

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 19 gennaio 2016

Si pubblica il martedì,  
il giovedì e il sabato

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA  
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO  
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

Le inserzioni da pubblicare nella Gazzetta Ufficiale possono essere inviate per posta all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. in Via Salaria, 691 - 00138 Roma; in caso di pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto, le inserzioni possono essere consegnate a mano direttamente al punto vendita dell'Istituto in Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma. L'importo delle inserzioni inoltrate per posta deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso la Banca di Sassari, Largo di Santa Susanna, 124 - Roma (IBAN IT60 M056 7603 2000 0000 3001 578) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma.

## FOGLIO DELLE INSERZIONI

### SOMMARIO

#### ANNUNZI COMMERCIALI

##### Convocazioni di assemblea

AUTOMOBILE CLUB MODENA

*Avviso di indizione e convocazione di assemblea (TU16AAA101).....* Pag. 1

##### Altri annunci commerciali

CV36 SPV S.R.L.

*Avviso di cessione di crediti pro soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130. Informativa ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 "il Codice Privacy" e del Provvedimento 18 gennaio 2007 del garante per la protezione dei dati personali) (T16AAB317).....* Pag. 7

SUNRISE S.R.L.

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (in seguito, il "Testo Unico Bancario") (T16AAB315).....* Pag. 5

SUNRISE S.R.L.

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (in seguito, il "Testo Unico Bancario") (T16AAB314).....* Pag. 2

VISOR S.R.L.

MEDIOCREDITO EUROPEO S.P.A.

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (T16AAB281).....* Pag. 1

#### ANNUNZI GIUDIZIARI

##### Notifiche per pubblici proclami

LIBERAZIONE DALLE IPOTECHE EX ART. 2890 C.C.

*Atto dichiaratorio con offerta di purgazione (TU16ABA95).....* Pag. 9

TRIBUNALE DI MODENA

*Notificazione per pubblici proclami (T16ABA323)...* Pag. 9

TRIBUNALE DI ROMA Sez. VII

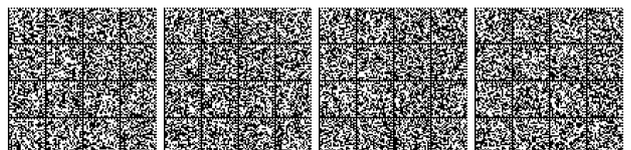
*Atto di citazione per integrazione del contraddittorio R.G. n. 10189/12 - Notifica ex art. 150 c.p.c. (TV16ABA103).....* Pag. 10

TRIBUNALE DI VICENZA

*Estratto atto di citazione (TU16ABA100).....* Pag. 10



TRIBUNALE ORDINARIO DI TIVOLI <i>Notifica per pubblici proclami (TV16ABA78) . . . . .</i>	Pag. 10	<b>Proroga termini</b>	
TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI <i>Estratto domanda di affrancazione (T16ABA277) . . . . .</i>	Pag. 9	PREFETTURA DI BRINDISI <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TU16ABP72) . . . . .</i>	Pag. 13
TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI <i>Estratto domanda di affrancazione (T16ABA273) . . . . .</i>	Pag. 8	<b>Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione</b>	
<b>Ammortamenti</b>		COOP. DI SOLIDARIETÀ LEONARDO COOP. SOCIALE A R.L. <i>Bilancio finale di liquidazione (T16ABS271) . . . . .</i>	Pag. 13
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento cambiario (T16ABC322) . . . . .</i>	Pag. 11	IL BARGELLO SOC. COOP. A R.L. IN L.C.A. <i>Bilancio finale di liquidazione (T16ABS272) . . . . .</i>	Pag. 13
TRIBUNALE DI VICENZA <i>Ammortamento cambiario ai sensi dell' art. 89 R.D. 14/12/1933 n. 1669 (T16ABC283) . . . . .</i>	Pag. 11	SOC. COOP. AGR. A.S.A. - AGRICOLTORI SESSANI ASSOCIATI A R.L. <i>Avviso dell'avvenuto deposito del rendiconto e del piano di riparto finale (T16ABS304) . . . . .</i>	Pag. 14
<b>Eredità</b>			
EREDITÀ BENEFICIATA DI CASPANI LUIGI <i>Invito ai creditori a presentare le dichiarazioni di credito (art. 498 C.C.) (T16ABH305) . . . . .</i>	Pag. 11	<b>ALTRI ANNUNZI</b>	
EREDITÀ BENEFICIATA DI ROSSI LIVIA <i>Invito ai creditori (T16ABH325) . . . . .</i>	Pag. 12	<b>Espropri</b>	
TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI <i>Eredità giacente di Onali Paolo - V.G. 951/2013 - Piano di riparto finale (TU16ABH97) . . . . .</i>	Pag. 12	CITTÀ DI CEPAGATTI Provincia di Pescara Servizio V-VIII - LL.PP., Ambiente, manutenzioni e cimiteri comunali <i>Ordinanza di pagamento diretto ed indiretto - Lavori di costruzione del metanodotto "Allacciamento al comune di Cepagatti DN 100 (4") DP 75 bar", nel comune di Cepagatti (PE) (T16ADC316) . . . . .</i>	Pag. 14
TRIBUNALE DI BOLZANO <i>Eredità giacente in morte del sig. Gouthier Anselmo (TU16ABH119) . . . . .</i>	Pag. 12	XII COMUNITÀ MONTANA "MONTI ERNICI" Servizio programmazione ed opere - Ufficio espropriazioni <i>Decreto di espropriazione n. 3/2015 riguardante la sistemazione dell'area antistante l'Eco-Albergo Porciano (II stralcio - I parte) in comune di Ferentino: Notifica atti (ai sensi degli artt. 143 e 150 c.p.c.) - Estratto avviso pubblico. (TU16ADC105) . . . . .</i>	Pag. 15
TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA <i>Nomina curatore di eredità giacente (T16ABH289) . . . . .</i>	Pag. 11	<b>Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici</b>	
TRIBUNALE DI ROMA <i>Eredità giacente di Insabato Giuseppe (TU16ABH96) . . . . .</i>	Pag. 12	AGIPS FARMACEUTICI 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 (T16ADD275) . . . . .</i>	Pag. 17
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Beccia Domenico (TU16ABH99) . . . . .</i>	Pag. 12	ALCON ITALIA 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) 1234/2008 e s. m. (T16ADD310) . . . . .</i>	Pag. 28
<b>Riconoscimenti di proprietà</b>			
TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI <i>Riconoscimento di proprietà per usucapione speciale (TU16ABM69) . . . . .</i>	Pag. 13		



ALFA INTES INDUSTRIA TERAPEUTICA SPLEN- DORE S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&amp;A/P/104 del 04 gennaio 2016 (T16ADD279).....</i>	Pag. 18	BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento 712/2012 (T16ADD302).....</i>	Pag. 24
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare del 04/01/2016 n. AIFA/V&amp;A/P/277 (T16ADD306).....</i>	Pag. 24	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del rego- lamento CE n. 712/2012 (TV16ADD81) .....</i>	Pag. 34
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immis- sione in commercio di medicinali per uso umano. Mo- difiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (T16ADD308) .....</i>	Pag. 25	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento CE n. 712/2012 (TV16ADD83) .....</i>	Pag. 35
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento 712/2012 (T16ADD300).....</i>	Pag. 23	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del rego- lamento CE n. 712/2012 (TV16ADD84) .....</i>	Pag. 35
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento 712/2012 (T16ADD299).....</i>	Pag. 23	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del rego- lamento CE n. 712/2012 (TV16ADD80) .....</i>	Pag. 34
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento 712/2012 (T16ADD298).....</i>	Pag. 22	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del rego- lamento CE n. 712/2012 (TV16ADD85) .....</i>	Pag. 35
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento 712/2012 (T16ADD297).....</i>	Pag. 22	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del rego- lamento CE n. 712/2012 (TV16ADD86) .....</i>	Pag. 36
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento 712/2012 (T16ADD295).....</i>	Pag. 22	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del rego- lamento CE n. 712/2012. (TV16ADD87).....</i>	Pag. 36
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento 712/2012 (T16ADD294).....</i>	Pag. 21	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del rego- lamento CE n. 712/2012. (TV16ADD88).....</i>	Pag. 36
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento 712/2012 (T16ADD292).....</i>	Pag. 21	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del rego- lamento CE n. 712/2012. (TV16ADD89).....</i>	Pag. 37
BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento 712/2012 (T16ADD301).....</i>	Pag. 23	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego- lamento CE n. 712/2012 (TV16ADD82) .....</i>	Pag. 35

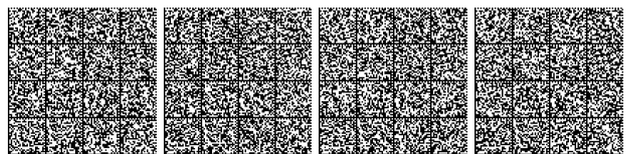


BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV16ADD79) . . . . .</i>	Pag. 34	PHAROS GENERICS LTD <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD124). . . . .</i>	Pag. 38
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD90) . . . . .</i>	Pag. 37	RANBAXY ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012. (T16ADD274) . . . . .</i>	Pag. 16
BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI 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 274/2007 e Regolamento n.712/2012 (T16ADD276) . . . . .</i>	Pag. 17	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (T16ADD278). . . . .</i>	Pag. 18
CIPLA (UK) LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD122). . . . .</i>	Pag. 37	S.A.L.F. S.P.A. Laboratorio Farmacologico <i>Estratto di comunicazione notifica regolare V&amp;A. Tipo di modifica: modifica stampati Comunicazione AIFA/V&amp;A/P/38 del 04 gennaio 2016 (TU16ADD115) . . . . .</i>	Pag. 33
GE HEALTHCARE 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. (TU16ADD102). . . . .</i>	Pag. 32	S.A.L.F. S.P.A. Laboratorio Farmacologico <i>Estratto di comunicazione notifica regolare V&amp;A. Tipo di modifica: modifica stampati Comunicazione AIFA/V&amp;A/P/124901 del 07 dicembre 2015 (TU16ADD117). . . . .</i>	Pag. 33
GENETIC S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare (T16ADD303). . . . .</i>	Pag. 24	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD319) . . . . .</i>	Pag. 31
NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD311) . . . . .</i>	Pag. 28	SIGMA TAU GENERICS S.P.A. <i>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. (T16ADD280). . . . .</i>	Pag. 18
NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD312) . . . . .</i>	Pag. 28	SIGMA TAU GENERICS S.P.A. <i>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. (T16ADD285). . . . .</i>	Pag. 19
NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&amp;A/P/47 del 04.01.2016 (T16ADD318) . . . . .</i>	Pag. 31	SIGMA TAU GENERICS S.P.A. <i>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. (T16ADD286). . . . .</i>	Pag. 19
PENSA PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m. (T16ADD307) . . . . .</i>	Pag. 25	SIGMA TAU GENERICS S.P.A. <i>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. (T16ADD287). . . . .</i>	Pag. 20
PHARMACARE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (T16ADD324) . . . . .</i>	Pag. 32	SIGMA TAU GENERICS S.P.A. <i>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. (T16ADD288). . . . .</i>	Pag. 20



SIGMA TAU GENERICS S.P.A. <i>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. (T16ADD291)</i> .....	Pag. 20	ZAMBON ITALIA 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 n. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD309)</i> .....	Pag. 27
SIGMA TAU GENERICS S.P.A. <i>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. (T16ADD290)</i> .....	Pag. 20	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m. (T16ADD320)</i> .....	Pag. 31
SIGMA TAU GENERICS S.P.A. <i>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. (T16ADD284)</i> .....	Pag. 19	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m. (T16ADD321)</i> .....	Pag. 31
SIGMA TAU GENERICS S.P.A. <i>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. (T16ADD282)</i> .....	Pag. 19	ZETA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&amp;A (TU16ADD94)</i> .....	Pag. 32
SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A. <i>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. (T16ADD296)</i> .....	Pag. 22	<b>Consigli notarili</b>	
SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A. <i>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. (T16ADD293)</i> .....	Pag. 21	CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI PESARO E URBINO <i>Ammissione all'esercizio delle funzioni notarili della dott. Roberto Travaglini (TU16ADN108)</i> .....	Pag. 39
TEOFARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD313)</i> .....	Pag. 29	CONSIGLIO NOTARILE DI BARI <i>Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti del dott. Antonino Gibboni (TU16ADN75)</i> .....	Pag. 38
		CONSIGLIO NOTARILE DI PAVIA <i>Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti della dott.ssa Banfi Valeria di Vincenzo (TU16ADN110)</i> .....	Pag. 39
		CONSIGLIO NOTARILE DI PAVIA <i>Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti della dott.ssa Uboldi Elena di Gaudenzio (TU16ADN109)</i> .....	Pag. 38





# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### AUTOMOBILE CLUB MODENA

Sede: viale G. Verdi, 7 - 41121 Modena

#### Avviso di indizione e convocazione di assemblea

Il Consiglio direttivo dell'Automobile Club Modena ha deliberato in data 11 gennaio 2016 l'indizione delle elezioni per il rinnovo dei componenti il Consiglio direttivo ed il Collegio dei revisori dei conti per il quadriennio 2016/2020.

Possono partecipare i Soci dell'Automobile Club Modena che risultino tali alla data della delibera di indizione (11 gennaio 2016) e che mantengano la qualità di Socio anche alla data di svolgimento dell'assemblea, senza possibilità di delega e previo riconoscimento personale ed esibizione della tessera associativa.

Il termine ultimo per la presentazione da parte dei soci dell'Automobile Club Modena delle liste dei candidati, è fissato per il giorno 29 marzo 2016 alle ore 9.

Ai sensi dello Statuto dell'Acì, presso la sede dell'Ente sita in viale Verdi 7, è convocata l'assemblea ordinaria dell'Automobile Club Modena, per discutere e deliberare il seguente

#### Ordine del giorno:

1. Elezione del Consiglio direttivo e del Collegio dei revisori dei Conti per il quadriennio 2016 - 2020;
2. Approvazione Conto Consuntivo 2015.

L'assemblea avrà luogo il giorno 27 aprile 2016.

È costituito un unico seggio presso la Sede provinciale di Modena, viale Verdi n. 7, aperto dalle ore 9 alle ore 13.

L'assemblea si terrà sia per corrispondenza che in forma ordinaria.

Il testo integrale della delibera è consultabile sul sito istituzionale dell'Ente [www.acimodena.it](http://www.acimodena.it) nella sezione «Amministrazione Trasparente».

Modena, 11 gennaio 2016

Il presidente  
Giorgio Montorsi

TU16AAA101 (A pagamento).

## ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

### VISOR S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 2 del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014

Sede legale: via Alessandro Pestalozza 12-14, 20131 - Milano (Italia)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 09064330963

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09064330963

### MEDIOCREDITO EUROPEO S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 154 - 00186 Roma (Italia)

Capitale sociale: Euro 2.393.270,20 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 08969851008

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08969851008

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

Visor S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, come indicata nel precedente avviso di cessione pubblicato in data 10 novembre 2015 sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, n. 130. (la "Precedente Pubblicazione"), in forza del contratto quadro di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 5 novembre 2015 (il "Contratto Quadro di Cessione") tra Mediocredito Europeo S.p.A. (il "Cedente" o "MCE") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da MCE in data 11 gennaio 2016 (la "Data di Offerta") ed accettata da parte del Cessionario in data 14 gennaio 2016 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato da MCE, con effetto dalla Data di Cessione, un ulteriore portafoglio di crediti, per capitale e relativi interessi, nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto ovvero delegazione di pagamento effettuata in favore di MCE dai relativi debitori. La suddetta cessione include anche crediti futuri identificati dai criteri sotto menzionati che verranno ad esistenza per effetto dell'erogazione dei mutui da parte di MCE sulla base di contratti di mutuo già sottoscritti da MCE alla data del presente avviso. A fronte dell'effettiva venuta ad esistenza di tali crediti futuri il Cessionario confermerà il perfezionamento dell'acquisto dei medesimi mediante ulteriore avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Tali crediti: (i) sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, (ii) sono selezionati tra quelli che soddisfano i medesimi criteri indicati nella Precedente Pubbli-



cazione nonché i criteri specifici di seguito indicati e (iii) sono meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i "Crediti").

