberare sul seguente Ordine del giorno:

“Argomenti di cui all'art. 2364 C.C., in particolare: approvazione Bilancio 30/9/2015 con Nota Integrativa”

Per l'intervento in Assemblea varranno le disposizioni di Legge e di Statuto.

L'art. 12 co. 34 e seguenti dello Statuto ammette il voto per corrispondenza, sotto la disciplina ivi descritta. Le schede di voto, contenenti l'integrale testo delle proposte di delibera, verranno separatamente inviate al domicilio dei soci che hanno richiesto di esercitare tale modalità di voto.

Castione, 15 dicembre 2015

S.I.R.T. - Monte Porà S.p.A. - L'amministratore unico
Giorgio Razza

T15AAA15918 (A pagamento).

FIN-SARDA “FINANZIARIA SARDA” S.P.A.

Iscritta alla Banca D'Italia n.10944

Sede legale: Corso Vittorio Emanuele, 92 - Cagliari

Capitale sociale: € 2.000.000,08 i.v.

Registro delle imprese: Cagliari

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00142340926

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea straordinaria il giorno 12 gennaio 2016 h.21.30 presso la sede sociale ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 13 gennaio 2016 h.10.00, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1) Proposta modifiche statutarie in conformità delle disposizioni del D.Lgs. 385/93, quali modifiche art. 4 e art. 21 ultimo cpv, e rimozione di ogni riferimento all'Amministratore Unico, proroga della durata al 31/12/2050, modifiche dell'art. 19 e dell'art. 26.

2) Varie ed eventuali

Le azioni dovranno essere depositate presso la sede sociale nei termini di legge.

Il presidente
Giuseppe Canalis

T15AAA15929 (A pagamento).

R.G.A. S.P.A.

Sede legale: piazza Nicola Amore, 14 - Napoli

Capitale sociale: euro 1.100.000,00 i.v.

Registro delle imprese: 06588990637 - Napoli

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06588990637

Convocazione di assemblea

E' convocata l'assemblea straordinaria degli azionisti della RGA S.P.A. per il giorno 18 gennaio 2016 alle ore 18,00 in Napoli presso lo Studio Maraniello in Piazza Nicola Amore n. 14/a, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- Cessione parziale diritto di abitazione immobile Minturno;

- Varie ed eventuali.

Per l'intervento in assemblea valgono le norme di legge e di statuto.

Napoli, li 17 dicembre 2015

L'amministratore unico
Riccardo Lama

T15AAA15969 (A pagamento).

ISTITUTO FINANZIARIO PER L'INDUSTRIA EDILIZIA “FINANCE SUD” S.P.A.

Sede legale: piazzetta Guastalla n. 11 - Milano

Capitale sociale: Euro 600.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 03753990260

R.E.A.: Milano n. 1714759

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03753990260

Convocazione di assemblea straordinaria

I Signori Soci, i Signori Amministratori ed i Signori Sindaci della Società “Finance Sud” S.p.A. sono convocati in Assemblea Straordinaria in Palermo, Via Giorgio Castriota n. 9, presso lo Studio del Notaio Enrico Maccarone, il 19 gennaio 2016, martedì, alle ore 12:00, in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione, il giorno 09 febbraio 2016, martedì, stessi luogo ed ora, per deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1. Adeguamento dell'oggetto sociale (art. 4 dello statuto sociale), con eliminazione di ogni riferimento ad attività riservate ai sensi di legge, e modifica della denominazione sociale (art. 1 dello statuto sociale), in ottemperanza alle disposizioni di legge e di regolamento in materia di Inter-



mediari Finanziari che non intendono iscriversi nel nuovo Elenco Generale degli Intermediari Finanziari ex art. 106 del Dlgs. 385/1993 (T.U.B.).

2. Adozione del nuovo testo degli articoli 1 e 4 dello statuto sociale, conseguenti alle delibere di cui ai punti precedenti.

3. Cancellazione dall'Elenco Generale degli Intermediari Finanziari ex art. 106 del Dlgs. 385/1993 (T.U.B.) e scioglimento convenzione CONSAP - portale SCIPAFI - di cui al Decreto MEF n. 95 del 19/05/2014.

Deposito delle azioni, a norma di legge e di statuto, presso la sede sociale.

Milano, lì 15 dicembre 2015

Per il consiglio di amministrazione - Il vice presidente
dott. Augusto Nobili

T15AAA15992 (A pagamento).

DEPOSITO FRANCO DI SANREMO S.R.L.

Sede legale: corso Nazario Sauro n. 36 - Sanremo (IM)

Capitale sociale: euro 60.000,00

Registro delle imprese: Registro delle imprese: Imperia

R.E.A. della C.C.I.A.A. di Imperia al n. 3806

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00248130080

Convocazione di assemblea

I signori soci sono convocati in assemblea ordinaria in prima convocazione il 21 gennaio 2016 alle ore 15,00 in Sanremo (IM) Corso Nazario Sauro n. 36, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 22 gennaio 2016 stesso luogo ed ora, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Bilancio chiuso al 30 settembre 2015, nota integrativa e relazione sulla gestione;
2. Provvedimenti relativi, compensi Amministratore.

Sanremo, 14 dicembre 2015

L'amministratore unico
Fernando Amerio

TC15AAA15806 (A pagamento).

NETTUNO GOLF S.R.L.

in liquidazione

Sede: via Pietro della Valle n. 1 - Roma

Capitale sociale: Euro 1.109.158,00 int. vers.

Registro delle imprese: Roma n. 08131690581

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 08131690581

e n. 01967491000

Convocazione di assemblea

I soci sono convocati in Roma Via Pietro della Valle n. 1, il 14 gennaio 2016 alle ore 15.00, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Conferimento mandato a vendere patrimonio immobiliare;
2. Determinazione compenso Liquidatore.

Roma, 14 dicembre 2015

Nettuno Golf S.r.l. in liquidazione - Il liquidatore
Oreste Braga

TS15AAA15824 (A pagamento).

ICIR S.P.A.

Sede legale: via Sistina, 121 - Roma

Registro delle imprese: Roma n. 09954461001

Convocazione di assemblea straordinaria dei soci

I signori soci sono convocati all'assemblea da tenersi in Roma, via Giuseppe Pisanelli n° 4 presso lo Studio del Notaio Francesca Romana Perrini il giorno 11 gennaio 2016 alle ore 9,30 e non ricorrendo il numero legale in seconda convocazione il giorno 12 gennaio 2016 stesso luogo alle ore 9,30 per deliberare in merito al seguente

Ordine del giorno:

1. Verifica requisiti mantenimento iscrizione Banca D'Italia ex art. 106;
2. Modifica oggetto sociale;
3. Dimissioni amministratore unico;
4. Revoca procura signora Conca Maria Concetta;
5. Eventuale messa in liquidazione della Società;
6. Varie ed eventuali.

I documenti utili per la discussione e trattazione dell'ordine del giorno sono depositati presso la sede sociale e presso gli uffici della società. I Soci hanno diritto di consultazione e di chiederne copia.

L'estrazione, produzione ed invio delle copie al domicilio del Socio è gratuito. Per ogni occorrenza in merito i Signori Soci sono invitati a contattare gli Uffici amministrativi della Società.

Roma, 21 dicembre 2015

ICIR S.p.A. -
L'amministratore unico
Paolo Sanna

TS15AAA15872 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

HAYWAVE SPV S.R.L.

Società a socio unico

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 29 aprile 2011

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

Registro delle imprese: Milano n. 08455640964

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08455640964

Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "TUB")

Haywave SPV S.r.l. comunica che, nel contesto di un'operazione di cartolarizzazione da realizzarsi mediante l'emissione da parte della stessa Haywave SPV S.r.l. di titoli ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 5 della Legge sulla Cartolarizzazione (i "Titoli"), in data 15 dicembre 2015 ha concluso con Banca IMI S.p.A. (il "Cedente") un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del TUB (il "Contratto di Cessione").

In virtù del Contratto di Cessione, il Cedente ha ceduto e Haywave SPV S.r.l. ha acquistato dal Cedente, pro soluto, con effetto a decorrere dalla data del 15 dicembre 2015, tutti i crediti di titolarità del Cedente e tutti gli altri diritti derivanti al Cedente dai crediti oggetto del Contratto di Cessione (ivi inclusi a titolo esemplificativo le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, le cessioni in garanzia, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti crediti) (i "Crediti") che alla data di sottoscrizione del Contratto di Cessione rispettavano i seguenti criteri:

1. sono denominati in euro;
2. sono garantiti, tra l'altro, da ipoteche su beni immobili situati in Italia; e
3. sono disciplinati dalla legge italiana;
4. derivano da un contratto di finanziamento sottoscritto in data 13 giugno 2014 (come modificato in data 5 agosto 2014 e 14 dicembre 2014) tra Banca IMI S.p.A. e CORDEA SAVILLS SGR S.p.A. in qualità di società di gestione del e a favore di, C1 INVESTMENT FUND FONDO COMUNE DI INVESTIMENTO IMMOBILIARE DI TIPO CHIUSO (il "Contratto di Finanziamento");

5. derivano da "Linee Term" a valere sul Contratto di Finanziamento di importo almeno pari a Euro 10.000.000 ciascuna, che sono state oggetto di integrale erogazione da parte di Banca IMI S.p.A. in data 5 agosto 2014, in data 30 ottobre 2014, e in data 3 febbraio 2015;

6. prevedono un tasso di interesse variabile, con un margine sul tasso base pari a 4,5% p.a.; e

7. prevedono un rimborso rateale su base semestrale al 31 luglio e al 31 gennaio di ciascun anno;

8. non presentano rate di rimborso scadute e non pagate; e

9. prevedono una data di rimborso finale coincidente con il 31 dicembre 2019, e

10. non derivano da "Linee Term" a valere sul Contratto di Finanziamento denominate "Facility A2", "Facility B2" e "Facility C2" che, pertanto, restano di esclusiva titolarità del Cedente.

In relazione ai Crediti ceduti, si precisa che il debitore ceduto dovrà continuare a corrispondere quanto dovuto ai sensi del Contratto di Finanziamento secondo i termini e le condizioni di cui al medesimo Contratto di Finanziamento.

I Crediti, in ragione del fatto che saranno acquistati da Haywave SPV S.r.l. con i proventi derivanti dall'emissione dei Titoli e del fatto che le somme percepite dall'emissione dei Titoli saranno destinate in via esclusiva da Haywave SPV S.r.l. al soddisfacimento dei diritti incorporati nei Titoli, emessi per finanziare l'acquisto dei Crediti, costituiranno un unico patrimonio separato - denominato "Patrimonio Separato No.4" - ai sensi e per gli effetti dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione.

Haywave SPV S.r.l. ha conferito incarico a Zenith Service S.p.A., ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e di pagamento, proceda alla gestione, all'incasso e all'eventuale recupero delle somme dovute.

Milano, 17 dicembre 2015

Haywave SPV S.r.l. - L'amministratore unico
dott. Marco Grimaldi

T15AAB15883 (A pagamento).

FCA BANK S.P.A.

*Iscritta all'Albo delle Banche al n. 5764
Capogruppo del Gruppo Bancario FCA Bank*

Sede legale: corso Agnelli, 200 - Torino

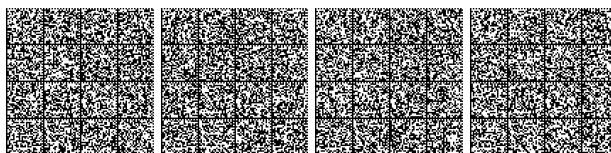
Capitale sociale: € 700.000.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Torino n. 08349560014

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08349560014

Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'articolo 58 del D. Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 ("Testo Unico Bancario") contenente l'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice in materia di protezione dei dati personali")

FCA BANK S.p.A. ("FCA BANK") comunica che, in forza di un contratto di cessione di rapporti giuridici individuabili "in blocco" ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 58 del D. Lgs. n. 385/93 e s.m.i. ("Testo Unico Bancario" o "T.U.B."), concluso in data 30 novembre 2015, con effetto a far data dal 1° dicembre 2015 ha acquistato pro soluto dalla Società



FERRARI FINANCIAL SERVICES S.p.A. con sede legale in Modena Via Emilia Est n. 1163 (la "Cedente" o anche "FFS") una serie di contratti di leasing, contratti di finanziamento di servizi, contratti di finanziamento per l'acquisto di veicoli nonché di crediti (di seguito, per intenderli congiuntamente, i "Rapporti Giuridici") che alla data del 13 novembre 2015 presentavano le seguenti caratteristiche:

1) i clienti controparti dei Rapporti Giuridici sono persone fisiche o giuridiche e non sono enti pubblici e comunque non fanno parte della Pubblica Amministrazione;

2) i Rapporti Giuridici hanno ad oggetto o comunque si riferiscono a veicoli di marca Ferrari e Maserati;

3) i Rapporti Giuridici hanno almeno un canone e/o una rata periodica con scadenza successiva al 1° dicembre 2015 o un importo a credito scaduto ed ancora da incassare successivamente a tale data;

4) i crediti derivano dai Rapporti Giuridici risolti dalla Cedente per inadempimento dei clienti e risultano scaduti ed insoluti alla data del 1° dicembre 2015.

Unitamente ai predetti Rapporti Giuridici sono stati altresì trasferiti a FCA BANK, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'art. 58, c. 3, del T.U.B., le trascrizioni nei pubblici registri degli atti di acquisto dei veicoli oggetto dei contratti di leasing nonché tutti gli altri diritti ed obblighi derivanti alla Cedente dai predetti Rapporti Giuridici, ivi incluse a titolo esemplificativo le garanzie ipotecarie sui veicoli finanziati, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, obbligo, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente agli stessi.

I debitori ceduti e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione presso la sede legale di FCA BANK, dalle ore 9.00 alle ore 17.00 di ogni giorno lavorativo bancario.

Ai sensi dell'art. 13 del Codice in materia di protezione dei dati personali (il "Codice") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18.1.2007 (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007), i debitori ceduti e i rispettivi eventuali garanti, successori ed aventi causa (gli "Interessati") vengono informati di quanto segue.

La cessione da FFS a FCA BANK ha comportato necessariamente il trasferimento dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - relativi agli Interessati e contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Rapporti Giuridici ceduti (i "Dati Personali").

Non verranno trattati dati "sensibili", ovvero 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).

I Dati Personali saranno trattati nell'ambito della normale attività dei titolari del trattamento e precisamente, per quanto riguarda FCA BANK: (i) per finalità connesse e strumentali alla gestione dei Rapporti Giuridici oggetto

di cessione; (ii) finalità connesse agli obblighi previsti da leggi (ad es. quello di identificazione della clientela e conservazione dei relativi dati, previsto dalla normativa anti-riciclaggio o quello di segnalazione dei dati alla Centrale Rischi della Banca d'Italia), da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo; (iii) finalità connesse alla gestione e al recupero dei crediti nascenti dai Rapporti Giuridici ceduti e (iv) per finalità connesse all'effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata di tali crediti nonché per l'esecuzione degli obblighi nascenti dai Rapporti Giuridici ceduti, anche mediante comunicazione dei Dati Personali a Sistemi di Informazioni Creditizie secondo la specifica informativa già resa agli Interessati in sede di stipula dei contratti ceduti.

In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei Dati Personali avverrà 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 Personali stessi.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati esclusivamente per dette finalità a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità che ne abbiano titolo, a revisori dei conti, consulenti e professionisti, 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.

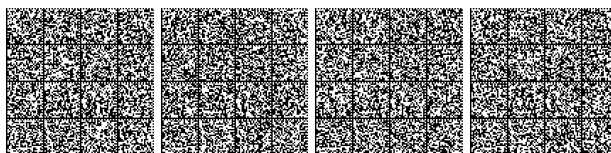
L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso la sede legale di FCA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

Informiamo inoltre che l'art. 7 del Codice attribuisce agli Interessati specifici diritti (fra gli altri, quali il diritto di conoscere l'origine, le finalità e modalità del trattamento dei propri Dati Personali, di chiederne l'aggiornamento, la rettifica o integrazione, ovvero la cancellazione o il blocco ove trattati in violazione di legge, o ancora di opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi).

Tali diritti sono esercitabili mediante comunicazione scritta da inviarsi a FCA BANK presso la sede legale suindicata.

FCA Bank S.p.A. - Legale rappresentante
dott. Giacomo Carelli

T15AAB15923 (A pagamento).



MARTE SPV S.R.L.*Società Unipersonale*

Sede legale: via V. Alfieri, 1 -

31015 Conegliano (TV) - Italia

Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 04634710265

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04634710265

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 ("Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007

Marte SPV S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che in data 17 dicembre 2015 ha concluso con Agos Ducato S.p.A. (il "Cedente") un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario derivanti da contratti di credito al consumo per l'acquisto di beni e/o servizi e/o dei contratti di credito personale (il "Contratto di Cessione"), in virtù del quale l'Acquirente ha acquistato pro soluto dal Cedente tutti i crediti per capitale, interessi di qualunque tipo e natura, spese ed ogni altro accessorio, comunque dovuti per legge o in base al rapporto da cui origina il credito, sue successive modifiche, integrazioni (collettivamente, i "Crediti"), con ogni pattuizione relativa, ivi compresi atti di accollo o espromissione, con ogni garanzia di qualunque tipo, vantati da Agos Ducato S.p.A. nei confronti dei relativi obbligati, purché detti Crediti, alla data del 30 novembre 2015, soddisfacevano i seguenti criteri:

a) traggano origine da rapporti di credito al consumo finalizzati all'acquisto di determinati beni e/o servizi oppure rapporti di credito personale oppure ancora rapporti di credito di tipo revolving (con o senza emissione di carta di credito ad essi accessoria), in ciascun caso sottoscritti da Agos Ducato S.p.A. (anche sotto la precedente denominazione sociale di Agos S.p.A.) oppure da Ducato S.p.A. (antecedentemente alla fusione per incorporazione in Agos S.p.A.) oppure ancora Crédit Lift S.p.A. Società Finanziaria (successivamente fusa per incorporazione in Agos Ducato S.p.A.), nel periodo compreso tra il 22 giugno 1988 (incluso) e il 31 gennaio 2014 (incluso), con espressa esclusione, a scopo di chiarezza, (i) dei rapporti di credito garantiti dalla (o che comunque prevedano la) cessione del quinto dello stipendio ovvero che prevedano una delegazione per il pagamento di parte dello stipendio del debitore in favore del finanziatore, (ii) dei rapporti di leasing o locazione finanziaria, e (iii) dei rapporti di mutuo ipotecario;

b) siano vantati nei confronti di almeno una persona fisica residente in Italia oppure nella Repubblica di San Marino al momento della sottoscrizione dei relativi contratti di credito;

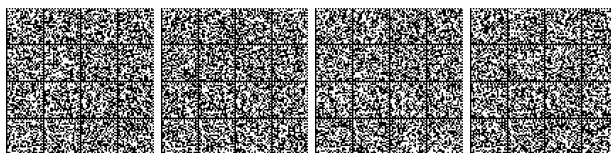
c) (1) sia stata dichiarata da parte di Agos Ducato S.p.A. la decadenza del debitore dei Crediti dal beneficio del termine, ovvero il relativo debitore - alle scadenze pattuite per il rimborso del capitale - sia stato costituito in mora da Agos Ducato S.p.A. per il mancato pagamento dei Crediti medesimi, (i) entro il 30 novembre 2014 (incluso) oppure (ii), qualora derivanti da contratti di credito originariamente concessi da Crédit Lift S.p.A. - Società Finanziaria, entro il 31 agosto 2015 (incluso), ovvero (2) pur non rientrando tra i crediti di cui al punto (1) che precede, si tratti di crediti (A) in relazione ai quali entro il 30 novembre 2015 sia stata dichiarata da parte di Agos Ducato S.p.A. la decadenza del debitore dal beneficio del termine, ovvero il relativo debitore - alle scadenze pattuite per il rimborso del capitale - sia stato costituito in mora da Agos Ducato S.p.A. per il mancato pagamento degli stessi e (B) che siano vantati da Agos Ducato S.p.A. nei confronti del medesimo debitore di uno o più altri crediti che rientrino invece tra quelli indicati al punto (1) che precede, ovvero (3) pur non rientrando tra i crediti di cui ai punti (1) e (2) che precedono, si tratti di crediti (A) in relazione ai quali entro il 30 novembre 2015 sia stata dichiarata da parte di Agos Ducato S.p.A. la decadenza del debitore dei Crediti dal beneficio del termine, ovvero il relativo debitore - alle scadenze pattuite per il rimborso del capitale - sia stato costituito in mora da Agos Ducato S.p.A. per il mancato pagamento dei Crediti medesimi e (B) che siano vantati da Agos Ducato S.p.A. nei confronti di un soggetto che sia altresì debitore di crediti vantati da Sunrise S.r.l. (in quanto a quest'ultima ceduti nell'ambito della cartolarizzazione dalla stessa realizzata nell'anno 2009, come da avvisi di cessione pubblicati nella Parte II delle seguenti Gazzette Ufficiali: GU n. 113 del 1 ottobre 2009; GU n. 135 del 21 novembre 2009; GU n. 22 del 20 febbraio 2010; GU n. 59 del 20 maggio 2010; GU n. 97 del 17 agosto 2010; GU n. 139 del 23 novembre 2010; GU n. 22 del 24 febbraio 2011; GU n. 58 del 21 maggio 2011; GU n. 97 del 23 Agosto 2011; GU n. 136 del 24 novembre 2011; GU n. 21 del 18 febbraio 2012; GU n. 61 del 24 maggio 2012 e GU n. 99 del 23 agosto 2012, ovvero nell'ambito della cartolarizzazione realizzata nell'anno 2012, come da avvisi di cessione pubblicati nelle seguenti Gazzette Ufficiali: GU n. 16 del 7 febbraio 2012; GU n. 99 del 23 agosto 2012; GU n. 137 del 22 novembre 2012; GU n. 20 del 16 febbraio 2013; GU n. 58 del 18 maggio 2013; GU n. 96 del 17 agosto 2013; GU n. 135 del 16 novembre 2013; GU n. 21 del 18 febbraio 2014 e GU n. 57 del 15 maggio 2014) rispetto ai quali sia stata dichiarata dalla stessa Sunrise S.r.l. (agendo tramite Agos Ducato S.p.A., quale servicer) la decadenza dal beneficio del termine entro la data di cui al punto (1)(i) ovvero di cui al punto (1)(ii) che precede;

d) siano denominati in Euro;

e) i relativi contratti di credito siano regolati dalla legge italiana;

f) i relativi contratti di credito non richiedano la prestazione del consenso, da parte del debitore, alla cessione dei Crediti da essi derivanti;

g) (1) in relazione a tali crediti siano intervenuti accordi transattivi tra Agos Ducato S.p.A. e il relativo debitore nell'ambito dei quali siano stati emessi titoli o effetti cambiari in favore di Agos Ducato S.p.A. ovvero (2) pur non



rientrando tra i crediti di cui al punto (1) che precede, siano vantati da Agos Ducato S.p.A. nei confronti del medesimo debitore di uno o più altri crediti che rientrino invece tra quelli indicati al punto (1) che precede ovvero (3), pur non rientrando tra i crediti di cui ai punti (1) e (2) che precedono, siano vantati da Agos Ducato S.p.A. nei confronti di un soggetto che sia altresì debitore di crediti vantati da Sunrise S.r.l. (in quanto a quest'ultima ceduti nell'ambito della cartolarizzazione dalla stessa realizzata nell'anno 2009, come da avvisi di cessione pubblicati nella Parte II delle seguenti Gazzette Ufficiali: GU n. 113 del 1 ottobre 2009; GU n. 135 del 21 novembre 2009; GU n. 22 del 20 febbraio 2010; GU n. 59 del 20 maggio 2010; GU n. 97 del 17 agosto 2010; GU n. 139 del 23 novembre 2010; GU n. 22 del 24 febbraio 2011; GU n. 58 del 21 maggio 2011; GU n. 97 del 23 Agosto 2011; GU n. 136 del 24 novembre 2011; GU n. 21 del 18 febbraio 2012; GU n. 61 del 24 maggio 2012 e GU n. 99 del 23 agosto 2012, ovvero nell'ambito della cartolarizzazione realizzata nell'anno 2012, come da avvisi di cessione pubblicati nelle seguenti Gazzette Ufficiali: GU n. 16 del 7 febbraio 2012; GU n. 99 del 23 agosto 2012; GU n. 137 del 22 novembre 2012; GU n. 20 del 16 febbraio 2013; GU n. 58 del 18 maggio 2013; GU n. 96 del 17 agosto 2013; GU n. 135 del 16 novembre 2013; GU n. 21 del 18 febbraio 2014 e GU n. 57 del 15 maggio 2014) in relazione ai quali siano stati emessi, nell'ambito di accordi transattivi con il debitore medesimo, titoli o effetti cambiari in favore di Sunrise S.r.l..

