

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 9 febbraio 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.

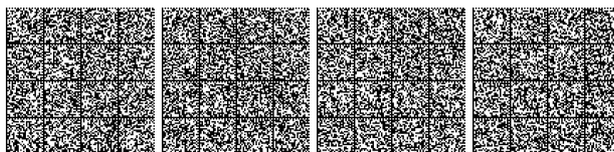
## FOGLIO DELLE INSERZIONI

### SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	ANNUNZI GIUDIZIARI
<b>Convocazioni di assemblea</b>	<b>Notifiche per pubblici proclami</b>
CAMST SOC. COOP. A.R.L. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TU16A-AA457)</i> ..... Pag. 1	TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI <i>Ricorso ex art. 1159 bis c.c. (TU16ABA423)</i> ..... Pag. 3
METALCASTELLO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX16A-AA484)</i> ..... Pag. 2	TRIBUNALE CIVILE DI PALMI <i>Estratto atto di citazione (TX16ABA483)</i> ..... Pag. 5
PRODOTTI NATURALI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea generale degli azionisti (T16AAA861)</i> ..... Pag. 1	TRIBUNALE DI ANCONA <i>Atto di citazione per usucapione - RG 3562/2015 (TX16ABA482)</i> ..... Pag. 4
<b>Altri annunci commerciali</b>	TRIBUNALE DI BARI <i>Atto di citazione per usucapione (TU16ABA456)</i> .... Pag. 4
BANCO POPOLARE SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto - ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Decreto Legislativo 385/1993") - ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice della Privacy") (T16AAB857)</i> ..... Pag. 2	TRIBUNALE DI BARI <i>Atto di citazione per usucapione (TU16ABA421)</i> .... Pag. 3
	TRIBUNALE DI IMPERIA <i>Atto di citazione (TU16ABA430)</i> ..... Pag. 4
	<b>Ammortamenti</b>
	TRIBUNALE DI CATANIA <i>Ammortamento cambiario (TU16ABC419)</i> ..... Pag. 5



TRIBUNALE DI ORISTANO			
<i>Ammortamento del libretto di risparmio (TU16ABC420).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>5</i>	
TRIBUNALE DI PARMA			
<i>Ammortamento certificati di deposito (TU16ABC455).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>6</i>	
TRIBUNALE DI TORINO			
<i>Ammortamenti libretti di risparmio (T16ABC854)...</i>	<i>Pag.</i>	<i>5</i>	
<b>Eredità</b>			
TRIBUNALE DI FIRENZE			
<i>Dichiarazione di eredità giacente (T16ABH845)....</i>	<i>Pag.</i>	<i>6</i>	
TRIBUNALE DI FIRENZE			
<i>Nomina curatore di eredità giacente (T16ABH844)...</i>	<i>Pag.</i>	<i>6</i>	
TRIBUNALE DI PISA			
<i>Nomina curatore eredità giacente (TU16ABH452)...</i>	<i>Pag.</i>	<i>6</i>	
<b>Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta</b>			
TRIBUNALE DI PADOVA			
<i>Dichiarazione di assenza (TU16ABR428).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>6</i>	
<b>ALTRI ANNUNZI</b>			
<b>Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici</b>			
ABIOTEN PHARMA S.P.A.			
<i>Estratto comunicazione notifica regolare V&amp;A (T16ADD852).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>11</i>	
ABIOTEN PHARMA S.P.A.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (T16ADD851).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>11</i>	
ACTAVIS GROUP PTC EHF			
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n.274 (T16ADD860).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>14</i>	
AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS GMBH			
<i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg.1234/2008/CE e s.m. e del DLvo 29 dicembre 2007 n.274. (T16ADD862)....</i>	<i>Pag.</i>	<i>15</i>	
ALCON ITALIA S.P.A.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (T16ADD846).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>9</i>	
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. (TV16ADD485).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>16</i>	
BRACCO IMAGING ITALIA S.R.L.			
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (T16ADD849).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>10</i>	
BRACCO S.P.A.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (T16ADD847).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>9</i>	
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D. Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD453).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>16</i>	
E-PHARMA TRENTO S.P.A.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m. (T16ADD859).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>14</i>	
ISTITUTO GRIFOLS S.A.			
<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 (T16ADD853)...</i>	<i>Pag.</i>	<i>12</i>	
LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.			
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 e Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T16ADD850).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>10</i>	
MASTER PHARMA S.R.L.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD450).....</i>	<i>Pag.</i>	<i>15</i>	



## PENSA PHARMA S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m. (T16ADD858) . . . . .* Pag. 13

## S.I.F.I. S.P.A.

*Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TU16ADD454). . . . .* Pag. 16

## SANOFI S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD836) . . . . .* Pag. 12

## SANOFI S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD841) . . . . .* Pag. 8

## SANOFI S.P.A.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD839) . . . . .* Pag. 7

## SANOFI S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD838) . . . . .* Pag. 7

## SANOFI S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD840) . . . . .* Pag. 8

## TEVA ITALIA S.R.L.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. L.vo 29 dicembre 2007 n. 274 (T16ADD837). . . . .* Pag. 6

## TUBILUX PHARMA S.P.A.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006, del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD848) . . . . .* Pag. 10

## ZAMBON ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T16ADD843) . . . . .* Pag. 9

## ZAMBON ITALIA S.R.L.

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD855) . . . . .* Pag. 12

## ZENTIVA ITALIA S.R.L.

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m. (T16ADD842) . . . . .* Pag. 8

**Concessioni di derivazione di acque pubbliche**

*REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica Ufficio gestione demanio idrico Concessioni di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF451). . . . .* Pag. 17

**Consigli notarili**

## CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI GENOVA E CHIAVARI

*Iscrizione a ruolo del notaio Filippo Mele (TU16ADN416). . . . .* Pag. 17

## CONSIGLIO NOTARILE DI ANCONA

*Iscrizione al ruolo di notaio nella sede di Ancona del dott. Raffaele d'Occhio (TU16ADN459) . . . . .* Pag. 18

## CONSIGLIO NOTARILE DI CUNEO

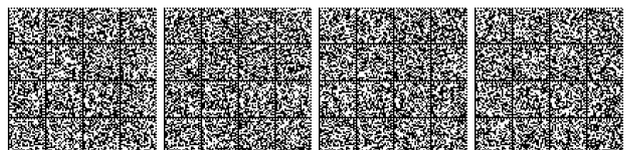
*Ammissione all'esercizio delle funzioni notarili del notaio Luigi Corino (TU16ADN422) . . . . .* Pag. 17

## CONSIGLIO NOTARILE DI ROVIGO

*Iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti del dott. Merlo Andrea (TU16ADN418) . . . . .* Pag. 17

## CONSIGLIO NOTARILE DI ROVIGO

*Iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti della dott. ssa Braggion Linda (TU16ADN417) . . . . .* Pag. 17





# ANNUNZI COMMERCIALI

## CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

### PRODOTTI NATURALI S.P.A.

Sede: via Cesare Correnti, 10 - Milano (MI)  
 Capitale sociale: deliberato € 50.000,00 – i.v.  
 Registro delle imprese: Milano n. 13049560157  
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13049560157

#### Convocazione di assemblea generale degli azionisti

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea in Milano (MI), via Paleocapa, 6 - presso lo studio del dott. Marco Nava per il giorno 26 febbraio 2016 ore 10,00 (convocazione unica) per deliberare in merito al seguente ordine del giorno:

- Azioni proprie: proposta di vendita, determinazione delle condizioni e termini, deliberazioni inerenti e conseguenti;
- Dimissioni di un amministratore: composizione del consiglio di amministrazione, deliberazioni inerenti e conseguenti

Per l'intervento in assemblea valgono le disposizioni di legge e di Statuto.