I Crediti Esistenti Ulteriori e i Crediti Futuri Ulteriori facenti parte della suddetta cessione derivano da Contratti di Mutuo che, alla relativa Data di Valutazione, soddisfano i Criteri Comuni nonché, i seguenti Criteri Specifici:

1) debbano essere rimborsati con un piano ammortamento avente una durata minima di 24 mesi e una durata massima di 120 mesi;

2) abbiano un T.A.N. compreso tra il 4.00% (quattro per cento) annuo ed il 15.00% (quindici per cento) annuo;

3) abbiano un importo finanziato ai Debitori (in linea capitale) non inferiore ad Euro 1.000,00 e non superiore ad Euro 80.000,00;

4) i cui Debitori sono dipendenti di Datori di Lavoro / Enti Pensionistici con una forma giuridica diversa da sas, snc, società semplice;

5) abbiano data di decorrenza del Piano di Ammortamento a partire da 8/2015;

6) non abbiano data di decorrenza del Piano di Ammortamento antecedenti a 08.06.2015;

7) non abbiano data di decorrenza del Piano di Ammortamento successivo a 07.06.2016;

8) che non è stato classificato da una classificazione interna di MCE con un codice unico di riferimento che inizia con "\*" che verrà comunicato al Debitore.

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 della Legge 130/99 e 58 del D.lgs. 385/93, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente all'indirizzo indicato nella Precedente Pubblicazione.

Si fa integrale rinvio alla Precedente Pubblicazione anche con riguardo a: (i) la nomina da parte del Cessionario di Zenith Service S.p.A. quale Servicer e del Cedente quale sub-servicer; (ii) le attività di gestione, incasso e recupero dei Crediti ceduti/cartolarizzati che sarà svolta dal Cedente quale sub-servicer; (iii) la segregazione sui conti del Cedente, quale sub-servicer, ai sensi dell'articolo 3, comma 2-ter della Legge sulla Cartolarizzazione; e (iv) la informativa privacy riportata nella Precedente Pubblicazione (che vale, pertanto, anche con riferimento ai Crediti ceduti/cartolarizzati di cui al presente avviso).

Milano, 14 gennaio 2016

Visor S.r.l. - Amministratore unico  
avv. Francesca Romana Amato

T16AAB281 (A pagamento).

## SUNRISE S.R.L.

Sede: via Bernina, 7 - 20158 Milano

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

Sunrise S.r.l. (in seguito, la "Società") comunica che in data 13 gennaio 2016 Agos Ducato S.p.A. (in seguito, "Agos") ha esercitato l'opzione per la cessione pro soluto alla Società, con effetto dal 27 gennaio 2016 (la "Data di Cessione") di tutti i crediti (in seguito, i "Crediti") derivanti da contratti di credito al consumo stipulati da Agos con i propri clienti (in seguito, i "Contratti di Credito") che avevano le seguenti caratteristiche alla data del 31 dicembre 2015 (la "Data di Valutazione") o alla diversa data indicata di seguito:

(i) i Crediti sono denominati in Euro;

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

(iii) i relativi Contratti di Credito prevedono un Piano di Ammortamento, anche con Rate di importo diverso tra loro;

(iv) i relativi Debitori hanno interamente pagato la prima e la seconda Rata del relativo Piano di Ammortamento;

(v) i relativi Contratti di Credito (ad eccezione dei Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione) prevedono che i pagamenti effettuati dai relativi Debitori avvengano tramite Addebito Diretto o Bollettino Postale, mentre i relativi Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione prevedono che i pagamenti effettuati dai relativi Debitori avvengano esclusivamente tramite Addebito Diretto;

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

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

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

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

(x) i relativi Contratti di Credito prevedono Piani di Ammortamento con dieci, undici o dodici Rate in ciascun anno solare;

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

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



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

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

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

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

(xvii) i relativi Contratti di Credito non prevedono l'erogazione di Finanziamenti Balloon o comunque l'erogazione di finanziamenti ai sensi dei quali viene prevista una "maxirata" finale di ammontare superiore alle altre Rate del relativo Piano di Ammortamento;

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

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

(xx) i Crediti non presentano nemmeno una Rata impagata dal relativo Debitore;

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

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

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

(xxiv) i Crediti non derivino da (a) contratti 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 Cedente, e (b) contratti di leasing o locazione finanziaria.

(xxv) I Crediti rispettano i seguenti Criteri specifici:

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

(a) 10,63296% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "usato" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non

oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che siano già stati immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori);

(b) 4,92614% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di mobili ed arredi domestici (esclusi gli elettrodomestici) rimborsabili esclusivamente a mezzo addebito diretto SEPA (SDD);

(c) 13,60210% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un bene o servizio diversi da quelli specificati ai precedenti paragrafi (a) e (b) e diversi dai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "nuovo" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che, in ciascun caso, non siano stati ancora immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori); e

(ii) per quanto attiene ai Crediti che sorgono da Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione rimborsabili esclusivamente a mezzo addebito diretto SEPA (SDD), presentino contemporaneamente (a) un importo massimo finanziato pari a Euro 70.000,00,00 e (b) un tasso annuo effettivo globale (TAEG) uguale o superiore a 11,36946%.

I Crediti comprendono, a mero titolo esemplificativo:

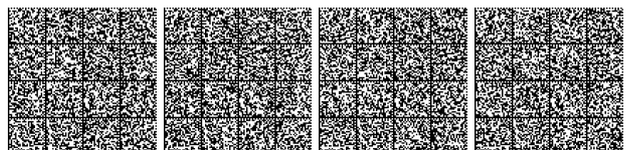
(a) tutti i crediti per capitale residuo alla Data di Valutazione;

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

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

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

I diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti (ivi inclusa, a titolo esemplificativo, qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti e le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in capo a Agos in relazione ai Contratti di Credito) sono trasferiti alla Società ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annota-



zione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (così come successivamente modificato e integrato) richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti.

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

La cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Ciò premesso, la Società, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del d.lgs. 196/2003, Codice in materia di Protezione dei Dati Personali ("Codice privacy") ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

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

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

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

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

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

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

- (b) espletamento dei servizi di cassa e di pagamento;
- (c) emissione di titoli da parte della Società e collocamento dei medesimi;

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

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

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

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

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

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

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

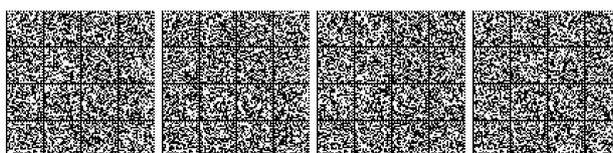
I diritti di cui sopra possono essere esercitati rivolgendosi ad Agos, con sede legale in Via Bernina 7, Milano, nella sua qualità di Responsabile del trattamento dei Dati Personali.

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

Milano, 14 gennaio 2016

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

T16AAB314 (A pagamento).



**SUNRISE S.R.L.**

Sede: via Bernina, 7 - 20158 Milano

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

Sunrise S.r.l. (in seguito, la "Società") comunica che in data 13 gennaio 2016 Agos Ducato S.p.A. (in seguito, "Agos") ha esercitato l'opzione per la cessione pro soluto alla Società, con effetto dal 27 gennaio 2016 (la "Data di Cessione") di tutti i crediti (in seguito, i "Crediti") derivanti da contratti di credito al consumo stipulati da Agos con i propri clienti (in seguito, i "Contratti di Credito") che avevano le seguenti caratteristiche alla data del 31 dicembre 2015 (la "Data di Valutazione") o alla diversa data indicata di seguito:

- (i) i Crediti sono denominati in Euro;
- (ii) i relativi Contratti di Credito sono regolati dalla legge italiana;
- (iii) i relativi Contratti di Credito prevedono un piano di ammortamento, anche con rate di importo diverso tra loro;
- (iv) i relativi debitori hanno interamente pagato la prima e la seconda rata del relativo piano di ammortamento;
- (v) i relativi Contratti di Credito (ad eccezione dei Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione) prevedono che i pagamenti effettuati dai relativi debitori avvengano tramite addebito diretto o bollettino postale, mentre i relativi Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione prevedono che i pagamenti effettuati dai relativi debitori avvengano esclusivamente tramite addebito diretto;
- (vi) laddove il relativo Contratto di Credito abbia ad oggetto beni mobili registrati, ciascun bene mobile registrato, finanziato ai sensi del relativo Contratto di Credito, è stato consegnato dal relativo fornitore;
- (vii) i relativi Contratti di Credito non sono stipulati con dipendenti, agenti o rappresentanti di Agos;
- (viii) i relativi Contratti di Credito non sono stati stipulati con persone giuridiche, né con persone fisiche che non risultavano residenti in Italia al momento della stipulazione;
- (ix) i Crediti sorgono da (1) Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di beni e/o servizi o (2) Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione;
- (x) i relativi Contratti di Credito prevedono piani di ammortamento con dieci, undici o dodici rate in ciascun anno solare;
- (xi) i relativi Contratti di Credito prevedono l'applicazione di un unico tasso di interesse fisso ovvero l'applicazione di due tassi di interesse fissi - in quest'ultimo caso, ciascuno applicabile in due diversi periodi prestabiliti ai sensi del relativo Contratto di Credito;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

(xxiv) i Crediti rispettano i seguenti Criteri Specifici:

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

(a) 11,99382% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "usato" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non



oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che siano già stati immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori);

(b) 8,60048% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di mobili ed arredi domestici (esclusi gli elettrodomestici) rimborsabili esclusivamente a mezzo addebito diretto SEPA (SDD);

(c) 16,30337% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un bene o servizio diversi da quelli specificati ai precedenti paragrafi (a) e (b) e diversi dai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "nuovo" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che, in ciascun caso, non siano stati ancora immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori); e

(ii) per quanto attiene ai Crediti che sorgono da Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione rimborsabili esclusivamente a mezzo addebito diretto SEPA (SDD), presentino contemporaneamente (a) un importo massimo finanziato pari a Euro 70.000.00,00 e (b) un tasso annuo effettivo globale (TAEG) uguale o superiore a 12,39355%.

I Crediti comprendono, a mero titolo esemplificativo:

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

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

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

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

I diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti (ivi inclusa, a titolo esemplificativo, qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti e le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in capo a Agos in relazione ai Contratti di Cre-

dito) sono trasferiti alla Società ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (così come successivamente modificato e integrato) richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti.

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

La cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Ciò premesso, la Società, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del d.lgs. 196/2003, Codice in materia di Protezione dei Dati Personali ("Codice privacy") ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

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

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

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

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Milano, 14 gennaio 2016

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

T16AAB315 (A pagamento).

### CV36 SPV S.R.L.

Sede: corso Venezia, 36 – 20121 Milano  
Registro delle imprese: Milano n. 09153950960  
R.E.A. n. MI- 2072258  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09153950960

*Avviso di cessione di crediti pro soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130. Informativa ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 "il Codice Privacy" e del Provvedimento 18 gennaio 2007 del garante per la protezione dei dati personali)*

CV36 SPV S.r.l., (la "Società") comunica di aver perfezionato in data 28/12/2015 un contratto di cessione di crediti individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 130/1999 e, per quanto occorrer possa, dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, con Primus Capital Spa (la "Cedente"), con sede legale in Milano, Corso Venezia, 36 - 20121 Codice Fiscale, Partita IVA ed iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 12599650152 (il "Contratto di Cessione").

Ai sensi del Contratto di Cessione, la Società ha acquistato in blocco, pro-soluto e con effetto dal 15/12/2015, un portafoglio di crediti in sofferenza (i "Crediti") rappresentati dal capitale, dagli interessi, dagli accessori, dalle spese e da ogni altro importo dovuto in forza di taluni contratti conclusi dal BANCO DI DESIO E DELLA BRIANZA S.P.A, dante causa della Cedente secondo varie forme tecniche stipulati con alcuni clienti, ivi compresi: (a) i finanziamenti chirografari e (b) gli scoperti di conto corrente (complessivamente i "Finanziamenti") comprensivi di 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 con ogni pattuizione relativa, ivi compresi gli atti di accollo, espromissione, delega di pagamento, mandato in rem propriam, con ogni garanzia reale, personale, causale, autonoma e comunque di qualunque tipo, vantati nei confronti dei relativi obbligati, purchè detti crediti alla data della cessione soddisfassero i seguenti criteri:

"Tutti i crediti pecuniari chirografari, dei quali Primus Capital SPA era titolare alle 00.01 del 15 dicembre 2015, rispondenti a tutti i seguenti criteri oggettivi:

a) crediti derivanti da finanziamenti erogati da banche;

b) crediti classificabili come in sofferenza, secondo le istruzioni di vigilanza emanate dalla Banca d'Italia, in data antecedente la Data di Efficacia;

c) crediti acquisiti da Primus Capital S.p.A da Banco di Desio e della Brianza S.p.A nell'ambito della cessione di crediti effettuata il 9 luglio 2015.

con esclusione tuttavia e in ogni caso dei crediti che presentassero una o più delle seguenti caratteristiche:

(i) crediti derivanti da finanziamenti che non siano indicati nella lista depositata dalla Società presso Notaio Caruso Claudio di Milano (atto numero di repertorio 10185/7520). A seguito di richiesta presentata dai singoli debitori presso: (i) la sede legale di CV36 SPV SRL (attualmente in Corso Venezia 36, 20121 Milano), ovvero (ii) la sede legale di Primus Capital S.p.A. (attualmente in Corso Venezia 36, 20121 Milano); verrà data conferma dell'inclusione o esclusione nella lista (ovvero verrà resa disponibile copia o estratto della lista).



Sono, per chiarezza, inclusi nell'oggetto della cessione tutti i crediti derivanti da accordi di riscadenziamento, transazione, accollo (liberatorio o *non*), moratoria, novazione o altri simili accordi o dai provvedimenti giudiziali relativi, o comunque connessi, ai crediti rispondenti ai criteri di cui sopra."

Ai sensi del Contratto di Cessione sono stati altresì trasferiti alla Società - ai sensi dell'art. 1263 c.c. e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, richiamato dall'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione - tutte le garanzie, privilegi e cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi nonché ad ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti e/o al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai contratti sottostanti.

Il presente avviso produce nei confronti dei debitori ceduti (i "Debitori") gli effetti di cui all'art. 1264 c.c. a mente dell'art. 58, comma 3, del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, così come richiamato dall'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione.

I Debitori sono quindi sin d'ora tenuti a pagare alla Società sul conto corrente Iban IT12N055840173000000045156, ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dai relativi contratti di finanziamento o in forza di legge e delle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

La Società ha conferito incarico a: Primus Capital S.p.A. costituita in Italia, con sede legale in Corso Venezia 36 20121 Milano, Codice Fiscale, Partita IVA ed iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 12599650152, affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute (lo "Special Servicer").

I Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno quindi rivolgersi allo Special Servicer (fax: 02 83429503) per ogni ulteriore informazione.

Per quanto sopra, la Società è divenuta titolare autonomo del trattamento dei dati personali (i "Dati") relativi ai Debitori ed eventuali loro garanti, successori ed aventi causa contenuti nella documentazione relativa ai Crediti. I Dati saranno trattati dalla Società e dallo Special Servicer nel rispetto della seguente Informativa.

Informativa sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196.

La Società informa i Debitori e gli eventuali garanti, ai sensi dell'art. 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196 (recante il Codice per la protezione dei dati personali, di seguito il "Codice"), che i Dati relativi ai rapporti di credito oggetto della suddetta cessione saranno trattati dalla Società, in qualità di titolare del trattamento nonché da Primus Capital S.p.a. quale responsabile del trattamento, anche mediante elaborazione elettronica ed ogni altra modalità necessaria, per il conseguimento delle finalità relative alla realizzazione di un'operazione di cartolarizzazione di crediti ai sensi del

combinato disposto dell'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58 del d.lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario").