Ancorché rispondenti, al 30 novembre 2015, ai criteri sopra indicati, si intendono espressamente esclusi dal portafoglio dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione e quindi dal trasferimento all'Acquirente, i crediti per i quali, alla medesima data, sussisteva anche una soltanto delle seguenti ragioni di esclusione:

(i) siano vantati nei confronti di soggetti deceduti entro la data del 30 novembre 2015;

(ii) siano vantati nei confronti di soggetti che siano stati riconosciuti come incapaci di intendere e di volere o comunque come legalmente incapaci di contrattare al momento della stipulazione dei relativi contratti di credito entro la data del 30 novembre 2015;

(iii) siano vantati nei confronti di soggetti la cui residenza risulti trasferita fuori dall'Italia ovvero dalla Repubblica di San Marino entro la data del 30 novembre 2015;

(iv) siano vantati nei confronti di soggetti sottoposti a procedure concorsuali nell'ambito delle quali Agos Ducato S.p.A. abbia perfezionato la propria insinuazione al passivo e/o nel cui contesto Agos Ducato S.p.A. sia stata convenuta in giudizio in revocatoria fallimentare entro la data del 30 novembre 2015;

(v) derivino da operazioni di credito realizzate in "pool" con altri istituti di credito;

(vi) siano oggetto di accordi transattivi vincolanti per Agos Ducato S.p.A., intervenuti e integralmente adempiuti da parte degli obbligati antecedentemente alla data del 30 novembre 2015;

(vii) l'ammontare complessivo del credito ancora dovuto dal relativo debitore risultasse pari od inferiore ad euro 50,00 (cinquanta/00) alla data del 31 agosto 2015 e/o alla data del 30 novembre 2015;

(viii) siano vantati nei confronti di soggetti che abbiano presentato ricorso dinanzi all'Arbitro Bancario Finanziario in merito all'esigibilità del credito entro il 30 novembre 2015;

(ix) siano vantati nei confronti di soggetti che abbiano presentato reclamo ad Agos Ducato S.p.A. entro il 30 novembre 2015 e Agos Ducato S.p.A. non abbia ancora fornito loro una risposta per iscritto ovvero abbia comunicato per iscritto l'accoglimento del reclamo medesimo, intendendosi per "reclamo" un atto con cui siano stati contestati, in forma scritta, un comportamento o un'omissione di Agos Ducato S.p.A.;

(x) siano vantati nei confronti di soggetti che abbiano presentato reclamo o ricorso dinanzi ad un'Autorità giudiziaria competente per il reato di truffa ai sensi dell'art. 640 del codice penale e/o il reato di sostituzione di persona ai sensi dell'art. 494 del codice penale entro la data del 30 novembre 2015;

(xi) siano relativi a debitori la cui posizione debitoria sia stata assegnata al segmento di gestione denominato "Rosa 2015", come comunicato al debitore ceduto mediante comunicazione scritta recante la data del 14 dicembre 2015 inviata da Agos Ducato S.p.A.;

(xii) in relazione ai quali sia pendente un contenzioso in sede giudiziale;

(xiii) siano vantati nei confronti di soggetti che risultino, alla data del 30 novembre 2015, dipendenti di Agos Ducato S.p.A..

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti all'Acquirente, senza ulteriori formalità o annotazioni, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del Testo Unico Bancario, richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti derivanti a favore del Cedente dai rapporti di credito, ivi incluse le eventuali garanzie personali e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai Crediti.

L'Acquirente ha conferito incarico a Securitisation Services S.p.A. - con espressa facoltà di sub-delegare a terzi l'attività di gestione - di agire, ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi dell'art. 2, commi 3(c) e 6 della Legge sulla Cartolarizzazione. Securitisation Services S.p.A. ha sub-delegato a Hoist Italia S.r.l. - con sede legale in Roma, Via G. Nais, 16, Codice fiscale ed iscrizione nel Registro delle Imprese di Roma al numero 12898671008, capitale sociale pari ad Euro 100,000, interamente versato, ai sensi di separato contratto, l'attività di amministrazione, incasso e recupero delle somme dovute in relazione ai Crediti, fatta eccezione per le attività di controllo ai sensi dell'art. 2, comma 6-bis della Legge sulla Cartolarizzazione.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice della Privacy

La cessione dei Crediti da parte del Cedente all'Acquirente, ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali Crediti, ha comportato il necessario trasferimento all'Acquirente dei dati personali relativi ai relativi



debitori ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai Crediti.

L'Acquirente è dunque tenuto a fornire ai debitori, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'art. 13 del Codice della Privacy.

L'Acquirente, in qualità di titolare autonomo del trattamento, nonché Securitisation Services S.p.A. e Hoist Italia S.r.l., nominate dall'Acquirente quali responsabili del trattamento, tratteranno i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Codice della Privacy.

In particolare, l'Acquirente tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di Crediti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione), all'emissione di titoli da parte dell'Acquirente ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti e, più in generale, per la realizzazione di un'operazione di cartolarizzazione dei Crediti ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario.

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

L'Acquirente precisa, inoltre, che, in virtù di quanto previsto nel Contratto di Cessione, la documentazione relativa ai singoli Crediti sarà trasferita e detenuta presso Hoist Italia S.r.l.

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

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

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

I debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i diritti di cui all'art. 7 del Codice della Privacy a Marte SPV S.r.l., presso la sede legale in Via Vittorio

Alfieri, 1, Conegliano (Treviso); Fax: 0438 360962 e/o a Securitisation Services S.p.A., presso la sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1, Conegliano (Treviso); Fax: 0438 360460; e/o a Hoist Italia S.r.l., Via G. Nais, 16, Roma; Fax: +39 06 399 50 200.

Conegliano (Treviso), 21 dicembre 2015

Marte SPV S.r.l. - Società Unipersonale -
Il consigliere delegato
Odda Bertorelli

T15AAB15972 (A pagamento).

MARTE SPV S.R.L.

Società Unipersonale

Sede legale: via V. Alfieri, 1 - 31015 Conegliano (TV)
- Italia

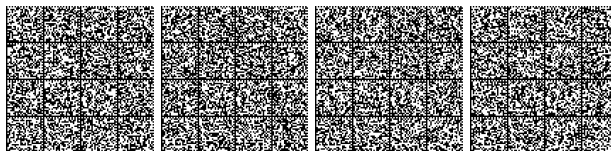
Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 04634710265

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04634710265

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 ("Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007

Marte SPV S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che in data 17 dicembre 2015 ha concluso con Sunrise S.r.l. (il "Cedente") un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario derivanti da contratti di credito al consumo per l'acquisto di beni e/o servizi e/o dei contratti di credito personale (il "Contratto di Cessione Sunrise 2009"), in virtù del quale l'Acquirente ha acquistato pro soluto dal Cedente tutti i crediti per capitale, interessi di qualunque tipo e natura, spese ed ogni altro accessorio, comunque dovuti per legge o in base al rapporto da cui origina il credito, sue successive modifiche, integrazioni (collettivamente, i "Crediti Sunrise 2009"), con ogni pattuizione relativa, ivi compresi atti di accollo o espromissione, con ogni garanzia di qualunque tipo, vantati dal Cedente (quale cessionaria dei crediti medesimi e avente causa di Agos Ducato S.p.A., già Agos S.p.A., nell'ambito della cartolarizzazione realizzata da Sunrise nell'anno 2009, come da avvisi di cessione pubblicati nella Parte II delle seguenti Gazzette Ufficiali: GU n. 113 del 1 ottobre 2009; GU n. 135 del 21 novembre 2009; GU n. 22 del 20 febbraio 2010; GU n. 59 del 20 maggio 2010; GU n. 97 del 17 agosto 2010; GU n. 139 del 23 novembre 2010; GU n. 22 del 24 febbraio 2011; GU n. 58 del 21 maggio 2011; GU n. 97 del 23 Agosto 2011; GU n. 136 del 24 novembre 2011; GU n. 21 del 18 febbraio 2012; GU n. 61 del 24 maggio 2012 e GU n. 99 del 23 agosto



2012) nei confronti dei relativi obbligati, purché detti Crediti Sunrise 2009, alla data del 30 novembre 2015, soddisfacevano i seguenti criteri:

a) traggano origine da rapporti di credito al consumo finalizzati all'acquisto di determinati beni e/o servizi oppure rapporti di credito personale oppure ancora rapporti di credito di tipo revolving (con o senza emissione di carta di credito ad essi accessoria), in ciascun caso sottoscritti da Agos Ducato S.p.A. (anche sotto la precedente denominazione sociale di Agos S.p.A.) oppure da Ducato S.p.A. (antecedentemente alla fusione per incorporazione in Agos S.p.A.) oppure ancora Crédit Lift S.p.A. Società Finanziaria (successivamente fusa per incorporazione in Agos Ducato S.p.A.), nel periodo compreso tra il 26 marzo 2004 (incluso) e l'8 maggio 2012 (incluso), con espressa esclusione, a scopo di chiarezza, (i) dei rapporti di credito garantiti dalla (o che comunque prevedano la) cessione del quinto dello stipendio ovvero che prevedano una delegazione per il pagamento di parte dello stipendio del debitore in favore del finanziatore, (ii) dei rapporti di leasing o locazione finanziaria, e (iii) dei rapporti di mutuo ipotecario;

b) siano vantati nei confronti di almeno una persona fisica residente in Italia oppure nella Repubblica di San Marino al momento della sottoscrizione dei relativi contratti di credito;

c) (1) sia stata dichiarata da parte di Agos Ducato S.p.A., anche quale mandataria di Sunrise S.r.l., la decadenza del debitore dei Crediti Sunrise 2009 dal beneficio del termine, ovvero il relativo debitore - alle scadenze pattuite per il rimborso del capitale - sia stato costituito in mora da Agos Ducato S.p.A. (anche quale mandataria di Sunrise S.r.l.) per il mancato pagamento dei Crediti Sunrise 2009 medesimi (i) entro il 30 novembre 2014 (incluso) oppure (ii), qualora derivanti da contratti di credito originariamente concessi da Crédit Lift S.p.A. - Società Finanziaria, entro il 31 agosto 2015 (incluso), ovvero (2) pur non rientrando tra i crediti di cui al punto (1) che precede, si tratti di crediti (A) in relazione ai quali entro il 30 novembre 2015 sia stata dichiarata da parte di Agos Ducato S.p.A. (anche quale mandataria di Sunrise S.r.l.) la decadenza del debitore dal beneficio del termine ovvero il relativo debitore - alle scadenze pattuite per il rimborso del capitale - sia stato costituito in mora da Agos Ducato S.p.A. (anche quale mandataria di Sunrise S.r.l.) per il mancato pagamento degli stessi e (B) che siano vantati da Sunrise S.r.l. nei confronti del medesimo debitore di uno o più altri crediti che rientrino invece tra quelli indicati al punto (1) che precede, ovvero (3) pur non rientrando tra i crediti di cui ai punti (1) e (2) che precedono, siano vantati da Sunrise S.r.l. nei confronti di un soggetto che sia altresì debitore di crediti vantati da Agos Ducato S.p.A. rispetto ai quali sia stata dichiarata da quest'ultima la decadenza dal beneficio del termine entro la data di cui al punto (1)(i) ovvero di cui al punto (1)(ii) che precede;

d) siano denominati in Euro;

e) i relativi contratti di credito siano regolati dalla legge italiana;

f) i relativi contratti di credito non richiedano la prestazione del consenso, da parte del debitore, alla cessione dei Crediti Sunrise 2009 da essi derivanti;

g) (1) in relazione a tali crediti siano intervenuti accordi transattivi tra Sunrise S.r.l. (anche tramite la mandataria Agos Ducato S.p.A.) e il relativo debitore nell'ambito dei quali siano stati emessi titoli o effetti cambiari in favore di Sunrise S.r.l. (ovvero di Agos Ducato S.p.A.) ovvero (2) pur non rientrando tra i crediti di cui al punto (1) che precede, siano vantati da Sunrise S.r.l. nei confronti del medesimo debitore di uno o più altri crediti che rientrino invece tra quelli indicati al punto (1) che precede ovvero (3), pur non rientrando tra i crediti di cui ai punti (1) e (2) che precedono, siano vantati da Sunrise S.r.l. nei confronti di un soggetto che sia altresì debitore di crediti vantati da Agos Ducato S.p.A. in relazione ai quali siano stati emessi, nell'ambito di accordi transattivi con il debitore medesimo, titoli o effetti cambiari in favore di Agos Ducato S.p.A..

Ancorché rispondenti, al 30 novembre 2015, ai criteri sopra indicati, si intendono espressamente esclusi dal portafoglio dei Crediti Sunrise 2009 oggetto del Contratto di Cessione Sunrise 2009 e quindi dal trasferimento all'Acquirente, i crediti per i quali, alla medesima data, sussisteva anche una soltanto delle seguenti ragioni di esclusione:

(i) siano vantati nei confronti di soggetti deceduti entro la data del 30 novembre 2015;

(ii) siano vantati nei confronti di soggetti che siano stati riconosciuti come incapaci di intendere e di volere o comunque come legalmente incapaci di contrattare al momento della stipulazione dei relativi contratti di credito entro la data del 30 novembre 2015;

(iii) siano vantati nei confronti di soggetti la cui residenza risulti trasferita fuori dall'Italia ovvero dalla Repubblica di San Marino entro la data del 30 novembre 2015;

(iv) siano vantati nei confronti di soggetti sottoposti a procedure concorsuali nell'ambito delle quali Sunrise S.r.l., anche agendo tramite Agos Ducato S.p.A., abbia perfezionato la propria insinuazione al passivo e/o nel cui contesto Sunrise S.r.l., o la sua mandataria Agos Ducato S.p.A., sia stata convenuta in giudizio in revocatoria fallimentare entro la data del 30 novembre 2015;

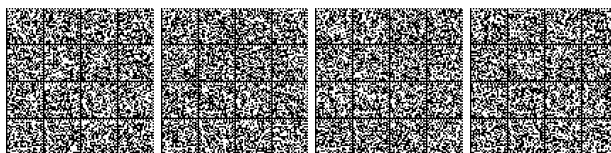
(v) derivino da operazioni di credito realizzate in "pool" con altri istituti di credito;

(vi) siano oggetto di accordi transattivi vincolanti per Sunrise S.r.l., intervenuti e integralmente adempiuti da parte degli obbligati antecedentemente alla data del 30 novembre 2015;

(vii) l'ammontare complessivo del credito ancora dovuto dal relativo debitore risultasse pari od inferiore ad euro 50,00 (cinquanta/00) alla data del 31 agosto 2015 e/o alla data del 30 novembre 2015;

(viii) siano vantati nei confronti di soggetti che abbiano presentato ricorso dinanzi all'Arbitro Bancario Finanziario in merito all'esigibilità del credito entro il 30 novembre 2015;

(ix) siano vantati nei confronti di soggetti che abbiano presentato reclamo ad Agos Ducato S.p.A., anche quale mandataria di Sunrise S.r.l., entro il 30 novembre 2015 e Agos Ducato non abbia ancora fornito loro una risposta per iscritto ovvero abbia comunicato per iscritto l'accoglimento del reclamo medesimo, intendendosi per "reclamo" un atto con cui siano stati contestati, in forma scritta, un comportamento o un'omissione di Sunrise S.r.l. e/o Agos Ducato S.p.A.;



(x) siano vantati nei confronti di soggetti che abbiano presentato reclamo o ricorso dinanzi ad un'Autorità giudiziaria competente per il reato di truffa ai sensi dell'art. 640 del codice penale e/o il reato di sostituzione di persona ai sensi dell'art. 494 del codice penale entro la data del 30 novembre 2015;

(xi) siano relativi a debitori la cui posizione debitoria sia stata assegnata al segmento di gestione denominato "Rosa 2015", come comunicato al debitore ceduto mediante comunicazione scritta recante la data del 14 dicembre 2015 inviata da Agos Ducato S.p.A., quale mandataria di Sunrise S.r.l.;

(xii) in relazione ai quali sia pendente un contenzioso in sede giudiziale;

(xiii) siano vantati nei confronti di soggetti che risultino, alla data del 30 novembre 2015, dipendenti di Agos Ducato S.p.A..

Inoltre, l'Acquirente comunica altresì che in data 17 dicembre 2015 ha concluso con il Cedente un secondo contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario derivanti da contratti di credito al consumo per l'acquisto di beni e/o servizi e/o dei contratti di credito personale (il "Contratto di Cessione Sunrise 2012" e, insieme al Contratto di Cessione Sunrise 2009, i "Contratti di Cessione"), in virtù del quale l'Acquirente ha acquistato pro soluto dal Cedente tutti i crediti per capitale, interessi di qualunque tipo e natura, spese ed ogni altro accessorio, comunque dovuti per legge o in base al rapporto da cui origina il credito, sue successive modifiche, integrazioni (collettivamente, i "Crediti Sunrise 2012" e, insieme ai Crediti Sunrise 2009, i "Crediti"), con ogni pattuizione relativa, ivi compresi atti di accollo o espromissione, con ogni garanzia di qualunque tipo, vantati dal Cedente (quale cessionaria dei crediti medesimi e avente causa di Agos Ducato S.p.A., già Agos S.p.A., nell'ambito della cartolarizzazione realizzata da Sunrise nell'anno 2012, come da avvisi di cessione pubblicati nelle seguenti Gazzette Ufficiali: GU n. 16 del 7 febbraio 2012; GU n. 99 del 23 agosto 2012; GU n. 137 del 22 novembre 2012; GU n. 20 del 16 febbraio 2013; GU n. 58 del 18 maggio 2013; GU n. 96 del 17 agosto 2013; GU n. 135 del 16 novembre 2013; GU n. 21 del 18 febbraio 2014 e GU n. 57 del 15 maggio 2014) nei confronti dei relativi obbligati, purché detti Crediti Sunrise 2012, alla data del 30 novembre 2015, soddisfacevano i seguenti criteri:

a) traggano origine da rapporti di credito al consumo finalizzati all'acquisto di determinati beni e/o servizi oppure rapporti di credito personale oppure ancora rapporti di credito di tipo revolving (con o senza emissione di carta di credito ad essi accessoria), in ciascun caso sottoscritti da Agos Ducato S.p.A. (anche sotto la precedente denominazione sociale di Agos S.p.A.) oppure da Ducato S.p.A. (antecedentemente alla fusione per incorporazione in Agos S.p.A.) oppure ancora Crédit Lift S.p.A. Società Finanziaria (successivamente fusa per incorporazione in Agos Ducato S.p.A.), nel periodo compreso tra il 25 maggio 2006 (incluso) e l'11 ottobre 2013 (incluso), con espressa esclusione, a scopo di chiarezza, (i) dei rapporti di credito garantiti dalla (o che comunque prevedano la) cessione del quinto dello stipendio ovvero che prevedano una delegazione per il pagamento di parte dello

stipendio del debitore in favore del finanziatore, (ii) dei rapporti di leasing o locazione finanziaria, e (iii) dei rapporti di mutuo ipotecario;

b) siano vantati nei confronti di almeno una persona fisica residente in Italia oppure nella Repubblica di San Marino al momento della sottoscrizione dei relativi contratti di credito;

c) (1) sia stata dichiarata da parte di Agos Ducato S.p.A., anche quale mandataria di Sunrise S.r.l., la decadenza del debitore dei Crediti Sunrise 2012 dal beneficio del termine, ovvero il relativo debitore - alle scadenze pattuite per il rimborso del capitale - sia stato costituito in mora da Agos Ducato S.p.A. (anche quale mandataria di Sunrise S.r.l.) per il mancato pagamento dei Crediti Sunrise 2012 medesimi (i) entro il 30 novembre 2014 (incluso) oppure (ii), qualora derivanti da contratti di credito originariamente concessi da Crédit Lift S.p.A. - Società Finanziaria, entro il 31 agosto 2015 (incluso), ovvero (2) pur non rientrando tra i crediti di cui al punto (1) che precede, si tratti di crediti (A) in relazione ai quali entro il 30 novembre 2015 sia stata dichiarata da parte di Agos Ducato S.p.A. (anche quale mandataria di Sunrise S.r.l.) la decadenza del debitore dal beneficio del termine ovvero il relativo debitore - alle scadenze pattuite per il rimborso del capitale - sia stato costituito in mora da Agos Ducato S.p.A. (anche quale mandataria di Sunrise S.r.l.) per il mancato pagamento degli stessi e (B) che siano vantati da Sunrise S.r.l. nei confronti del medesimo debitore di uno o più altri crediti che rientrino invece tra quelli indicati al punto (1) che precede, ovvero (3) pur non rientrando tra i crediti di cui ai punti (1) e (2) che precedono, siano vantati da Sunrise S.r.l. nei confronti di un soggetto che sia altresì debitore di crediti vantati da Agos Ducato S.p.A. rispetto ai quali sia stata dichiarata da quest'ultima la decadenza dal beneficio del termine entro la data di cui al punto (1)(i) ovvero di cui al punto (1)(ii) che precede;

d) siano denominati in Euro;

e) i relativi contratti di credito siano regolati dalla legge italiana;

f) i relativi contratti di credito non richiedano la prestazione del consenso, da parte del debitore, alla cessione dei Crediti Sunrise 2012 da essi derivanti;

g) (1) in relazione a tali crediti siano intervenuti accordi transattivi tra Sunrise S.r.l. (anche tramite la mandataria Agos Ducato S.p.A.) e il relativo debitore nell'ambito dei quali siano stati emessi titoli o effetti cambiari in favore di Sunrise S.r.l. (ovvero di Agos Ducato S.p.A.) ovvero (2) pur non rientrando tra i crediti di cui al punto (1) che precede, siano vantati da Sunrise S.r.l. nei confronti del medesimo debitore di uno o più altri crediti che rientrino invece tra quelli indicati al punto (1) che precede ovvero (3), pur non rientrando tra i crediti di cui ai punti (1) e (2) che precedono, siano vantati da Sunrise S.r.l. nei confronti di un soggetto che sia altresì debitore di crediti vantati da Agos Ducato S.p.A. in relazione ai quali siano stati emessi, nell'ambito di accordi transattivi con il debitore medesimo, titoli o effetti cambiari in favore di Agos Ducato S.p.A..