Milano, 02 Febbraio 2016

p. Il consiglio d'amministrazione - Il presidente del consiglio d'amministrazione  
 Dario Cannavale

T16AAA861 (A pagamento).

### CAMST SOC. COOP. A.R.L.

Iscritta all'Albo delle Società Cooperative al n. A100118  
 Sezione Cooperative a mutualità prevalente

Sede: via delle Tosarelli, 318 -  
 Castenaso (Bologna), Italia  
 R.E.A.: BO n. 67635 - Reg. Pref. n. 41856  
 Codice Fiscale: 00311310379  
 Partita IVA: 00501611206

#### Convocazione di assemblea ordinaria

È convocata l'assemblea generale ordinaria dei Soci della Camst Soc. coop. a r.l., in prima convocazione per il giorno 10 marzo 2016 alle ore 6,30 presso Terrazza Bernardini c/o Stadio Dall'Ara, via Dello Sport n. 6, Bologna, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 11 marzo 2016, stesso luogo, alle ore 20, per discutere e deliberare sul seguente:

#### Ordine del giorno:

1. Variazione regolamento elettorale;
2. Varie ed eventuali.

L'assemblea sarà preceduta dalle assemblee separate sottocitate, che si convocano per discutere e deliberare sul medesimo ordine del giorno dell'assemblea generale e per l'elezione dei propri delegati all'assemblea generale:

in prima convocazione martedì 1° marzo 2016 alle ore 6 ed occorrendo in seconda convocazione mercoledì 2 marzo 2016 alle ore 16,15 presso Uffici amministrativi di divisione, viale S. Agostino n. 464, Vicenza - area Veneto;

in prima convocazione martedì 1° marzo 2016 alle ore 6 ed occorrendo in seconda convocazione mercoledì 2 marzo 2016 alle ore 16,45 presso Uffici amministrativi di divisione, corso Svizzera n. 185, Torino - area Piemonte/Liguria;

in prima convocazione martedì 1° marzo 2016 alle ore 6 ed occorrendo in seconda convocazione mercoledì 2 marzo 2016 alle ore 16,15 presso Uffici amministrativi di divisione, piazza Artom n. 12, Firenze - area Toscana/Centro Sud;

in prima convocazione martedì 1° marzo 2016 alle ore 6 ed occorrendo in seconda convocazione mercoledì 2 marzo 2016 alle ore 16,15 presso Uffici amministrativi di divisione, viale Palmanova n. 474, Udine - area Friuli;

in prima convocazione martedì 1° marzo 2016 alle ore 6 ed occorrendo in seconda convocazione mercoledì 2 marzo 2016 alle ore 15,30 presso Uffici amministrativi di divisione, via del Ristoro n. 20, Fornace Zarattini (RA) - area Romagna/Marche;

in prima convocazione martedì 1° marzo 2016 alle ore 6 ed occorrendo in seconda convocazione mercoledì 2 marzo 2016 alle ore 16,45 presso sede amministrativa, via Fainardi n. 9/a, Parma - area Nord Emilia;

in prima convocazione martedì 1° marzo 2016 alle ore 6 ed occorrendo in seconda convocazione mercoledì 2 marzo 2016 alle ore 16,45 presso sede amministrativa, via Pasquale Poli n. 37, Como - area Lombardia;

pertanto con all'

#### Ordine del giorno:

1. Variazione regolamento elettorale;
2. Nomina dei delegati all'assemblea generale dei soci che si terrà, in prima convocazione per il giorno 10 marzo 2016 alle ore 6,30 presso Terrazza Bernardini c/o Stadio Dall'Ara, via Dello Sport n. 6, Bologna, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 11 marzo 2016, stesso luogo, alle ore 20;
3. Varie ed eventuali.

La presidente del C.d.A.  
 Pasquariello Maria Antonietta

TU16AAA457 (A pagamento).



**METALCASTELLO S.P.A.**

Sede: via Don Fornasini n.12 – Castel Di Casio (BO)

Capitale sociale: Euro 10.000.000,00 i.v.

*Convocazione di assemblea ordinaria*

Gli azionisti della Società sono convocati in assemblea ordinaria che si terrà presso gli uffici dello Studio Dottori Commercialisti Associati Sala – Vianelli a Bologna, via Andrea Costa 73/2, in prima convocazione per il giorno 26/02/2016 alle ore 09.00 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 07/03/2016 stesso luogo e stessa ora, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

- approvazione del bilancio d'esercizio chiuso al 31/12/2015 redatto in conformità ai principi contabili I.F.R.S.;

- varie ed eventuali

La documentazione relativa agli argomenti posti all'ordine del giorno verrà messa a disposizione degli azionisti nei termini di legge mediante deposito presso la sede legale della società.

p. il consiglio di amministrazione -  
L'amministratore delegato  
Stefano Scutigliani

TX16AAA484 (A pagamento).

*ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI***BANCO POPOLARE SOCIETÀ COOPERATIVA***Iscritta all'albo delle Banche, codice meccanografico ABI 5668**Capogruppo del Gruppo Bancario "Banco Popolare"**iscritto all'albo dei gruppi bancari al n. 5034.4*

Sede legale: piazza Nogara, 2 - Verona (VR)

Registro delle imprese: Verona n. 03700430238

*Avviso di cessione di crediti pro soluto - ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Decreto Legislativo 385/1993") - ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice della Privacy")*

Banco Popolare Società Cooperativa (il "Cessionario" o "Banco Popolare"), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari derivanti da mutui fondiari, mutui assistiti da ipoteche volontarie su beni immobili, altri prestiti e/o mutui agrari erogati a piccole e medie imprese concluso in data 3 febbraio 2016 ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, ha acquistato pro soluto da BPL Mortgages S.r.l. (la "Cedente" o la "Società"), con effetti economici dalle ore 00:01 del 25 gennaio 2016 (la "Data di Efficacia Economica"), un portafoglio di crediti individuabili in blocco ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, ed identificati sulla base di criteri oggettivi come di seguito indicati. In particolare, sono stati oggetto della cessione tutti i crediti derivanti dai finanziamenti che alla Data

di Efficacia Economica soddisfacevano i seguenti criteri di selezione (i "Crediti"):

(a) finanziamenti che siano stati erogati ai sensi di contratti di finanziamento disciplinati dalla legge della Repubblica italiana;

(b) finanziamenti denominati in Euro;

(c) finanziamenti i cui crediti siano stati ceduti da Banco Popolare e da Credito Bergamasco S.p.A (prima della fusione in Banco Popolare) alla Società nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti, come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* no. 25 del 28 febbraio 2013, parte II, sezione "Altri annunci commerciali" e nella *Gazzetta Ufficiale* no. 25 del 28 febbraio 2013 parte II, sezione "Altri annunci commerciali".

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità e 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 dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti alla Cedente in relazione ai Crediti, incluse le garanzie ipotecarie e le altre garanzie reali e personali, i privilegi e le cause di prelazione, gli accessori, i diritti derivanti da qualsiasi polizza assicurativa sottoscritta in relazione ai Crediti, ai relativi contratti di mutuo ed ai relativi beni immobili e, più in generale, ogni diritto, ragione e pretesa (anche ai danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti e con la presente intende fornire ai debitori ceduti e agli eventuali garanti (gli "Interessati") alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali.

Ai sensi e per gli effetti del Codice della Privacy, il Cessionario non tratterà dati definiti dal Codice della Privacy come "sensibili" se non in stretta ottemperanza con quanto previsto dal Codice della Privacy e dalla relativa normativa di attuazione. Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati.