In particolare, i Dati potranno essere utilizzati per le attività connesse e strumentali alla gestione, recupero e amministrazione del portafoglio di crediti ceduti nonché per l'adempimento degli obblighi previsti da leggi, regolamenti e da disposizioni impartite dalle competenti Autorità e da organi di vigilanza e controllo. L'acquisizione dalla Cedente dei Dati è obbligatoria a seguito dell'operazione di acquisizione dei Crediti e della loro conseguente cartolarizzazione.

La Società precisa, inoltre, che, in virtù di accordi intercorsi con la Cedente, la documentazione relativa ai singoli crediti sarà trasferita materialmente alla Società.

Nell'ambito della predetta operazione di cartolarizzazione, i Dati dei debitori e dei garanti potranno essere comunicati a soggetti ed enti (es. professionisti, società, associazioni o studi professionali di consulenza e assistenza legale, società di recupero crediti, ecc.) incaricati di svolgere a favore del titolare del trattamento, e attraverso le strutture e il personale a ciò preposti, attività strettamente inerenti e funzionali al conseguimento delle finalità sopra indicate. L'elenco di tali soggetti è disponibile e consultabile presso CV36 SPV SRL.

In relazione al trattamento dei predetti dati, in ogni momento i Debitori e gli eventuali garanti potranno: (a) richiedere la verifica dei propri dati, la loro eventuale correzione e/o cancellazione; (b) opporsi a un loro particolare utilizzo e (c) esercitare gli altri diritti previsti dal Codice (articolo 7 del Codice) rivolgendosi alla Società, con sede legale in viale Corso Venezia 36, 20121 Milano o allo Special Servicer Primus Capital S.p.A. con sede legale in Corso Venezia 36, 20121 Milano.

Milano, 14 gennaio 2015

CV36 SPV S.r.l. - L'amministratore unico  
Ferrando Groppi

T16AAB317 (A pagamento).

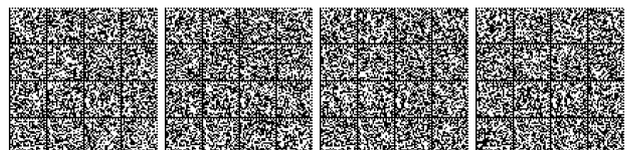
## ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI

*Estratto domanda di affrancazione*

L'Avv. Francesca Carella, procuratore della Sig.ra Battisti Michela, nata a Colleferro (Rm) il 24/05/1974 (C.F.BTTMHL74E64C858H), è stato autorizzato dal Presidente del Tribunale di Velletri, con decreto n.2973/15 del 24/06/2015, alla notifica per pubblici proclami del ricorso per affrancazione con il quale la ricorrente ha convenuto in giudizio il sig. Cacciotti Giuseppe fu Pietro, nonché gli



eventuali eredi e aventi diritto dello stesso in capo ai quali possa ricadere la qualità di concedenti, in qualità di intestatario del fondo sito in Carpineto Romano (Rm) distinto in catasto terreni al foglio 34 particella 7 ed il sig. Cacciotti Raffaele fu Pietro, nonché gli eventuali eredi e aventi diritto dello stesso in capo ai quali possa ricadere la qualità di concedenti, in qualità di intestatario del fondo sito in Carpineto Romano (Rm) distinto in catasto terreni al foglio 34 particella 8, davanti il Tribunale di Velletri, *G.U.* Dott. Giandotti (NRG 2756/15), all'udienza fissata per il giorno 09/02/2016 ore 9,30 e seguenti, nella nota sede in Velletri (Rm) Piazza G. Falcone, per ivi sentir dichiarare affrancato, in favore dell'istante Sig.ra Battisti Michela, il suddetto fondo e dichiarare pertanto l'istante proprietaria esclusiva dello stesso. Si avverte che chiunque abbia interesse può proporre opposizione nei termini di legge

Velletri, li 11/01/2016

Il richiedente  
avv. Francesca Carella

T16ABA273 (A pagamento).

## TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI

### *Estratto domanda di affrancazione*

L'Avv. Francesca Carella, procuratore della Sig.ra Amici Eugenia, nata a Gorga (Rm) il 03/02/1934 (C.F.MCAGNE34B43E091J), è stato autorizzato dal Presidente del Tribunale di Velletri, con decreto n.2976/15 del 24/06/2015, alla notifica per pubblici proclami del ricorso per affrancazione con il quale la ricorrente ha convenuto in giudizio, in qualità di intestatari del fondo sito in Gorga (Rm) distinto in catasto terreni al foglio 1 particella 72; foglio 1 particella 68, corte; foglio 1 particella 70, ente urbano; foglio 1 particella 71, ente urbano, i Sig.ri Abate Osvaldo, Capoferri Achille, Capoferri Giulio, Capoferri Maria, Corsi Annunziata, Fioravante Elpidio, Proia Angelo, Proia Annunziata, Proia Giovanni, Proia Tranquillo, Tadini Plinio nonché gli eventuali eredi e aventi diritto degli stessi in capo ai quali possa ricadere la qualità di concedenti, davanti il Tribunale di Velletri, *G.U.* Dott. Giandotti (NRG 2757/15), all'udienza fissata per il giorno 09/02/2016 ore 9,30 e seguenti, nella nota sede in Velletri (Rm) Piazza G. Falcone, per ivi sentir dichiarare affrancato, in favore dell'istante Sig.ra Amici Eugenia, il suddetto fondo e dichiarare pertanto l'istante proprietaria esclusiva dello stesso. Si avverte che chiunque abbia interesse può proporre opposizione nei termini di legge

Velletri, li 11/01/2016

Il richiedente  
avv. Francesca Carella

T16ABA277 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI MODENA

### *Notificazione per pubblici proclami*

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Modena - Sezione Lavoro - causa n. 1247/15 R.G. - Giudice Dott.ssa Valeria Vaccari

2. Udienda di comparizione delle parti fissata per il giorno 25.05.2016 ore 9,45;

3. Indicazione generica dei ricorrenti: titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002;

4. Amministrazione convenuta: Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca;

5. Oggetto della domanda: diritto all'inserimento nelle graduatorie ad esaurimento dell'ambito territoriale di Modena;

6. Indicazione dei controinteressati: "Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti gli 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 Modena";

7. Il testo integrale del ricorso, del verbale d'udienza del 15.12.2015, del provvedimento del Presidente del Tribunale di Modena del 12.01.2016, vengono pubblicati nel sito ufficiale del Miur nella sezione "atti di notifica".

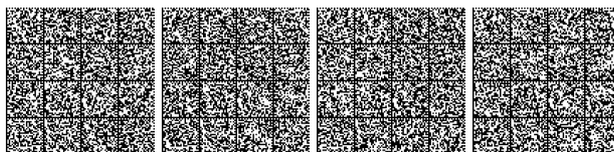
avv. Cristina Ursoleo

T16ABA323 (A pagamento).

## LIBERAZIONE DALLE IPOTECHE EX ART. 2890 C.C.

### *Atto dichiaratorio con offerta di purgazione*

L'avv. Paolo Mazzotta con Studio in Roma, Corso di Francia n. 194, comunica che in data 22 dicembre 2015 per conto della Agricola Grotta Marozia S.r.l. (C.F. 09606011006), in persona del L.R. sig.ra Maria Mariela Arteaga, ha notificato tramite l'Ufficiale Giudiziario di Tivoli al Sig. Bacani Benedetto, creditore ipotecario, nel domicilio eletto c/o lo Studio dell'Avv. Guido Giosia Bernardi, con racc. a/r n. 76347170866-9, ed al Sig. Romano Fiorenza, precedente proprietario, con racc. a/r 76347170865-8, atto stragiudiziale di offerta diretta alla liberazione dalla ipoteca giudiziale a favore di Bacani Benedetto, iscritta alla C.C.R.R. II. di Roma 2 il 4 gennaio 2008 al n. 490 Registro generale e n. 62 Registro Particolare, dei seguenti beni immobili siti nel Comune di Monterotondo, località Fonte Ciaglia: terreno della superficie di mq. 2611, in Catasto terreni Foglio 13, particella 41, uliveto, classe 2, are 26 ca. 11, R.D. € 7,42, R.A. € 3,37; terreno della superficie di mq. 1892,



in Catasto terreni Foglio 13, particella 49, uliveto, classe 2, are 18 ca 92, R.D. € 5,37, R.A. € 2,44; terreno della superficie di mq. 8014, in Catasto terreni Foglio 13, particella 56, vigneto, classe 1, are 80 ca. 14, R.D. € 159,35, R.A. € 124,17, offrendo il prezzo di € 48.000,00.

Roma, 7 gennaio 2016

Avv. Paolo Mazzotta

TU16ABA95 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI VICENZA

### *Estratto atto di citazione*

Il presidente del Tribunale di Vicenza, con decreto del 16 novembre 2015, autorizzava la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione 9 novembre 2015 con il quale Sottoriva Rodolfo, c.f. STTRLF46A10E354K, difeso dagli avvocati Albino Tomasi e Gianmarco Tiso convenivano in giudizio gli eredi di De Franceschi Giustina per l'udienza del 10 maggio 2016 ore 9 avanti il Tribunale di Vicenza, con l'invito a costituirsi a mezzo di difensore, nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 cpc e a comparire, nell'udienza indicata, dinanzi al Giudice designato ai sensi dell'art. 168 cpc, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli art. 38 e 167 cpc, per l'accertamento e la dichiarazione dell'intervenuta usucapione dell'immobile sito in Comune di Isola Vicentina (VI) oggi identificato al fg 31 mn 265 da parte del sig. Sottoriva Rodolfo, con ogni consequenziale ordine al conservatore circa la trascrizione del titolo; con vittoria di spese e competenze in caso di opposizione.

Vicenza, 7 gennaio 2016

Avv. Albino Tomasi  
Avv. Gianmarco Tiso

TU16ABA100 (A pagamento).

## TRIBUNALE ORDINARIO DI TIVOLI

### *Notifica per pubblici proclami*

Il presidente del Tribunale civile di Tivoli, previo parere favorevole del Pubblico Ministero, su istanza di Franchi Ernesto di autorizzazione notificazione ex art 150 cpc (RG 2662/2015) depositata in data 27 novembre 2015 ed accolta in data 22 dicembre 2015, rappresentato e difeso dall'avv. Maria Lucia Scappaticci del Foro di Roma, ha autorizzato la pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* della citazione con udienza al 25 maggio 2016 ore 9 per usucapire il fabbricato sito a Riofreddo (RM), via Del Castello n. 43 piano T, distinto al Catasto Fabbricati del predetto Comune al foglio 10, particella 623, sub 502 cat, A04 classe 01, cons. 2, ren-

data catastale € 56,81, catastalmente identificato a Artibani Angela, nata a Tivoli il 13 marzo 1970, nella qualità di erede di Artibani Giuseppe, intestatario catastale, residente a Riofreddo (RM) in via Valeria n. 69, cap 00020, Roberti Madalena nata a Roma il 29 gennaio 1961 e Roberti Pietra, nata a Roma il 21 novembre 1962, con invito alle convenute a costituirsi nei termini di legge in difetto si procederà in loro contumacia.

Roma, 25 novembre 2015

avv. Maria Lucia Scappaticci

TV16ABA78 (A pagamento).

## TRIBUNALE DI ROMA Sez. VII

### *Atto di citazione per integrazione del contraddittorio R.G. n. 10189/12 - Notifica ex art. 150 c.p.c.*

Con atto di citazione per opposizione di terzo ex art. 404 I c., codice di procedura civile notificato in data 13 agosto 2012 e 20 febbraio 2013 i Sigg. Sesto Corvini e Anna Orsini hanno citato dinanzi al Tribunale di Roma, S.D. di Ostia, il Sig. Lucio Monti e la Cooperativa Casa Mia a r.l. in persona del Curatore Speciale ex art. 78 codice di procedura civile impugnando la sentenza del Tribunale di Roma, S.D. di Ostia n. 68/10 che ha dichiarato in favore di Lucio Monti l'usucapione del terreno sito in Comune di Roma Loc. Infernetto con accesso dal civico n. 2251 di Via C. Colombo distinto in Catasto al f. 1116 part. 112. Gli oppositori hanno dedotto la nullità e/o inesistenza della sentenza per difetto del contraddittorio essendo stata convenuta nel giudizio R.G. 276/04 una società inesistente poiché estinta all'esito della procedura di Liquidazione Coatta Amministrativa giusto decreto ministeriale del 24 novembre 1970; l'illegittimità della sentenza per aver dichiarato l'usucapione in favore di Lucio Monti nonostante il terreno fosse giunto in proprietà agli oppositori giusto Decreto di Trasferimento del Tribunale Civile di Roma, del 14 luglio 1978, dec. n. 28116 R.E. n. 12817 mod. I. e nonostante il detto terreno fosse stato dal 1978 ad oggi posseduto ad usucapionem dagli oppositori che dunque hanno concluso affinché l'Autorità adita, integralmente annullando e/o riformando la sentenza n. 68/10 del 12 febbraio 2010 dal Tribunale Civile di Roma, S.D. di Ostia, voglia: in via principale: accertare e dichiarare la inesistenza del diritto di proprietà del Sig. Lucio Monti sul terreno meglio distinto al N.C.T. del Comune di Roma alla part. n. 112 del f. 1116 e, per l'effetto, accertare e dichiarare Sesto Corvini ed Anna Orsini legittimi ed esclusivi proprietari sin dal 14 luglio 1978 del terreno distinto al N.C.T. del Comune di Roma alla part. n. 112 del foglio 1116 — quanto meno con riferimento ai lotti nn. 766/B e 737/B in catasto risultanti parte della part. n. 112 del F. 1116 — per averlo acquistato in virtù di Decreto di Trasferimento del Tribunale Civile di Roma, Sez. Esecuzioni Immobiliari, Dec. n. 28116 R.E., N. 12817 mod. I, del 14 luglio 1978; In subordine: Accertare e dichiarare la inesistenza del diritto di proprietà del Sig. Lucio Monti sul





**EREDITÀ BENEFICIATA DI ROSSI LIVIA***Invito ai creditori*

Si invitano i creditori della Signora ROSSI Livia, nata a Bagno di Romagna (FC) il 20 ottobre 1955, e deceduta in San Piero in Bagno (FC) in data 5 agosto 2015, a presentare entro il 15 marzo 2016, presso lo studio del Notaio Marco Maltoni, in Forlì, Via Mentana, n. 4, una dichiarazione di credito, ai sensi dell'art. 498, comma 2, del Codice Civile, corredandola dei documenti giustificativi della pretesa creditoria.

Notaio Marco Maltoni

T16ABH325 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI ROMA***Eredità giacente di Insabato Giuseppe*

Il Giudice, con decreto n. 10347/15 in data 3 settembre 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Insabato Giuseppe, nato a Bari il 31 luglio 1926, deceduto a Roma il 21 settembre 2010. Curatore l'avvocato Chiara Defrancesco domiciliato a Roma, via dei Gracchi n. 283.

Il curatore

Chiara Defrancesco

TU16ABH96 (A pagamento).

**TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI***Eredità giacente di Onali Paolo - V.G. 951/2013 - Piano di riparto finale*

Il Presidente della II Sezione Tribunale di Cagliari, dott. Leuzzi, con decreto emesso in data 1° dicembre 2015, ha approvato il piano di riparto finale dell'Eredità Giacente Onali Paolo, autorizzando il curatore l'Avv. Andrea Dedoni, al deposito del riparto in Cancelleria dandone comunicazione a tutti i creditori.

Entro trenta giorni dalla presente pubblicazione, i creditori potranno proporre reclamo notificandolo presso lo studio del Curatore o all'indirizzo di posta elettronica andrea-dedoni@pec.it.

Decorso tale termine lo stato di graduazione e il progetto di distribuzione diverranno definiti e si procederà all'erogazione delle somme indicate.