Ancorché rispondenti, al 30 novembre 2015, ai criteri sopra indicati, si intendono espressamente esclusi dal portafoglio dei Crediti Sunrise 2012 oggetto del Contratto di Ces-



sione Sunrise 2012 e quindi dal trasferimento all'Acquirente, i crediti per i quali, alla medesima data, sussisteva anche una soltanto delle seguenti ragioni di esclusione:

(i) siano vantati nei confronti di soggetti deceduti entro la data del 30 novembre 2015;

(ii) siano vantati nei confronti di soggetti che siano stati riconosciuti come incapaci di intendere e di volere o comunque come legalmente incapaci di contrattare al momento della stipulazione dei relativi contratti di credito entro la data del 30 novembre 2015;

(iii) siano vantati nei confronti di soggetti la cui residenza risulti trasferita fuori dall'Italia ovvero dalla Repubblica di San Marino entro la data del 30 novembre 2015;

(iv) siano vantati nei confronti di soggetti sottoposti a procedure concorsuali nell'ambito delle quali Sunrise S.r.l., anche agendo tramite Agos Ducato S.p.A., abbia perfezionato la propria insinuazione al passivo e/o nel cui contesto Sunrise S.r.l., o la sua mandataria Agos Ducato S.p.A., sia stata convenuta in giudizio in revocatoria fallimentare entro la data del 30 novembre 2015;

(v) derivino da operazioni di credito realizzate in "pool" con altri istituti di credito;

(vi) siano oggetto di accordi transattivi vincolanti per Sunrise S.r.l., intervenuti e integralmente adempiuti da parte degli obbligati antecedentemente alla data del 30 novembre 2015;

(vii) l'ammontare complessivo del credito ancora dovuto dal relativo debitore risultasse pari od inferiore ad euro 50,00 (cinquanta/00) alla data del 31 agosto 2015 e/o alla data del 30 novembre 2015;

(viii) siano vantati nei confronti di soggetti che abbiano presentato ricorso dinanzi all'Arbitro Bancario Finanziario in merito all'esigibilità del credito entro il 30 novembre 2015;

(ix) siano vantati nei confronti di soggetti che abbiano presentato reclamo ad Agos Ducato S.p.A., anche quale mandataria di Sunrise S.r.l., entro il 30 novembre 2015 e Agos Ducato S.p.A. non abbia ancora fornito loro una risposta per iscritto ovvero abbia comunicato per iscritto l'accoglimento del reclamo medesimo, intendendosi per "reclamo" un atto con cui siano stati contestati, in forma scritta, un comportamento o un'omissione di Sunrise S.r.l. e/o Agos Ducato S.p.A.;

(x) siano vantati nei confronti di soggetti che abbiano presentato reclamo o ricorso dinanzi ad un'Autorità giudiziaria competente per il reato di truffa ai sensi dell'art. 640 del codice penale e/o il reato di sostituzione di persona ai sensi dell'art. 494 del codice penale entro la data del 30 novembre 2015;

(xi) siano relativi a debitori la cui posizione debitoria sia stata assegnata al segmento di gestione denominato "Rosa 2015", come comunicato al debitore ceduto mediante comunicazione scritta recante la data del 14 dicembre 2015 inviata da Agos Ducato S.p.A., quale mandataria di Sunrise S.r.l.;

(xii) in relazione ai quali sia pendente un contenzioso in sede giudiziale;

(xiii) siano vantati nei confronti di soggetti che risultino, alla data del 30 novembre 2015, dipendenti di Agos Ducato S.p.A..

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti all'Acquirente, senza ulteriori formalità o annotazioni, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del Testo Unico Bancario, richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti derivanti a favore del Cedente dai rapporti di credito, ivi incluse le eventuali garanzie personali e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai Crediti.

L'Acquirente ha conferito incarico a Securitisation Services S.p.A. - con espressa facoltà di sub-delegare a terzi l'attività di gestione - di agire, ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi dell'art. 2, commi 3(c) e 6 della Legge sulla Cartolarizzazione. Securitisation Services S.p.A. ha sub-delegato a Hoist Italia S.r.l. - con sede legale in Roma, Via G. Nais, 16, Codice fiscale ed iscrizione nel Registro delle Imprese di Roma al numero 12898671008, capitale sociale pari ad Euro 100,000, interamente versato, ai sensi di separato contratto, l'attività di amministrazione, incasso e recupero delle somme dovute in relazione ai Crediti, fatta eccezione per le attività di controllo ai sensi dell'art. 2, comma 6-bis della Legge sulla Cartolarizzazione.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice della Privacy

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

L'Acquirente è dunque tenuto a fornire ai debitori, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'art. 13 del Codice della Privacy.

L'Acquirente, in qualità di titolare autonomo del trattamento, nonché Securitisation Services S.p.A. e Hoist Italia S.r.l., nominate dall'Acquirente quali responsabili del trattamento, tratteranno i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Codice della Privacy.

In particolare, l'Acquirente tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di Crediti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione), all'emissione di titoli da parte dell'Acquirente ovvero alla valutazione ed analisi dei Crediti e, più in generale, per la realizzazione di un'operazione di cartolarizzazione dei Crediti ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario.

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



L'Acquirente precisa, inoltre, che, in virtù di quanto previsto nei Contratti di Cessione, la documentazione relativa ai singoli Crediti sarà trasferita e detenuta presso Hoist Italia S.r.l.

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

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

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

I debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i diritti di cui all'art. 7 del Codice della Privacy a Marte SPV S.r.l., presso la sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1, Conegliano (Treviso); Fax: 0438 360962 e/o a Securitisation Services S.p.A., presso la sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1, Conegliano (Treviso); Fax: 0438 360460; e/o a Hoist Italia S.r.l., Via G. Nais, 16, Roma; Fax: +39 06 399 50 200.

Conegliano (Treviso), 21 dicembre 2015

Marte SPV S.r.l. - Società Unipersonale - Il consigliere
delegato
Odda Bertorelli

T15AAB15973 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami

Atto di avviso: D.ssa Vaccari, Giudice del Lavoro del Tribunale di Modena, nel ricorso R.G. n. 844/2015, con decreto del 07.11.2015, nella causa promossa da Cerbone Giovanna, Cervone Giuseppa, Cilenti Rita, Di Florio Letizia, Luppi Francesca, Forgione Monica, Quarta Wilma, Sansone Tiziana e Tumbarello Annalisa, contro il MIUR, l'USR Emilia Romagna, l'ATP Modena e i controinteressati, cioè tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria degli ATP d'Italia, avente per oggetto l'inserimento della ricorrente, nella qualità di diplomata magistrali entro l'a.s. 2001-2002, nelle GAE

di Modena vigenti nel triennio 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria, ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 150 c.p.c., fissando l'udienza per la comparizione delle parti per il 01.03.2016 ore 9.30.

Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Parma, li 20.12.2015

avv. Irene Lo Bue

T15ABA15891 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositata il 16.11.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 8373/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 9.11.2015, udienza del 9.02.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale della Lombardia e Ambito Territoriale Provinciale di Milano

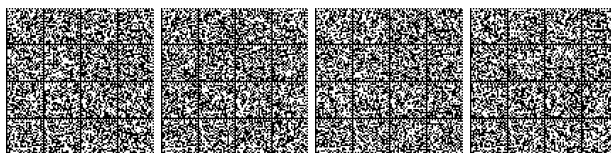
5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Milano"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15892 (A pagamento).



TRIBUNALE DI MILANO
Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 16.11.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 7690/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 9.11.2015, udienza del 9.02.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale della Puglia e Ambito Territoriale Provinciale di Foggia

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Foggia"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15893 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO
Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 19.10.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 7693/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 20.10.2015, udienza del 3.02.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale della Lombardia e Ambito Territoriale Provinciale di Milano

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Milano"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15894 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO
Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 5.11.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 7701/15

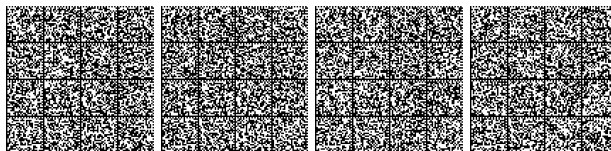
2. Provvedimento fissazione udienza del 23.11.2015, udienza del 9.03.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale della Calabria e Ambito Territoriale Provinciale di Catanzaro

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attual-



mente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Catanzaro"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15895 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositata il 30.11.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 7725/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 4.11.2015, udienza del 9.03.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale della Lombardia e Ambito Territoriale Provinciale di Milano

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Milano"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15896 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 30.11.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 8372/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 9.11.2015, udienza del 2.02.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale della Lombardia e Ambito Territoriale Provinciale di Milano

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Milano"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15897 (A pagamento).

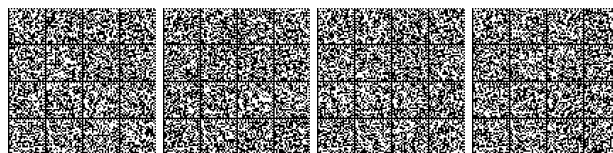
TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 30.11.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 7689/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 17.11.2015, udienza del 18.02.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002



4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale del Lombardia e Ambito Territoriale Provinciale di Milano

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Milano"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15898 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 28.11.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 6840/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 27.10.2015, udienza del 3.02.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale del Lombardia e Ambito Territoriale Provinciale di Milano

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso

Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Milano"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15899 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 30.11.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 6683/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 20.10.2015, udienza del 3.02.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale del Lombardia e Ambito Territoriale Provinciale di Milano

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Milano"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15900 (A pagamento).



TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 19.10.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 7700/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 20.10.2015, udienza del 24.02.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale della Sicilia e Ambito Territoriale Provinciale di Caltanissetta

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Caltanissetta"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15901 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 5.11.2015

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 7508/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 23.11.2015, udienza del 9.03.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale del Lombardia e Ambito Territoriale Provinciale di Milano

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Milano"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15902 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami

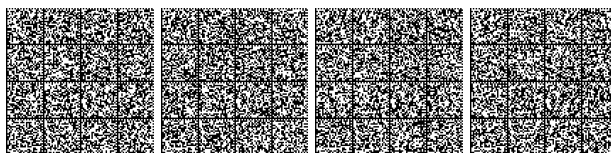
Atto di avviso: D.ssa Vaccari, Giudice del Lavoro del Tribunale di Modena, nel ricorso R.G. n. 799/2015, con decreto del 07.11.2015, nella causa promossa da Bellatalla Valentina, Bufi Mauro Domenico, Capoccello Mariafrancesca, Copeta Filomena, De Pasquale Antonella, Gagliardi Maria Pia, Gallicchio Maria Carmela, Gallo Concetta, Galoppo Emilia, Idone Francesca, Infante Maria, Mazzeo Silvia, Monterosso Genoeffa, Noviello Angelina, Oliva Antonella, Palmieri Maria Antonietta, Pappalardo Agata, Renella Marina, Zannetti Anna, contro il MIUR, l'USR Emilia Romagna, l'ATP Modena e i controinteressati, cioè tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria degli ATP d'Italia, avente per oggetto l'inserimento della ricorrente, nella qualità di diplomata magistrali entro l'a.s. 2001-2002, nelle GAE di Modena vigenti nel triennio 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria, ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 150 c.p.c., fissando l'udienza per la comparizione delle parti per il 01.03.2016 ore 9.30.

Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Parma, li 20.12.2015

avv. Irene Lo Bue

T15ABA15904 (A pagamento).



TRIBUNALE DI MODENA*Notificazione per pubblici proclami*

Atto di avviso: D.ssa Vaccari, Giudice del Lavoro del Tribunale di Modena, nel ricorso R.G. n. 771/2015, con decreto del 07.11.2015, nella causa promossa da Bonucchi Elisa, Cavazzuti Marika, Cioffo Maddalena, De Vitis Valentina, Di Paola Maria Rita, Di Pasquale Anna, Di Troia Laura, Ferrara Antonina, Giovini Silvia, Greco Anna Rita, Ielpo Stefania, Mancini Marianna, Marchitello Giusy, Nardella Marianna, Piras Sabrina, Placi Claudia Lucia, Potenza Debora, contro il MIUR, l'USR Emilia Romagna, l'ATP Modena e i controinteressati, cioè tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria degli ATP d'Italia, avente per oggetto l'inserimento della ricorrente, nella qualità di diplomata magistrali entro l'a.s. 2001-2002, nelle GAE di Modena vigenti nel triennio 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria, ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 150 c.p.c., fissando l'udienza per la comparizione delle parti per il 01.03.2016 ore 9.30.

Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Parma, li 20.12.2015

avv. Irene Lo Bue

T15ABA15905 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI UDINE*Estratto di opposizione a decreto di usucapione speciale n. 5000-130/2010*

E' pendente avanti al Tribunale di Udine il procedimento R.a.c.c. 910/2015 promosso da Giorgio Macorig e Roberta Missio contro Luciano Macorig di opposizione al decreto di usucapione speciale 5000-130/2010 avente ad oggetto gli immobili siti in Prepotto (UD) catastalmente censiti

1) F. 23 mapp 219, fabbr. rurale; 2) F. 23 mapp 228, bosco misto; 3) F. 23 mapp 148, bosco misto; 4) F. 23 mapp 231, prato; 5) F. 23 mapp 256, porz. aa semin; 6) F. 23 mapp 115, bosco misto; 7) F. 23 mapp 230, fabbr. rurale; 8) F. 23 mapp 209, fabbr. rurale; 9) F. 23 mapp 220, fabbr. rurale; F. 23 mapp 73, semin. arb., appartenenti alla comunione ereditaria indivisa del fu Domenico Macorig, nato nel 1886.

Gli eredi del fu Domenico Macorig sono invitati a costituirsi all'udienza di prima comparizione parti e trattazione che si terrà presso il Tribunale di Udine, Largo Ospedale Vecchio 1 Giudice S. Carnimeo il 15.02.2016 ore 9:20.

Pubblicazione autorizzata dal Presidente del Tribunale di Udine il 22.10.2015.

avv. Ettore Giulio Barba

T15ABA15928 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO**Sezione lavoro***Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 30.11.2015*

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 7737/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 18.11.2015, udienza del 8.03.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale della Lombardia e Ambito Territoriale Provinciale di Milano

5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Milano"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15957 (A pagamento).

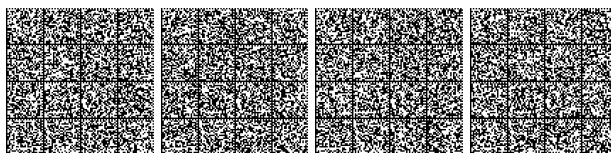
TRIBUNALE DI MILANO**Sezione lavoro***Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 21.10.2015*

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 6982/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 23.10.2015, udienza del 2.02.2016

3. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002

4. Indicazione dell'Amministrazione intimata: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, nonché Ufficio Scolastico Regionale della Lombardia e Ambito Territoriale Provinciale di Milano



5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del Decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017" e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Milano"

7. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del Miur nonché sul sito www.orizzontescuola.it

avv. Francesca Lideo

T15ABA15958 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.

Con ordinanza di affrancazione emessa in data 07/05/2014 dal G.U. Dott. Di Lallo del Tribunale di Velletri nel giudizio iscritto al n. 4935/13 è stata disposta l'affrancazione in favore di Casini Mirella Maria CSNMLL50P48L719D dell'immobile sito in Cisterna di Latina Loc.tà Castel Ginnetti, distinto in Catasto al fg. 158, par.lla 332, di ha 1.11.65, confinante con altra proprietà della ricorrente, "fosso Maschero o delle Congiunte o fosso di Cisterna", proprietà Pulicati Fiorella e Proprietà Zaottini, s. a. nei confronti degli Eredi di Massimo Lancellotti Francesco e Paolo Enrico e di Massimo Lancellotti Natalia.

avv. Chiara Perica

T15ABA15959 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione per integrazione del contraddittorio

L'avv. Annuska Ferrazzi, procuratore e difensore del signor Marchesin Bruno, nato a Bassano del Grappa 01/10/1960, cita ex art. 150 c.p.c., personalmente ovvero chi sia loro erede o avente causa, i signori Lazzarotto Silvano, Lazzarotto Bice, Lazzarotto Ildebrando, Bozzini Apollonia, Lazzarotto Marie-Therese, Lazzarotto Sylvain, Gheno Mansueto Vittore, Gheno Elvise Daniela, Gheno Antonella, Costa Attilio, Costa Marcella Virginia, Costa Bruno, Costa Illuminato Antonio, Cavalli Maria Tessa, Costa Edolfina, Costa Guido Illuminato, Costa Bertino Sante, Costa Ivano Giovanni, Sarcina Clara, Costa Guerrino Antonio, Lamberti Gemma Domenica e li invita a comparire avanti il Tribunale

di Vicenza, Giudice Dott.ssa Eloisa Pesenti, all'udienza del 06/05/2016 ore 10,30, con invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza, ai sensi e nelle forme stabilite dagli artt. 166 e 167 c.p.c., di fronte al Giudice designato ex art. 168 bis, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implicherà le decadenze di cui agli artt. 167 e 38 c.p.c., avvertendo, altresì, che in caso di mancata costituzione si procederà in loro contumacia, per ivi sentir accogliere le seguenti Conclusioni:

"Voglia l'Ill.mo Giudice adito, disattesa ogni contraria istanza, eccezione e difesa: Accertato che il signor Marchesin Bruno ha legittimamente esercitato il diritto di recedere dal contratto preliminare in premessa descritto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 1385, 2° comma, c.c.; Condannare, ex art. 1385, 2° comma, c.c., i signori Lazzarotto Germano, nonché gli eredi e aventi causa del signor Lazzarotto Giorgio, in solido tra loro, al pagamento di euro 60.000,00 a favore del signor Marchesin Bruno, nonché Condannare, i signori Lazzarotto Germano, nonché gli eredi e aventi causa del signor Lazzarotto Giorgio, in solido tra loro, alla restituzione della somma di euro 41.600,00, percepita quale acconto sul prezzo di vendita, in favore del signor Marchesin Bruno, oltre interessi e rivalutazione monetaria dalle date dei versamenti sino al saldo effettivo. Condannare i convenuti, in solido tra loro, alla rifusione delle spese ed onorari di causa.

Bassano del Grappa-Vicenza, 17 dicembre 2015

avv. Annuska Ferrazzi

T15ABA15960 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami

Atto di avviso: D.ssa Vaccari, Giudice del Lavoro del Tribunale di Modena, nel ricorso R.G. n. 843/2015, con decreto del 07.11.2015, nella causa promossa da Papalia Arcangela e Tufano Olga, contro il MIUR, l'USR Emilia Romagna, l'ATP Modena e i controinteressati, cioè tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria degli ATP d'Italia, avente per oggetto l'inserimento della ricorrente, nella qualità di diplomata magistrali entro l'a.s. 2001-2002, nelle GAE di Modena vigenti nel triennio 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria, ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 150 c.p.c., fissando l'udienza per la comparizione delle parti per il 09.02.2016 ore 11.00.

Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Parma, li 20.12.2015

avv. Irene Lo Bue

T15ABA15961 (A pagamento).