I dati personali continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate. In particolare, il Cessionario tratterà i dati personali secondo le finalità legate:

(i) all'adempimento agli obblighi previsti da leggi, regolamenti e dalla normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e di controllo; e

(ii) 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 valutazioni sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito) nonché alla valutazione ed analisi dei Crediti.



In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero crediti, il Cessionario comunicherà i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

I dati potranno essere comunicati anche a società esterne per (i) lo svolgimento di attività necessarie per l'esecuzione delle disposizioni ricevute dalla clientela; (ii) il controllo delle frodi e il recupero dei crediti; (iii) il controllo della qualità dei servizi forniti alla clientela nonché l'espansione dell'offerta di prodotti. Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede della Cessionaria, come sotto indicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo espresso consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del Codice della Privacy, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso il Cessionario.

I diritti previsti all'articolo 7 del Codice della Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al nuovo "Titolare", Banco Popolare Società Cooperativa, Via Polenghi Lombardo, 13, Lodi, all'attenzione di Anna di Paolo - Daniela Antonini.

Lodi, 4 febbraio 2016

Banco Popolare Società Cooperativa - Procuratrice  
Daniela Antonini

T16AAB857 (A pagamento).

## ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

### TRIBUNALE DI BARI

*Atto di citazione per usucapione*

Il sig. Tieuli Luigi Beato (c.f. TLILBT47P23C134M) residente a Castellana Grotte alla via Don Filippo Lanzilotta n. 48, rapp.to e difeso dall'avv. Michele Lacatena (c.f. LCT-MHL73E12Z112W), elett.te dom.to presso il suo studio in Castellana Grotte alla via T. Campanella n. 6, pec: lacatena.michele@avvocatibari.legalmail.it; fax 0804962108, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Bari del 15 dicembre 2015 alla notificazione per pubblici proclami ex

art. 150 c.p.c., cita gli eredi e/o legittimati e/o aventi causa, diretti o mediati di Sabatelli Silvia e, comunque, tutti coloro che abbiano interesse a contraddire alla presente domanda, a comparire innanzi al Tribunale di Bari all'udienza del 31 ottobre 2016 ore e locali di rito, con invito a costituirsi almeno venti giorni prima della predetta udienza, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. con l'avvertimento che la costituzione oltre il termine suddetto implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni: in via pregiudiziale, in caso di costituzione del convenuto, ai sensi degli articoli 295-296 c.p.c., sospendere il presente giudizio al fine di consentire alle parti il valido esperimento della mediazione obbligatoria; nel merito, dichiarare il sig. Tieuli Luigi Beato, proprietario esclusivo per maturata usucapione ventennale dell'immobile sito in Costellano Grotte alla via Domenico Morea n. 18, piano 1-2, individuato in catasto urbano al foglio 21, particella 1610, sub 2, categoria A/5, classe 4, 2 vani, rendita € 108,46, in virtù del possesso pubblico, continuativo, indisturbato, uti domino, per oltre venti anni; autorizzare le relative e consequenziali volturazioni catastali e trascrizioni di legge, con esonero di responsabilità degli uffici competenti; con vittoria di spese legali in caso di opposizione.

Il richiedente  
avv. Michele Lacatena

TU16ABA421 (A pagamento).

### TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

*Ricorso ex art. 1159 bis c.c.*

La sig.ra Condò Maria Caterina, nata a Mammola (Reggio Calabria) il 12 giugno 1954 ed ivi residente in c.da Scherri n. 5, codice fiscale CNDMCT54H52E873M, elettivamente domiciliata in Mammola (via Dante n. 73), presso lo studio legale dell'avv. Chiara Chindamo, espone. Premesso che A) l'istante possiede, uti domina, da oltre quindici anni, pubblicamente, pacificamente e senza interruzioni un fondo ubicato in Mammola e riportato nel catasto terreni di Reggio Calabria al foglio n. 69, particelle 889, 890, 891, 897, 895, 873, 874, 875, 477, 482 e 486, chiede che l'on. Le Tribunale adito, voglia dichiarare che la sig.ra Condò Maria Caterina, nata a Mammola (Reggio Calabria) il 12 giugno 1954 ed ivi residente in c.da Scherri n. 5, codice fiscale CNDMC-T54H52E873M, ha acquistato per usucapione la proprietà del fondo ubicato in località Acone - Scherri del comune di Mammola e riportato nel catasto terreni di Reggio Calabria foglio n. 69, particelle 889, 890, 891, 897, 895, 873, 874, 875, 477, 482 e 486.

Mammola-Locri, li 22 maggio 2015.

Avv. Chiara Chindamo.

Richiesta di autorizzazione a notificare gli atti per pubblici proclami.



Il sottoscritto avv. Chiara Chindamo in qualità di procuratore e difensore della sig.ra Condò Maria Caterina, chiede che l'Ill.mo sig. presidente del Tribunale di Locri voglia autorizzare la notificazione del ricorso introduttivo e di tutti gli atti consequenziali per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 del codice di procedura civile.

Mammola-Locri, li 22 maggio 2015.

Avv. Chiara Chindamo.

N. 1298/2015 V.G.

#### Tribunale di Locri

Il presidente del tribunale, letta l'istanza, autorizza la ricorrente a procedere alla notifica dell'indicato atto giudiziale a mezzo pubblici proclami con le modalità previste dall'art. 150 del codice di procedura civile, ad eccezione che con riferimento a: Sansalone Annunziata fu Salvatore, Sansalone Giovanna Maria fu Salvatore, Sansalone Rosetta, nata a Mammola il 10 gennaio 1969, Sansalone Valerio, nato a Mammola il 7 settembre 1970, Sansalone Rosa fu Salvatore, Staltari Nicodemo, nato a Mammola il 18 marzo 1940, Staltari Maria Carmela, nata a Mammola il 4 agosto 1942, Staltari Maria Annunziata, nata a Mammola il 1° agosto 1945 e Staltari Maria Concetta, nata a Mammola il 14 marzo 1949.

Avv. Chiara Chindamo

TU16ABA423 (A pagamento).

#### TRIBUNALE DI IMPERIA

##### *Atto di citazione*

Il Giudice del Tribunale di Imperia, con provvedimento del 19/01/2016 Cron. 83/2016 RG n. 1632/2015, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 cpc dell'atto di citazione con cui i sigg.ri RUDIGER WALTER EBERLE n. a HAUNSTETTEN ora AUGSBURG in data 03-12-1938, res. in Biessenhofen, Cod. Fisc. BRL RGR 38T03 Z112H e EBERLE MARIANNE n. a EBENHOFEN ora BIESSENHOFEN in data 28-02-1941, res. in Biessenhofen, Cod. Fisc. BRL MNN 41B68 Z112C, rappresentati e difesi dall'avv. Federica Boeri, convergono in giudizio davanti il Tribunale di Imperia all'udienza del 22/06/2016 ore di rito PALMERO ANTONIETTA mar. PALMERO nata a Grimaldi il 07/05/1887 di cui si disconosce la residenza in vita nonché l'esistenza di eventuali eredi, al fine di accertare e dichiarare che gli istanti RUDIGER WALTER EBERLE e EBERLE MARIANNE, per effetto di intervenuta usucapione ventennale, sono unici ed esclusivi proprietari degli immobili siti in comune di Ventimiglia, costituiti da terreni coltivati ad uliveto, descritti al Catasto Terreni di detto comune come segue: Fgl. 49, mapp. 955, uliveto, mq 496, R.D. €. 1,15 R.A. €. 1,41; Fgl. 49, mapp. 952, uliveto, mq 1.487, R.D. €. 6,14 R.A. €. 4,99 ed ordinare di conseguenza, ai competenti Conservatori dei Registri Immobiliari e dei Catasti di operare ogni necessaria trascrizione e voltura, in favore delle parti istanti, con esonero per gli stessi da ogni e qualsiasi respon-

sabilità. Si invitano i convenuti a costituirsi avanti il suintestato Tribunale nelle forme previste dall'art. 166 cpc entro 20 giorni prima dell'udienza suindicata, pena le decadenze di cui all'art. 167 e 38 cpc con avviso che in difetto di costituzione in giudizio si procederà in loro legittima contumacia.