Cagliari, 22 dicembre 2015

Avv. Andrea Dedoni

TU16ABH97 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO***Eredità giacente di Ferraris Giorgio*

Con decreto emesso in data 29 dicembre 2015 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Ferraris Giorgio, nato a Genova l'8 novembre 1929 residente in vita in Moncalieri e deceduto in Nizza Monferrato l'11 aprile 2015 - 11792/2015.

Curatore è stato nominato avv. Bocco Alice con studio in via Bagetti, 22-Torino.

Il funzionario giudiziario - Dott.ssa Carmela Gagliardi  
Il curatore - Avv. Bocco Alice

TU16ABH98 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO***Eredità giacente di Beccia Domenico*

Con decreto emesso in data 31 dicembre 2015 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Beccia Domenico, nato a Casalnuovo Monterotaro il 28 dicembre 1933 residente in vita in Torino e deceduto in Torino l'8 settembre 2014 - 11862/2015 R.G.

Curatore è stato nominato avv. Bernardelli Massimo con studio in via San Macino, 108-Torino.

Il funzionario giudiziario - Dott.ssa Carmela Gagliardi  
Il curatore - Avv. Bernardelli Massimo

TU16ABH99 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI BOLZANO***Eredità giacente in morte del sig. Gouthier Anselmo*

Il Giudice designato, dott. Emanuele Aprile, con decreto del 4 dicembre 2015, ha dichiarato giacente di Gouthier Anselmo, nato Roreto-Chisone (TO) il 19 giugno 1933, deceduto a Bolzano (BZ) il 1° novembre 2015, nominando curatrice l'avv. Verena Menestrina, con studio in Merano (BZ), Via delle Corse, 52.

La curatrice dell'eredità giacente  
avv. Verena Menestrina

TU16ABH119 (A pagamento).



**RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ****TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI***Riconoscimento di proprietà per usucapione speciale*

Carlino Salvatore nato a Siderno il 3 dicembre 1980, residente a Mammola con ricorso ex legge n. 346/1976 ha chiesto il riconoscimento della proprietà per usucapione speciale del fondo con annesso fabbricato sito in Mammola, località Argonte, foglio 42 part.lla 53. Il Giudice con decreto del 27 novembre 2015, 1455/15 RG, ha disposto anche l'affissione del ricorso e del decreto all'albo del Comune di Mammola ed a quello del Tribunale di Locri. Avverso detto decreto è possibile proporre opposizioni entro 90 giorni dalla scadenza del termine dell'affissione/notifica.

avv. Enrico Barillaro

TU16ABM69 (A pagamento).

**PROROGA TERMINI****PREFETTURA DI BRINDISI***Proroga dei termini legali e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Brindisi,

Vista la nota n. 1326708/15 del 15 dicembre 2015 con la quale la Banca d'Italia - sede di Bari, ha chiesto l'emanazione del decreto prefettizio di proroga dei termini legali e convenzionali delle operazioni bancarie dell'Istituto di credito:

Banca Carime - filiale di Latiano, in quanto a causa di «interruzioni di energia elettrica e trasmissione dati e fonia dipendenti dai rispettivi Gestori delle reti nazionali» nei giorni dal 27 al 30 novembre 2015, gli sportelli non hanno potuto funzionare regolarmente.

Visti gli artt. 1 e 2 D.L. 15 gennaio 1948 n. 1;

Decreta:

in favore dell'Istituto di credito sopracitato sono prorogati di 15 giorni, a decorrere dal primo giorno successivo a quello della mancata operatività i termini legali e convenzionali scaduti nel giorno suindicato e nei cinque giorni successivi.

Il presente decreto sostituisce ed annulla il provvedimento prot. n. 0043143 del 28 dicembre 2015.

Il viceprefetto vicario in S.V.  
Cicoria

TU16ABP72 (Gratuito).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO  
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****COOP. DI SOLIDARIETÀ LEONARDO COOP.  
SOCIALE A R.L.**

*In liquidazione coatta amministrativa*

Sede : via di Ugnano, - Firenze (FI) –  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02105550483

*Bilancio finale di liquidazione*

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 31.12.2015, presso il Tribunale di Firenze, gli atti finali della liquidazione (bilancio finale, rendiconto finale della gestione e relazione finale).

Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale di Firenze dandone anche comunicazione allo scrivente Commissario Liquidazione alla seguente e-mail pec gilberto.bargellini@odcecfirenze.it, decorso il quale, gli atti finali si intenderanno approvati.

Firenze, 12.01.2016

Il commissario liquidatore  
dott. Gilberto Bargellini

T16ABS271 (A pagamento).

**IL BARGELLO SOC. COOP. A R.L. IN L.C.A.**

Sede – Via Ricasoli, 28 - Firenze (FI)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03884980487

*Bilancio finale di liquidazione*

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 31.12.2015 presso il Tribunale di Firenze, gli atti finali della liquidazione (bilancio finale, rendiconto finale della gestione e relazione finale).

Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale di Firenze dandone anche comunicazione allo scrivente Commissario Liquidazione alla seguente e-mail pec gilberto.bargellini@odcecfirenze.it, decorso il quale, gli atti finali si intenderanno approvati.

Firenze, 12.01.2016

Il commissario liquidatore  
dott. Gilberto Bargellini

T16ABS272 (A pagamento).



**SOC. COOP. AGR. A.S.A. - AGRICOLTORI  
SESSANI ASSOCIATI A R.L.**

*in l.c.a.*

*Avviso dell'avvenuto deposito del rendiconto e  
del piano di riparto finale*

Il Commissario Liquidatore avvisa che presso il Tribunale di S. Maria C.V. in data 05.01.2016 sono stati depositati il conto di gestione con la relativa relazione ed il piano di riparto finale tra i creditori della Soc. Coop. Agr. A.S.A. Agricoltori Sessana Associati a r.l. in l.c.a..

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

Il commissario liquidatore  
avv. Davide Cortellesa

T16ABS304 (A pagamento).

## ALTRI ANNUNZI

*ESPROPRI*

### CITTÀ DI CEPAGATTI

Provincia di Pescara

**Servizio V-VIII – LL.PP., Ambiente, manutenzioni  
e cimiteri comunali**

*Sede: via Raffaele D'Ortenzio 4 - 65012 Cepagatti*

*Tel. 085/97401 - Fax 085/974100*

*P. IVA: 00221110687*

*Ordinanza di pagamento diretto ed indiretto - Lavori di  
costruzione del metanodotto "Allacciamento al comune  
di Cepagatti DN 100 (4") DP 75 bar", nel comune di  
Cepagatti (PE)*

Prot. n. 277 del 07/01/2016

Il Responsabile del Servizio

VISTA l'istanza del 15/05/2015, acquisita al protocollo dell'ente al n. 10146 del 18/05/2015, con la quale la Snam Rete Gas S.p.A. ha chiesto al Comune di Cepagatti, ai sensi dell'art. 22 del D.P.R. n. 327/2001 e s.m. ed i., l'emissione dell'Ordinanza di pagamento indiretto in favore delle ditte di seguito riportate che "...non hanno comunicato nulla alla scrivente in merito alle indennità di asservimento, occupazione e danni o che hanno promosso ricorso ai sensi dell'art. 21 del DPR 327/01 e s.m.i."..., come risulta dalla Tabella allegata alla predetta istanza che sotto la lettera "A" costituisce parte integrante e sostanziale del presente atto:

ditta: Creato Evelina fg.26 part. 16 Euro 3.720,00

VISTA, altresì, l'istanza del 15/05/2015, acquisita al protocollo dell'ente al n. 10147 del 18/05/2015, e la successiva nota prot. 17820 del 04/09/2015, con la quale la Snam Rete Gas

S.p.A. ha chiesto al Comune di Cepagatti, ai sensi dell'art. 22 del D.P.R. n. 327/2001 e s.m. ed i., l'emissione dell'Ordinanza di pagamento diretto in favore delle ditte di seguito riportate che "...hanno comunicato la condivisione e l'accettazione delle indennità di asservimento"..., come risulta dalla Tabella allegata alla predetta missiva che sotto la lettera "B" costituisce parte integrante e sostanziale del presente atto:

ditte: Creati Romeo e Creati Stefania fg.26 part. 494 Euro 1.170,00

ditta: Partenza Luisa fg.21 part. 250-252 Euro 410,00

ditta: Paladino Luigi e Paladino Mario fg.21 part.396-398 Euro 2.200,00

ditta: Pietrangelo Luigi fg.21 part. 488-487 Euro 6.278,00

Richiamato il Decreto di Imposizione Servitù e di Occupazione Temporanea di beni immobili da asservire in dipendenza delle opere in oggetto, emesso da questo Servizio prot. n.2673 del 04/02/2015 in favore della Società Snam Rete Gas S.p.A. a seguito di richiesta del 17/06/2014, acquisita al protocollo dell'ente al n. 13317 in data 20/06/2014;

Richiamata la Determinazione della Provincia di Pescara n°2014-0000782 del 28/03/2014 di approvazione progetto definitivo delle opere inerenti la realizzazione del "Metanodotto Allacciamento al comune di Cepagatti DN 100 (4") DP75 bar", ha chiesto al Comune di Cepagatti, ai sensi dei ex artt. 52 sexies del D.P.R. n. 380/2001 e s.m. ed i. e degli artt. 3a, 5.2.a e 18.3 della L.R. n. 7/2010 smi;

Tenuto conto di quanto stabilito al punto 8) del citato Decreto prot. n.2673 del 04/02/2015 e preso atto delle indennità ivi stabilite;

Viste che sono state adempiute le formalità previste per la pubblicazione del Decreto presso all'albo pretorio di questo Comune;

Vista:

- La nota comunale prot. 27181 del 17.12.2014 di trasmissione del citato Decreto alla provincia di Pescara;

- La nota comunale prot. 1688 del 23.01.2015 e prot. 2878 del 9.02.2015 di trasmissione del ripetuto Decreto alla Snam Rete Gas S.p.A.;

- Le note Snam Rete Gas Spa, inviate per conoscenza a questo Servizio, relative alla notifica del richiamato Decreto alle seguenti ditte:

o Paladino Luigi e Paladino Mario- fg 21 part.396-398-, giusta nota del 12.02.2015 (prot.n.4394 del 27.02.2015);

o Creati Romeo e Creati Stefania -fg 26 part.494-, giusta nota del 12.02.2015 (prot.n.4400 del 27.02.2015);

o Creato Evelina o Creati Adelina -fg 26 part.16-, giusta nota del 12.02.2015 (prot.n. 4399 del 27.02.2015);

o Di Mascio Anna Maria -fg 21 part.253-254 -, giusta nota del 12.02.2015(prot.n. 4397 del 27.02.2015);

o Pietrangelo Luigi -fg 21 part.487-488-, giusta nota del 12.02.2015 (prot.n. 4396 del 27.02.2015);

o Partenza Luisa -fg 21 part.250-252-, giusta nota del 12.02.2015 (prot.n. 4395 del 27.02.2015);

- La nota Snam Rete Gas Spa del 26.02.2015 (prot.n. 4795 del 5.03.2015), di archiviazione della procedura inerente l'area distinta in catasto al fg. 21 part.295 del comune di Cepagatti in quanto non più interessata dai lavori;



- La nota SNAM Rete Gas Spa del 26.02.2015, prot. gen. 4401 del 27.02.2015, di conclusione accordo bonario con le ditte Di Domizio Angelina e Valerio Giuseppe - fg. 21 part.665 e ditta Creati Gianna - fg.21 part.296;

- La nota SNAM Rete Gas Spa del 8.05.2015, prot. gen. 9552 del 11.05.2015, di conclusione accordo bonario con le ditte Di Mascio Anna Maria - fg.21 part.253-254;

- La nota SNAM Rete Gas Spa del 04.09.2015, prot. gen. 17820 del 04.09.2015, di integrazione del pagamento diretto in favore della ditta Pietrangelo Luigi -fg.21 part.487-488;

Ribadita la formale richiesta della Società SNAM RETE GAS SPA pervenuta in data 18.05.2015 Prot.n. 10146, successivamente integrata con nota prot. 17820 del 04/09/2015, diretta ad ottenere:

- L'emissione dell'ordinanza di pagamento indiretto delle indennità di asservimento ed occupazione a favore della ditta Creato Evelina - fg.26 part. 16 la quale, come riportato da SNAM RETE GAS Spa, non ha condiviso l'indennità di asservimento, occupazione e danni offerta;

- L'emissione dell'ordinanza di pagamento diretto delle indennità di asservimento ed occupazione temporanea e danni a favore delle ditte:

o Creati Romeo - e Creati Stefania fg.26 part. 494

o Partenza Luisa fg.21 part. 250-252;

o Paladino Luigi e Paladino Mario fg.21 part.396-398

o Pietrangelo Luigi fg.21 part. 487-488

le quali, come riportato da SNAM Rete Gas Spa, hanno comunicato l'accettazione delle indennità di asservimento, occupazione temporanea e danni.

Esaminata la documentazione allegata alla medesima istanza del 15/05/2015, integrata in data 04/09/2015;

Dato atto che occorre pertanto disporre per il pagamento delle indennità come sopra accettate;

Visto l'art. 26 del DPR 327/2001, e s.m.i.;

ORDINA

- ART. 1 -

Di depositare presso il Ministero dell'Economia e delle Finanze - Ragioneria Territoriale dello Stato di Pescara - per i motivi di cui in premessa, le sotto indicate somme a titolo di indennità e d'occupazione alle ditte riportate nella Tabella allegata all'istanza di Snam Rete Gas Spa prot. 10146 del 18.05.2015, successivamente integrata con nota prot. 17820 del 04/09/2015 che, sotto la lettera "A", costituisce parte integrante e sostanziale del presente atto:

ditta: Creato Evelina fg.26 part. 16 Euro 3.720,00

- ART. 2 -

Di disporre il pagamento da parte della Società SNAM RETE GAS spa - previo accertamento della proprietà e libertà dei beni immobili da asservire in Comune di Cepagatti-dell'indennità come risulta dalla Tabella allegata all'istanza di Snam Rete Gas Spa prot. 10147 del 18.05.2015, successivamente integrata con nota prot. 17820 del 04/09/2015, che sotto la lettera "B" costituisce parte integrante e sostanziale del presente atto:

ditte: Creati Romeo e Creati Stefania fg.26 part. 494 Euro 1.170,00

ditta: Partenza Luisa fg.21 part. 250-252 Euro 410,00

ditta: Paladino Luigi e Paladino Mario fg.21 part.396-398 Euro 2.200,00

ditta: Pietrangelo Luigi fg.21 part. 487-488 Euro 6.278,00

- ART. 3 -

Di disporre che un estratto del presente provvedimento venga pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* o sul B.U.R.A. ( ai sensi dell'art. 26, comma 7 del D.p.r. 327/01 ) e di dare atto che il presente provvedimento diverrà esecutivo decorsi trenta giorni dalla suddetta pubblicazione ove non sia proposta da eventuali terzi opposizione per l'ammontare dell'indennità o per la garanzia

- ART. 4 -

Di trasmettere la presente:

- alla Snam Rete Gas Spa per gli adempimenti consequenziali;

- alla Provincia di Pescara, in Piazza Italia, n. 30 di Pescara che ha approvato, ai sensi dell'art. 52 quater del D.P.R. 327/2001 ed ai fini della sola dichiarazione di pubblica utilità, il progetto definitivo delle opere di realizzazione del "Metanodotto Allacciamento al comune di Cepagatti DN 100 (4") DP75 bar", giusta Determina Provinciale n° 2014-0000782 del 28 marzo 2014;

- al Responsabile dell'Albo Pretorio dell'ente per la sua pubblicazione.

Il tecnico istruttore  
geom. Giancarlo Scipione

Il responsabile del servizio  
dott. ing. Michele Russo

T16ADC316 (A pagamento).