TAR CAMPANIA – NAPOLI*Integrazione del contraddittorio*

La dott.ssa De Donno Antonella ha proposto impugnativa avverso la graduatoria generale di merito relativa al concorso per esami e titoli per il reclutamento di dirigenti scolastici, pubblicata dall'Ufficio Scolastico Regionale Campania in data 16.12.2014, dinanzi al TAR Campania Napoli, con ricorso depositato 6.2.2015 iscritto all'RG 1184/2015, assegnato alla sez. 4°, Rel. Dott. Cavallo, prossima udienza il 23.3.2016.

Lo svolgimento del predetto giudizio può essere consultato sul sito www.giustizia-amministrativa.it con inserimento del numero di RG, il testo integrale del ricorso consultando il sito dell'amministrazione competente www.campania.istruzione.it.

Di seguito l'indicazione dei controinteressati: Rasulo Margherita; Sommella Giovanna; Barbutto Emiliano; Pappalardo Antonella; Musello Carmela; Schiattarella Francesca; Lastoria Rosa; Di Lorenzo Giulia; De Luca Rossella; Esposito Chiara; D'Alterio Raffaele; Varriale Vincenzo; Adinolfi Filomena; Tafuro Mariarita; Casalino Elena; Naddeo Claudio; Gervasio Rocco; Tramontano Genoveffa Rosaria; Russo Ida; Sapone Antonietta; Di Blasi Emilia; Campagna Patrizia; Strollo Emilia; Lombardi Annalisa; Amato Mirella; D'isanto Tiziana; Portarapillo Antonietta; Ianniciello Giuseppe; Di Iorio Roberta; Trunfio Nicola; Vollaro Lucia; Russo Angela; Siciliano Sergio; Iervolino Maria; Irollo Daniela; Picariello Erika; Esca Rosa; Pesce Rosario; Testa Letizia; De Rosa Vincenzo; Marinelli Anna Lisa; Salvia Maria Luisa; Bosco Massimiliano; Mele Maria Grazia; Mola Claudio; Vinci Maria; Maiorano Antonio; Fornaro Anna; Lenza Ida; Nugnes Giuseppina; Miro Adriana Maria Loredana; Tafuri Antonella; Satriano Milena; Nocera Filomena; Emmi Anita; Guerriero Maria Rosaria; Novi Daniela; Pellegrini Gabriella; Alfano Maria; Wirz Erminia; Buonocore Giovanni; Pentone Anna Cristiana; Buonoconto Anna; Iadicicco Immacolata; Melucci Emelde; Esposito Domenico; Esposito Agata; Clemente Gabriella; Spalice Giovanni; Morese Rosalba; Mannarelli Carmela; Crisci Carmen; Tedeschi Olimpia; Casadio Vitalba; Esposito Fabiana; Errichiello Anna; Mango Giuliano; Rostan Benedetta; Petti Flavia; Valentino Donatella; Rullo Claudio; Cioffi Anna Maria; Urciuolo Giulia; Cosentino Concetta; Cirasuolo Domenica Raffaella; Mascoli Rosanna; Esposito Carmine; Valentino Gheta Maria; Astarita Stefania; Buglione Angela; D'angelo Anna Maria; Vece Tania; De Luca Piero; Rosati Silvia; Belardo Maria Debora; Guida Alessandra; Renis Angela; Verrelli Carmela Maria; Ambrosio Donatella; Corvino Immacolata; Esposito Clementina; Mello Paola; Esposito Gilda; De Maio Angelo; Molinaro Maria; Graziano Paolo; Commone Anna; Sica Sara; Di Guida Giuseppina; Palmieri Antonio; Tancredi Maria Teresa; Luciano Pasqualina; De Ponte Rosalba; Napolitano Francesca; Russo Giovanni; Borrelli Nicola; Massimo Lucia; Pumpo Anna; Simonelli Filomena; Cerone Gianpiero; Conte Maria; Giugliano Anna; Vitale Rosa; Cipriano Gerardo; Battista Maria Stella; De Masi Maddalena; Viscariello Marlene; Migaldi Paola; Di Maio Elisabetta; Manganaro Amelia; Pugliese Anna; Salvatore Maria; Masillo Palmira; D'aniello Tiziana; Palomba

Raffaele; Coronella Rosaria; Valletta Jane; Marasco Monica; Petrucci Marina; Formisano Alessandra; Sassi Monica; Cappellico Pasqua; Zullo Filomena; Natalino Daniela; Rije Diego; Mirabella Cristina; Punzo Colomba; Coletta Francesca; Cerrito Antonietta; Merola Patrizia; Strocchia Carmine; Comune Virginia; Matrone Rosalba; Carnevale Paola; Marone Emilia; Manco Iolanda; Cimmino Concetta; Fierro Anna Maria; Cernicchiaro Caterina; D'ambrosio Michele; Migliore Rossella Patrizia; Brenca Rita; Masone Claudia; Florimonte Renata; Viola Alessandra; Miracapillo Palma; Prudente Antonietta; Longo Francesca; Di Martino Sergio; Martano Giovanna; Minghelli Debora; Renga Ione; Di Muzio Nicola; Serrato Chiara Stella; Moschella Maria Annunziata; Celano Lea; Crisci Giuseppe; Pizzarelli Antonio; D'Agostino Maria; Esposito Paolina; Di Gennaro Teresa; Lombardo Annarosaria; Falco Vincenzo; Saccone Antonio; Calenzo Maurizio; Bosco Anna; Agovino Angela; Cuccurullo Carmela; Solidone Donatella; Ippolito Maria Rosaria; Mollica Franco; Capuano Giacomina; Pellegrino Antonietta; Gallinari Gaetano; Ranieri Lucia; Funaro Maria; Pagano Patrizia Giovanna; Lardo Rosangela; Amoriello Gina; Cuomo Giovanna; Formisano Patrizia; Festino Augusto; Amato Luigi; Tepedino Maria Gioconda; Marino Rosalia; Bruno Rosa; Palumbo Sofia; Sarnelli Silvana; De Pasquale Giovanni; Velotti Luca.

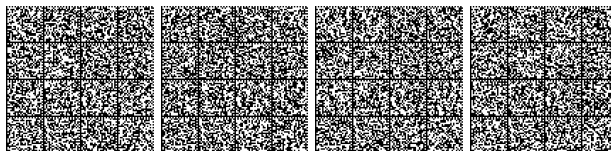
dott.ssa De Donno Antonella

T15ABA15962 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Estratto ricorso ex art. 414 c.p.c. - R.G. n. 2752/2015*

Presentato da Gabriella Della Luna Maggio c/Uff. Sc. Prov.le Napoli la parte, difesa dall'Avv. Arturo Sforza e dom. ta presso il suo studio in Roma, via E. Rolli, 24, ha impugnato il provvedimento di depennamento dalla graduatoria ad esaurimento 3^ fascia, per aspiranti insegnamento materie cl. conc. A025 ed A028 in istituti secondari statali dal 20.11.2012, chiedendo il reinserimento nelle suindicate graduatorie in provincia di Napoli. In diritto.

La ricorrente censura il depennamento per mancata presentazione di domanda di permanenza nelle graduatorie d'interesse ai sensi del D.M. n. 44/11, pur in assenza di titoli utili per l'aggiornamento del punteggio. Il D.M. 44/11 è illegittimo e se ne chiede la disapplicazione per la denunciata violazione degli artt. 3, 4 e 97 Cost.; della L. 241/90, per non aver previsto l'obbligo degli uffici scolastici provinciali di comunicare agli iscritti nelle graduatorie, avvertendoli dell'onere di presentare domanda di conferma entro il termine prefissato, pena la cancellazione da quest'ultime. In conclusione la ricorrente chiede al Tribunale accertarsi il suo diritto al reinserimento nella GAE della Prov. di Napoli per l'insegnamento delle materie relative alle classi di concorso sopra indicate. Con condanna della P.A. alle spese ed onorari del giudizio. Copia ricorso è stata notificata al MIUR - USP Campania - USP Napoli, con decreto di fissazione udienza al



13.10.15, in cui si è costituita la P.A.; ad istanza della ricorrente, il Presidente del Tribunale di Napoli il 25/11/2015 ha autorizzato i pubblici proclami per integrare il contraddittorio nei confronti dei docenti inclusi nelle GAE sopra specificate in tutte le province d'Italia.

avv. Arturo Sforza

T15ABA15964 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA **Volontaria giurisdizione**

*Notificazione per pubblici proclami -
Procedimento n. 1017/2015 R.G.*

Le sig.re Sartore Giuliana e Sartore Maria, rappresentate dall'Avv. Tiziana Stella del Foro di Vicenza, hanno promosso ricorso avanti al Tribunale di Vicenza per la nomina di amministratore di sostegno per il fratello Sartore Paolo, nato a Bassano del Grappa il 03/08/1954 e residente in Piazzetta Don Mons. Cifo n. 2 di Rosà, affetto da disturbo marcato del comportamento.

Si invitano il coniuge o convivente, i parenti entro il quarto grado e gli affini entro il secondo grado a costituirsi alla prossima udienza fissata per il 25/1/2016 ore 13,00.

avv. Tiziana Stella

T15ABA15970 (A pagamento).

TRIBUNALE DI RIMINI

Estratto atto di citazione

Giusta autorizzazione del Tribunale di Rimini del 14-15 ottobre 2015 la signora Cedrini Patrizia rappresentata e difesa dall'Avv. Vanda Pula, ha citato gli eredi o aventi causa di Nicolini Domenica, Ottaviani Basilio fu Martino, Ottaviani Giovanna, Ottaviani Giovanni, Ottaviani Maria fu Martino, Ottaviani Pasquale, Ottaviani Angelo fu Martino e comunque tutti gli aventi causa sugli immobili di seguito specificati, a comparire avanti il Tribunale di Rimini all'udienza del 4 maggio 2016 con invito a costituirsi in giudizio nel termine di 20 giorni prima dell'udienza suindicata, nelle forme di cui all'art. 166 codice procedura civile, con l'espresso avvertimento che la tardiva costituzione implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c., perché sia dichiarata l'usucapione in suo favore del fabbricato ad uso abitativo sito in Comune di San Leo (RN) in via Pietramaura n. 5, censito al Catasto Fabbricati F. n. 24, particella n. 299.

avv. Vanda Pula

TC15ABA15799 (A pagamento).

TRIBUNALE DI RIMINI

Estratto atto di citazione

Giusta autorizzazione del Tribunale di Rimini del 14-15 ottobre 2015 le signore Fanchi Bruna, Stefani Nives e Stefani Maria rapp.te e difese dall'Avv. Vanda Pula, hanno citato: Baldoni Amabile, Baldoni Antonio, Baldoni Caterina, Baldoni Renato, Bergantini Anna Maria, Canini Antonio, Stefani Agnese, Stefani Antonio, Stefani Gloria, Stefani Zaira, Stefani Guido, Tontini Alvaro, Tontini Emanuele, Tontini Olga, Valente Carolina, Tontini Marco Stefani Maria, Eredi Stefani Sergio di Guido, Stefani Gregorio, o se deceduto i suoi eredi, Berilli Mariano, Canini Luigia e se deceduta i suoi eredi, Stefani Emanuela, Giorgi Maria-pia, Stefani Pasquale, Stefani Silvia, Stefani Raffaella, Stefani Roberta, Stefani Luigi, Stefani Andrea, Stefani Dolores, Stefani Maria, Filomena Leonardo, Mancinelli Ines, Stefani Luigina, Stefani Anna, Stefani Francesca, Stefani Marco, Stefani Cristina, Stefani Amabile e se deceduta gli eredi, Valli Italo, Valli Romano, Valli Lidia, Diotallevi Domenica, Valli Gaia, Valli Serena, Stefani Gabriele, Stefani Fermo, Larghetti Angela, Stefani Massimo, Stefani Monica, Stefani Egisto e se deceduto i suoi eredi, Eredi Stefani Enrico, Eredi Stefani Ermenegildo, Stefani Ivan, Stefani Anny, Canini Pier Antonio, Canini Alfredo, Canini Rosa, Eredi Stefani Lucia fu Angelo, Eredi Stefani Maria, Eredi Stefani Maria, Eredi Stefani Maria, Stefani Maria Flora, Azzaloni /(o Anzaloni) Flora, Azzaloni/(o Anzaloni) Adalberto, Azzaloni/(o Anzaloni) Adalberto, Stefani Mario, Stefani Narciso, Stefani Pietro, Eredi Stefani Pio, Eredi Ugolini Elena, Eredi Ugolini Giovanni, Eredi Ugolini Maria, Ugolini Orlano, Ugolini Orlando, Ugolini Paolina, Greco Antonio, Greco Francesco, Greco Stefano, Greco Massimo, Greco Marco, Ugolini Valerio e comunque tutti gli aventi causa sugli immobili di seguito specificati, a comparire avanti il Tribunale di Rimini all'udienza del 30 maggio 2016 con invito a costituirsi in giudizio nel termine di 20 giorni prima dell'udienza suindicata, nelle forme di cui all'art. 166 codice procedura civile, con l'espresso avvertimento che la tardiva costituzione implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 codice procedura civile, perché sia dichiarata l'usucapione in loro favore dei seguenti beni siti in Comune di Pennabilli (RN) località Ca' Marinello: n. 2 porzioni di fabbricato distinte al Catasto Fabbricati F. 31 mappali n. 698 e n. 701, entrambe con diritto alla corte catasto Terreni F. 31 mappale 714; Porzione di scoperto esclusivo catasto terreni F 31 particella 715.

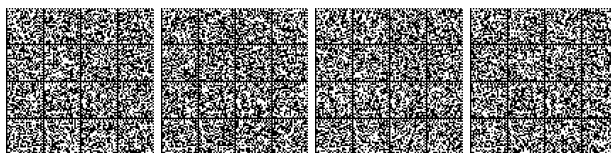
avv. Vanda Pula

TC15ABA15800 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MASSA

Notifica per pubblici proclami di sentenza

Con Sentenza n. 951 del 17 settembre 2015, registrata alla Agenzia delle Entrate di Massa il 16 ottobre 2015 al n. 2034, il Tribunale di Massa in persona del Giudice Monocratico dott. Alessandro Pellegri, ha dichiarato che l'Attore, Signor



Squarcia Luigi, nato a Pontremoli (MS) il 4 settembre 1938, C.F. SQRLGU38P04G870M, ha acquistato a titolo originario, in forza di usucapione ordinaria, il diritto di proprietà piena ed esclusiva, sulla quota di 1/1, ossia per l'intero, dei seguenti immobili, posti in località Piandivalle, in Comune di Pontremoli, identificati al Catasto di detto Comune al:

Foglio 49, Particella 1119 di cui l'Attore era già intestatario per i 222/1000;

Foglio 49, Particelle 1161 Sub. 1, Sub. 2 e Sub. 3. Gli immobili di cui sopra risultavano interstati a: Cabrelli Andrè, nato in Francia il 18/12/1935, Cabrelli Luigia, nata in Francia il 25/04/1933, T; Cherbi Maria, nata a Pontremoli il 27/06/1904, Chiodi Emma, nata a Pontremoli il 06/03/1947, Chiodi Norina, nata a Pontremoli il 06/03/1947; Chiodi Pasquale, nato a Pontremoli il 20/10/1943, Donini Maria, nata a Pontremoli il 28/09/1910; Donini Maria, nata a Pontremoli il 25/05/1985; Massari Maria, nata a Pontremoli il 05/04/1987; Squarcia Giuliano, nato a Pontremoli il 13/08/1939, Squarcia Maria, nata a Pontremoli il 02/12/1937; Squarcia Mirella, nata a Pontremoli il 26/05/1943; Squarcia Pietrina, nata a Pontremoli il 03/12/1941; Squarcia Sandrina, nata in Francia il 14/07/1974; Terroni Rosalinda, nata a Pontremoli il 31/08/1905. Chiunque vi abbia interesse potrà fare appello alla sentenza indicata ai sensi dell'art. 339 e segg. codice procedura civile, entro trenta giorni dalla notifica della Sentenza che avverrà con la modalità dei Pubblici proclami, avvertendo che, in difetto, la stessa diverrà definitiva.

Pontremoli, 15 dicembre 2014

avv. Roberto Magnavacca

TC15ABA15802 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Ricorso per riconoscimento di fondo rustico

Il Sig. Melito Andrea, nato a Roma il 15 gennaio 1971, ha proposto ricorso ex art. 3 legge 346/76, avanti il Tribunale di Velletri (RM), R.G. 4146/15, al fine di sentirsi dichiarare unico ed esclusivo proprietario del terreno sito in Roma, di mq. 1.400, con sovrastante fabbricato rurale, il tutto distinto in catasto al fg. 344, p.la 939. Il Presidente di detto Tribunale, previo parere favorevole del PM, con proprio decreto, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami nei confronti dei destinatari indicati nell'atto stesso; eventuali opposizioni nel termine di 90 giorni dall'affissione del ricorso e del decreto all'albo del Comune di Roma e del Tribunale di Velletri.

avv. Franco Segnalini

TS15ABA15827 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PALERMO

Atto di citazione per usucapione

In data 19 novembre 2015, il presidente del tribunale di Palermo, a seguito dell'istanza degli avv.ti Francesco Peria Giaconia e Luigi La Fata difensori dei signori Ottavio Daino e Giuseppa Oreto ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 del codice di procedura civile, dell'atto di citazione per usucapione mediante il quale gli attori citano i signori Antonino Di Lorenzo, Francesca Di Lorenzo e Rosalia Di Lorenzo, o i loro eredi collettivamente e impersonalmente, a comparire al tribunale di Palermo, nei locali di sue ordinarie sedute siti in Palermo, piazza Vittorio Emanuele Orlando, per l'udienza che sarà tenuta dal giudice designando il giorno 2 aprile 2016, ore di rito con invito ai predetti convenuti a costituirsi nei modi di cui all'art. 163 del codice di procedura civile, con l'espresso avvertimento che, in caso di mancata costituzione, si incorrerà nelle decadenze di legge compresa quelle previste dagli articoli 38 e 167 del codice di procedura civile e che in caso di mancata comparizione si procederà contumacialmente, per ivi sentire accogliere le infrascritte conclusioni: 1) dire e dichiarare che i coniugi Ottavio Daino e Giuseppa Oreto hanno posseduto e continuano a possedere *uti dominus*, in modo pacifico, continuo ed ininterrotto, per oltre un ventennio il bene per cui è causa, oggi censito nel catasto fabbricati del comune di Carini (Palermo) al foglio 25, particella 2132, subalterno 2, categoria A/7, classe 5, consistenza 1,5 vani, rendita € 81,34; 2) conseguentemente, dire e dichiarare che i coniugi Ottavio Daino e Giuseppa Oreto sono proprietari del suddetto bene per averlo acquistato a titolo di usucapione ai sensi dell'art. 1158 del codice civile; 3) ordinare la trascrizione dell'emettenda sentenza presso l'Agenzia del territorio di Palermo, con esonero del conservatore da ogni responsabilità al riguardo.

Palermo, 26 novembre 2015.

Avv. Francesco Peria Giaconia

TU15ABA476 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI NUORO

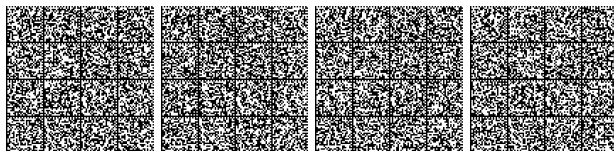
Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Nuoro con decreto n. 1643/2015 del 28.10.2015 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale di Euro 2.300,00 emessa in Lodè in data 02.04.2013 con scadenza il 31.07.2013 dal sig. Puliga Roberto in favore dell'Azienda Agricola Delogu Gianfranco domiciliata presso il Banco di Sardegna, filiale di Siniscola Piazza San Giovanni 6.

Nuoro, li 25.11.2015

avv. Alessandra Podda

T15ABC15887 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PAOLA*Ammortamento certificato di deposito*

Il Presidente del Tribunale di Paola (CS) con decreto n. 899/2015 del 12/11/2015 ha pronunciato l'ammortamento del certificato di deposito al portatore n. 098650212 emesso da Banca Carime spa filiale di Diamante (CS) dell'importo di euro 5.000,00. Opposizione legale entro 90 giorni.

Belvedere M.mo (CS) li, 18.12.2015

avv. Massimo Raffo

T15ABC15914 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CALTANISSETTA*Ammortamento libretto al portatore*

Il Presidente della sezione civile del Tribunale di Caltanissetta con decreto n. 4088/2015 del 27/11/2015 ha pronunciato l'inefficacia del titolo al portatore acceso presso la BNL di Caltanissetta n.1100605 dell'importo di Euro 42.350,21 intestato al condominio di via Bissolati 7-19-29-41. Opposizione legale entro 90 giorni.

Caltanissetta, 14/12/2015

rag. Gianluca Punturo

T15ABC15968 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento polizze di pegno*

Su ricorso della Signora Chiosi Veronica, il Presidente del Tribunale con decreto 15.09.2015 ha pronunziato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 giorni delle seguenti polizze di pegno emesse dalla Unicredit spa filiale pegni di Napoli e precisamente: n. 67000541226; n. 67000541263 di Euro 1.400,00, n. 67000541232 di Euro 960,00, n. 67000545406 di Euro 1.400,00, n. 67000545419 di Euro 1.200,00, n. 67000545444 di Euro 1.000,00, n. 67000545465 di Euro 1.000,00, n. 67000545495 di Euro 600,00, n. 67000545516 di Euro 975,00, n. 67000545531 di Euro 780,00, n. 67000545546 di Euro 975,00, n. 67000545562 di Euro 1.000,00, n. 67000545576 di Euro 1.000,00 e n. 67000545587 di Euro 980,00

Chiosi Veronica

T15ABC15980 (A pagamento).