Ventimiglia, li 27 gennaio 2016

Avv. Federica Boeri

TU16ABA430 (A pagamento).

#### TRIBUNALE DI BARI

##### *Atto di citazione per usucapione*

L'avv. Gianluca Maellaro, quale difensore di Palmisano Paolo, nato a Locorotondo (BA) il 15 giugno 1944 e Tinella Anna, nata a Locorotondo (BA) il 5 maggio 1944, autorizzato con decreto presidenziale del Tribunale di Bari del 25 gennaio 2016, cita Convertini Lorenzo, Convertini Pietro, Dell'Erba Armando, Palmisano Angela, Palmisano Antonio, Palmisano Angela, Palmisano Anna, Palmisano Giuseppe, Pinto Maria, Violante Barbara, Convertini Pietro, Guida Rosa, Nardelli Giovanni, Palmisano Angelo, Palmisano Anna, Palmisano Domenico, Palmisano Donato, Palmisano Paolo, Palmisano Vito Antonio, Pinto Angela Rosa, Pinto Giovanni, Pinto Maria, Pinto Sebastiano, soggetti tutti di impossibile identificazione, a comparire innanzi al Giudice Monocratico del Tribunale di Bari all'udienza che lo stesso terrà il giorno 4 ottobre 2016 per ivi sentire dichiarare l'intervenuto acquisto per usucapione in favore degli attori della piena proprietà degli immobili siti in agro di Locorotondo alla S.C. 186 c.da Quei dei Carlo snc censiti al Catasto fabbricati al fg. 1 p.la 631 e al Catasto terreni al fg. 1 p.lle 632 e 634. Invita i convenuti a costituirsi nei modi e termini di legge pena il giudizio contumaciale e le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c.

Locorotondo, 1° febbraio 2016

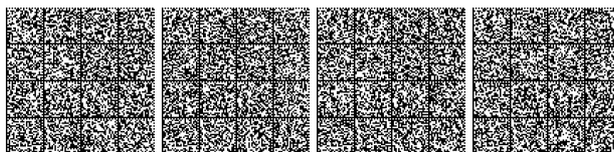
Avv. Gianluca Mellaro

TU16ABA456 (A pagamento).

#### TRIBUNALE DI ANCONA

##### *Atto di citazione per usucapione - RG 3562/2015*

Il sig. Didier Noel Marie Anna Edgar rappresentato e difeso dall'avv. Sandra Girolametti cita la popolazione di Bastia Rucce Viacce Cupo tutta collettivamente ed impersonalmente, dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 30/03/2016, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art. 166 c.p.c. almeno venti giorni prima di detta udienza depositando comparsa di risposta ai sensi dell'art. 167 c.p.c. e con avvertimento di decadenza, in mancanza di quanto sopra, della possibilità di proporre domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o processuali che non



siano rilavabili d'ufficio o, in caso contrario, in loro dichiarata contumacia ai sensi dell'art. 171 c.p.c., per ivi sentir rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione e per ivi sentir dichiarare l'attore proprietario esclusivo della p.lla 65 del foglio 76 Catasto Fabbricati Comune Fabriano categ. A4 classe 2 vani 4,5 sito in Fabriano Fraz. Bastia n. 2 pt-1-2.

Lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito [www.giustiziaamministrativa.it](http://www.giustiziaamministrativa.it). Il testo integrale del ricorso può essere consultato sul sito internet dell'amministrazione competente.

Ancona 31/01/2016

avv. Sandra Girolametti

TX16ABA482 (A pagamento).

### TRIBUNALE CIVILE DI PALMI

#### *Estratto atto di citazione*

Cosentino Giuseppe Alfonso nato a Molochio (RC) il 17 giugno 1935 e residente in Reggio Calabria via Gebbione n. 1 (CSNGPP35H17F301W), rappresentato dall'avv. Rossella Tramontana ([studiotramontana@pec.it](mailto:studiotramontana@pec.it)) nel cui studio in Palmi piazza Badolati 4 è elettivamente domiciliato, ha chiesto, in virtù del possesso pubblico, pacifico e continuato per oltre venti anni, il riconoscimento della proprietà per intervenuta usucapione del compendio immobiliare identificato in Catasto Terreni, Comune di Molochio, località Palata al foglio 16, particelle 91 (fabbr. Rurale), 366 e 369 ad oggi in ditta a Cosentino Alfonso fu Gaetano, nato a Molochio il 20-7-1887.

Il Presidente del Tribunale di Palmi, con decreto del 12.10.2015, ritenuta la impossibilità di identificazione dei convenuti, ha disposto la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 cpc per l'udienza del 6.6.2016 davanti al Tribunale di Palmi, ora e luoghi di rito, con invito a costituirsi 20 giorni prima dell'udienza stessa pena le decadenze ex artt. 38 e 167 cpc.

Palmi, 15 settembre 2015

avv. Rossella Tramontana

TX16ABA483 (A pagamento).

#### *AMMORTAMENTI*

### TRIBUNALE DI TORINO

#### *Ammortamenti libretti di risparmio*

Il Presidente del Tribunale di Torino letto il ricorso n. 6738/2014 R.G., in data 13/09/2014 pronuncia l'inefficacia dei seguenti libretti di risparmio al portatore:

n. 5912258 denominato Leonardo Alessandro, n. 5912260 denominato Leonardo Aurora, n. 41328629 denominato Leonardo Gabriele,

tutti emessi dalla Banca Unicredit s.p.a. Ag. C.so Torino 08235 Beinasco ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione del presente estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Spagnuolo Sonia

T16ABC854 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI CATANIA

#### *Ammortamento cambiario*

Con decreto del 20 gennaio 2016, il presidente del Tribunale di Catania ha dichiarato, su ricorso di Unicredit Spa, l'ammortamento della cambiale del 25 marzo 2014 di € 5.456,91, scadenza 2 maggio 2014, emessa da Autotrasporti Scirè Trans Snc in favore di Zappalà Impianti Srl, autorizzandone il pagamento decorsi giorni trenta dalla data della presente pubblicazione, purché nel frattempo non venga fatta opposizione da parte del detentore.

Catania, 28 gennaio 2016

Avv. Lorenzo Reganati

TU16ABC419 (A pagamento).

### TRIBUNALE DI ORISTANO

#### *Ammortamento del libretto di risparmio*

Il Tribunale, nella persona del presidente dott. Leopoldo Sciarrillo, visti gli atti della procedura iscritta al ruolo non contenzioso n. 1169/2015 promossa da: Manchinu Giovanni Maria per l'ammortamento del libretto al portatore n° 95321767, intesta a Motzo Francesca

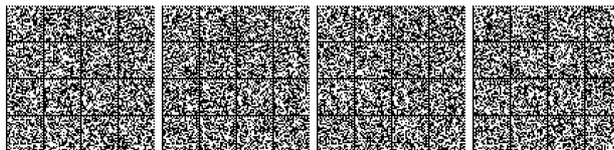
PQM

dichiara l'inefficacia del titolo suindicato decorsi gg. 90 dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana purché nel frattempo non venga proposta opposizione;

Oristano, 4 dicembre 2015

Il funzionario giudiziario  
Goddi Giovanni Antonio

TU16ABC420 (A pagamento).