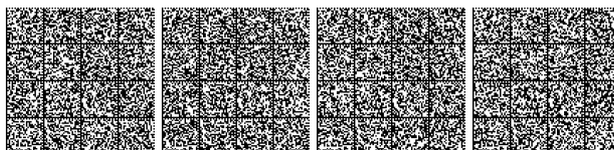
## XII COMUNITÀ MONTANA "MONTI ERNICI" Servizio programmazione ed opere - Ufficio espropriazioni

Sede: viale della Repubblica, 64 - 03209 Veroli (FR), Italia  
Tel. 0775.239021 - 0775.235216 - Fax 235218  
Sito internet: [www.cm12ernici.it](http://www.cm12ernici.it)

N.Protocollo: 6 - Veroli, 02 gennaio 2016

*Decreto di espropriazione n. 3/2015 riguardante la sistemazione dell'area antistante l'Eco-Albergo Porciano (II stralcio - I parte) in comune di Ferentino: Notifica atti (ai sensi degli artt. 143 e 150 c.p.c.) - Estratto avviso pubblico.*

Si avvisa che sono depositati, dal 20 gennaio 2016 al 3 febbraio 2016, presso la Casa Comunale di Ferentino gli atti contraddistinti con i rispettivi numeri cronologici, da notificare ai soggetti appresso specificati: Lucidi Vincenzo (447 - 455 - 482 - 522); Lucidi Rina (448 - 456 - 483 - 423); Lucidi Margherita (449 - 457 - 484 - 524); Lucidi Luisa (450 - 458 - 485 - 517); Lucidi Giuseppa (451 - 459 - 486 - 518); Lucidi Alessandro (452 - 458 - 460 - 487 - 519); Germini



Elvira (453 - 461 - 488 - 521); Lucidi Maria Valeria (454 - 462 - 489 - 520); Ceccaroni Elvira (475); Ceccaroni Fulvia (476); Ceccaroni Maria Luisa (477); Lucidi Elvira (478); Lucidi Ines (479); Pacciani Maria Paola (480); 8; Cardinali Salvatore (481); Traccitto Divina (498); Lucidi Attilio (499); Lucidi Augusto (500); Lucidi Fernando (501).

Il responsabile del servizio e del procedimento  
con funzioni di messo notificatore  
Giuseppe Raponi

TU16ADC105 (A pagamento).

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

**RANBAXY ITALIA S.P.A.**

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

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

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

Medicinale: TELMISARTAN RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 042279;

Codice pratica: C1A/2015/3386; Procedura MRP n. PT/H/0679/002-003/IA/09/G

Grouping di variazioni: tipo IB-B.III.1.a)2: aggiornamento CEP (R0-CEP 2009-229-Rev03) da produttore di sostanza attiva già approvato, includendo il cambio nome da Ranbaxy Laboratories Ltd a Sun Pharmaceutical Industries Limited e l'aggiunta di produttore di intermedio Tanuk Pharma Limited (India); A.7: eliminazione di Pharmapack International BV, come sito di confezionamento secondario.

Codice pratica: C1A/2015/4209; Procedura MRP n. PT/H/0679/002-003/IA/011

Variazione B.III.1.a.2): aggiornamento CEP da produttore di sostanza attiva già approvato, dalla versione CEP R0-CEP 2009-229-Rev 01 alla versione R0-CEP 2009-229-Rev02.

Medicinale: FINASTERIDE RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 037963;

Codice pratica: C1B/2015/3059; Procedura MRP: DE/H/2728/01/IB/016/G

Grouping di variazioni: 1 Tipo IB-B.II.b.1.e) e 3 Tipo IAIN-B.II.b.1.a), B.II.b.1.b) e B.II.b.2.c)2, aggiunta di Siegfried Malta Ltd. (in sostituzione a Orion Corporation Orion Pharma, Finlandia) quale sito responsabile di tutte le fasi di produzione, confezionamento primario e secondario, rilascio lotti (inclusi controlli);

1 Tipo IA-B.II.b.2.a) per aggiungere Siegfried Ltd, Switzerland quale sito responsabile di controllo qualità lotti;

1 Tipo IB-B.II.b.3.z) consistente nella modifica del processo produttivo del magnesio stearato quale intermedio usato nella produzione del prodotto finito;

1 Tipo IB-B.II.b.5.z) consistente nella modifica del limite di specifica di taluni In-process Control.

Medicinale: PANTOPRAZOLO RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 039015;

Codice pratica: C1A/2015/4392; Procedura DCP. n. DE/H/0866/001-002/IA/028

Variazione tipo IA - A.7 eliminazione dei siti di produzione: Cemelog-BRS kft (rilascio dei lotti) - Lindopharm GmbH (controllo dei lotti) - ABC Farmaceutici S.p.A. (controllo e rilascio dei lotti).

Medicinale: ACICLOVIR RANBAXY

Confezioni e numero AIC: 400 mg compresse - 25 cpr. AIC n. 032927030; 800 mg compresse - 35 cpr. AIC n. 032927055; 400 mg/5 ml sospensione orale - flacone 100 ml; AIC n. 032927067;

Procedura nazionale; Codice pratica: N1B/2015/5651;

Grouping di variazioni:

1 Tipo IB - B.II.b.1.e) e 3 modifiche IAIN - B.II.b.1.a), B.II.b.1.b) e B.II.b.2.c)2, sostituzione di Istituto Biochimico Nazionale Savio s.r.l. con Francia Farmaceutici Industria Farmaco Biologica s.r.l. quale sito responsabile di tutte le fasi di produzione, confezionamento primario e secondario, rilascio lotti (inclusi controlli) per le forme farmaceutiche compresse e sospensione;

1 Tipo IA-B.II.b.4.b) di modifica delle dimensioni lotto del prodotto medicinale finito - riduzione batch fino a 10 volte - solo per le compresse;

1 Tipo IA-B.II.b.4.a) di modifica delle dimensioni lotto del prodotto medicinale finito - aumento batch fino a 10 volte - solo per la sospensione;

1 Tipo IAIN-B.II.a.1.a) di eliminazione del segno di "incisione/marcatura" presente su un lato delle compresse - solo per le compresse;

1 Tipo IAIN-B.III.1.a)3 di aggiunta nuovo CEP per la sostanza attiva Aciclovir da parte di un nuovo produttore (Zhejiang Charioteer Pharmaceutical Co., LTD) per le forme farmaceutiche compresse e sospensione.

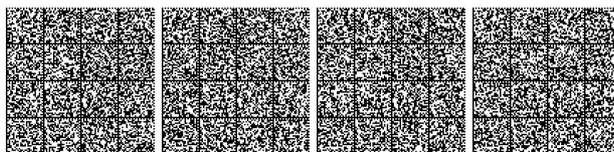
Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO RANBAXY ITALIA

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 041933;

Codice pratica: C1A/2015/4387; Procedura DCP n. PT/H/0727/001/IA/003

Variazione tipo IA - B.II.b.2.a aggiunta di un sito alternativo responsabile per il controllo e rilascio dei lotti (ALKA-LOIDA Chemical Company Zrt).

Medicinali: VENLAFAXINA RANBAXY GENERICI - Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate, n. 041697,



MRP FR/H/0505/001-003/IAin/006;  
 RABEPRAZOLO RANBAXY - Confezioni e numero  
 AIC: tutte le presentazioni autorizzate, n. 040938,  
 MRP FR/H/584/0001-002/IAin/006;  
 ENALAPRIL RANBAXY ITALIA, Confezioni e numero  
 AIC: tutte le presentazioni autorizzate, n. 041693  
 MRP FR/H/0501/001-004/IAin/007;  
 Procedura: FR/H/XXXX/IAin/093/G - Codice pratica:  
 C1A/2015/2785;

Grouping di variazioni Tipo IAin: C.I.8.a) consistente  
 nell'introduzione del Summary of Pharmacovigilance  
 System di Ranbaxy.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla  
 data di scadenza indicata in etichetta. Le presenti variazioni  
 possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data  
 di pubblicazione in G.U.

Un procuratore  
 Sante Di Renzo

T16ADD274 (A pagamento).

**AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.**  
 Sede: via Amendola, 4 - 16035 Rapallo

*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*

Codice pratica: N1A/2015/566

Titolare dell'AIC: AGIPS FARMACEUTICI srl

Specialità medicinale: VALPREX

Confezioni e numeri di AIC :

040126017 - "40 mg compresse rivestite con film" 14  
 compresse

040126029 - "80 mg compresse rivestite con film" 28  
 compresse

040126031 - "160 mg compresse rivestite con film" 28  
 compresse

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

IA - B.III.1.a.2 - Submission of a new or updated Ph. Eur.  
 certificate of suitability:

- For an active substance

- For a starting material/reagent/intermediate used in the  
 manufacturing process of the active substance

- For an excipient

European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the  
 relevant Ph. Eur. Monograph.

Updated certificate from an already approved manufac-  
 turer .

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.

IA - B.III.1.a.2 - Submission of a new or updated Ph. Eur.  
 certificate of suitability:

- For an active substance

- For a starting material/reagent/intermediate used in the  
 manufacturing process of the active substance

- For an excipient

European Pharmacopoeial Certificate of Suitability to the  
 relevant Ph. Eur. Monograph.

Updated certificate from an already approved manufac-  
 turer.

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

L' amministratore unico  
 dott. Giuseppe Radaelli

T16ADD275 (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 una specialità medicinale per uso umano.  
 Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 e Rego-  
 lamento n.712/2012*

Titolare: Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali  
 S.p.A., Via De Ambrosiis N° 2 - 15067 Novi Ligure (AL).

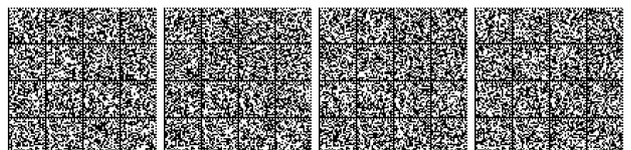
Specialità medicinale: CLINDAMICINA FOSFATO BIO-  
 INDUSTRIA L.I.M. 600 mg/4 ml soluzione per infusione - 5  
 fiale da 4 ml (AIC: 036441018)

Codice pratica: N1A/2015/2886

Grouping: comprendente n°3 variazioni IA n. B.III.1.a)2:  
 aggiornamento del CEP (da R1-CEP 2003-060-Rev 00 a  
 R1-CEP 2003-060-Rev 01 a R1-CEP 2003-060-Rev 02  
 a R1-CEP 2003-060-Rev 03), relativo al principio attivo  
 Clindamicina Fosfato da parte del produttore già approvato  
 (Zhejiang Tiantai Pharmaceutical Co., Ltd.). I lotti già prodotti  
 possono essere mantenuti in commercio fino alla data di sca-  
 denza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal  
 giorno 13/10/2015.

Il legale rappresentante  
 dott. Fabrizio Caraccia

T16ADD276 (A pagamento).



**RECKITT BENCKISER HEALTHCARE  
INTERNATIONAL LIMITED**

*Rappresentata in Italia da: Reckitt Benckiser Healthcare  
(Italia) S.p.A.*

Sede: via G. Spadolini, 7 - Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06325010152

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

Titolare: Reckitt Benckiser Healthcare International Limited, 103-105 Bath Road, SL1 3UH Slough (UK), rappresentata in Italia da Reckitt Benckiser Healthcare (Italia) S.p.A., via G. Spadolini, 7 - 20141 Milano.

Comunicazione notifica regolare.

Tipo di modifica: modifica stampati. Codice Pratica N1B/2015/4177.

Medicinale: NUROFEN, NUROFENELLE, NUROFENIMMEDIA, NUROFEN INFLUENZA E RAFFREDDORE

Codice farmaco: 0255634015; 0255634041; 0255634078; 0255634092; 0255634128; 0255634130; 034061010; 034061022; 03791601; 037916044; 037916107; 034246013; 034246025.

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping 4x IB C.1.1a)

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; adeguamento al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 5.2, 6.2, 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

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

Un procuratore  
Carmen Maria Gauxachs Calvo

T16ADD278 (A pagamento).

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

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

*Estratto comunicazione di notifica regolare V&A/P/104 del  
04 gennaio 2016*

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

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/4264

Medicinale: LIDOCAINA CLORIDRATO INTES

Codice farmaco: 030977058 "40 mg/ml collirio, soluzione" - 100 contenitori monodose da 0,5 ml

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

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

L'amministratore unico  
Lucia Gelsomino

T16ADD279 (A pagamento).

**SIGMA TAU GENERICS S.P.A.**

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

*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 AIC: Sigma Tau Generics S.p.A. - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: AMOXICILLINA SIGMA TAU GENERICS

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC 032104)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:



Cod. pratica: N1A/2015/2514 - Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del "Summary of Pharmacovigilance System - PSMF"

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Luglio 2015.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD280 (A pagamento).

### **SIGMA TAU GENERICS S.P.A.**

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

*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 AIC: Sigma Tau Generics S.p.A. - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: CARVEDILOLO SIGMA TAU GENERICS

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC 036340)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2015/2515 - Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del "Summary of Pharmacovigilance System - PSMF"

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Luglio 2015.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD282 (A pagamento).

### **SIGMA TAU GENERICS S.P.A.**

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

*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 AIC: Sigma Tau Generics S.p.A. - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: FERRO GLUCONATO SIGMA TAU GENERICS

Confezioni e numero di AIC: 80 mg cpr effervescenti, 30 cpr AIC 034442018

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2015/2521 - Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del "Summary of Pharmacovigilance System - PSMF"

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Luglio 2015.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD284 (A pagamento).

### **SIGMA TAU GENERICS S.P.A.**

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

*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 AIC: Sigma Tau Generics S.p.A. - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: NORMARIT

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC 033654)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2015/2523 - Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del "Summary of Pharmacovigilance System - PSMF"

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Luglio 2015.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD285 (A pagamento).

### **SIGMA TAU GENERICS S.P.A.**

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

*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 AIC: Sigma Tau Generics S.p.A. - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: DONICIL

Confezioni e numero di AIC: 1000 mg /800 UI granulato effervescente, 30 bustine AIC 035137013

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2015/2519 - Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del "Summary of Pharmacovigilance System - PSMF"



I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Luglio 2015.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD286 (A pagamento).

### **SIGMA TAU GENERICS S.P.A.**

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

*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 AIC: Sigma Tau Generics S.p.A. - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: CITALOPRAM SIGMA TAU GENERICS

Confezioni e numero di AIC: 4% gocce orali, soluzione 1 flacone da 15 ml AIC 036723017

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2015/2518 - Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del "Summary of Pharmacovigilance System - PSMF"

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Luglio 2015.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD287 (A pagamento).

### **SIGMA TAU GENERICS S.P.A.**

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

*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 AIC: Sigma Tau Generics S.p.A. - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: CEFTAZIDIMA SIGMA TAU GENERICS

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC 036459)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2015/2516 - Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del "Summary of Pharmacovigilance System - PSMF"

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Luglio 2015.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD288 (A pagamento).

### **SIGMA TAU GENERICS S.P.A.**

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

*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 AIC: Sigma Tau Generics S.p.A. - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: TAMSULOSINA SIGMA TAU GENERICS

Confezioni, numero AIC: 0,4mg cps a rilascio modificato, 20 cps AIC 036953014

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2015/2525 - Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione del "Summary of Pharmacovigilance System - PSMF"

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Luglio 2015.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD290 (A pagamento).

### **SIGMA TAU GENERICS S.P.A.**

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

*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.*

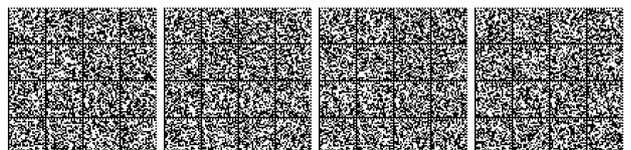
Titolare AIC: Sigma Tau Generics S.p.A. - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: DONICIL

Confezioni e numero di AIC: 1000 mg/880 UI granulato effervescente, 30 bustine AIC 035137013

Tipologia variazione: Var. IB: C.I.z) - Cod. pratica N1B/2015/4737

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del Readability user test; Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto per essere in linea con il nuovo QRD template.