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

Il Tribunale di Perugia, con decreto del 4/11/2015, ha nominato, in sostituzione, curatore dell'eredità giacente di Sportoletti Antonio nato a Magione (PG) il 10/06/1945 e ivi residente a Montebuono-Località Sparse 94, deceduto a Corciano il giorno 11/10/2011 l'avv. Luisa Marrazzo con studio in Perugia via della Filanda, n. 37.

avv. Luisa Marrazzo

T15ABH15912 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TRIESTE*Nomina curatore eredità giacente - Ruolo vol. 3328/2015*

Il Giudice del Tribunale di Trieste, con decreto di data 10 dicembre 2015, ha nominato il dott. Mauro Toffanin, con studio in Trieste, curatore dell'eredità giacente di Malini Dui-lino, nato a Trieste il 18 giugno 1935 e deceduto a Trieste il 19 ottobre 2015.

Il funzionario di cancelleria
dott. Marco Cogato

T15ABH15926 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRANI*Nomina curatore eredità giacente di Laurino Laura*

Si rende noto che il Tribunale di Trani, con decreto del 18.07.2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Laurino Laura, nata a Bari il 18.05.1933 e deceduta in Bitritto (BA) il 15.09.2007, nominando Curatore l'avv. Annalisa Perna con studio in Trani alla Via Pietro Pansini n. 14 (345.3402237).

Il curatore
avv. Annalisa Perna

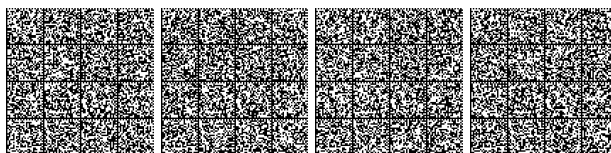
T15ABH15965 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRANI*Nomina curatore eredità giacente di Rastoni Michele*

Si rende noto che il Tribunale di Trani, con decreto del 03.06.2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Rastoni Michele, nato a Taranto il 05.03.1939 e deceduto in Bisceglie il 17.12.2008, nominando Curatore l'avv. Annalisa Perna con studio in Trani alla Via Pietro Pansini n. 14.

Il curatore
avv. Annalisa Perna

T15ABH15967 (A pagamento).



TRIBUNALE DI TRANI*Avviso di rettifica*

In rettifica alla pubblicazione effettuata nella *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 120 del 17/10/2015, si comunica che

il Tribunale di Trani, con decreto del 03.10.2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Saponaro Renato, nato a Brindisi il 19.09.1929 e deceduto in Bisceglie il 20.12.2012, nominando Curatore l'avv. Annalisa Perna con studio in Trani alla Via Pietro Pansini n.14.

Il curatore
avv. Annalisa Perna

T15ABH15971 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI FERMO*Eredità giacente di Lanfranchi Silvio – N. 23/09 V.G.*

Il Curatore dell'Eredità Giacente di Lanfranchi Silvio, nato a Porto San Giorgio il 21 agosto 1949, deceduto in Ancona l'11 luglio 2006, rende noto che sono stati depositati in Cancelleria la relazione dell'attività svolta ed il rendiconto.

Fermo, 11 dicembre 2015

Il curatore
avv. Alfio Cantarini

TC15ABH15801 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLZANO*Eredità giacente della Signora Gays' Ka Rayisa - R.G. 3208/2015*

In data 21 settembre 2015 il Giudice Dott.ssa Margarethe Gufler del Tribunale di Bolzano, su istanza del Comune di Merano (BZ), ha dichiarato l'apertura dell'eredità giacente della Sig.ra Gays' Ka Rayisa, nata in Russia (Rus) il 31 gennaio 1942, deceduta a Merano (BZ) il 26.05.2015, in vita residente a Merano (BZ), Via San Giorgio n. 7, nominando curatore dell'eredità l'Avvocato Karl Taber di Bolzano - Via Talvera n. 3, il quale ha prestato giuramento ed accettato l'incarico in data 24 settembre 2015 ed è stato incaricato a pubblicare il provvedimento per estratto nella *Gazzetta Ufficiale*.

avv. Karl Taber

TC15ABH15804 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Cedrati Ugo Adolfo*

Con decreto emesso in data 9 dicembre 2015 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Cedrati Ugo Adolfo, nato a Susa il 22 gennaio 1931 residente in vita in Susa e deceduto in Susa il 22 luglio 2014-10952/2015 R.G.

Curatore è stato nominato dott. Bullio Valter con studio in Torino, via Roasio, 1.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott. Bullio Valter

TC15ABH15805 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**CORTE D'APPELLO DI TRIESTE***Acquisto per usucapione*

Con sentenza n. 2/2015 CC, depositata in data 25/03/2015, la Corte d'Appello di Trieste, definitivamente pronunciando sul reclamo avverso il decreto dd. 30.4. - 2.5.2014 del Tribunale di Udine, proposto da Sturmigh Giovanna, nei confronti di Sturmigh Edda, Cecon Vergilia, Sturmigh Anna Maria, Sturmigh Luciana, Sturmigh Silvano e Sturmigh in Zol Maria, così provvede:

accoglie il reclamo e, per l'effetto, in riforma dell'impugnato decreto, dichiara che Sturmigh Giovanna ha acquistato per usucapione la proprietà del fabbricato e dei fondi censiti in Comune di Faedis, rispettivamente al f.43, n. 163, e al f. 36, nn. 117, 160 e 127; nulla per le spese di lite.

La Corte d'Appello di Trieste, con decreto d.d. 14/04/2015, ha disposto la correzione della sentenza n. 2/2015 CC, nel senso che laddove è scritto "163" deve intendersi e leggersi "136".

avv. Elena Domenis

T15ABM15993 (A pagamento).



STATO DI GRADUAZIONE**SUCCESSIONE DI DAL TIO ROBERTO***dott. Maurizio Bianconi notaio**Via S. Pellico, 1 - 31100 Treviso - Tel. 0422/5708
- Fax 0422/570970**Stato di graduazione*

Io sottoscritto dott. Maurizio Bianconi, Notaio in Treviso, ai sensi dell'art. 501 C.C., do avviso di aver provveduto alla formazione dello stato di graduazione dell'eredità Dal Tio Roberto, nato a Treviso il 31 ottobre 1949 ed ivi deceduto il 13 dicembre 2013, giusta atto a mio rogito del 9 dicembre 2015 rep.n. 108758 racc.n. 33309, registrato a Treviso il 10 dicembre 2015 n. 17661/1T, dal quale risulta: totale attivo ereditario € 85.329,57 (ottantacinquemilatrecentoventinove virgola cinquantasette); totale somme in prededuzione € 21.182,42 (ventunomilacentottantadue virgola quarantadue); totale creditori ipotecari € 8.611,54 (ottomilaseicentoundici virgola cinquantaquattro); totale creditori privilegiati di cui ai nn. 1-7 e 8 art. 2778 codice civile soddisfatti per intero € 16.888,94 (sedicimilaottocentottantotto virgola novantaquattro); totale creditori privilegiati di cui al nn. 18 art. 2778 codice civile soddisfatti proporzionalmente sino alla concorrenza della residua somma per € 38.646,67 (trentottomilaseicentoquarantasei virgola sessantasette); nulla da ripartire tra i restanti creditori privilegiati di cui ai nn. 19 e 20 art. 2778 codice civile e tra i creditori chirografari.

Treviso, 14 dicembre 2015

notaio Maurizio Bianconi

TC15ABN15803 (A pagamento).

***RICHIESTE E DICHIARAZIONI
DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA***(1^a pubblicazione).**TRIBUNALE DI TORINO***Richiesta di dichiarazione di morte presunta*

Il Tribunale di Torino, con decreto R.G. 10047/2015, ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Nicola Giuseppe Ciocca, nato a Riccia (CB), il 19.03.1944, con ultima residenza in Torino, Via Arezzo n. 7, scomparso dal 10.07.2005, con l'invito previsto dall'art. 726 e ss c.p.c.

Torino, li 24.11.2015

avv. Fabio Dall'Ara

T15ABR15913 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).**TRIBUNALE DI VERBANIA***Richiesta di dichiarazione di morte presunta*

Con provvedimento del 25.11.2015 (RG 1372/2015) il Tribunale di Verbania ordina le pubblicazioni della richiesta di morte presunta di Del Pedro Pera Luisa nata a Domodossola il 4 agosto 1966 con ultima residenza a Varzo in via Galtarossa 48, scomparsa dal giorno 28 febbraio 2003, con invito ex art. 727 c.p.c. a chiunque abbia notizie della scomparsa di farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Verbania, 21 dicembre 2015.

avv. Alberto Del Pedro Pera

T15ABR15983 (A pagamento).

***PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*****CONCERIE COGOLO S.P.A.***in amministrazione straordinaria**(Legge n. 95/1979)*

Sede: viale Ledra, 108 - 33100 Udine

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00163500309

Deposito piano di riparto finale

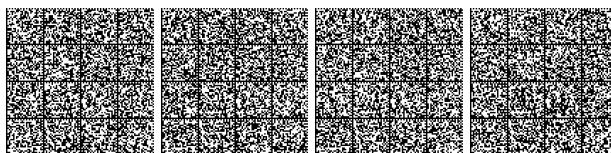
Tribunale di Udine

Presso il suintestato Tribunale, in data 16.12.2015, è stato depositato il piano di riparto finale nella misura del 2,39454096471% ai creditori chirografari. Quanto sopra in esecuzione di Decreto del Tribunale di Udine di data 25.06.2015, con cui è stata omologata la Proposta di Concordato presentata ai sensi degli artt. 78 DLGS n. 270/99 e n. 214 L.F. in data 26.02.2015 dalla società Codest s.r.l. a socio unico;

p.Il collegio commissariale

dott.ssa Marina Vienna

T15ABS15991 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

VARIE

GRANAROLO S.P.A.

*Autorizzazione alla custodia,
conservazione ed utilizzo di gas tossico*

Autorizzazione n. 1/15/SC/sc con oggetto: richiesta di volturazione dell'autorizzazione alla custodia, conservazione ed utilizzo di gas tossico costituito da ammoniaca destinato ad impianto di refrigerazione della ditta Granarolo S.p.A. con sede legale in via Cadriano 27/2 Bologna e sede produttiva in Pasturago di Vernate (MI) S.P. 30, snc.

AZIENDA SANITARIA LOCALE DELLA PROVINCIA DI MILANO 2

IL DIRETTORE GENERALE

Vista la domanda presentata dal Sig. Ivano Ziglioli, nato a Soresina (CR) il 21/09/1965, residente a Crema in via Ada Negri n. 29 e domiciliato per la carica presso la Granarolo S.p.A. di Pasturago di Vernate, in qualità di Procuratore Speciale della società Granarolo per lo stabilimento di Vernate S.P. 30 snc, per ottenere:

a) la volturazione a nome del Sig. Ivano Ziglioli dell'autorizzazione n. 1/13/SC/sc del 03/07/2013, già volturata in precedenza a nome del Sig. Natale Lanzi dal Direttore Generale della ASL della Provincia Milano 2.

Visto il Decreto n.° 1/12/CS/cs del 03.07.2013 di mantenimento dell'autorizzazione alla custodia, conservazione e utilizzo di un quantitativo massimo di Kg 12000 di gas tossico ammoniaca destinato ad impianto di refrigerazione, rilasciato alla ditta Granarolo S.p.A., di cui è stata richiesta la volturazione con l'istanza in oggetto;

Visto il regolamento per l'impiego dei gas tossici approvato con regio decreto n. 147 del 09.01.1937 e successive modificazioni;

Visti l'art. 3 lett i) della L.R. n. 64 del 26.10.1981 e succ. modificazioni; l'art. 37 del D.P.R. n. 854 del 10.06.1955, il D.P.R. n. 4 del 14.01.1972

Vista la procura n. 73424 di repertorio registrato dal notaio Federico Rossi di Bologna, che affida l'incarico di Procuratore - Direttore dello Stabilimento sito in Pasturago di Vernate (MI) S.P. 30, snc, al Sig. Ivano Ziglioli;

Vista la ricevuta di versamento comprovante l'avvenuto pagamento a favore della ASL MI 2

AUTORIZZA

il Signor Ivano Ziglioli, nato a Soresina (CR) il 21/09/1965, residente a Crema in via Ada Negri n. 29, e domiciliato per la carica presso la Granarolo S.p.A. di Pasturago di Vernate, alla custodia, conservazione ed utilizzo di un quantitativo massimo di Kg 12000 (dodicimila) di gas tossico ammoniaca destinato ad impianto di refrigerazione, a condizione

che siano osservate le prescrizioni di sicurezza e le cautele previste dal Regolamento per l'impiego dei gas tossici approvato con R.D.9.1.1927 n. 147 oltre alle condizioni contenute nel Decreto n. 1/13/CS/cs del 03/07/2013.

La presente autorizzazione è personale, vale per il deposito in esso indicato e sarà pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* a norma del comma 3 della Legge 24.11.2000 n. 340, con spese a carico della ditta interessata.

Il direttore della U.O.C.PSAL

Dott. Franco Audisio

Rozzano, li 11.11.2015

Il procuratore e direttore di stabilimento Granarolo S.p.A.
Ivano Ziglioli

T15ADA15982 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20, - Roma

Capitale sociale € 7.000.000 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica: C1B/2015/3069

Specialità medicinale: CLINIMIX

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/047

Specialità Medicinale: CLINIMIX A.I.C Nr. 032167

Var IB n. B.III.1 a)5 - Sottomissione di nuovo certificato per un principio attivo non sterile che debba essere utilizzato per un medicinale sterile, in cui l'acqua è usata nelle ultime fasi della sintesi e il materiale non è dichiarato privo di endotossina.

Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Arginina da fornitore già autorizzato - Ajinomoto Co Inc.: R1-CEP 1998-104-Rev 04;

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

T15ADD15865 (A pagamento).



ASTRAZENECA S.p.A.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

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

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

Codice Pratica: N1B/2015/4122

Specialità medicinale, numeri di AIC e confezioni: XYLOCAINA 20 mg/ml soluzione iniettabile; XYLOCAINA 5% unguento, AIC n. 004535 - tutte le confezioni.

Grouping di modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i.:

variazione IB A.4 - modifica dell'indirizzo di ingresso per i visitatori del sito di test di controllo qualità per i principi attivi lidocaina cloridrato e lidocaina AZ Sweden AB da "Kvarnbergagatan 12 SE-151 85 Södertälje, Sweden" a "Forskargatan 18 SE-151 85 Södertälje, Sweden"; variazione IB B.I z - eliminazione delle informazioni sul sito di rilascio dei lotti per i principi attivi lidocaina cloridrato e lidocaina; 2 variazioni IB B.I.a.1.f - aggiunta dei siti di test di controllo qualità per i principi attivi lidocaina cloridrato e lidocaina a) "ALcontrol AB - Olaus Magnus väg 27, SE-581 10 - Linköping, Sweden" e b) "PharmaControl MQL AB Virdings Allé SE-754 50 Uppsala Sweden"; variazione IB B.I.a.1.f - aggiunta del sito di test di controllo qualità per il principio attivo lidocaina cloridrato "Lonza Verviers S.p.r.l, Parc Industriel De Petit-Rechain, B-4800 Verviers Belgium".

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

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

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD15875 (A pagamento).

GENZYME EUROPE B.V.

Sede legale: Gooimeer 10 -
1411 DD Naarden - Paesi Bassi
Codice Fiscale e/o Partita IVA: NL800256888B01

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

Titolare AIC: Genzyme Europe BV

Medicinale: THYMOGLOBULINE

Confezione e numero di AIC:

5 mg/ml polvere per soluzione per infusione - 1 fiala - AIC n. 033177027

Codice Pratica n. N1B/2015/4541

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica:

Tipo 1B - C.I.3 Una o più modifiche del riassunto 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) o uno studio sulla sicurezza dei medicinali dopo l'autorizzazione (PASS), o ancora le conclusioni della valutazione effettuata dall'autorità competente a norma degli articoli 45 o 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006; z) altre variazioni.

Modifica apportata: modifiche ai paragrafi 3, 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e alle corrispondenti sezioni del Foglio Illustrativo e delle Etichette, in seguito a procedura unica di valutazione dello PSUR di immunoglobulina di coniglio antitumori umani (PSUSA/00010184/201412) conclusasi con la raccomandazione del PRAC di aggiornamento degli stampati dei medicinali a base di tale sostanza attiva, con l'aggiunta di nuovi effetti collaterali.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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.

Ai sensi di quanto previsto dall'art. 1, comma 2 della determinazione del Direttore Generale dell'AIFA concernente "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali" n. 371 del 14/04/2014, 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.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD15876 (A pagamento).



BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.*Estratto comunicazione notifica regolare V&A*

Codice Pratica: N1B/2015/2612 e N1B/2015/3665

Medicinale: FENKID

Codice farmaco: 036072027 - "200 mg/ml - sospensione orale" flacone 150 ml

Titolare AIC: Bruno Farmaceutici S.p.A. (SIS: 00000794)

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/122504 del 01/12/2015

Modifica apportata:

Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test (QRD template) e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al QRD template.

Aggiornamento delle informazioni di sicurezza in conformità a quanto richiesto dall'ufficio di Farmacovigilanza AIFA con la Nota AIFA FV/LS/GP del 31/07/2015 "Medicinali contenenti Ibuprofene e Dexibuprofene (formulazioni sistemiche)", a seguito della conclusione della procedura di Referral ai sensi dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e 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.

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

T15ADD15877 (A pagamento).

POLIFARMA BENESSERE S.R.L.

Sede: via Laurentina, 289 - 00142 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04888070960

*Estratto Comunicazione notifica regolare
UVA n. 127533 del 15.12.2015*

Titolare AIC: Polifarma Benessere S.r.l.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Specialità Medicinale: VIAMAL FEBBRE E DOLORE

Confezione e Numero A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate, AIC 042324

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

Codice Pratica: N1B/2015/3811

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in linea con la nota dell'Ufficio di Farmacovigilanza a seguito della conclusione della procedura di Referral (Art. 31) n. EMEA/H/A-31/1401.

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

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

Amministratore delegato
Stefano Perni

T15ADD15879 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG S.P.A.Sede: via M. Buonarroti, 23 -
20093 Cologno Monzese (MI)*Estratto comunicazione notifica regolare V&A*

Titolare AIC: Janssen-Cilag SpA

Medicinale: DAKTARIN

Confezioni e numeri di AIC: DAKTARIN 20 mg/g gel orale - AIC n.024957060; DAKTARIN 1200 mg capsule molli vaginali - AIC n. 024957173; DAKTARIN 400 mg capsule molli vaginali - AIC n. 024957312; DAKTARIN 20 mg/g crema vaginale - AIC n. 024957247.

Codice pratica: N1B/2015/1868, N1B/2015/1921, N1B/2015/2441.

Tipologia variazione oggetto della modifica: Modifica stampati - Tipo 1B C.I.z.; Tipo 1B C.I.z; Tipo 1B C.I.z.

Modifica apportata: adeguamento dei testi al formato QRD e individuazione dei criteri al fine di assicurarne la leggibilità, la chiarezza e il facile impiego;

adeguamento dei testi al formato QRD e individuazione dei criteri al fine di assicurarne la leggibilità, la chiarezza e il facile impiego;



adeguamento dei testi al formato QRD e individuazione dei criteri al fine di assicurarne la leggibilità, la chiarezza e il facile impiego.

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 Comunicazione di notifica regolare, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo 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 a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Sinibaldi

T15ADD15880 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

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

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

Comunicazione di notifica regolare AIFA/
V&A/P/127556-15/12/2015

Titolare: Zambon Italia s.r.l. - Via Lillo del Duca 10 - Bresso (MI)

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/2651

Medicinale: EPALFEN

Codice farmaco: 029119029, 029119031, 029119043, 029119056, 029119017

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test (QRD template)

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

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

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

T15ADD15881 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: CLEXANE T

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2015/4323

Codice farmaco: 029111046, 029111085, 029111111, 029111059, 029111097, 029111123, 029111061, 029111109, 029111135, 029111073

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.1.z). Sottomissione dei risultati della valutazione condotta su gruppi target di pazienti allo scopo di conformarsi con l'articolo 59(3) della Direttiva 2001/83/EC e qualsiasi modifica al Foglio illustrativo - Altra variazione.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/124907 del 7 dicembre 2015

Modifica apportata: Sottomissione dei risultati della valutazione condotta su gruppi target di pazienti allo scopo di conformarsi con l'articolo 59(3) della Direttiva 2001/83/EC e qualsiasi modifica al Foglio illustrativo - Altra variazione.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (tutti i paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Inoltre per adeguamento al QRD template è autorizzata la modifica dei paragrafi 1, 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.7, 4.8, 5.2, 6.5, 9 dell' RCP e delle etichette.

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 Daniela Lecchi

T15ADD15884 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF.

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

Titolare AIC: Actavis Group PTC Ehf.

Medicinale: GLIMEPIRIDE ACTAVIS, codice AIC 038642 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica n. C1B/2015/1834, MRP n. IT/H/0240/IB/013/G

Grouping di variazioni: IA-B.III.1.a.2 per l'aggiornamento di un CEP del principio attivo (R1-CEP 2007-017-Rev00) da parte di un fabbricante già approvato (Urquima SA); IB-B.III.2.a.1 per l'aggiornamento delle specifiche del principio attivo, prodotto da Urquima SA, in accordo con la Farmacopea Europea; IA-B.I.b.2.a per l'aggiornamento delle procedure di prova del principio attivo, prodotto da Urquima SA, secondo quanto riportato nella Farmacopea Europea; IB-B.I.b.2.e per la sostituzione di una attuale procedura di prova del principio attivo, prodotto da Urquima SA, con quella riportata nella Farmacopea Europea; IA-A.7 per la cancellazione del sito USV Limited dai produttori del principio attivo autorizzati.

Codice Pratica n. C1A/2015/2223, MRP n. IT/H/0240/IA/014

Variazione IAin-A.5.a: cambio del nome e dell'indirizzo del produttore da Actavis hf Reykjavikurvegi 78, IS-222 Hafnarfjörður (Iceland) a Actavis ehf. Reykjavikurvegur 78, IS-220 Hafnarfjörður (Iceland).

Medicinale: DONEPEZIL ACTAVIS, codice AIC 040783 (tutte le confezioni)

Codice Pratica n. C1B/2014/3346, MRP n. EE/H/0106/001-002/IB/019

Variazione IB-B.II.d.1.c: per l'aggiunta di nuovi parametri di specifica del prodotto finito alla specifica con il corrispondente metodo di prova.