**TRIBUNALE DI PARMA***Ammortamento certificati di deposito*

Il Tribunale di Parma con decreto del 14 aprile 2015, ha dichiarato l'inefficacia dei seguenti certificati di deposito Interbanca al portatore n. 0556438 emesso il 20 maggio 1991 e n. 0556440 emesso il 10 giugno 1991 intestati a me stessa e autorizza l'Istituto emittente a rilasciare un duplicato dei suddetti certificati, trascorsi 90 giorni dalla pubblicazione del presente estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica fatta salva eventuale opposizione da parte di terzi.

Cecilia Bergamaschi

TU16ABC455 (A pagamento).

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

Il Giudice del Tribunale di Firenze, con decreto del 16/10/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di De Luca Roberto, nato a Napoli il 02/02/1956 e deceduto in Firenze il 29/06/2015 con ultimo domicilio a Firenze in via A. Arnoldi n. 6/A, nominando curatore l'Avv. Enza Amato con studio in Sesto Fiorentino (FI), Via G. Verdi n. 105.

avv. Enza Amato

T16ABH844 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI FIRENZE***Dichiarazione di eredità giacente*

Il Giudice del Tribunale di Firenze con provvedimento 22/12/15 ha dichiarato Giacente la Eredità di Gasperini Renato, nato a Firenze il 27/8/1929 e deceduto a Bagno a Ripoli il 1/11/2015, e ha nominato Curatore della medesima l'avv. Massimo Nistri, con studio in Firenze via Masaccio 59.

avv. Massimo Nistri

T16ABH845 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI PISA***Nomina curatore eredità giacente*

Il Giudice del Tribunale di Pisa dott. Roberto Bufo con decreto 1° dicembre 2015 R.V.G. n. 2231/15 ha nominato curatore dell'eredità giacente di Pietruzzi Pietro nato a San

Miniato (PI) il 20 maggio 1941 e deceduto in Bientina (PI) in data 20 ottobre 2015 l'avv. Salvatore Ciuni del Foro di Pisa nato a Milazzo (ME) il 30 settembre 1977 con studio in Pisa (PI), Lungarno Buozzi n. 20.

Pisa, 1° febbraio 2016

Avv. Salvatore Ciuni

TU16ABH452 (A pagamento).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI  
DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA****TRIBUNALE DI PADOVA***Dichiarazione di assenza*

Il Tribunale di Padova con sentenza n. 1/16 pubblicata l'11 gennaio 2016 nel procedimento R.g. n. 825/2015 ha dichiarato l'assenza di Mores Katia, nata a Le Locle (Svizzera) il 18 giugno 1962, con ultima residenza in Padova via Bramante 2/A, dispersa nel corso di un viaggio in India nel 2013, con ultima residenza in Padova via Bramante 2/A, con invito ex art. 729 cpc.

Feltre (BL), 2 febbraio 2016

Avv. Roberta Resenterra

TU16ABR428 (A pagamento).

**ALTRI ANNUNZI****SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI  
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI****TEVA ITALIA S.R.L.**

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

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

Medicinale: METOTRESSATO TEVA 25mg/ml soluzione iniettabile

Codice farmaco: 026544027, 026544039

Codice Pratica: N1B/2015/4026

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB B.II.f.1.d)



Modifica apportata: modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito - modifiche delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito o del prodotto diluito/ricostituito (aggiornamento della dicitura relativa alle condizioni di conservazione del prodotto in base a QRD template da "Conservazione a temperatura ambiente" a "Conservare a temperatura inferiore a 25°C").

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 6.3 e 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del FI ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

Medicinale: METOTRESSATO TEVA 100 mg/ml soluzione iniettabile

Codice farmaco: 026544041, 026544054

Codice Pratica: N1B/2015/4025

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB - B.II.f.1.a.1 - B.II.f.1.d

Modifica apportata: modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito - riduzione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita - modifiche delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito o del prodotto diluito/ricostituito (da "3 anni" a "2 anni" con condizioni di conservazione da "conservare a temperatura ambiente" a "conservare a temperatura inferiore a 25°C").

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 6.3 e 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del FI ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura. Le confezioni che risultano prodotte da oltre 2 anni devono essere ritirate immediatamente dal commercio. I lotti ancora validi possono rimanere in commercio per ulteriori 120 giorni (a decorrere dal giorno successivo a quello della pubblicazione della presente comunicazione di notifica regolare nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana). Il titolare dell'AIC ha l'obbligo di ritirare nell'arco di tale periodo i lotti che progressivamente arriveranno al termine del periodo di validità. Trascorso il suddetto termine le

confezioni che non rechino le modifiche indicate dalla presente comunicazione di notifica regolare non potranno più essere dispensate al pubblico e, conseguentemente, andranno ritirate dal commercio.

Un procuratore  
dott.ssa Anna Lubrano

T16ADD837 (A pagamento).

### SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: ELOXATIN

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni - AIC n. 034411

Codice Pratica n. C1A/2015/3657 del 20-10-2015 - Procedura n. FR/H/144/001-002/IA/71/G raggruppamento di variazioni composto da 2 variazioni:

- Tipo IA n. A.7 - Soppressione di un sito di fabbricazione del principio attivo, Tanaka Kikinzoku Kogyo K.K, Japan;

- Tipo IA n. B.III.1.a.4-Soppressione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea- R1-CEP2003-018-Rev02 - per il sito di produzione del principio attivo (Tanaka Kikinzoku Kogyo K.K, Japan).

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

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

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD838 (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: URBASON

Confezione e numero di AIC:

4 mg compresse, 10 compresse - AIC n. 024001012

Codice Pratica: N1A/2015/3052 - Variazione di Tipo IA n. B.III.1. a.2): Presentazione di un certificato di conformità alla



farmacopea europea per la sostanza attiva, metilprednisolone. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (CEP di riferimento: R1-CEP 1996-018-Rev 07).

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  
dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD839 (A pagamento).

### **SANOFI S.P.A.**

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: DEPAKIN CHRONO

Confezione e numero di A.I.C.:

500 mg compresse a rilascio prolungato - 30 compresse - AIC n. 022483111

Codice Pratica n. N1B/2015/6323 del 17 dicembre 2015 - raggruppamento comprendente 2 variazioni Tipo IB n. B.II.d.2.d): modifica procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche. Aggiunta metodica alternativa per l'identificazione ed il titolo dello ione valproato nel prodotto finito al rilascio, mediante spettroscopia nel vicino infrarosso (NIRS).

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

T16ADD840 (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: ORUDIS

Confezioni e numeri di A.I.C.:

5% gel, tubo da 30 g - AIC n. 023183130

5% gel, tubo da 50 g - AIC n. 023183142

Codice Pratica n. N1A/2015/3107 - variazione Tipo IAIN n. B.II.a.3.a)1: modifica nella composizione (eccipienti) del prodotto finito. Modifica del sistema di aromatizzazione. Aggiunta, soppressione o sostituzione. Modifica della composizione del profumo PCV1448 e relative specifiche.

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  
dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD841 (A pagamento).

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

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: SODIO VALPROATO ZENTIVA

Confezioni e numeri di A.I.C.:

300 mg compresse a rilascio prolungato - 30 compresse - AIC n. 033984042

500 mg compresse a rilascio prolungato - 30 compresse - AIC n. 033984055

Codice Pratica n. N1A/2015/3078 del 21/12/2015

Variazione Tipo IA n. B.III.1.a.2): presentazione di un CEP aggiornato (R1-CEP 2004-226-Rev03) per il principio attivo Acido valproico da parte del fabbricante già approvato Sanofi Chimie, Chem'Pole 64 Avenue du Lac - 64150 Mournex (Francia);

Codice Pratica n. N1A/2015/3015 del 15/12/2015

Variazione Tipo IA n. B.III.1.a.2): presentazione di un CEP aggiornato (R1-CEP 2004-198-Rev02) per il principio attivo Sodio Valproato da parte del fabbricante già approvato Sanofi Chimie, Chem'Pole 64 Avenue du Lac - 64150 Mournex (Francia).