E' autorizza la modifica degli stampati richiesta (par. 2; 4.3; 4.8; 5.1; 6.2; 6.4, 6.6; 7; 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 all'Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo 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

T16ADD291 (A pagamento).

### **BAXTER S.P.A.**

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

*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: N1A/2015/2969

Specialità Medicinale: TPH

Confezioni e numero di A.I.C.:

Soluzione per infusione 20 flaconi 100 ml A.I.C.  
n. 029189040

Soluzione per infusione 30 flaconi 250 ml A.I.C.  
n. 029189053

Soluzione per infusione 20 flaconi 500 ml A.I.C.  
n. 029189065

Variatione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Alanina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-105-Rev 04

- Istidina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-107-Rev 03

- Valina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-106-Rev 05

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

T16ADD292 (A pagamento).

### **SIGMA-TAU I.F.R. 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 I.F.R. SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: INDOXEN

Confezioni e numero di AIC: tutte - AIC n. 020676

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2015/2850 - Var. IA - A7): Eliminazione di un Fabbricante del Principio attivo Teva Pharmaceuticals Fine Chemicals Srl - Via Enrico Fermi, 520 - 21042 Caronno Pertusella - Varese

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Novembre 2015.

Direttore affari regolatori  
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD293 (A pagamento).

### **BAXTER S.P.A.**

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

*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: N1A/2015/2953

Specialità Medicinale: ISORAM

Confezioni e numero di A.I.C.:

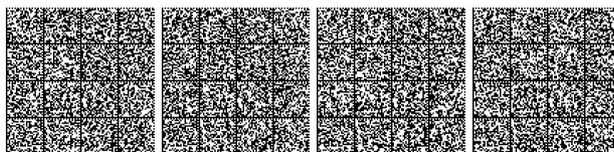
Soluzione per infusione 20 flaconi 500 ml AIC Nr 029361084

Variatione: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornato per il principio attivo Valina da fornitore già autorizzato - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-106-Rev 05

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

T16ADD294 (A pagamento).



**BAXTER S.P.A.**

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

*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: N1A/2015/2982

Specialità Medicinale: ISOSELECT

Confezioni e numeri di A.I.C.:

Soluzione per infusione endovenosa 20 Flaconi 500 ml  
 A.I.C. n. 029362035

Variazione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Alanina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-105-Rev 04
- Istidina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-107-Rev 03
- Valina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-106-Rev 05

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

T16ADD295 (A pagamento).

**SIGMA-TAU I.F.R. 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 I.F.R. SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: SIVASTIN

Confezioni e numero di AIC: Tutte - AIC n. 027208

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2015/2813 - Grouping di n. 2 Variazioni:

n. 1 Tipo IA: B.II.d.1.i) Modifica dei parametri di specificità e/o dei limiti del PF: Uniformità di dose unitaria, Ph. Eur 2.9.40 Sostituisce Uniformità di contenuto, Ph. Eur 2.9.6

n. 2 Tipo IA: B.II.b.3 a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del PF.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Maggio 2015.

Direttore affari regolatori  
 dott.ssa Mirella Franci

T16ADD296 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma  
 Capitale sociale € 7.000.000 i.v. 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: N1A/2015/2981

Specialità Medicinale: ISOPURAMIN

Confezioni e numeri di A.I.C.:

3% Soluzione per infusione endovenosa 30 Flaconi 250 ml  
 A.I.C. n. 020580193

3% Soluzione per infusione endovenosa 20 Flaconi 500 ml  
 A.I.C. n. 020580205

7% Soluzione per infusione endovenosa 20 Flaconi 500 ml  
 A.I.C. n. 020580217

10% Soluzione per infusione endovenosa 30 Flaconi 250 ml  
 A.I.C. n. 020580229

10% Soluzione per infusione endovenosa 20 Flaconi 500 ml  
 A.I.C. n. 020580231

Variazione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Alanina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-105-Rev 04
- Istidina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-107-Rev 03
- Valina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-106-Rev 05

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

T16ADD297 (A pagamento).

**BAXTER S.P.A.**

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

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

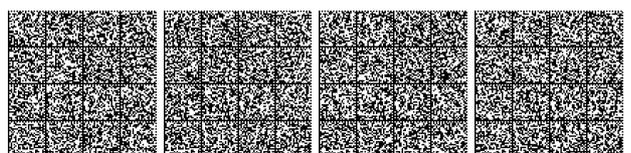
Codice pratica N1A/2015/2968

Specialità Medicinale: FREAMINE III

Confezioni e numeri di A.I.C.:

8,5% Soluzione per infusione flacone 250 ml A.I.C.  
 n. 022748089

8,5% Soluzione per infusione flacone 500 ml A.I.C.  
 n. 022748038



8,5% Soluzione per infusione flacone 1000 ml A.I.C.  
n. 022748091

8,5 % Soluzione per infusione 10 flaconi 500 ml A.I.C. n.

Variazione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Alanina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-105-Rev 04
- Istidina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-107-Rev 03
- Valina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-106-Rev 05

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

T16ADD298 (A pagamento).

### **BAXTER S.P.A.**

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

*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: N1A/2015/2901

Specialità Medicinale: PRIMENE

Confezioni e numero di A.I.C.:

Soluzione per infusione - 20 Flaconi da 100 ml A.I.C.  
n. 026905099

Soluzione per infusione - 10 Flaconi da 250 ml A.I.C.  
n. 026905101

Variazione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Alanina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-105-Rev 04
- Istidina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-107-Rev 03
- Valina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-106-Rev 05

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

T16ADD299 (A pagamento).

### **BAXTER S.P.A.**

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

*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: N1A/2015/2954

Specialità Medicinale: ISOREN

Confezioni e numero di A.I.C.:

30 Flaconi da 250 ml AIC Nr 029358037

20 Flaconi da 500 ml AIC Nr 029358049

Variazione Grouping: Tipo IA: nr B.III.1 a)2: Sottomissione CEP aggiornati per i seguenti principi attivi da fornitore già autorizzato:

- Istidina - Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-107-Rev 03
- Valina- Ajinomoto CEP No. R1-CEP 1998-106-Rev 05

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

T16ADD300 (A pagamento).

### **BAXTER S.P.A.**

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

*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 C1A/2015/4460

Specialità Medicinale: CLINIMIX

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IA/052/G

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

Variazione Grouping IA:

1) Variazione di Tipo IA Nr B.III.1 a)2 Sottomissione CEP aggiornato per il principio attivo Isoleucina da fornitore già autorizzato -Ajinomoto: R1-CEP 2009-100-Rev 00;

2) Variazione di Tipo IA Nr B.III.1 a)2 Sottomissione CEP aggiornato per il principio attivo Leucina da fornitore già autorizzato -Ajinomoto: R1-CEP 2008-233-Rev 00



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

T16ADD301 (A pagamento).

### **BAXTER S.P.A.**

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

*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: N1B/2015/4909

Specialità Medicinale: CERNEVIT

Confezioni e numeri di A.I.C.:

1 flacone di Polvere Per Soluzione Iniettabile :  
n. 027959016

10 flaconi di Polvere Per Soluzione Iniettabile: n.  
027959028

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

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

Variazione IB Nr B.II.b.1 f) aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento secondario, per i medicinali sterili (compresi quelli fabbricati secondo un metodo asettico): Pierre Fabre Médicament Production 50, Chemin de Mazerolles, 64320 Idron, France

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

T16ADD302 (A pagamento).

### **GENETIC S.P.A.**

Sede sociale: via G. Della Monica n. 26 - 84083 Castel San Giorgio (SA)  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03696500655

*Estratto comunicazione notificata regolare*

Codice Pratica: N1B/2015/5121

Medicinale: SOGENEX

Codice Farmaco: 040571010 - 040571022

Codice Pratica: N1B/2015/5122

Medicinale: GENSOB

Codice Farmaco: 040570018 - 040570020

Codice Pratica: N1B/2015/5123

Medicinale: RELOGEN

Codice Farmaco: 040572012 - 040572024

Codice Pratica: N1B/2015/5090

Medicinale: BROMAZEPAM TECNIGEN

Codice Farmaco: 036140034

Codice Pratica: N1B/2015/5092

Medicinale: LORMETAZEPAM TECNIGEN

Codice Farmaco: 035908019 - 035908021 - 035908033

Tipologia variazione: C.I.z; IB - Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test ed adeguamento al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, 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.

Un procuratore  
Emanuela Pavese

T16ADD303 (A pagamento).

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

*Estratto comunicazione notificata regolare del 04/01/2016 n.  
AIFA/V&A/P/277*

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: C1B/2014/3413

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

MRP n. IT/H/251/01-02/IB/15

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

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

Modifica apportata: Aggiornare RCP e FI in linea con quanto stabilito a seguito di EU PSUR Worksharing FR/H/PSUR/0043/001.

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



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

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

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

Un procuratore  
Lorena Verza

T16ADD306 (A pagamento).

### **PENSA PHARMA S.P.A.**

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

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

Estratto Comunicazione notifica regolare V&A/P/88 del 4 gennaio 2016

Tipo di modifica: modifica stampati

Medicinale: ALPRAZOLAM PENSA

Codice farmaco: 034978015, 034978027, 034978039, 034978041

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica n.: N1B/2015/1496

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3 a)

Modifica apportata: adeguamento al Core Safety Profile (CSP) finalizzato a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing FR/H/PSUR/0036/001

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

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

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

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

Il procuratore  
dott.ssa Anita Falezza

T16ADD307 (A pagamento).

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

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

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

Medicinale: PARACETAMOLO AUROBINDO, codice AIC 039798 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica n. C1B/2015/2193, MRP n. DE/H/2210/001/IB/021/G

Grouping di Variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Italia da Paracetamolo Actavis Italy a Paracetamolo Aurobindo, in Belgio, Spagna, Paesi Bassi, Portogallo e Lussemburgo e IAin-C.I.8.a per l'introduzione del PSMF di Aurobindo in Italia Belgio, Spagna, Paesi Bassi, Portogallo e Lussemburgo.

Medicinale: VINOURELBINA AUROBINDO, codice AIC 038875 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica n. C1B/2015/2352, MRP n. UK/H/1082/001/IB/018/G

Grouping di Variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Italia da Vinorelbina Actavis a Vinorelbina Aurobindo, in Belgio, Germania, Spagna, Francia, Paesi Bassi e Portogallo e IAin-C.I.8.a per l'introduzione del Riassunto del PSMF Aurobindo Pharma Limited in Italia, Belgio, Germania, Spagna, Francia, Paesi Bassi e Portogallo.

Medicinale: Oxaliplatino Aurobindo, codice AIC 038248 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica n. C1B/2015/1692, MRP n. DK/H/2505/IB/016/G

Grouping di Variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Italia da Oxaliplatino Actavis a Oxaliplatino Aurobindo, in Francia e Portogallo; IAin-C.I.8.a per l'introduzione del Riassunto del PSMF Aurobindo Pharma Limited in Italia, Francia e Portogallo

Medicinale: LATANOPROST E TIMOLOLO AUROBINDO, codice AIC 042047 (tutte le confezioni autorizzate)



Codice Pratica n. C1B/2015/1954, MRP n. UK/H/4815/IB/005/G

Grouping di Variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Italia da Latanoprost e Timololo Actavis a Latanoprost e Timololo Aurobindo e IAin-C.I.8.a per l'introduzione del Riassunto del PSMF di Aurobindo in Italia.

Codice Pratica n. C1A/2014/1694, MRP n. UK/H/4815/001/IA/002/G

Grouping di Variazioni: IA-A.4 per la modifica dell'indirizzo del produttore del principio attivo (Yonsung Fine Chemicals Co - 207, Sujeong-ro, Jangan-Myeon, Hwaseong-Si, Gyeonggi-Do, 445-944, Republic of Korea); IA-A.5.b per la modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito (TAEJOON PHARMA CO, LTD - 109-30, Gyeonggidong-ro, Namsa-myeon, Cheoin-gu, Yongin-si, Gyeonggi-do, Korea) e IA-B.III.1.a.2 per l'aggiornamento di un CEP del principio attivo da parte di un fabbricante già approvato (SIFAVITOR SpA - R1-CEP2003-239Rev02).

Codice Pratica N° C1A/2013/2304, MRP N° UK/H/4815/001/IA/001

Variazione: IA-B.II.b.1.a per l'aggiunta di ALLOGA (ITALIA) S.r.l., Corso Stati Uniti, 9/A Padova, come sito di confezionamento secondario.

Medicinale: ANASTROZOLO AUROBINDO, codice AIC 039632 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica n. C1B/2015/2231, MRP n. NL/H/0842/001/IB/011/G

Grouping di Variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Italia da Anastrozolo Actavis a Anastrozolo Aurobindo, in Spagna, Portogallo, Belgio e Germania IAin-C.I.8.a per l'introduzione del riassunto del PSMF di Aurobindo in Italia, Germania, Spagna, Portogallo e Belgio.

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

Codice Pratica n. C1B/2015/2100, MRP n. IT/H/0251/001-002/IB/016/G

Grouping di Variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Italia da Benazepril e Idroclorotiazide Actavis a Benazepril e Idroclorotiazide Aurobindo e IAin-C.I.8.a per l'introduzione del Riassunto del PSMF di Aurobindo in Italia.

Medicinale: BICALUTAMIDE AUROBINDO, codice AIC 037791 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica n. C1B/2015/2248, MRP n. FI/H/0648/IB/016/G

Grouping di Variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Italia da Bicalutamide Actavis a Bicalutamide Aurobindo, in Germania e Portogallo e IAin-C.I.8.a per l'introduzione del Riassunto del PSMF di Aurobindo in Italia, Germania e Portogallo.

Codice Pratica n. C1A/2015/2990, MRP n. FI/H/0648/001/IA/017

Variazione: IA-A.7 eliminazione di uno dei siti responsabili del rilascio dei lotti del prodotto finito (Actavis Deutschland GMBH & Co. Kg - Munchen, Germany).

Medicinale: IBUPROFENE AUROBINDO, codice AIC 039904 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica n. C1B/2015/2225, MRP n. MT/H/0101/IB/013/G

Grouping di Variazioni: IB-B.II.b.1.e, 3xIAin-B.II.b.1.b, B.II.b.1.a e B.II.b.2.c.2 per l'aggiunta di Balkanpharma - Razgrad AD (Bulgaria) come produttore del prodotto finito e responsabile del controllo e rilascio dei lotti, del confezionamento primario e secondario; IA-B.II.b.4.b per la riduzione del batch size del prodotto finito (sino a 10 volte inferiore).

Codice Pratica n. C1B/2015/1095, MRP n. MT/H/0101/001-004/IB/011/G

Grouping di Variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Italia da Ibuprofene Actavis a Ibuprofene Aurobindo, Belgio, Paesi Bassi e Portogallo e IAin-C.I.8.a per l'introduzione del Riassunto del PSMF di Aurobindo in Italia, Belgio, Paesi Bassi e Portogallo.

Codice Pratica n. C1A/2015/558, MRP n. MT/H/0101/001-004/IA/010

Variazione: IA-A.7 per l'eliminazione di uno dei siti responsabili del rilascio dei lotti e del confezionamento primario e secondario (PharmaPack International B.V.- Paesi Bassi).

Codice Pratica n. C1A/2014/3236, MRP n. MT/H/0101/001-004/IA/008

Variazione: IA-B.III.1.a.2 per l'aggiornamento di un CEP del principio attivo da parte di un fabbricante già approvato (R1-CEP 1996-061-Rev08 - Shasun Pharmaceuticals Limited).

Medicinale: LEVOFLOXACINA AUROBINDO PHARMA ITALIA, codice AIC 040912 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica n. C1B/2015/1948, MRP n. °AT/H/0287/001/IB/008/G

Grouping di Variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Italia da Levofloxacina Actavis PTC a Levofloxacina Aurobindo Pharma Italia e Spagna e IAin-C.I.8.a per l'introduzione del Riassunto del PSMF di Aurobindo in Italia e Spagna.