Codice Pratica n. C1B/2015/788, MRP n. EE/H/0106/001-002/IB/021

Grouping di variazioni: IAin-C.I.a.8: per l'introduzione del Riassunto del PSMF di Aurobindo Pharma Limited in Spagna e Portogallo; IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Spagna e Portogallo.

Codice Pratica n. C1B/2015/2561, MRP n. EE/H/0106/001-002/IB/022

Variazione IB-A.2.b: per il cambio di nome del medicinale in Germania.

Medicinale: DOXAZOSIN ACTAVIS, codice AIC 038157 (tutte le confezioni)

Codice Pratica n. 09/08/2015, MRP n. IT/H/189/001-002/IA/008

Variazione IAin-C.I.8.a: per l'introduzione del Riassunto del PSMF di Actavis.

Medicinale: OXALIPLATINO ACTAVIS, codice AIC 038248 (tutte le confezioni)

Codice Pratica n. C1A/2015/2011, MRP n. DK/H/2505/IA/012/G

Grouping di variazioni: IAin-B.III.1.a.3 per l'introduzione di un nuovo CEP per un principio attivo da parte del produttore Jiangsu Hengrui Medicine Co., LTD., China - No. R1-CEP 2005-079-Rev 00; IA-B.III.1.a.2 per l'aggiornamento di un CEP del principio attivo (R1-CEP 2006-137-Rev 00) da parte di un fabbricante già approvato (Heraeus Precious Metals GMBH & Co. Kg).

Codice Pratica n. C1A/2015/2012, MRP n. DK/H/2505/IA/013/G

Grouping di variazioni: 2xIA-B.II.d.2.a per l'aggiornamento di due procedure di prova del prodotto finito; IA-B.II.e.7.a per l'eliminazione dei riferimenti dei fornitori di materiali di confezionamento del prodotto finito.

Codice Pratica n. C1B/2015/1691, MRP n. DK/H/2505/001/IB/015

Variazione IB-B.II.d.1.d: Eliminazione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito (colore del disco di polipropilene)

Medicinale: BENAZEPRIL E IDROCLOROTIAZIDE ACTAVIS, codice AIC 038255 (tutte le confezioni)

Codice Pratica n. C1A/2014/3626, MRP n. IT/H/0251/001-002/IA/013/G

Grouping di variazioni: IAin-B.III.1.a.1 per l'introduzione di un nuovo CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato Scinopharm (R0-CEP 2009-356-Rev01); 3x IA-B.III.1.a.2 per l'aggiornamento di un CEP del principio attivo da R1-CEP 2004-307-Rev00 a R1-CEP 2004-307-Rev02 da parte di un fabbricante già approvato (Cambrex); 2 tipo IA-A.7 per l'eliminazione dei siti Quimica Sintetica S.A. e Unichem Laboratoires Limited dai produttori del principio attivo; IAin-A.5.a per la modifica del nome del produttore del prodotto finito da Actavis hf a Actavis ehf.

Medicinale: PARACETAMOLO ACTAVIS ITALY, codice AIC 039798 (tutte le confezioni)

Codice Pratica n. C1B/2015/1861, MRP n. DE/H/2210/001/IB/020

Variazione IB-B.I.d.1.a.4: per l'introduzione del re-test period del principio attivo a 5 anni per il produttore Atabay Kimya Sanayi Ve Ticaret A.S. Medicinale: Olanzapina Actavis PTC, codice AIC 040564 (tutte le confezioni)



Codice Pratican. C1B/2014/2417, MRPn. UK/H/1387/001-004/IB/017

Variazione IB-B.III.1.a.1: per l'introduzione di un nuovo CEP (R0-CEP 2011-392-Rev00) da parte di un produttore già approvato (Dr. Reddys Laboratories Limited.)

Codice Pratica n. C1B/2015/701, MRP n. UK/H/1387/IB/019/G

Grouping di variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Spagna e Belgio e IAin-C.I.8.a per l'introduzione del Riassunto del PSMF di Aurobindo Pharma Limited in Spagna e Belgio.

Medicinale: DOCETAXEL ACTAVIS, codice AIC 040113 (tutte le confezioni)

Codice Pratica n. C1B/2014/2425, MRPn. UK/H/1789/001/IB/018

Variazione IB-B.II.e.1.z: per la modifica del confezionamento primario del prodotto finito fabbricato nel sito Actavis Italy S.p.A. (Nerviano).

Codice Pratican. C1A/2014/2712, MRPn. UK/H/1789/001/IA/019

Variazione IA-B.II.e.7.a: per l'eliminazione dei riferimenti dei fornitori di materiali di confezionamento del prodotto finito..

Codice Pratican. C1A/2014/2713, MRPn. UK/H/1789/001/IA/021

Variazione IA-A.7: per l'eliminazione del sito Indena S.p.A. (Italy) dai siti di produzione del principio attivo.

Medicinale: ZOLMITRIPTAN ACTAVIS PTC, codice AIC 039771 (tutte le confezioni)

Codice Pratican. C1B/2015/2580, MRPn. DK/H/1465/001-002/IB/010

Variazione IB-B.II.f.1.d: modifica delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito.

Codice Pratica n. C1A/2015/2100, MRP n. DK/H/1465/IA/009/G

Variazione IAin-C.I.8.a per l'introduzione del Riassunto del PSMF di Actavis.

Medicinale: ENALAPRIL ACTAVIS, codice AIC 036606 (tutte le confezioni)

Codice Pratica n. N1A/2015/1820

Variazione IAin-B.III.1.a.3: per l'introduzione di un nuovo CEP per un principio attivo da parte di un nuovo produttore Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., LTD., China - No. R1-CEP 2000-053-Rev 03

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T15ADD15885 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG S.P.A.

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

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

Medicinale: DAKTARIN DERMATOLOGICO (Miconazolo), DAKTARIN (Miconazolo)

Confezioni e numeri di AIC: DAKTARIN DERMATOLOGICO 2% soluzione cutanea - 1 flacone da 30g, AIC: 041411036; Daktarin 2% gel orale - 1 tubo da 80 g, AIC: 024957060

Codice pratica: N1A/2015/2553

Tipologia variazione oggetto della modifica: B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato in conformità alla Farmacopea Europea nuovo o aggiornato per la sostanza attiva. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R2-CEP 1995-007-Rev02 A: R2-CEP 1995-007-Rev03

Medicinale: DAKTARIN DERMATOLOGICO (Miconazolo nitrato), Daktarin (Miconazolo nitrato).

Confezioni e numeri di AIC: DAKTARIN DERMATOLOGICO 2% polvere cutanea - 1 barattolo da 30g, AIC: 041411012; DAKTARIN DERMATOLOGICO 2% crema - 1 tubo da 30g, AIC: 041411024; DAKTARIN DERMATOLOGICO 2% spray cutaneo, polvere - 1 contenitore con valvola spray da 100g, AIC: 041411048.

Daktarin 1200 mg capsule molli vaginali - 2 capsule, AIC: 024957173; Daktarin 2% crema vaginale - 1 tubo da 78 g con 16 applicatori monouso, AIC: 024957247; Daktarin 400 mg capsule molli vaginali - 3 capsule, AIC: 024957312.

Codice pratica: N1A/2015/2554

Tipologia variazione oggetto della modifica: B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato in conformità alla Farmacopea Europea nuovo o aggiornato per la sostanza attiva. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato.

Da: R2-CEP 1995-008-Rev01 A: R2-CEP 1995-008-Rev02

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Sinibaldi

T15ADD15886 (A pagamento).

PHARMABER S.R.L.

Sede legale: corso Magenta 32 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07025090965

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

Specialità medicinale: SILMAR in tutte le sue presentazioni (AIC n 027171).

Titolare A.I.C.: Pharmaber s.r.l. Codice Pratica n.: N1A/2015/2452



Tipologia variazione: Variazioni di Tipo IAin (B.III.1.a.3).
Aggiunta di Teva Czech Industries Sro come fornitore alternativo con CEP di silimarina (R1-CEP 2008-237-Rev 00).

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

Il rappresentante legale
Stefania Renis

T15ADD15888 (A pagamento).

EG S.p.A.

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

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: DONEPEZIL EG 5 mg e 10 mg
compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040085 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/4005

Procedura Europea n. DE/H/2031/001-002/IA/016/G

Grouping variation: Tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso De Salute Srl (Italia); Tipo IA n. A.7 - Eliminazione sito responsabile del controllo e del rilascio dei lotti del prodotto finito: STADA Production Ireland Ltd. (Irlanda).

Specialità Medicinale: PARACETAMOLO EG 500 mg e 1000 mg compresse

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

Codice Pratica: C1A/2015/4004

Procedura Europea n. IT/H/0381/001-002/IA/015

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato Granules India Ltd: da R1 -CEP 1998-047-Rev 03 a R1 -CEP 1998-047-Rev 04.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchioli

T15ADD15889 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale: CIPROFLOXACINA ACTAVIS

Confezioni: "250 mg compresse rivestite con film" - 10 compresse - AIC n. 037344013, Classe A, Prezzo Euro 3,91 - "500 mg compresse rivestite con film" - 6 compresse - AIC n. 037344025, Classe A, Prezzo Euro 6,79 - "750 mg compresse rivestite con film" - 12 compresse - AIC n. 037344037, Classe A, Prezzo Euro 18,43.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee del 5% di cui alle determinazioni AIFA del 3/7/2006 e del 27/9/2006 entrano in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Lorena Verza

T15ADD15890 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

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

Estratto comunicazione notifica esito regolare ufficio V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/4647

Specialità medicinale: DISEPAVIT

Codice farmaco: 035110016

Codice pratica: N1B/2015/4652

Specialità medicinale: KLIACEF

Codice farmaco: 033083027, 033083039

Tipologia di variazione: C.I.z

Modifica Apportata:

Aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito a Readability Test, ed adeguamento di RCP ed etichette al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica richiesta del foglio illustrativo (Readability Test) e di RCP ed etichette (QRD template), delle 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 pre-



sente, 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 di pubblicazione in *gazzetta ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T15ADD15906 (A pagamento).

BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB Stockholm (Svezia)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: SE556673916401

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

Titolare AIC: Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11-SE 11123 Stockholm (Svezia).

Specialità medicinale: ADIUNASTROL.

Confezioni e numero A.I.C.: tutte - AIC n. 039777.

Procedura di Mutuo Riconoscimento SE/H/781/001/I/011, conclusasi in data 12/11/2015, codice pratica C1A/2015/3583 Variazione tipo B.III.1.a.3 Nuovo CEP di un nuovo produttore, Natco Pharma Ltd. (R0-CEP 2014-022-Rev 01).

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Carlo Locati

T15ADD15907 (A pagamento).

GUERBET

Rappresentante per l'Italia: Guerbet S.p.A.
Sede legale: via Albricci n. 9 – 20122 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03841180106

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

Medicinale: XENETIX (p.a. Iobitridolo)

Confezioni e numeri AIC: 250 mg I/ml soluzione iniettabile, AIC n. 032830, tutte le presentazioni; 300 mgI/ml soluzione iniettabile, AIC n. 032830, tutte le presentazioni; 350 mgI/ml soluzione iniettabile; AIC n. 032830, tutte le presentazioni.

Codice Pratica: N1B/2015/706

Procedura n.: UK/H/xxxx/WS/117

Tipologia della variazione: IB - B.I.a.2.z) Modifica nel procedimento di fabbricazione: aggiunta di un processo di produzione alternativo per la fabbricazione di un intermedio (DICOA) nella sintesi della sostanza attiva.

Tipologia della variazione: IB - B.I.b.1.c) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il metodo di prova: riduzione della quantità del solvente (DMAC) utilizzato nel processo di sintesi.

Tipologia della variazione: IA - B.I.b.1.b) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo. Rafforzamento dei parametri di specifica del principio attivo.

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

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

T15ADD15908 (A pagamento).

GUERBET

Rappresentante per l'Italia: Guerbet S.p.A.
Sede legale: via Albricci n. 9 – 20122 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03841180106

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

Medicinale: XENETIX (p.a. Iobitridolo)

Confezioni e numeri AIC: 250 mg I/ml soluzione iniettabile, AIC n. 032830, tutte le presentazioni; 300 mgI/ml soluzione iniettabile, AIC n. 032830, tutte le presentazioni; 350 mgI/ml soluzione iniettabile; AIC n. 032830, tutte le presentazioni.

Codice Pratica: N1B/2015/2420

Tipologia della variazione: IB - C.I.z): Modifica del PIL a seguito Readability test

ed adeguamento dell' RCP al formato QRD.

Tipologia della variazione: C.I.3 z): Adeguamento degli stampati a seguito

Della procedura di PSUR worksharing IE/H/PSUR/0032/002.

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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 alle Etichette.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella G.U. Il Titolare AIC rende



accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

T15ADD15909 (A pagamento).

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

Estratto comunicazione notifica esito regolare ufficio V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati
Codice pratica: N1B/2015/1687 e N1A/2015/2683
Specialità medicinale: INIPANT
Codice farmaco: 041979016, 041979028
Tipologia di variazione: C.I.3.z e C.I.z
Modifica Apportata:

Adeguamento degli stampati alle informazioni di sicurezza presenti nel CSP approvato a conclusione della procedura di PSUR WS DE/H/PSUR/0039/001. Adeguamento al QRD template e alle conclusioni approvate dal PRAC.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3; 4.4; 4.5; 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Codice pratica: N1B/2015/1850
Specialità medicinale: TOTIZIM
Codice farmaco: tutte le confezioni autorizzate, 036501
Tipologia di variazione: C.I.3.z
Modifica Apportata:

Adeguamento degli stampati al CSP approvato in seguito della conclusione della procedura di PSUR WS DK/H/PSUR/0023/002. Adeguamento degli stampati al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 4.8, 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di esito 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 esito regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in

commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T15ADD15910 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.
Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 – 10121 Torino
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08028050014

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

Medicinale: LANSOPRAZOLO ABC

Confezioni e numeri di A.I.C.: 038064 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Codice pratica n. N1A/2015/2747

Modifiche di Tipo IAIN, categoria C.I.z), consistente nella modifica del Foglio Illustrativo e del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, a seguito della comunicazione AIFA del 27/08/2015 relativa alla Raccomandazione del PRAC (EPITT N. 18119 del 23 luglio 2015).

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

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

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
Sante Di Renzo

T15ADD15911 (A pagamento).



AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

*Comunicazione di rettifica relativa
al medicinale DONEPEZIL AUROBINDO*

Nella *Gazzetta Ufficiale* n. 145 (Parte II) del 17/12/2015 nell'avviso T15ADD15606 - dove è scritto: 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.

leggi: Medicinale: DONEPEZIL AUROBINDO

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

Un procuratore
Lorena Verza

T15ADD15915 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 –
00040 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale e/o Partita IVA:
01163980681 e 04775221007

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità medicinale: OMEGASTATIN

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate, AIC 041470

MRP n. IT/H/0318/001-004/IA/011

Codice pratica: C1A/2015/4023 (validata in Europa il 17/12/2015)

Tipologia di variazione: Single Variation di Tipo IA.

Tipo di modifica: B.II.e.7.a)

DA: 3.2.p.7 (sistema di chiusura del contenitore) completa di riferimenti relativi al fornitore Enteco Pharma S.A;

A: 3.2.p.7 (sistema di chiusura del contenitore) in cui sono stati rimossi i riferimenti relativi al fornitore Enteco Pharma S.A.

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

T15ADD15916 (A pagamento).

**MENARINI INTERNATIONAL
OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.**

sede legale : avenue de la Gare 1 – Luxembourg
codice SIS 734

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

Si comunica la variazione del prezzo al pubblico della seguente specialità medicinale:

RILAMIG - Confezioni e numero di AIC:

"2,5 mg compresse rivestite con film" - 2 compresse (AIC n. 035674023), Classe A.

Prezzo al pubblico (IVA compresa): Euro 10,13

Prezzo ex-factory (IVA esclusa): Euro 6,14

"2,5 mg compresse rivestite con film" - 6 compresse (AIC n. 035674035), Classe A.

Prezzo al pubblico (IVA compresa): Euro 24,24

Prezzo ex-factory (IVA esclusa): Euro 14,69

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006, entreranno in vigore alla data della loro pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD15917 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: CLEXANE

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2015/4322

Codice farmaco: 026966034, 026966059, 026966046, 026966061

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.z). Sottomissione dei risultati della valutazione condotta su gruppi target di pazienti allo scopo di conformarsi con l'articolo 59(3) della Direttiva 2001/83/EC e qualsiasi modifica al Foglio illustrativo - Altra variazione.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/124905 del 7 dicembre 2015

Modifica apportata: Sottomissione dei risultati della valutazione condotta su gruppi target di pazienti allo scopo di conformarsi con l'articolo 59(3) della Direttiva 2001/83/EC e qualsiasi modifica al Foglio illustrativo - Altra variazione.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (tutti i paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Inoltre per adeguamento



al QRD template è autorizzata la modifica dei paragrafi 1, 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 6.5, 9 dell' RCP e delle etichette.

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 Daniela Lecchi

T15ADD15919 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Modifiche secondarie dell'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/127569 del 15.12.2015

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

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica: C1B/2014/3331 e C1B/2014/3332

Medicinale: LAMISIL

Codice farmaco: 028176055, 028176067, 028176079, 028176081, 028176093, 028176117

MRP n. SE/H/992/003/IB/25 e SE/H/992/001-002/IB/26

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

Modifica apportata:

Attuazione dei risultati di una variazione precedente (UK/H/0207/001/II/057 e UK/H/0207/003/II/057). Aggiornamento RCP e FI in linea con il QRD template compreso il paragrafo sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.7 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al 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 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.

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

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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

T15ADD15920 (A pagamento).

GIULIANI S.P.A.

Sede sociale: via Palagi, 2 - 20129 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00752450155

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

*Modifica apportata
ai sensi del Regolamento (CE) 1084/2003*

Specialità medicinale A.I.C. / Confezione:

037734011 - MESAVANCOL 1200 mg compresse gastro-resistenti a rilascio prolungato, 60 compresse

037734023 - MESAVANCOL 1200 mg compresse gastro-resistenti a rilascio prolungato, 120 compresse

Titolare AIC: Giuliani S.p.A. Via Palagi, 2 - Milano

Codice Pratica N.: C1A/2015/4032

N. di procedura: NL/H/0733/001/IA/013

Modifica tipo IA n. B.II.b.5.b) modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito - aggiunta di controllo di processo e relativo limite.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni.

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

Un procuratore
dott. Roberto Novellini

T15ADD15921 (A pagamento).



SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 –
00040 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale e/o Partita IVA:
01163980681 e 04775221007

*Comunicazione riduzione prezzi
al pubblico di medicinali in Classe A*

Specialità medicinale: GENERFLON

Confezioni:

GENERFLON 250 mg compresse rivestite con film - 10 compresse, AIC 037287012 - Prezzo Euro 3,91

GENERFLON 500 mg compresse rivestite con film - 6 compresse, AIC 037287024 - Prezzo Euro 6,79

GENERFLON 750 mg compresse rivestite con film - 12 compresse, AIC 037287036 - Prezzo Euro 18,43

I suddetti prezzi, NON comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03 Luglio 2006 e 27 Settembre 2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo a quello pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T15ADD15922 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10616310156

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

Codice pratica: N1B/2015/4595

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/124924 del 07/12/2015

Medicinale: FOSTIMON (AIC 032921)

Confezioni: 076 - 088 - 090 - 102 - 114- 126 - 138- 140 - 153 - 165 - 177- 189

Titolare AIC: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l.

Grouping di tipo IB

1 var. IAIN - B.II.b.1a) Aggiunta di un sito di confezionamento secondario delle siringhe preriempite (Ibsa Farmaceutici Italia S.r.l.)

2 var. IB - B.II.b.5 f) Sostituzione di una prova in corso di fabbricazione per questioni di qualità.

3 var. IB - B.II.b.3 a) Modifica minore del processo di fabbricazione delle siringhe preriempite.

E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.5 "natura e contenuto del contenitore" del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e il corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Natura della variazione: sostituzione della macchina di riempimento delle siringhe e aggiunta di una linea predisposta all'alloggiamento delle siringhe e degli aghi nel compartimento dedicato del confezionamento secondario con le modifiche minori del processo di produzione ad essa correlate; aggiornamento, conseguente all'inserimento automatico nella siringa del dispositivo back stop, della sezione 6.5 "Natura e contenuto del contenitore e strumentazione particolare per la somministrazione" del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del corrispondente paragrafo del foglio illustrativo.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/124924, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo 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.

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.

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

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

T15ADD15924 (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 UE n. 712/2012

Titolare AIC: Boehringer Ingelheim International GMBH, Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim (Germania)

Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, 20139 Milano

Medicinale: BUSCOFENACT



Confezioni e numeri A.I.C.: "400 mg capsule molli"

6 capsule molli - A.I.C. n. 041631019;

12 capsule molli - A.I.C. n. 041631021.

Codice Pratica: C1A/2015/3568

Procedura europea decentrata: DE/H/2822/001/IA/016

Modifica apportata: Variazione Tipo IA n. B.III.1.a 2) Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per un principio attivo (ibuprofene) - Shasun Ltd - da CEP n. R1-CEP 1996-061-Rev 08 a CEP n. R1-CEP 1996-061-Rev 09.

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

T15ADD15925 (A pagamento).

ESSETI FARMACEUTICI S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare

Titolare A.I.C. in Italia: Esseti Farmaceutici S.r.l. Sede legale: Via Raffaele De Cesare, 7 - 80132 Napoli - P. IVA e C.F.: 01172090639

Specialità medicinale: MONACEF

Codice Pratica: N1B/2015/1810

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/127546 del 15.12.2015

Confezioni e dosaggi: Tutti, AIC n. 041481

Tipologia variazione: C.I.z

Modifica apportata: foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento delle etichette al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica 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 Della Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

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

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

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.