Medicinale: SODIO VALPROATO ZENTIVA

Confezioni e numeri di A.I.C.:

200 mg compresse gastroresistenti - 40 compresse - AIC n.033984016

500 mg compresse gastroresistenti - 40 compresse - AIC n.033984028

200 mg/ml soluzione orale 40 ml - AIC n.033984030

Codice Pratica n. N1A/2015/3015 del 15/12/2015

Variazione Tipo IA n. B.III.1.a.2): presentazione di un CEP aggiornato (R1-CEP 2004-198-Rev02) per il principio attivo Sodio Valproato da parte del fabbricante già approvato Sanofi Chimie, Chem'Pole 64 Avenue du Lac - 64150 Mournex (Francia).



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

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

Un procuratore speciale  
dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD842 (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 una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.*

Medicinale: FLUIMUCIL INFLUENZA E RAFFREDDORE

Confezione: 040356014, 040356026

Codice pratica n.: N1B/2015/4181

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/7683 del 27.01.2016.

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati a seguito della richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza in accordo alla decisione della CTS del 18-20 maggio 2015.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.2, 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti parti 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

T16ADD843 (A pagamento).

### ALCON ITALIA S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: DACRIOGEL: 0,3% gel oftalmico, fiale monodose 0,5 ml, AIC 032148049.

Codice pratica n. N1A/2015/3089, variazione tipo IAIN n. B.II.b.2.c): aggiunta di S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs (Belgio) quale sito alternativo per il rilascio di lotti.

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

T16ADD846 (A pagamento).

### BRACCO S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00825120157

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

Titolare AIC: BRACCO S.p.A.

Medicinale: BENEAS FEBBRE E DOLORE

Confezioni: Bambini 100 mg/5ml sospensione orale gusto fragola senza zucchero, 1 flacone da 150 ml con siringa dosatrice AIC 041299013

Bambini 100 mg/5ml sospensione orale gusto arancia senza zucchero, 1 flacone da 150 ml con siringa dosatrice AIC 041299025

Codice Pratica: N1A/2015/3116

Tipologia variazione: Tipo di IA B.II.b.4.a) Aumento della dimensione del lotto del prodotto finito da 800 litri(5.000 pezzi) a 2000 litri (12.500 pezzi).

Medicinale CETIRIZINA Bracco



Confezioni: 10 mg compresse rivestite con film, 20 compresse divisibili AIC 037639010

10 mg/ml gocce orali, soluzione, Flacone da 20 ml

AIC 037639022

Codice Pratica: N1A/2015/3119

Tipologia variazione: Tipo di IA B.III.1.a)2 presentazione di un certificato di idoneità alla farmacopea europea aggiornato relativo al principio attivo Cetirizina (R0-CEP 2009-206-REV 03 - Process II)

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

Un procuratore  
dott.ssa Anna Fasola

T16ADD847 (A pagamento).

### **TUBILUX PHARMA S.P.A.**

Sede: via Costarica 20/22 00071 Pomezia (Roma)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05406661008

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

Comunicazione AIFA di notifica regolare del 18/01/2016

Medicinale: BRIMONIDINA TUBILUX PHARMA

Confezione e numeri di AIC: 2 mg/ml collirio, soluzione, AIC n. 039098013

Codice pratica: C1A/2015/3933

Numero di procedura europea: IT/H/0147/001/IA/018/G

Tipologia variazioni e modifiche apportate:

raggruppamento di variazioni tipo IAIN - A.1 e A.5 a) Modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Italia e fabbricante del prodotto finito in Italia, Germania, Spagna e Regno Unito (le attività di cui il fabbricante è responsabile includono il rilascio dei lotti): modifica Codice di Avviamento Postale da 00040 a 00071.

Medicinale: LATANOPROST TUBILUX PHARMA

Confezione e numeri di AIC: 0,005% collirio, soluzione, AIC n. 039972017, 039972029, 039972031

Codice pratica: C1A/2015/4149

Numero di procedura europea: UK/H/2707/001/IA/017/G

Tipologia variazioni e modifiche apportate:

raggruppamento di variazioni tipo IAIN - A.1 e A.5 a) Modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Italia e Regno Unito e fabbricante del prodotto finito in Italia, Spagna e

Regno Unito (le attività di cui il fabbricante è responsabile includono il rilascio dei lotti): modifica Codice di Avviamento Postale da 00040 a 00071.

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

Un procuratore  
Daniela Cornieri

T16ADD848 (A pagamento).

### **BRACCO IMAGING ITALIA S.R.L.**

Sede: via E. Folli, 50 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05501420961

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

Tipo di modifica: modifica sito di fabbricazione

Codice pratica: N1A/2015/3016

Specialità medicinale: IOMERON

Codice farmaco: 028282 (tutte le confezioni)

Tipologia variazione oggetto della modifica: Variazione di tipo IAIN B.II.b.2.c)2.

Modifica apportata: aggiunta del sito di fabbricazione Bracco Imaging spa, Via Ribes 5, 10010 - Colletterto Giacosa, Torino, per il rilascio lotti, compreso il controllo dei lotti.

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 Anna Fasola

T16ADD849 (A pagamento).

### **LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.**

Sede: via Monterosso 273 - 21042 Caronno Pertusella (VA)

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

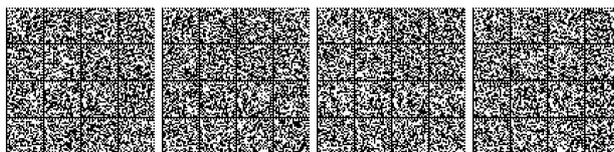
Titolare: L.F.M. S.r.l.,

Specialità medicinale: FUROSEMIDE L.F.M.

AIC n. 030210013

Tipo di modifica: Var tipo IA in tipo C.I.3.a. Modifica RCP, FI, in seguito a valutazione unica dello PSUR.

Codice Pratica: N1A/2015/3082



In applicazione della determina AIFA 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.lgs. 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e FI).

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 gg dalla pubblicazione in GU della variazione. Nello stesso termine il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato.

Decorrenza della modifica: dal giorno di pubblicazione in GU

Il legale rappresentante  
dott. Davide Businelli

T16ADD850 (A pagamento).

### ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36- Ospedaletto - Pisa  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05200381001

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

*Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo  
29 dicembre 2007 n. 274*

Codice Pratica: N1A/2015/2882

Specialità medicinale: NERIXIA (AIC 035268), 25 mg soluzione iniettabile e 100 mg concentrato per soluzione per infusione

Confezioni: 035268010; 035268022

Codice Pratica: N1A/2015/2881

Specialità medicinale: CLASTEON (AIC 026372), 400 mg capsule rigide, 100 mg/3,3 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare con lidocaina 1%, 200 mg/4 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare con lidocaina 1% e 300 mg/10 ml concentrato per soluzione per infusione.

Confezioni: 026372058, 026372084, 026372033, 026372096, 026372072, 026372045, 026372108

Titolare AIC: Abiogen Pharma S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA in C.I.z

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento di RCP e relative sezioni del Foglio Illustrativo a seguito della richiesta AIFA (Ufficio di Farmacovigilanza) del 24.11.2015, al fine di implementare le raccomandazioni del PRAC sui segnali (EMA/PRAC/618059/2015, EPITT n. 18256).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la

modifica richiesta con impatto sugli stampati (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 *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

L'amministratore delegato  
dott. Massimo Di Martino

T16ADD851 (A pagamento).

### ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36 - Ospedaletto - Pisa  
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 05200381001

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2015/4764

Medicinale: GLADIO

Codice farmaco: 031220054; 031220015; 031220066; 031220027

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

È autorizzata, pertanto, la modifica dell'RCP (secondo QRD) e del Foglio Illustrativo (in seguito ai risultati del test di leggibilità) relativamente alle confezioni sopra elencate



e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. L'RCP e il Foglio Illustrativo, corretti ed approvati, sono allegati alla presente Notifica.

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

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

L'amministratore delegato  
dott. Massimo Di Martino

T16ADD852 (A pagamento).

### **ISTITUTO GRIFOLS S.A.**

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

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

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

Specialità medicinali: ANBINEX

N. AIC: (034330035)- (034330047)

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

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

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

Inoltre per adeguamento al QRD template è autorizzata la modifica di tutti i paragrafi dell'RCP e delle etichette. Per adeguamento al core SmPC per la sicurezza sulla trasmissibilità degli agenti virali e per adeguamento alle linee guida sugli eccipienti è autorizzata la modifica dei paragrafi 2 e 4.4 dell'RCP e corrispondenti paragrafi del FI.

Codice Pratica: N1B/2015/3958

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

La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore  
Alessandra D'Amici

T16ADD853 (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.*

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

Codice Pratica: N1B/2015/3034

Specialità medicinale: FLAGYL

250 mg compresse, 20 compresse - AIC 018505038

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n° 1234/2008 e s.m.: Grouping variation: n.3 B.II.b.3.a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Modifica fase miscelazione a secco (tempo miscelazione); modifica fase di calibrazione e fase di setacciatura (dimensioni rete).

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

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

Un procuratore  
dott. Ivan Lunghi

T16ADD855 (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: KAYEXALATE

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N1B/2015/5012

Codice farmaco: 021394022

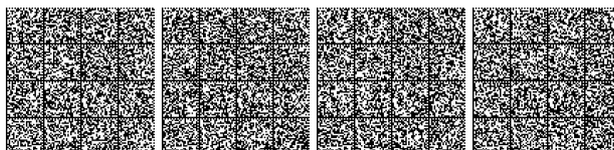
Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/4163 del 20 gennaio 2016

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

E' autorizzata la modifica richiesta degli stampati 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.

Un procuratore  
dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD856 (A pagamento).

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

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

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

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

Estratto Comunicazione notifica regolare V&A/P/7689 del 27 gennaio 2016

Tipo di modifica: modifica stampati

Medicinale: IBUPROFENE PENSA PHARMA

Codice farmaco: 038663011

Titolare A.I.C.: PENSA PHARMA S.p.A.

Codice Pratica n.: N1B/2014/776

Protocollo n. 22769 del 28/02/2014

Tipologia variazione oggetto della modifica: variazione tipo IB

C.I.3.z Una o più modifiche del Riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo dei medicinali per uso umano al fine di attuare le conclusioni di un procedimento concernente un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR) o uno studio sulla sicurezza dei medicinali dopo l'autorizzazione (PASS), o ancora le conclusioni della valutazione effettuata dall'autorità competente a norma degli articoli 45 e 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006. Altre variazioni

Codice Pratica n.: N1B/2015/4957

Protocollo n. 116624 del 17/11/2015

Tipologia variazione oggetto della modifica: variazione tipo IB

C.I.1.b Una o più modifiche del Riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo, destinata/e ad attuare il risultato di un procedimento di rinvio dell'Unione. Il medicinale non rientra nel campo di applicazione definito per il procedimento, ma la o le modifiche attuano le conclusioni del procedimento e il titolare dell'au-

torizzazione all'immissione in commercio non è tenuto a presentare nuove informazioni complementari.

Modifica apportata: modifiche del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo a seguito del "Public Assessment Report for paediatric studies" in accordo all'articolo 45 del regolamento No 1901/2006, relativa al rischio di alterazione della funzionalità renale in bambini e adolescenti disidratati.

Modifica stampati come da richiesta AIFA del 31/07/2015 a seguito della conclusione della procedura di Referral ai sensi dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE.

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

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

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

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

Medicinale: ALENDRONATO PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: 038007 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: PENSA PHARMA S.p.A.

Codice Pratica n.: C1A/2015/4283

N. di procedura: IT/H/0353/003/IA/011

"Single variation" di tipo IAIN n. C.I z): modifiche (sicurezza/efficacia) a medicinali ad uso umano - altra modifica: modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo, destinate ad attuare il risultato delle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/590265/2015) relative alla osteonecrosi del canale uditivo esterno (EPITT no 18256).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4



e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo 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 AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

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

Il procuratore  
dott.ssa Anita Falezza

T16ADD858 (A pagamento).

### **E-PHARMA TRENTO S.P.A.**

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

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/122461 del 01/12/2015

Titolare AIC: E-Pharma Trento S.p.A., Via Provina, 2, 38123 Trento (TN).

Codice pratica: N1B/2015/4299

Medicinale: GLUCOSAMINA E-PHARMA TRENTO "1250 mg compresse effervescenti".

Confezioni: 20 compresse, AIC n. 039660016; 30 compresse, AIC n. 039660028.

Tipologia variazione: C.I.z

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: modifica del FI a seguito di readability test e adeguamento di RCP ed Etichette a QRD.

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

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  
dott. Paolo Cainelli

T16ADD859 (A pagamento).

### **ACTAVIS GROUP PTC EHF**

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/4668

Medicinale: ZOLANTRAC, codice AIC 037949 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Actavis Group PTC ehf

Tipologia variazione: IB - C.I.z

Modifica Apportata: Aggiornamento RCP e FI in linea con la raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/450903/2015)

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

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

Un procuratore  
Lorena Verza

T16ADD860 (A pagamento).

**AGFA HEALTHCARE  
IMAGING AGENTS GMBH**

Sede legale: Am Coloneum 4 - 50829 Köln - Germania

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione  
in commercio di medicinali per uso umano.*

*Modifiche apportate ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.  
e del DLvo 29 dicembre 2007 n.274.*

Medicinale: MAGNEGITA 500 micromoli/ml soluzione iniettabile

Codice A.I.C.: 039381 - tutte le confezioni

Codice pratica: C1B/2015/1608

Procedura europea: DE/H/0693/001/IB/011

Variazione modifica stampati: Tipo IB - C.I.Z: aggiornamento di RCP e FI in recepimento della raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/734433/2014) ed adeguamento al template QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2 del RCP e dei corrispondenti paragrafi del FI). Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

I lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare e i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non

recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. Il Titolare AIC rende accessibile il foglio illustrativo aggiornato entro 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della presente determinazione.

Legale rappresentante  
Gilberto Liorci

T16ADD862 (A pagamento).

**MASTER PHARMA S.R.L.**

Sede: via Giacomo Chiesi, 1 - 43122 Parma

Codice Fiscale: 00959190349

Partita IVA: 00959190349

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

Specialità medicinale: DESO.

Confezioni e numeri A.I.C.:

«200 mcg soluzione pressurizzata per inalazione» contenitore sotto pressione, 200 erogazioni con erogatore standard AIC n. 036066013;

«200 mcg soluzione pressurizzata per inalazione» contenitore sotto pressione, 200 erogazioni con erogatore Jet AIC n. 036066025.

Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni.

Codice pratica: C1A/2015/4293.

N. di procedura europea: MRPn. IT/H/0124/001/IA/020/G.

Grouping tipo IA:

IAin n. A.1 Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio - Cambio CAP da 43100 a 43122 per Master Pharma;

IAin n. A.5. a) 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) - Cambio CAP da 43100 a 43122 per Chiesi Farmaceutici.