Medicinale: QUETIAPINA AUROBINDO PHARMA ITALIA, codice AIC 040539 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica n. C1A/2015/2390, MRP n. PT/H/0494/001;003-005/IA/018

Variazione: IAin-B.III.2.a.1 per la modifica delle specifiche del principio attivo in linea con la Farmacopea Europea.

Codice Pratica n. C1A/2015/2316, MRP n. PT/H/0494/001;003-005/IA/017

Variazione: IAin-B.II.b.1.a per l'aggiunta di Wasdell Packaging Limited, UK come sito di confezionamento secondario del prodotto finito.

Codice Pratica n. C1B/2015/1821, MRP n. PT/H/0494/001;003-005/IB/016

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

Codice Pratica n. C1B/2015/1820, MRP n. PT/H/0494/001;003-005/IB/015/G

Grouping di variazioni: IB-A.2.b per il cambio di nome del medicinale in Italia, da Quetiapina Actavis PTC a Quetiapina Aurobindo Pharma Italia, e in Spagna e IAin-C.I.8.a per l'introduzione del Riassunto del PSMF di Aurobindo in Italia e Spagna.



Codice Pratica n. C1B/2015/1360, MRP n. PT/H/0494/IB/014/G

Grouping di variazioni: IA-B.I.b.1.c per la modifica di parametri di specifica di una materia prima utilizzata nel procedimento di fabbricazione del principio attivo; IA-B.I.b.1.c per l'aggiunta di parametri di specifica di una materia prima utilizzata nel procedimento di fabbricazione del principio attivo con il metodo di prova corrispondente; IB-B.I.a.2.e Modifica minore nella Restricted Part dell'ASMF relativa al processo produttivo del principio attivo; IB-B.I.a.4.f per l'aggiunta di una prova in corso di fabbricazione del principio attivo per motivi di sicurezza o di qualità; IB-B.I.a.3.a per la modifica della dimensione del lotto del principio attivo (sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata); IB-B.I.a.1.z per l'aggiunta di un sito di produzione di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea (CTX Life Sciences Pvt. Ltd - Gujarat, India); IB-B.I.a.1.z per l'aggiunta di un fornitore di materia prima.

Codice Pratica n. C1A/2014/2556, MRP n. PT/H/0494/001;003-005/IA/012

Variazione IA-B.II.d.2.a: Modifiche minori ad una procedura di prova approvata per il prodotto finito (Residual solvent method).

Codice Pratica n. C1B/2013/2659, MRP n. PT/H/0494/001;004/IB/010

Variazione IB-B.II.b.3.z: altre modifiche al processo di produzione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito.

Codice Pratica n. C1B/2013/2658, MRP n. PT/H/0494/004/IB/009

Variazione IB-B.II.b.4.a: per la modifica della dimensione del lotto del prodotto finito da 300 mg (sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata)

Codice Pratica n. C1B/2013/2656, MRP n. PT/H/0494/001/IB/008

Variazione IB-B.II.b.4.a per la modifica della dimensione del lotto del prodotto finito da 50 mg (sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata)

Codice Pratica n. C1A/2013/2505, MRP n. PT/H/0494/003-005/IA/007

Variazione IA-B.II.d.2.a per la modifica di una procedura di prova approvata per il prodotto finito.

Codice Pratica n. C1B/2013/2221, MRP n. PT/H/0494/003;005/IB/006

Variazione: IB-B.II.b.3.z: Altre modifiche del processo di produzione del prodotto finito.

Codice Pratica n. C1B/2013/2220, MRP n. PT/H/0494/005/IB/005

Variazione: IB-B.II.b.4.a per l'aggiunta del batch size da 200000 compresse, del prodotto finito da 400mg.

Codice Pratica n. C1B/2013/2219, MRP n. PT/H/0494/003/IB/004

Variazione IB-B.II.b.4.a per la modifica della dimensione del lotto del prodotto finito da 200 mg (sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata).

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

T16ADD308 (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/129355-18/12/2015

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/4268, N1B/2015/1983

Medicinale: LAXIPEG

Codice farmaco: 035953013, 035953025, 035953037

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

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alla procedura FR/H/PSUR/0062/002 e del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User test.

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

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

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

T16ADD309 (A pagamento).



**ALCON ITALIA S.P.A.**

Sede: v.le Giulio Richard, 1/B – 20143 Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07435060152

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

Specialità medicinali: BETOPTIC: flacone 5 ml, AIC 025899016. Codice pratica n. N1A/2015/2960,

CUSIMOLOL: 0,25% collirio, soluzione, flacone 5 ml, AIC 032004018; 0,5% collirio, soluzione, flacone 5 ml AIC, 032004020. Codice pratica n. N1A/2015/2961,

DACRIOGEL: 0,3% gel oftalmico, tubo 10 grammi, AIC 032148037; 30 fiale monodose 0,5 ml, AIC 032148049. Codice pratica n. N1A/2015/2963,

FLAREX: flacone 5 ml, AIC 029202013. Codice pratica n. N1A/2015/2964,

TOBRAL: collirio, soluzione, flacone 5 ml, AIC 025860026; unguento oftalmico, tubo 3,5 g, AIC 025860077; gocce auricolari, sospensione, flacone 5 ml, AIC 025860053; collirio a rilascio prolungato AIC 025860065. Codice pratica n. N1A/2015/2979;

Variazione tipo IAIN n. C.I.8: aggiornamento del Pharmacovigilance System Summary.

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

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

Un procuratore  
Rossella Pietrantonio

T16ADD310 (A pagamento).

**NEOPHARMED GENTILI S.R.L.**

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

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

Specialità medicinale: LOMEVEL

Titolare AIC: Neopharmed Gentili S.r.l.

Confezioni e numeri AIC:

15 mg capsule rigide gastroresistenti, 14 capsule, AIC n. 037651015

30 mg capsule rigide gastroresistenti, 14 capsule, AIC n. 037651027

Codice Pratica: N1A/2015/2773

Tipologia di Variazione: Tipo IAIN, C.I.z)

Tipo di Modifica: Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo, destinata/e ad attuare l'esito di una raccomandazione del PRAC.

Modifica Apportata: Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo a seguito della raccomandazione del PRAC del 06-09 Luglio 2015, in merito al segnale "Lupus eritematoso cutaneo subacuto".

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 G.U. della variazione, al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in G.U. della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in G.U. 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 G.U. 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.

Un procuratore speciale  
Gianni Ferrari

T16ADD311 (A pagamento).

**NEOPHARMED GENTILI S.R.L.**

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

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

Specialità medicinale: PARVATI

Confezioni e numeri AIC:

2,5 mg + 5 mg capsule rigide, 28 capsule, AIC n. 043322015

Codice Pratica: N1B/2015/5398



Variazione di Tipo IB, B.II.f.1.b.1): Modifica della durata di conservazione del prodotto finito: estensione della durata di conservazione da 24 a 30 mesi.

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

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

Un procuratore speciale  
Gianni Ferrari

T16ADD312 (A pagamento).

### TEOFARMA S.R.L.

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

Titolare: Teofarma S.r.l.

via F.lli Cervi n. 8 - 27010 Valle Salimbene (PV)

Codice pratica n. N1B/2015/4019

Medicinale: ZYLORIC

Confezioni e numeri AIC:

- "100 mg compresse" 50 compresse divisibili - AIC 021259015

- "300 mg compresse" 30 compresse divisibili - AIC 021259027

Modifica apportata

- variazione tipo IB unforeseen n B.II.b.5.z - modifica dei controlli in corso di produzione del prodotto finito (aumento della frequenza di un IPC)

Codice pratica n. N1B/2015/4021

Medicinale: ZYLORIC

Confezioni e numeri AIC:

- "100 mg compresse" 50 compresse divisibili - AIC 021259015

- "300 mg compresse" 30 compresse divisibili - AIC 021259027

Modifica apportata

Raggruppamento di variazioni:

- variazione tipo IB B.II.d.2.d - modifica della procedura di prova del prodotto finito - sostituzione del metodo per identificazione (da TLC a HPLCassay);

- variazione tipo IB B.II.d.2.d - modifica della procedura di prova del prodotto finito - sostituzione del metodo per titolo al rilascio e in stabilità (da UV a HPLCassay);

- variazione tipo IB B.II.d.1.c - aggiunta di un parametro di specifica con la relativa procedura di prova - sostituzione del metodo per sostanze correlate al rilascio e in stabilità (da TLC a HPLCimp).

Codice pratica n. N1B/2015/4055

Medicinale: TAPAZOLE

Confezioni e numeri AIC:

- "5 mg compresse" 100 compresse - AIC 00547028

Modifica apportata

Raggruppamento di variazioni:

- variazione tipo IB B.II.d.2.d - modifica della procedura di prova del prodotto finito (modifica del metodo per identificazione, titolo e sostanze correlate);

- variazione tipo IB B.II.d.2.d - modifica della procedura di prova del prodotto finito - sostituzione del metodo per uniformità di contenuto a rilascio (da UV a HPLC).

Codice pratica n. N1B/2015/4687

Medicinale: CLAVERSAL

Confezioni e numeri AIC:

- "500 mg compresse rivestite" 50 compresse - AIC 027308016

Modifica apportata

Raggruppamento di variazioni:

- variazione tipo IB B.II.d.1.c - modifica di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (aggiunta del saggio per la determinazione delle sostanze correlate al rilascio ed in stabilità);

- variazione tipo IB B.II.d.2.d - modifica della procedura di prova del prodotto finito (sostituzione della procedura di prova HPLC per l'identificazione e la determinazione del contenuto del principio attivo).

Comunicazione Notifica regolare UVA

Codice pratica n. N1B/2014/2850

Medicinale: DIAMOX

Confezioni e numeri AIC:

- "250 mg compresse" 12 compresse - AIC 009277017.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012

Variazione tipo IB C.I.z - aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette per essere in linea con il nuovo QRD template

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

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

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

Comunicazione Notifica regolare UVA

Codice pratica n. N1B/2015/2948



Medicinale: FERRO GRAD C

Confezioni e numeri AIC:

- "105 mg + 500 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse - AIC 022657023

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012

Variazione tipo IB C.I.z - modifica del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Foglio Illustrativo relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Comunicazione Notifica regolare UVA

Codice pratica n. N1B/2015/2950

Medicinale: NATISPRAY

Confezioni e numeri AIC:

- "0,30 mg/dose spray sublinguale" contenitore sottopresione da 300 dosi - AIC 026210031

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012

Variazione tipo IB C.I.z - modifica del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Foglio Illustrativo relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Comunicazione Notifica regolare UVA

Codice pratica n. N1B/2015/2951

Medicinale: PARACODINA SCIROPPO

Confezioni e numeri AIC:

- "12 mg/5 ml + 12 mg/5 ml sciroppo" flacone da 100 g - AIC 008096024

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012

Variazione tipo IB C.I.z - modifica del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Foglio Illustrativo relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Comunicazione Notifica regolare UVA

Codice pratica n. N1B/2015/2949

Medicinale: FERRO GRAD FOLIC

Confezioni e numeri AIC:

- "compresse a rilascio prolungato" 20 compresse - AIC 025042033

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012

Variazione tipo IB C.I.z - modifica del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Foglio Illustrativo relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

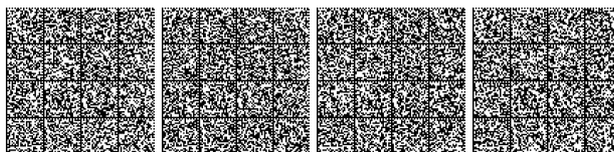
Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale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

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

L'amministratore unico

dott.ssa Carla Spada

T16ADD313 (A pagamento).



**NEOPHARMED GENTILI S.R.L.**

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

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/47  
 del 04.01.2016*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2015/4279

Medicinale: ACRIDON

Codice farmaco: 039615012

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

Modifica apportata: Modifica RCP ed Etichette per adeguamento a QRD

Modifica del PIL a seguito del readability test

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

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

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

Un procuratore speciale  
 Gianni Ferrari

T16ADD318 (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: TILADE

Confezioni e numeri di A.I.C.:

10 mg/2ml soluzione da nebulizzare - 36 fiale - AIC n. 026632036

2 mg erogazione sospensione pressurizzata per inalazione - AIC n. 026632048

Codice Pratica n. N1B/2015/4783 del 12 novembre 2015

Variazione Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 - Estensione del periodo di ripetizione della prova di stoccaggio del principio attivo da 2 a 5 anni.

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

Un procuratore  
 dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD319 (A pagamento).

**ZENTIVA ITALIA S.R.L.**

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: CETIRIZINA ZENTIVA 10 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero A.I.C.: Tutte - AIC n. 037300

Codice Pratica C1B/2015/2154 - Procedura n. PT/H/1017/IB/044/G - raggruppamento di variazioni composto da:

- Tipo IB n. B.III.1.a) 2. - Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea - certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Cipla Limited - R1-CEP 2000-081-Rev 04);

- Tipo IB n. B.II.d.1.z) - Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito (impurezze);

- Tipo IB n. B.II.d.2.a) - Modifiche minori ad una procedura di prova approvata.

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

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

Un procuratore speciale  
 dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD320 (A pagamento).

**ZENTIVA ITALIA S.R.L.**

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: DESOGESTREL ZENTIVA 75 microgrammi, compresse rivestite con film

Confezioni e Numero di AIC : Tutte - AIC n. 043404



Codice Pratica n. C1A/2015/3835 - procedura n. CZ/H/0543/IA/001/G -raggruppamento di variazioni dato da:

- Tipo IA n. B.II.e.2 c): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito. Soppressione di un parametro di specifica non significativo (relativamente al componente "Alluminio");

- Tipo IA n. B.II.e.2 c): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito. Soppressione di un parametro di specifica non significativo (relativamente al componente "PVC").

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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD321 (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 del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i.*

Medicinale: ZAPYN

Confezione e numero di A.I.C.: 040349 - in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2015/2940

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

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

Amministratore unico  
Danilo Graticola

T16ADD324 (A pagamento).

### ZETA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Mentana n. 38, 36100 Vicenza (VI), Italia  
Codice Fiscale: 00330790247  
Partita IVA: IT00330790247

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Medicinale: ACIDO BORICO ZETA. Codice farmaco: 031361013, 031361025

Codice pratica: N1B/2015/3225. Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z, IB

Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test; adeguamento di RCP ed Etichette all'ultimo QRD template.

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

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

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

L'amministratore delegato  
Marta Benedetti

TU16ADD94 (A pagamento).

### GE HEALTHCARE S.R.L.

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

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

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

Codice pratica: N1B/2015/3769.

Confezioni e numeri di A.I.C.: 10 flaconcini PP 50 ml - A.I.C. n. 028993057.

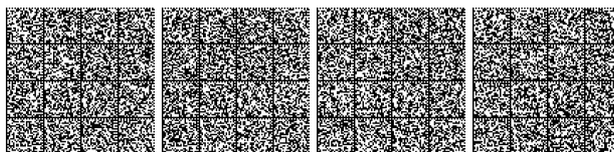
Tipologia variazione: grouping di tipo IA B.II.e.3 b) + IA B.II.e.7 a) + IB B.II.e.z).

Tipo di modifica: sostituzione del test di elasticità dei tappi in gomma con il test di identificazione, descritto nell'attuale Monografia di Farmacopea europea + eliminazione di dettagli non necessari, relativi ai fornitori del confezionamento primario dalla sezione 3.2.P.7 del Dossier + eliminazione del test di frequenza del materiale di confezionamento primario dalla sezione 3.2.P.7 del Dossier.

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

Il procuratore  
dott.ssa Isabella Galbiati

TU16ADD102 (A pagamento).