Costituisce onere di Codesta Ditta la pubblicazione dell'estratto allegato alla notifica della presente variazione sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana entro 15 giorni dalla data della notifica. L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Data: 21.12.2015

Il legale rappresentante
dott. Ferdinando Ventra

T15ADD15927 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

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

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

Titolare AIC: S.F. GROUP srl

Medicinale: ULCEZOL 20 mg capsule rigide gastroresistenti, 14 capsule

AIC 038239012

Codice Pratica: N1A/2015/2729 - Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Aggiornamento, su richiesta Ufficio di Farmacovigilanza, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo dei medicinali a base di dextansoprazolo; esomeprazolo; lansoprazolo; omeprazolo; pantoprazolo; rabeprazolo a seguito di raccomandazioni del PRAC sui segnali di sicurezza adottate nella riunione del 6-9 luglio 2015, relativa al segnale di Lupus eritematoso cutaneo subacuto (EPITT n. 18119)



In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo ag-giornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T15ADD15930 (A pagamento).

SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinali: BRANIGEN/NICETILE/ZIBREN

Confezioni e numero di AIC: Tutte AIC n. 025368 - 025369 - 025367

Tipologia variazione: Var. IB: C.I.z) - Cod. pratica N1B/2015/4080

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento dell'RCP al QRD template

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

Il Titolare 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 e all'Etichettatura.

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

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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD15931 (A pagamento).

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

codice SIS 542

Sede legale e domicilio fiscale: via Sette Santi 3 - Firenze

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00395270481

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.

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione, in data 16 dicembre 2015, della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008:

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Via Sette Santi 3, Firenze.

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: PLANUM (025247) 0,15 + 0,03 mg compresse.

Confezioni: 025247014, 025247026

Tipologia variazione: IA in B.II.a.1.a

Tipo di modifica: Modifica dell'aspetto della compressa - Aggiunta dell'impressione "Organon*" su una faccia della compressa, in aggiunta a quanto già presente sull'altra faccia (TR5).

Codice Pratica: N° N1A/2015/2774

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD15932 (A pagamento).



**BIOINDUSTRIA LABORATORIO
ITALIANO MEDICINALI S.P.A.**

Sede: via De Ambrosiis 2 - Novi Ligure (AL)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01679130060

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

Titolare AIC: Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali
S.p.A.

Codice pratica: N1B/2015/4716

Specialità medicinale: PARAFFINA LIQUIDA BIOIN-
DUSTRIA L.I.M. LIQUIDO LUBRIFICANTE STERILE

Codice farmaco: 031201027

Codice pratica: N1B/2015/4271

Specialità medicinale: MAGNESIO SOLFATO BIOIN-
DUSTRIA L.I.M. CONCENTRATO PER SOLUZIONE
PER INFUSIONE ENDOVENOSA

Codice farmaco: 031129012, 031129024, 031129048,
031129101, 031129137

Codice pratica: N1B/2015/4270

Specialità medicinale: CALCIO CLORURO BIOINDU-
STRIA L.I.M. CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER
INFUSIONE ENDOVENOSA

Codice farmaco: 031133059

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

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

E' autorizzata la modifica richiesta del Foglio Illustra-
tivo e dell'RCP relativamente alle confezioni sopra elencate
e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare
dell'AIC.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commer-
cio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di
entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica
regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro
e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustra-
tivo 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 pre-
sente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere
mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medi-
cinale indicata in etichetta.

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

Il legale rappresentante
dott. Fabrizio Caraccia

T15ADD15933 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L.

Sede: strada Solaro 75/77 - 18038 Sanremo (IM)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00071020085

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in
commercio di una specialità medicinale per uso umano.
Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007,
n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008*

Specialità medicinale: FRILANS (cod. farmaco 037079)

Confezioni Tutte: Capsule rigide gastroresistenti 15 mg e
30 mg.

Codice pratica: C1B/2015/2766.

MRP: FI/H/473/001-002/IB/032.

Variazione Tipo: IB - C.I.z: Modifica stampati al fine di
attuare le conclusioni delle raccomandazioni del PRAC:
implementazione del testo concordato con le Autorità com-
petenti.

Per i lotti che non rechino le modifiche indicate è autoriz-
zato l'esaurimento delle scorte a fronte della consegna del
foglio illustrativo aggiornato da parte del farmacista secondo
le modalità previste dall'art.1 comma 2,3 e 4 della Determi-
nazione Direttoriale del 14/04/2014. Decorrenza della modi-
fica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione
in *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott. Giuseppe Tessitore

T15ADD15934 (A pagamento).

SOFAR S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sofar SpA

Specialità medicinale: TOPSTER

Confezioni e n. AIC: 031115 (tutte le confezioni)

Variazione di tipo IAin-B.III.1.a.3 - Presentazione di un
nuovo CEP per il principio attivo (R1-CEP 2003-254-Rev
01), da parte di un nuovo produttore in sostituzione: SICOR
S.r.l Tenuta S. Alessandro 13048 Santhià - Vercelli

Pratica N1A/2015/2706.

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

Un amministratore delegato
dott.ssa Carla Labruzzo

T15ADD15936 (A pagamento).



ITALFARMACO S.P.A.

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

*Avviso di rettifica relativo
alla specialità medicinale FENTALGON*

Avviso di rettifica relativo al comunicato T15ADD15608
Pubblicato sulla GURI Parte II n. 145 del 17.12.2015. Dove
è scritto: Codice pratica: C1A/2014/25476 leggesi: Codice
pratica C1A/2015/3547.

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T15ADD15937 (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.*

Specialità medicinale: TONACAL D3 (calcio
carbonato+colecalfiferolo)

Confezione e codice AIC:

600 mg+400 UI compresse masticabili - 60 compresse
AIC n. 034932018

Codice pratica: N1A/2015/2759

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

Tipo IA B.III.1a)2 Inserimento di un nuovo CEP di calcio
carbonato CEP R1-CEP 2001-366-Rev 02 da parte di un pro-
duttore attualmente approvato (OMYA SAS - France)

Data di implementazione: 02.11.2015

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T15ADD15938 (A pagamento).

MDM S.P.A.

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

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

Codice Pratica: N1A/2015/2612

Specialità medicinale: STRIALISIN

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 035314 in tutte le con-
fezioni autorizzate

Tipologia variazione: Tipo IAIN A.5 a) -Modifica del
Codice di Avviamento Postale CAP del sito di produzione
del prodotto finito (Esseti Farmaceutici Srl)

da: Via Campobello, 15 - 00040 Pomezia RM

a: Via Campobello, 15 - 00071 Pomezia RM

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in G.U. pos-
sono essere mantenuti in commercio fino alla data di sca-
denza indicata in etichetta. Decorrenza modifica: dal giorno
successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Amministratore delegato
dott. Antonio Maggi

T15ADD15939 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

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

Titolare Epifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale
in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e
partita I.V.A. 01135800769.

Specialità medicinale: KELIS GOLA

Codice prodotto: 041843 Codice confezioni: 018, 020;

Variazione B.II.f.1.b.1 Tipo IB. Codice pratica:
N1B/2015/4879.

Estensione del periodo di validità del prodotto finito con-
fezionato come per la vendita da 12 a 36 mesi.

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

Amministratore unico
Giuseppe Irianni

T15ADD15940 (A pagamento).

AESCULAPIUS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Cozzaglio 24 – Brescia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00826170334/02845800172

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

Codice pratica: N1B/2015/4724

Specialità medicinale: LEVIORINIL NASALE (AIC
041403015).

Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/127527
del 15/12/2015.

Tipologia di variazione: Tipo IB C.I.z. Modifica apportata:
Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readabi-
lity User test; adeguamento RCP ed Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica del Foglio Illustrativo e l'ade-



guamento di RCP ed Etichette al QRD template relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Il legale rappresentante
dott. Enzo Moroni

T15ADD15941 (A pagamento).

**SIGMA-TAU INDUSTRIE
FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.**
Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA
- Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: SIVASTIN

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC n. 027208)

Tipologia variazione: Var. IB: C.I.z) - Cod. pratica N1B/2015/1900

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

E' autorizza la modifica degli stampati richiesta 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'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 e all'Etichettatura.

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

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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD15942 (A pagamento).

PHARMEG S.R.L.

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

Titolare Pharmeg S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Via dei Giardini, 34 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01572000766.

Specialità medicinale: ORALCARE

Codice prodotto: 041844 Codice confezioni: 010, 022;

Variazione: B.II.f.1.b.1 Tipo IB. Codice pratica: N1B/2015/4890.

Estensione del periodo di validità del prodotto finito confezionato come per la vendita da 12 a 36 mesi.

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

L'amministratore unico
Egidio Irianni

T15ADD15943 (A pagamento).

CHEMI S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 -
20092 Cinisello Balsamo (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00148870603/03106320967

Comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/1864

Specialità medicinale: STRATOFER

Codice farmaco: 028128015, 028128027, 028128039

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 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 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 in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dott. Paolo Oligeri

T15ADD15944 (A pagamento).

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

Sede: largo U. Boccioni 1 – 21040 Origgio (VA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00687350124

*Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/122655
del 1/12/2015 ed integrazione*

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice pratica: C1B/2014/790

Specialità medicinale: FENICURE

Codice farmaco: 041775014

MRP n. UK/H/5067/001/IB/001/G

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping B.II.e.5.b) di tipo IA e C.I.6.b) di tipo IB

Modifica apportata: modifica stampati a seguito di una procedura europea (UK/H/5067/001/IB/001/G) con l'eliminazione delle seguenti indicazioni: infezioni da virus della Varicella zoster (VZV)- herpes zoster e infezioni da virus dell'Herpes simplex (HSV)- herpes genitale. Come conseguenza di questa variazione, vengono eliminate le confezioni da 14, 21, 30, 50, 56 compresse per blister.

E' autorizzata la modifica stampati richiesta richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.5 e 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo e delle etichette) e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Silvia De Micheli

T15ADD15945 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: E. 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

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

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

Specialità Medicinale: ELETRIPTAN PFIZER (Eletriptan Bromidrato)

Confezioni e numero di AIC:

20mg compresse rivestite con film

40mg compresse rivestite con film

AIC n. 042410(tutte le confezioni)

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

Procedura n.: UK/H/5351/01-02/IB/008

Codice pratica: C1B/2015/2623

Variazione Tipo IB n. B.II.a.1 z) - Modifica o aggiunta di impressioni, rilievi o altre marcature compresa l'aggiunta o la modifica di inchiostri usati per marcare il medicinale.

Aggiunta della descrizione alternativa della compressa: Eletriptan Pfizer 20mg - compresse rivestite con film, con impresso "ELE 20" o "REP 20" su un lato e "G" o "Pfizer" sull'altro; Eletriptan Pfizer 40mg - compresse rivestite con film con impresso "ELE 40" o "REP 40" su un lato e "G" o "Pfizer" sull'altro.

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

T15ADD15946 (A pagamento).



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

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1995

Specialità Medicinale: KETOROLAC FG

Confezioni: 037848013, 037848025

Tipologia variazione: C.I.z. Tipo IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/127590 del 15/12/2015

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 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 procuratore
Giuseppe Irianni

T15ADD15947 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02774840595

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

Ai sensi della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la seguente modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008.

Specialità Medicinale: NEISVAC-C (polisaccaride (de-O-acetilato) della Neisseria meningitidis gruppo C (ceppo C11): 10mcg)

Confezioni e numeri di AIC:

NEISVAC-C (polisaccaride (de-O-acetilato) della Neisseria meningitidis gruppo C (ceppo C11): 10 mcg)

Numeri di AIC e confezioni:

AIC n. 035602010 - 1 siringa preriempita in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare

AIC n.035602022 - 10 siringhe preriempite in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare

AIC n. 035602034 - 20 siringhe preriempite in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare

AIC n. 035602046 - 1 siringa preriempita in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare con 2 aghi pediatrico e adulti

AIC n. 035602059 - 0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita per uso intramuscolare - 1 siringa in vetro con 1 ago

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

Codice pratica: C1A/2015/4048

Procedura n.: UK/H/0435/001/IA/062

Modifica di tipo IA A.7 - Soppressione del sito di fabbricazione della sostanza attiva: Baxter Healthcare Corporation 12140 Indian Creek Court Beltsville, Maryland 20705, U.S.A.

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD15948 (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: ZYVOXID (linezolid)

Confezioni e numero di AIC:

100mg/5ml granulato per sospensione orale

AIC n. 035410(tutte le confezioni)

Titolare AIC: Pfizer Limited UK

Procedura n.: UK/H/0439/004/IA/94

Codice pratica: C1A/2015/3790

Specialità Medicinale: ZYVOXID (linezolid)

Confezioni e numero di AIC:

2mg/ml soluzione per infusione

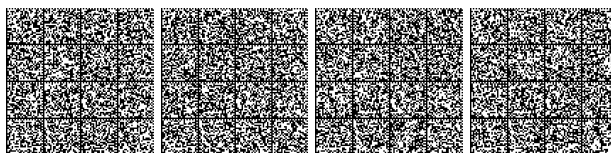
AIC n. 035410 (tutte le confezioni)

Titolare AIC: Pfizer Limited UK

Procedura n.: UK/H/0439/001/IA/95

Codice pratica: C1A/2015/3799

Tipologia variazione: I A.7



Variazione di tipo IA A.7 - Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo)

Specialità medicinali:

EFEXOR (venlafaxina cloridrato)

37,5mg capsule rigide a rilascio prolungato - 7 capsule AIC n. 028831131

37,5mg capsule rigide a rilascio prolungato - 14 capsule AIC n. 028831117

37,5mg capsule rigide a rilascio prolungato - 28 capsule AIC n. 028831129

75mg capsule rigide a rilascio prolungato - 14 capsule AIC n. 028831055

75mg capsule rigide a rilascio prolungato - 28 capsule AIC n. 028831093

150mg capsule rigide a rilascio prolungato - 10 capsule AIC n. 028831067

150mg capsule rigide a rilascio prolungato - 28 capsule AIC n. 028831105

VENLAFAXINA PFIZER (venlafaxina cloridrato)

37,5 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 7 capsule AIC n. 028834113

37,5 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 14 capsule AIC n. 028834125

37,5 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 28 capsule AIC n. 028834137

75 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 14 capsule AIC n. 028834051

75 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 28 capsule AIC n. 028834099

150 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 10 capsule AIC n. 028834063

150 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 28 capsule AIC n. 028834101

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Procedura di Worksharing n.: SE/H/xxxx/WS/110

Codice pratica: C1B/2015/2675

Variazione tipo IB - B.I.b.2 e) - Modifica nelle procedure di prova della sostanza attiva (Particle size distribution, Sostanze correlate, Palladio, Solventi residui) da "In House" a "In House (riferimento produttore sostanza attiva) e aggiunta "Ph.Eur" per grado cristallinità.

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

T15ADD15949 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

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

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

"BATTIZER 250 mg compresse rivestite con film" 10 compresse AIC 038108015, Classe A, prezzo lordo Euro 3,91, prezzo al pubblico Euro 3,52

"BATTIZER 500 mg compresse rivestite con film" 6 compresse AIC 038108027, Classe A, prezzo lordo Euro 6,79, prezzo al pubblico Euro 6,13

"BATTIZER 750 mg compresse rivestite con film" 12 compresse AIC 038108039, Classe A, prezzo lordo Euro 18,43, prezzo al pubblico Euro 16,63

"MACAR 250 mg compresse rivestite con film" 10 compresse AIC 037915016, Classe A, prezzo lordo Euro 3,91, prezzo al pubblico Euro 3,52

"MACAR 500 mg compresse rivestite con film" 6 compresse AIC 037915028, Classe A, prezzo lordo Euro 6,79, Prezzo al pubblico Euro 6,13

"MACAR 750 mg compresse rivestite con film" 12 compresse AIC 037915030, Classe A, prezzo lordo Euro 18,43, prezzo al pubblico Euro 16,63

"ULLAX "500 mg compresse rivestite con film" 6 compresse AIC 037270016, Classe A, prezzo lordo Euro 6,79, Prezzo al pubblico Euro 6,13

"ULLAX "750 mg compresse rivestite con film" 12 compresse AIC 037270028, Classe A, prezzo lordo Euro 18,43, prezzo al pubblico Euro 16,63

I suddetti prezzi riportati al lordo e al netto delle vigenti riduzioni temporanee, entreranno in vigore anche ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno stesso della pubblicazione in *G.U.* del presente annuncio.

Un procuratore speciale
Flaviana Di Michelangelo

T15ADD15950 (A pagamento).

SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: ZADITEN 0,25 mg/ml collirio

Confezioni e numero di AIC: Tutte (024574) - Soluzione (flacone) e Soluzione in contenitori monodose.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: CIB/2015/2791

Proc. n. SE/H/225/001-002/IB/048 - Var. IB: A.2.b Cambio della denominazione della specialità medicinale per lo stato del Lussemburgo.



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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD15951 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1992

Specialità Medicinale: EUMAT

Confezioni: 037851019, 037851021

Tipologia variazione: C.I.z. Tipo IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/127589 del 15/12/2015

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 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.

Amministratore unico
Giuseppe Irianni

T15ADD15952 (A pagamento).

SIGMA-TAU INDUSTRIE

FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: DRONAL 10 mg compresse

Confezioni e numero di AIC: 14 cpr - AIC n. 029054032
Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Grouping n. 2 variazioni - Cod. pratica: N1A/2015/2381

Var. IA: A.5.b Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito - escluso il rilascio dei lotti [da: Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A., Via Emilia, 21 - Pavia a: Savio Industrial Srl, Via Emilia, 21 - Pavia].

Var. IA: A.7 Eliminazione dell'officina Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A. - Pavia come sito di rilascio dei lotti del prodotto finito.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: Luglio 2015.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T15ADD15953 (A pagamento).

FG S.R.L.

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

Titolare FG S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01444240764.

Specialità medicinale: OROCHET

Codice prodotto: 041842 Codice confezioni: 016, 028;

Variazione: B.II.f.1.b.1 Tipo IB. Codice Pratica: N1B/2015/4884.

Estensione del periodo di validità del prodotto finito confezionato come per la vendita da 12 a 36 mesi.

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

Il procuratore
Giuseppe Irianni

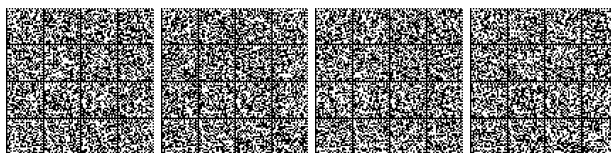
T15ADD15954 (A pagamento).

IPSO PHARMA S.R.L.

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

Titolare Ipso Pharma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01256840768.

Specialità medicinale: LISACTIV GOLA



Codice prodotto: 041845 Codice confezioni: 013, 025;
Variazione: B.II.f.1.b.1 Tipo IB. Codice pratica:
N1B/2015/4886.

Estensione del periodo di validità del prodotto finito confezionato come per la vendita da 12 a 36 mesi.

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

T15ADD15955 (A pagamento).

CRIOSALENTO S.R.L.

Sede legale: zona industriale – 73100 (LECCE)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02244790750

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

Medicinale: ARIA CRIOSALENTO

Confezioni e numeri AIC: 039607, nella seguente presentazione "200 bar, gas medicinale sintetico compresso in bombole e pacchi bombola".

Medicinale: OSSIGENO CRIOSALENTO

Confezioni e numeri AIC: 038941, nelle seguenti presentazioni "200 bar, gas medicinale compresso in bombole e pacchi bombola"; "gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili (Unità base) in tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica: N1A/2015/2632

Grouping of variations, composta da n. 2 modifiche di Tipo IA categoria n. A.7, consistenti nell'eliminazione del seguente sito responsabile di tutte le operazioni di produzione, rilascio e controllo del prodotto finito: Criosalento S.r.l, Zona industriale Lecce - 73100 Lecce (LE).

Medicinale: ARIA CRIOSALENTO

Confezioni e numeri AIC: 039607, nella seguente presentazione "200 bar, gas medicinale compresso in bombole".

Codice pratica: N1A/2015/2770

Modifica di Tipo IA categoria n. A.7, consistente nell'eliminazione del seguente sito responsabile di tutte le operazioni di produzione, rilascio e controllo del prodotto finito: CRIOSALENTO S.r.l, Zona industriale Lecce - 73100 Lecce (LE).

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

Procuratore speciale con firma
Sante Di Renzo

T15ADD15956 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

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

Medicinale: DAGES

Confezioni e numeri di A.I.C.: 042276 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/127555 del 15/12/2015

Codice pratica n. N1A/2015/2634 e N1B/2015/3161

Modifica di Tipo IB e di tipo IA, categoria C.I.z)

Natura della variazione:

Modifica del PIL a seguito del readability test.

Modifica RCP e PIL per implementazione delle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/522626/2015) a seguito di richiesta AIFA, ufficio di Farmacovigilanza, del 28/08/2015.

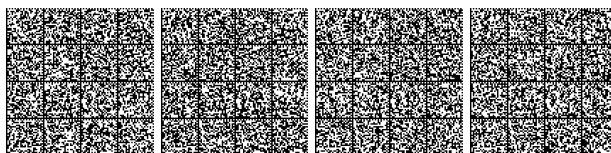
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Amministratore unico
Danilo Graticola

T15ADD15963 (A pagamento).



ALK-ABELLÒ S.P.A.

Sede sociale: via L. Settembrini 29 - 20020 Lainate (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04479460158

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

Codice Pratica n. C1B/2015/2497 - MRP n. SE/H/0908/IB/15/G

Medicinale: JEXT, Soluzione iniettabile in una penna pre-riempita

Codici AIC: 040585 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Titolare AIC: ALK-Abellò A/S Boge Allé 6-8, DK-2970 Horsholm, DK

Tipologia di variazione: Raggruppamento di 2 variazioni di tipo 1B - B.II.d.2.d) Modifica della procedura di prova 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.

Il legale rappresentante
Claudio Fusari

T15ADD15974 (A pagamento).

POOL PHARMA S.R.L.

Sede: via Basilicata, 9 - 20098 San Giuliano Milanese

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

Titolare: Pool Pharma S.r.l.