**S.A.L.F. S.P.A.****Laboratorio Farmacologico**

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG), Italia  
 Capitale sociale: euro 1.548.000,00  
 Codice Fiscale: 00226250165

*Estratto di comunicazione notifica regolare V&A. Tipo di modifica: modifica stampati*

*Comunicazione AIFA/V&A/P/38 del 04 gennaio 2016*

Codice pratica: n. N1B/2015/4294

Medicinale: Elettrolitica Reidratante S.A.L.F. Codice farmaco: A.I.C. 030712020 soluzione per infusione I Flaconcino da 500 ml; A.I.C. 030712057 soluzione per infusione III Flaconcino da 250 ml; A.I.C. 030712069 soluzione per infusione III Flaconcino da 500 ml; A.I.C. 030712184 soluzione per infusione III Flaconcino in polipropilene da 500 ml; A.I.C. 030712160 soluzione per infusione III 1 Sacca da 500 ml; A.I.C. 030712196 soluzione per infusione III 15 sacche PVC free Flaconcino da 500 ml; A.I.C. 030712208 soluzione per infusione III 10 Sacche PVC free da 1000 ml.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.Z

Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo in seguito al Readability Test, ed adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette agli standard terms.

È autorizzata, pertanto, la modifica richiesta del Foglio Illustrativo (Readability Test) e del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette (Standard Terms), 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.

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

Il legale rappresentante  
 Anna Maria Martinelli

TU16ADD115 (A pagamento).

**S.A.L.F. S.P.A.****Laboratorio Farmacologico**

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG), Italia  
 Capitale sociale: euro 1.548.000,00  
 Codice Fiscale: 00226250165

*Estratto di comunicazione notifica regolare V&A. Tipo di modifica: modifica stampati*

*Comunicazione AIFA/V&A/P/124901 del 07 dicembre 2015*

Codice pratica: n. N1B/2015/2239

Medicinale: FUROSEMIDE S.A.L.F. – Codice farmaco 030671010, 030671046

Comunicazione AIFA/V&A/P/127554 del 15 dicembre 2015

Codice pratica: n. N1B/2015/2273

Medicinale: NALOXONE CLORIDRATO S.A.L.F. – Codice farmaco 030678039, 030678015

Comunicazione AIFA/V&A/P/92 del 04 gennaio 2016

Codice pratica: n. N1B/2015/4827

Medicinale: Elettrolitica di Reintegrazione con Sodio Gluconato S.A.L.F. – Codice farmaco 031342013, 031342025

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.Z

Modifica apportata: Presentazione del «Bridging Study Report» e conseguente modifica del foglio illustrativo per adeguamento al corrente formato QRD.

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, 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 legale rappresentante  
 Anna Maria Martinelli

TU16ADD117 (A pagamento).



**BAYER S.P.A.**

Sede legale: viale Certosa n.130, 20156 Milano (MI), Italia  
Codice Fiscale: 05849130157  
Partita IVA: IT05849130157

*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*

Codice pratica: N1B/2015/4310.

Specialità medicinale: BENEXOL.

Confezione e numero di A.I.C.:

«dosaggio alto polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare» 6 fiale polvere + 6 fiale solvente da 2 ml - A.I.C. n. 020213132.

Titolare AIC: Bayer S.p.A.

Tipologia variazione: IB B.II.f.1.d.

Tipo di modifica: modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito.

Modifica apportata: modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito da «Non conservare a temperatura superiore ai 30° C» a «Non conservare a temperatura superiore ai 25° C».

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.4 «Precauzioni particolari per la conservazione» 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'A.I.C.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le necessarie modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. 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 A.I.C. 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'A.I.C. 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 dirigente  
dott. ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD79 (A pagamento).

**BAYER S.P.A.**

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

Titolare: Bayer S.p.A. con sede e domicilio legale in viale Certosa 130, 20156 (Milano), codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: SKINOREN 20%.

Confezione e numero di A.I.C.:

crema - tubo da 30 g A.I.C. n. 025915012.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012.

Pratica n. N1A/2015/2715.

Grouping Tipo IA.

IA B.II.e.3: Modifica minore del metodo di identificazione del materiale di confezionamento primario.

IA B.II.e.3: Modifica minore del metodo di identificazione del materiale di confezionamento primario.

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 sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD80 (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 Oy - Turku - Finlandia.

Specialità medicinale: Mirena A.I.C. 029326016.

Codice pratica: N1A/2015/2994.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012: IA - A.5.b): Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) - b) Attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti (EO-Sterilization): da Sterigenics Belgium (Petit-



Rechain), Verviers Petit-Rechain Industrial Estate - Avenue du Parc 29 - 4800 Verviers, Belgium a Sterigenics Belgium (Petit-Rechain), Verviers Petit-Rechain Industrial Estate - Avenue André Ernst 21 - 4800 Verviers, Belgium.

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

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD81 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., con sede e domicilio legale in viale Certosa 130, 20156 (Milano), codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: ELEVIT.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

30 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072016;

100 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072028.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012.

Procedura di mutuo riconoscimento AT/H/0151/01/IA/63.

Pratica n.ro C1A/2015/3792.

Type IA B.I.b.1) b Change the tightening of specification limits for the assay of the active substance Pyridoxine hydrochloride 33.3%.

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD82 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.a., con sede e domicilio legale in viale Certosa 130, 20156 (Milano), codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: ELEVIT.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

30 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072016;

100 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072028.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012.

Procedura di mutuo riconoscimento AT/H/0151/01/IB/58.

Pratica n. C1B/2015/3026.

Type IB A.4: Change of the address of the manufacturer of the active substance Copper Sulphate Anhydrous, Celtic Chemicals Ltd (UK).

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD83 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

Titolare: BAYER S.p.A., viale Certosa, 130 - 20156 Milano.

Specialità medicinale: GADOVIST soluzione iniettabile.

Codice pratica: C1A/2015/3769.

Procedura: DE/H/3372/001-002/IA/19.

Tipo IA - B.I.a.1 f): Aggiunta del sito Currenta GmbH & Co. OHG Leverkusen, Germany quale sito in cui si effettua il controllo o la prova dei lotti del principio attivo.

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

TV16ADD84 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., con sede e domicilio legale in viale Certosa 130, 20156 (Milano), codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: ELEVIT.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

30 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072016;

100 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072028.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012.



Procedura di mutuo riconoscimento AT/H/0151/01/IB/57.  
Pratica n. C1B/2015/3024.

Type IB B.III.1.a.2: Submission of an updated CEP for the active substance Calcium Pantothenate, from an already approved manufacturer, DSM Nutritional Products (UK).

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD85 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., con sede e domicilio legale in viale Certosa 130, 20156 (Milano), codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: ELEVIT.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

30 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072016;

100 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072028.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012.

Procedura di mutuo riconoscimento AT/H/0151/01/IB/59.

Pratica n. C1B/2015/3027.

Type IB B.III.1.a.2: Submission of an updated CEP for the active substance Riboflavin, from an already approved manufacturer, DSM Nutritional Products GmbH (Germany).

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD86 (A pagamento).

### BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.a., viale Certosa n. 130, 20156 Milano.

Specialità medicinale: VISANNE.

A.I.C. n. 041407014 - 041407038 - 041407026.

N. Procedura: NL/H/1569/IB/023/G.

Codice pratica: C1B/2015/3108

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 712/2012:

Grouping n. 2 variazioni:

IB - B.I.b.1.c): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica (Chromium) alla specifica con il metodo di prova corrispondente.

IA - B.I.b.1.c): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica (Benzene) alla specifica con il metodo di prova corrispondente.

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

TV16ADD87 (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: ELEVIT.

30 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072016;

100 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072028.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 712/2012.

Procedura di mutuo riconoscimento AT/H/0151/01/IB/60.

Pratica n. C1B/2015/3028.

Type IB B.III.1.a.2: Submission of an updated CEP for the active substance Thiamine Nitrate, from an already approved manufacturer, DSM Nutritional Products GmbH (Germany).

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD88 (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: ELEVIT.

30 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072016;

100 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072028.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 712/2012.

Procedura di mutuo riconoscimento AT/H/0151/01/IA/61.

Pratica n. C1A/2015/3789.

Type IA B.III.1.a.2: Submission of an updated CEP for the active substance Ferrous Fumarate, from an already approved manufacturer, Dr. Paul Lohmann GmbH KG (Germany).

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD89 (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: ELEVIT.

30 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072016;

100 compresse rivestite con film - A.I.C. n. 037072028.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 712/2012.

Procedura di mutuo riconoscimento AT/H/0151/01/IA/62.

Pratica n. C1A/2015/3791.

Type IA B.III.1.a.2: Submission of an updated CEP for the active substance Folic Acid, from an already approved manufacturer, DSM Nutritional Products Ltd (Switzerland).

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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD90 (A pagamento).

**CIPLA (UK) LIMITED**

Sede: The Old Post House, Heath Road, Weybridge, Surrey, KT13 8TS, Regno Unito

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

Titolare A.I.C.: Cipla (UK) Limited

Specialità medicinale: XELCIP

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 043312.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

1) Cod. Pratica: C1A/2015/3199 - Procedura n. BE/H/0203/001-002/IA/009/G: Tipo IAin, B.III.1.a).1 Presentazione del nuovo CEP n. R0-CEP 2014-136-Rev 00 per il principio attivo capecitabina da parte del produttore già approvato Cipla Ltd. (India); tipo IAin, B.III.1.a).3 Presentazione del nuovo CEP n. R0-CEP 2013-309-Rev 01 per il principio attivo capecitabina da parte del nuovo produttore Acebright Pharma Private Ltd. (India).

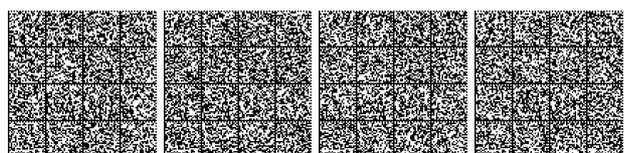
2) Cod. Pratica: C1B/2015/3018 - Procedura n. BE/H/0203/001-002/IB/010: Tipo IB, B.II.b.1.e) Aggiunta di Cipla Limited Unit X, Goa, India, quale sito responsabile della produzione del prodotto finito.

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

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

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

TX16ADD122 (A pagamento).



**PHAROS GENERICS LTD**

Sede: 4 Pikioni Street, 3075 Limassol (Cipro)

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

Titolare A.I.C.: PharOS Generics Ltd

Specialità medicinale: EXEMESTANE PHAROS GENERICS

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 041190.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

1) Cod. Pratica: C1B/2011/3219 - Procedura n. UK/H/1904/001/IB/003/G - Tipo IB, A.2, C.I.8).b Modifica del nome in Grecia, Rep. Ceca, Ungheria, Slovacchia e Spagna e introduzione del DDPS dei nuovi titolari nei suddetti Paesi.

2) Cod. Pratica: C1A/2012/212 - Procedura n. UK/H/1904/001/IA/004 - Tipo IA, B.II.b.1.b) Aggiunta di Millmount Healthcare Ltd, Co. Meath, Irlanda quale sito per il confezionamento primario del prodotto finito.

3) Cod. Pratica: C1A/2012/771 - Procedura n. UK/H/1904/001/IA/005/G - Tipo IA, B.I.b.1.b), B.I.b.1.c), B.I.a.3.a) Restringimento di una specifica, aggiunta di una nuova specifica e aumento della dimensione dei lotti del principio attivo a seguito dell'aggiornamento dell'ASMF.

4) Cod. Pratica: C1B/2013/989 - Procedura n. UK/H/1904/001/IB/006/G - Tipo IB, B.I.a.2.e) Modifiche minori della restricted part dell'ASMF di Scinopharm Taiwan Ltd.

5) Cod. Pratica: C1A/2013/3213 - Procedura n. UK/H/1904/001/IB/007 - Tipo IB, B.II.f.1.b.1 Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 2 anni a 3 anni.

6) Cod. Pratica: C1A/2015/680 - Procedura n. UK/H/1904/001/IA/008 - Tipo IA, B.II.b.2.c.1 Aggiunta di Depo-Pack S.n.c. di Del Deo Silvio e C., Saronno (VA), quale sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito.

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

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

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

TX16ADD124 (A pagamento).

**CONSIGLI NOTARILI****CONSIGLIO NOTARILE DI BARI**

*Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti  
del dott. Antonino Gibboni*

Il presidente del Consiglio Notarile di Bari, comunica che con suo odierno provvedimento è stato iscritto nel Ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto il dottor Antonino Gibboni, nominato notaio alla sede di Bitonto con decreto del Ministro della giustizia del 22 novembre 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 92 del 27 novembre 2015, IV Serie speciale.

Il presidente

Bruno Volpe

TU16ADN75 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI PAVIA**

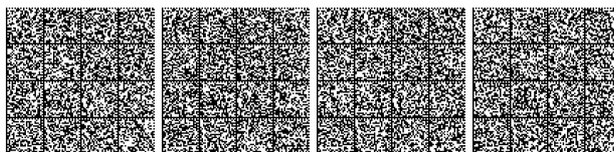
*Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti della dott.ssa Uboldi  
Elena di Gaudenzio*

Si porta a pubblica Notizia che il Notaio Dott.ssa Uboldi Elena di Gaudenzio nata a Saronno (VA) il 23 agosto 1974, nominata Notaio alla Sede di Vigevano (Distretti Riuniti di Pavia, Vigevano e Voghera) con Decreto Ministero della Giustizia del 22 novembre 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* IV<sup>a</sup> Serie Speciale n. 92 del 27 novembre 2015, avendo provveduto ad adempiere a tutte le formalità richieste dall'Art. 18 della legge Notarile 16.02.1913 n. 89 e del relativo Regolamento, sotto la data del 7 gennaio 2016 è stata iscritta la Dott.ssa Uboldi Elena nel Ruolo dei Notai di questo Distretto esercente alla Sede di Vigevano con Ufficio in Via Guglielmo Marconi n. 14.

Pavia, 7 gennaio 2016

Il presidente  
dott. Roberto Borri

TU16ADN109 (Gratuito).



**CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI  
RIUNITI DI PESARO E URBINO**

*Ammissione all'esercizio delle funzioni notarili della dott.  
Roberto Travaglini*

Ai sensi dell'art. 24 della legge Notarile 16/2/1913 n. 89, trasmetto avviso di iscrizione in data 11 gennaio 2016 del Dott. Roberto Travaglini, notaio nominato nella sede di Fano, Distretti Riuniti di Pesaro e Urbino, con decreto ministeriale 22 novembre 2015, pubblicato sulla *G.U.* n. 92 IV Serie Speciale del 27 novembre 2015, avendo adempiuto a tutte le formalità previste dalla legge notarile e dal relativo regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Pesaro, 11 gennaio 2016

Il presidente  
dott. Cesare Licini

TU16ADN108 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI PAVIA**

*Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti della dott.ssa Banfi  
Valeria di Vincenzo*

Si porta a pubblica Notizia che il Notaio Dott.ssa Banfi Valeria di Vincenzo nata a Rho (MI) il 22 novembre 1984, nominata Notaio alla Sede di Vigevano (Distretti Riuniti di Pavia, Vigevano e Voghera) con Decreto Ministero della Giustizia del 22 novembre 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* IV<sup>a</sup> Serie Speciale n. 92 del 27 novembre 2015, avendo provveduto ad adempiere a tutte le formalità richieste dall'Art. 18 della legge Notarile 16.02.1913 n. 89 e del relativo Regolamento, sotto la data del 7 gennaio 2016 è stata iscritta la Dott.ssa Banfi Valeria nel Ruolo dei Notai di questo Distretto esercente alla Sede di Vigevano con Ufficio in Via Gian Giacomo Trivulzio n. 37.

Pavia, 7 gennaio 2016

Il presidente  
dott. Roberto Borri

TU16ADN110 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-008) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



*pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca*



**GAZZETTA UFFICIALE**  
  
 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)**

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

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

**CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO**

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

**PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI**

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

**PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI**

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

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II**

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

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

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

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

**RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI**

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

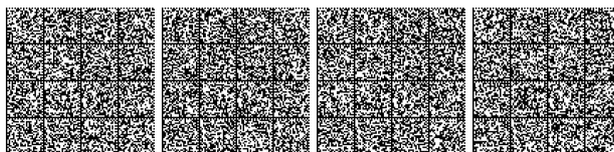
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

**RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO**

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





€ 3,05