Specialità medicinale: IPSOCARE GOLA

Codice Pratica: N1A/2015/2492

Confezioni e numeri A.I.C.:

“8,75 mg pastiglie gusto limone e miele”- 16 pastiglie in blister - AIC n. 042813016

“8,75 mg pastiglie gusto limone e miele”- 24 pastiglie in blister - AIC n. 042813028

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

Il legale rappresentante
Giorgio Pizzoni

T15ADD15975 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

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

*Riduzioni dei prezzi al pubblico
di specialità medicinale per uso umano*

Medicinale: CIPROFLOXACINA PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: AIC 037292012 “250 mg compresse rivestite con film” - 10 compresse - classe A, prezzo al pubblico Euro 3,91;

Numero A.I.C. e confezioni: AIC 037292024 “500 mg compresse rivestite con film” - 6 compresse - classe A, prezzo al pubblico Euro 6,79;

Numero A.I.C. e confezioni: AIC 037292036 “750 mg compresse rivestite con film” - 12 compresse - classe A, prezzo al pubblico Euro 18,43;

Tali prezzi, che non comprendono le riduzioni temporanee di cui alle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T15ADD15976 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

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

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

Codice Pratica: N1A/2015/2545

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: TENORMIN - “100 mg

14 compresse (A.I.C. 024016014)”, “100 mg, 28 compresse (A.I.C. 024016038)”;

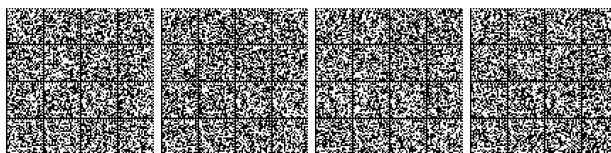
Titolare AIC: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)

Tipologia variazione: IAIN

Tipo di Modifica: C.I.3 a)

Modifica Apportata: Attuazione della o delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente (Procedura EU n. EMEA/H/C/PSUSA/00000260/201409 del 20/05/2015) per i medicinali contenenti atenololo.

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



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

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD15977 (A pagamento).

SOL S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: SOL S.p.A., con sede legale in Via Borgazzi, 27 - Monza

Specialità medicinale: OSSIGENO SOL

1) Codice pratica: N1A/2015/2801; Confezioni e Codice AIC: Tutte le confezioni - 039132; Grouping contenente n. 3 variazioni IA A.4 "Modifica del nome e/o indirizzo del titolare di un ASMF" e n. 3 variazioni IAIN A.5 a) "Modifica del nome e/o indirizzo del fabbricante del prodotto finito, attività per le quali è responsabile, compreso il rilascio dei lotti. Cambio del nome dei seguenti fabbricanti del principio attivo ossigeno e del prodotto finito OSSIGENO SOL gas medicinale criogenico in contenitori fissi da SOL SpA - Salerno a SOL Gas Primari srl - Salerno, da SOL SpA - Mantova a SOL Gas Primari srl - Mantova, da SOL SpA - San Martino Buon Albergo (VR) a SOL Gas Primari srl - San Martino Buon Albergo (VR).

2) Codice pratica: N1A/2015/2584; Codice AIC: AIC da 039132016 a 039132384; Variazione IA A.5 Modifica del nome e/o indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e siti di controllo qualità). Cambio dell'indirizzo di un produttore di prodotto finito da SOL SpA viale Certosa 10 Pavia a SOL SpA viale Certosa 2 Pavia.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011 è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un legale rappresentante
ing. Alessandro Castelli

T15ADD15978 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

Medicinali: ZERINOLFLU compresse effervescenti e ZERINOL 300 mg + 2 mg compresse effervescenti

Confezioni e numeri A.I.C.:

Zerinolflu: A.I.C. n. 035191 - tutte le confezioni autorizzate

Zerinol: A.I.C. n. 035304 - tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2015/2735

Grouping di n. 2 Variazioni di Tipo IAIN B.III.1.a.3): Nuovo Certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea per una sostanza attiva (paracetamolo) presentato da un nuovo fabbricante Granules India (in sostituzione di Rhodia France solo per il medicinale Zerinolflu compresse effervescenti) - CEP n. R1-CEP 1998-047 Rev04.

Medicinale: ZERINOL Gola Menta 20 mg pastiglie

Confezione e numero A.I.C.: A.I.C. n.036088 - tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2015/3537

Procedura Europea n.BE/H/0104/001/IA/031/G

Grouping di n.5 Variazioni di Tipo IA n. B.III.1.a.2) Aggiornamento di un Certificato di conformità alla mono-



grafia corrispondente della Farmacopea Europea per una sostanza attiva, presentato da un produttore già autorizzato (BIDACHEM SPA) (da CEP n. R0-CEP 2002-142-Rev00 a CEP n. R1-CEP 2002-142-Rev 03) e n.1 Variazione di Tipo IA n.A.7): Eliminazione di un sito di produzione della sostanza attiva - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG.

Medicinale: ZERINOL Gola Ribes Nero 20 mg pastiglie

Confezione e numero A.I.C.: A.I.C. n.036089 - tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2015/3538

Procedura Europea n.BE/H/0103/001/IA/031/G

Grouping di n.5 Variazioni di Tipo IA n. B.III.1.a.2) Aggiornamento di un Certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea per una sostanza attiva, presentato da un produttore già autorizzato (BIDACHEM SPA)(da CEP n. R0-CEP 2002-142-Rev00 a CEP n. R1-CEP 2002-142-Rev 03)e n.1 Variazione di Tipo IA n.A.7): Eliminazione di un sito di produzione della sostanza attiva - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG.

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

p.v. G. Maffione

T15ADD15981 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: TELMISARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
TEVA ITALIA

Codice farmaco: 042797 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2014/3094

Procedura Europea: DK/H/2306/001-003/IB/005

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

Modifica apportata: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo per essere in linea con il prodotto di riferimento Micardis Plus. Le modifiche relative al referral Art. 31 EMEA/H/A-31/1370 sono già incluse.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD15984 (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: EUGASTROL REFLUSSO

Codice A.I.C.: 040231 tutte le confezioni

Codice pratica n.: C1A/2015/3809

Procedura Europea: DE/H/939/001/IA/041

Tipo di modifica: Tipo IA in - C.I.z

Modifica apportata: aggiornamento di RCP e FI in accordo alle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/450903/2015).

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

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, entro e non oltre i sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare all'etichettatura.

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD15985 (A pagamento).



TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: RISEDRONATO TEVA ITALIA

Codice farmaco: 041551 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: DK/H/1338/001/IB/024

Codice Pratica: C1B/2015/1399

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

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati per adeguamento al QRD Template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 5.3 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, e corrispondenti paragrafi del FI e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Medicinale: LANSOPRAZOLO TEVA

Codice farmaco: 040768 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: DE/H/3899/001-002/IA/005

Codice Pratica: C1A/2015/3580

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

Modifica apportata: aggiornamento di RCP e FI in accordo alle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/450903/2015).

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

Medicinale: TANZOLAN

Codice farmaco: 043054 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: DE/H/3931/001-002/IA/004

Codice Pratica: C1A/2015/3581

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

Modifica apportata: aggiornamento di RCP e FI in accordo alle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/450903/2015).

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD15986 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: LIVESTRA

Codice farmaco: 043303 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/1378/001/IA/017

Codice Pratica: C1A/2015/3083

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

Modifica apportata: aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette su Foglio illustrativo ed RCP.

Medicinale: OMEGA 3 TEVA

Codice farmaco: 040768 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/2056/001/IA/013

Codice Pratica: C1A/2015/2261

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

Modifica apportata: aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette su Foglio illustrativo ed RCP.

Medicinale: PREDNISONO TEVA

Codice farmaco: 043411 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: ES/H/0270/001/IA/002

Codice Pratica: C1A/2015/2661

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IAin - B.II.a.1.a

Modifica apportata: aggiunta di impressioni e linea di frattura sulla compressa.

Medicinale: LOSARTAN/IDROCLOROTIAZIDE TEVA

Codice farmaco: 038028 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/0906/001-002/IB/060

Codice Pratica: C1B/2015/2650

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB - B.II.a.1.b

Modifica apportata: modifiche di incisioni destinate a una divisione in dosi uguali.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, FI 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.

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD15987 (A pagamento).



TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: PERINDOPRIL E INDAPAMIDE TEVA

Codice A.I.C.: 041940 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/2467/001-002/IA/010

Codice Pratica: C1A/2015/3155

Tipo di modifica: Tipo IA - A.7

Modifica apportata: eliminazione di un sito responsabile del confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: FINASTERIDE TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 038791 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: FR/H/0347/001/IA/024

Codice Pratica: C1A/2015/3048

Tipo di modifica: Tipo IA in - B.II.b.1.a

Modifica apportata: aggiunta di Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. (come sito di confezionamento secondario).

Medicinale: MONTELUKAST TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 040672 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: DK/H/1331/001-002/IA/025

Codice Pratica: C1A/2015/3066

Tipo di modifica: Tipo IA in - B.II.b.1.a

Modifica apportata: aggiunta di Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. (come sito di confezionamento secondario).

Medicinale: REMIFENTANIL TEVA

Codice A.I.C.: 040266 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: NL/H/1598/001-003/IA/009

Codice Pratica: C1A/2015/2216

Tipo di modifica: Tipo IA in - A.1

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

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD15988 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

*Estratto comunicazione notifica regolare
del 14/12/2015 n. AIFA/V&A/P/127439*

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: C1B/2014/2383

Medicinale: VALSARTAN AUROBINDO PHARMA ITALIA, codice AIC 042411 (tutte le confezioni autorizzate)

MRP n. PT/H/885/002-003/IB/001/G

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

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB-C.I.1.a; IB-C.I.2.a

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio Illustrativo a seguito di procedura di Referral art.31 EMEA/H/A-31/1370; Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio Illustrativo per essere in linea con il prodotto di riferimento "Diovan".

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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.

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

T15ADD15989 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

Sede legale: via San Rocco, 6 – 85033 Episcopia (PZ)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01135800769

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

HERZATEC 10 mg compresse - 28 cpr. div. AIC 038214033 Classe A (RR) - Prezzo Euro 7.06; PROCIFLOR 500 mg cpr. riv. con film - 6 cps. in blister PVC/PE/PVDC/AL AIC 037342021 Classe A (RR) - Prezzo Euro 6.79; PROCIFLOR 750 mg cpr. riv. con film - 12 cps. in blister PVC/PE/PVDC/AL AIC 037342033 Classe A (RR) - Prezzo Euro 18.43;



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, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

T15ADD15990 (A pagamento).

DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.

*Modifiche secondarie di autorizzazioni
all'immissione in commercio di*

*medicinali per uso umano.
Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo*

*24 aprile 2006, n. 219 e s.m.
e del Regolamento 1234/2008/CE*

Titolare: Daiichi Sankyo Italia S.p.A. - Via Paolo di Dono 73 - 00142 Roma.

Medicinale: OLMEGAN - AIC: 037110 — Confezioni: tutte
Procedura DE/H/0523/01-04/IA/054/G. Codice pratica C1A/2015/3616.

Medicinale: OLMETEC - AIC: 036027 — Confezioni: tutte

Procedura DE/H/0384/01-03/IA/045/G. Codice pratica C1A/2015/3625.

Grouping of variations composto da: 2 variazioni tipo IA B.III.1.a.2 Presentazione di un nuovo CEP da un fabbricante già approvato del p.a. olmesartan: Da R0-CEP 2012-398-Rev 01 A R0-CEP 2012-398-Rev 02 (Produttore Daiichi Sankyo Co Ltd; implementazione 31/8/2015); Da R0-CEP 2013-105-Rev 00 a R0-CEP 2013-105-Rev 01 (Produttore Chinoin; implementazione 26 marzo 2015). I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

L'amministratore delegato
Antonino Reale

TS15ADD15816 (A pagamento).

DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/123074 del 1/12/2015*

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n. N1B/2015/2147

Medicinale: PLUSCOR

Codice farmaco: 033945015, 033945027

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

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test.

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo 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.

L'amministratore delegato
Antonino Reale

TS15ADD15817 (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 n. 130, 20156 Milano. Codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: CLARITYN.

«10 mg compresse» 10 compresse - A.I.C. n. 027075100;
«10 mg compresse» 20 compresse - A.I.C. n. 027075011;
«10 mg compresse» 5 compresse - A.I.C. n. 027075098;
«10 mg compresse» 7 compresse - A.I.C. n. 027075086;
«1 mg/ml sciroppo» flacone da 100 ml - A.I.C. n. 027075023;

«10 mg liofilizzato orale» 20 liofilizzati orali - A.I.C. n. 027075062.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 712/2012.

Procedura di mutuo riconoscimento BE/H/xxxx/IA/033/G. Pratica n. C1A/2015/3526.

IA in C.I.8.a) Introduction of a summary of pharmacovigilance system, changes in QPPV (including contact details) and/or changes in the Pharmacovigilance System Master File (PSFM) location.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD15870 (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 n. 130, 20156 Milano.

Codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: NERISONA C 0.1%+1%.

Confezione:

crema - tubo da 30 g - A.I.C. n. 024378022.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 712/2012.

Pratica n. N1B/2015/4265.

Grouping Type IA/IB

1) IB B.II.d.2.d: Aggiunta di un nuovo metodo HPLC per la determinazione dei prodotti di degradazione del diflucortolone valerato al rilascio del prodotto finito.

2) IB B.II.d.2.d: Aggiunta di un nuovo metodo HPLC per la determinazione dei prodotti di degradazione del clorchinaldolo al rilascio del prodotto finito.

3) IB B.II.d.2.d: sostituzione del metodo HPLC per la determinazione del contenuto di clorchinaldolo al rilascio del prodotto finito.

4) IB B.II.d.2.d: sostituzione del metodo HPLC per la determinazione del contenuto di diflucortolone valerato al rilascio del prodotto finito.

5) IB unforeseen B.II.d.1.z: Modifica delle specifiche del prodotto finito: limiti prodotti di degradazione per il diflucortolone valerato alla shelf-life del prodotto finito.

6) IB unforeseen B.II.d.1.z: Modifica delle specifiche del prodotto finito: limiti prodotti di degradazione per il clorchinaldolo alla shelf-life del prodotto finito.

7) IB B.II.d.2.d: sostituzione del metodo HPLC per la determinazione del contenuto di diflucortolone valerato alla shelf-life del prodotto finito.

8) IB B.II.d.2.d: sostituzione del metodo HPLC per la determinazione del contenuto di clorchinaldolo alla shelf-life del prodotto finito.

9) IB B.II.d.2.d: sostituzione del metodo TLC per la determinazione dei prodotti di decomposizione del diflucortolone valerato alla shelf-life del prodotto finito con un nuovo metodo HPLC.

10) IB B.II.d.2.d: sostituzione del metodo TLC per la determinazione dei prodotti di decomposizione del clorchinaldolo alla shelf-life del prodotto finito con un nuovo metodo HPLC.

11) IA B.II.d.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova del prodotto finito identificazione: del clorchinaldolo al rilascio e alla shelf-life del prodotto finito con HPLC.

12) IA B.II.d.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova del prodotto finito: identificazione del diflucortolone valerato al rilascio e alla shelf-life del prodotto finito con HPLC.

13) IB B.II.d.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova: prodotti di degradazione del diflucortolone valerato al rilascio del prodotto finito.

14) IB B.II.d.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova: prodotti di degradazione del clorchinaldolo al rilascio del prodotto finito.

15) IA in B.II.d.1.h: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito (contaminazione microbica al rilascio e alla shelf-life del prodotto finito).

16) IA B.II.d.2.e Modifica della procedura di prova del prodotto finito per renderla conforme alla monografia generale aggiornata della farmacopea europea (contaminazione microbica al rilascio e alla shelf-life del prodotto finito).

17) IB B.II.d.1.d: Soppressione di un parametro di specifica del prodotto finito (eliminazione parametro «Spreadability»).

18) IA B.II.d.1.a: Rafforzamento dei limiti delle specifiche (contenuto di diflucortolone valerato alla shelf-life del prodotto finito).

19) IA B.II.d.1.a: Rafforzamento dei limiti delle specifiche (contenuto di clorchinaldolo alla shelf-life del prodotto finito).

20) IA B.II.d.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova (aspetto microscopico alla shelf-life del prodotto finito).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TS15ADD15871 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00191 Roma
Partita IVA: 00887261006

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

Specialità medicinali: TIENAM

Confezione e numero di A.I.C.:

“500 mg + 500 mg polvere per soluzione per infusione” 1 flacone da 20 ml AIC n. 025887062

Codice Pratica: C1B/2015/2299

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/2160/001/IB/015

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB - tipologia: A.2 b) Modifica del nome di fantasia del medicinale in oggetto in Slovenia, da Conet a Tienam.



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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD457 (A pagamento).

**LABORATORIO CHIMICO
FARMACEUTICO A. SELLA S.R.L.**

Sede: via Vicenza, 67 - 36015 Schio (VI), Italia
Codice Fiscale: e/o P.IVA: 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.

Estratto comunicazione notifica regolare n. AIFA/V&A/P/118991 del 23.11.2015

Codice Pratica: N1B/2015/3744

Specialità medicinale: DESTROMETORFANO BROMIDRATO SELLA (AIC 029788), tutte le confezioni autorizzate. Tipologia variazione: C.I.z - Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al QRD template.

E' autorizzata la modifica richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Estratto comunicazione notifica regolare n. AIFA/V&A/P/118995 del 23.11.2015

Codice Pratica: N1B/2015/3738

Specialità medicinale: FUCSINA FENICA SELLA (AIC 029792013). Tipologia variazione: C.I.z - Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al QRD template.

E' autorizzata la modifica richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo 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 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, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino a data di scadenza medicinale indicata in etichetta.

Decorrenza modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Il rappresentante legale
dott. Roberto Salvato

TX15ADD459 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

Sede legale: piazza Durante n. 11 - Milano
Codice Fiscale: n. 00747170157

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, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012.

Titolare AIC: Roche S.p.A. - Piazza Durante n. 11 - Milano
Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

LIXIDOL "20 mg/ml gocce orali soluzione" (AIC n.027257094).

Codice pratica: N1B/2015/3136.

Variazione di tipo IB nr. C.I.7: soppressione della forma farmaceutica gocce 20 mg/ml orali .

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

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

Un procuratore
dott. Maurizio Giaracca

TX15ADD461 (A pagamento).

SAVOMA MEDICINALI S.P.A.

Partita IVA: 00152270344

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

Titolare: Savoma Medicinali S.p.a. - Via Baganza 2/A - Parma. Specialità medicinale: CLINDAMICINA SAME 1% gel Tubo 30 g A.I.C. 028024014. Codice pratica: N1A/2015/2716 Variazione B.III.1 a) 2 Aggiornamento di un Certificato di Idoneità da parte di un produttore approvato per la sostanza attiva clindamicina fosfato (R1-CEP 2006-033-Rev 01 Titolare ACS DOBFAR S.P.A. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il presidente
dott. Valentino Perdonà

TX15ADD465 (A pagamento).



**LABORATORIO CHIMICO
FARMACEUTICO A. SELLA S.R.L.**

Sede: via Vicenza n. 67, 36015 Schio (VI), Italia
Codice Fiscale: e/o P.IVA: 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.

Estratto comunicazione notifica regolare n. AIFA/V&A/P/127372 del 14.12.2015

Codice Pratica: N1B/2015/4221

Specialità medicinale: MERBROMINA SELLA 2% soluzione cutanea (AIC 029805013). Tipologia variazione: C.I.z - Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al QRD template.

E' autorizzata la modifica richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo 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 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, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino a data di scadenza medicinale indicata in etichetta.

Decorrenza modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Il rappresentante legale
dott. Roberto Salviato

TX15ADD466 (A pagamento).

ESSEX ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00189 Roma
Partita IVA: 03296950151

*Comunicazione di rettifica relativa
alla specialità medicinale ALTOSONE*

Nell'inserzione N. TX15ADD431 pubblicata in *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 144 del 15 dicembre 2015, relativa alla specialità medicinale ALTOSONE, dove è scritto "N1A/2014/2583" leggesi "N1A/2015/2583".

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD474 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA**

Avviso di sospensione del notaio dott.ssa Ghidoni Paola

In ottemperanza al disposto dell'art. 37 legge 16 febbraio 1913 n. 89 (L.N.);

Visto l'art. 158-*quater* della legge predetta;

Il Presidente del Consiglio Notarile di Brescia

Rende noto:

che Notaio Ghidoni dott.ssa Paola, con sede in Iseo (BS), è sospeso dall'esercizio delle sue funzioni a partire dalla data odierna, a seguito della decisione n. 162 del Registro Decisioni emessa in data 10 dicembre 2015 dal Quarto Collegio della Commissione Amministrativa Regionale di Disciplina della Lombardia in esito al procedimento cautelare n. 12 del relativo ruolo, con la quale è stata disposta, a carico del sopraindicato Notaio, la sanzione disciplinare della sospensione dall'esercizio della professione.

Brescia, 11 dicembre 2015

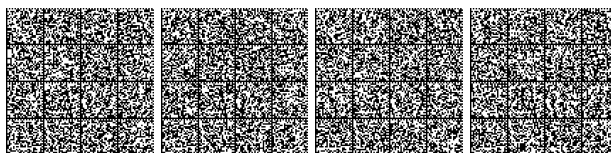
Il presidente
dott. Enrico Lera

TC15ADN15807 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2015-GU2-148) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



GAZZETTA UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

(di cui spese di spedizione € 129,11)*
(di cui spese di spedizione € 74,42)*

- annuale € 302,47
- semestrale € 166,36

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)*
(di cui spese di spedizione € 20,95)*

- annuale € 86,72
- semestrale € 55,46

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

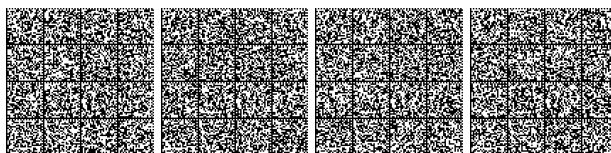
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 1 5 1 2 2 4 *

€ 4,06