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

Un procuratore  
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD450 (A pagamento).



**CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.**

Sede: via Palermo 26/A - 43122 Parma (PR), Italia  
 Codice Fiscale: 01513360345  
 Partita IVA: IT01513360345

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

Specialità medicinale: BUDIAIR.

Confezioni:

«200 mcg soluzione pressurizzata per inalazione» contenitore sotto pressione 200 erogazioni con erogatore standard AIC n. 035656014;

«200 mcg soluzione pressurizzata per inalazione» contenitore sotto pressione 200 erogazioni con erogatore Jet AIC n. 035656026.

Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni.

Codice pratica: C1A/2015/4290.

N. di procedura europea: MRP n. IT/H/0123/001/IA/021G.

Grouping tipo IA:

IAin n. A.1 Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio - Cambio CAP da 43100 a 43122 per Chiesi Farmaceutici;

IAin n. A.5. a) 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) - Cambio CAP da 43100 a 43122 per Chiesi Farmaceutici;

IA n. A.7 Soppressione di un sito di confezionamento secondario alternativo per un prodotto finito (se precisato nel fascicolo) - Eliminazione sito PharmaPack International BV, Bleijswijkseweg 51, Zoetermeer, Netherlands;

IAin n. B.II.b.1.a Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito di confezionamento secondario: Eu-Pharma B.V., De Steigert 41, Almere, Netherlands e Tjoapack Netherlands B.V., Nieuwe Donk 9, Etten-Leur, Netherlands.

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

Un procuratore  
 dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD453 (A pagamento).

**S.I.F.I. S.P.A.**

Codice Fiscale: 00122890874  
 Partita IVA: IT00122890874

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

Specialità medicinale: PRANOFLOG.

Confezione:

1 mg/ml collirio, soluzione (033776016).

Codice Pratica: N1A/2015/2793.

Tipo di modifica: Variazione Tipo IA<sub>IN</sub> n. B.II.b.1 Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito a) Sito di confezionamento secondario Aggiunta del sito alternativo per il confezionamento secondario:

STM group S.r.l. - Strada provinciale pianura, 2 - 80078 Pozzuoli (NA).

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*.

Il procuratore  
 Manuela Marrano

TU16ADD454 (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: SANIPIRINA.

Confezioni:

«500 mg compresse» 30 compresse - A.I.C. n. 025038098;

«500 mg compresse» 20 compresse - A.I.C. n. 025038163.

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

Pratica n. N1A/2015/3106.

IAin B.III.1.a.3: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacoepa (R1-CEP 1998-047-Rev 03) relativo al principio attivo paracetamolo da parte di un nuovo produttore (aggiunta: Granules India Limited - Hyderabad Andra Pradesh India).



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

Un procuratore dirigente  
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD485 (A pagamento).

---

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE  
DI ACQUE PUBBLICHE**

---

**REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA  
Assessorato OO.PP., difesa del suolo  
e edilizia residenziale pubblica  
Ufficio gestione demanio idrico**

*Concessioni di derivazione di acqua pubblica*

Con domanda in data 10 settembre 2015 il sig. Marco Lucat ha chiesto di derivare dal Rû de Torgnon, che a sua volta deriva le acque dal torrente Petit-Monde, in località Loditor del comune di Torgnon, dal 1° maggio al 30 settembre, mod. max. 1,185 e medi annui 0,50 ad uso idroelettrico a servizio dell'alpeggio Tsanté de Guèra con restituzione dell'acqua nel torrente Petit-Monde, a monte della presa della centrale idroelettrica della Torgnon Energie S.r.l.

Aosta, 18 gennaio 2016

Il dirigente  
ing. R. Maddalena

TU16ADF451 (A pagamento).

---

**CONSIGLI NOTARILI**

---

**CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI  
RIUNITI DI GENOVA E CHIAVARI**

*Iscrizione a ruolo del notaio Filippo Mele*

Il presidente rende noto che compiute le prescritte formalità, con provvedimento in data 25 gennaio 2016, ha ordinato l'iscrizione nel ruolo dei notai di questi distretti riuniti del dottor Filippo Mele, nominato notaio alla sede di Genova con decreto ministeriale 22 novembre 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - IV serie speciale - n. 92 del 27 novembre 2015.

Genova, 25 gennaio 2016

Il presidente  
Luigi Castello

TU16ADN416 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI ROVIGO**

*Iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti  
della dott.ssa Braggion Linda*

Si notifica che la dott.ssa Braggion Linda, nata a Rovigo il 17 agosto 1977, nominata notaio con decreto in data 22 novembre 2015, pubblicato nella *G.U.* n. 92 - 4ª serie speciale del 27 novembre 2015, è stata iscritta nel ruolo dei notai esercenti di questo distretto nella sede di Rovigo ed ammessa alle sue funzioni in data 28 gennaio 2016.

Il presidente del consiglio notarile  
dott. Pietro Castellani

TU16ADN417 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI ROVIGO**

*Iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti  
del dott. Merlo Andrea*

Si notifica che il dott. Merlo Andrea, nato a Padova il 13 ottobre 1967, nominata notaio con decreto in data 22 novembre 2015, pubblicato nella *G.U.* n. 92 - 4ª serie speciale del 27 novembre 2015, è stata iscritta nel ruolo dei notai esercenti di questo distretto nella sede di Adria ed ammessa alle sue funzioni in data 28 gennaio 2016.

Il presidente del consiglio notarile  
dott. Pietro Castellani

TU16ADN418 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI CUNEO**

*Ammissione all'esercizio delle funzioni notarili  
del notaio Luigi Corino*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Cuneo notifica che il dott. Luigi Corino è stato nominato Notaio alla residenza di Alba con decreto ministeriale del 22 novembre 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 92 del 27 novembre 2015, e che avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla legge notarile e relativo regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Cuneo, 27 gennaio 2016

Il presidente  
Rocca Gianangelo

TU16ADN422 (Gratuito).



**CONSIGLIO NOTARILE DI ANCONA**

*Iscrizione al ruolo di notaio nella sede di Ancona del dott. Raffaele d'Occhio*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Ancona notifica che il dott. Raffaele d'Occhio è stato nominato notaio alla sede di Ancona con decreto ministeriale del 22 novembre 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - 4ª serie speciale - n. 92 del 27 novembre 2015, prorogato di giorni novanta con decreto dirigenziale del 28 gennaio 2016, e che, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla legge notarile e relativo Regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Ancona, 3 febbraio 2016

Il presidente  
dott. Pietro Ciarletta

TU16ADN459 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-017) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



**GAZZETTA UFFICIALE**  
  
 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)**

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

**N.B.:** L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

**CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO**

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **56,00**

**PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI**

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

**PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI**

(di cui spese di spedizione € 129,11)\* - annuale € **302,47**  
 (di cui spese di spedizione € 74,42)\* - semestrale € **166,36**

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II**

(di cui spese di spedizione € 40,05)\* - annuale € **86,72**  
 (di cui spese di spedizione € 20,95)\* - semestrale € **55,46**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

**Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.**

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica abbonamenti@gazzettaufficiale.it.

**RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI**

Abbonamento annuo € **190,00**  
 Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5% € **180,50**  
 Volume separato (oltre le spese di spedizione) € 18,00

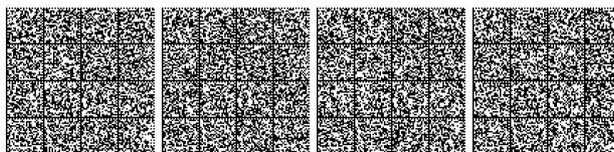
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero, i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale, i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli vengono stabilite di volta in volta in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

**N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.**

**RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO**

\* tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.





\* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 1 6 0 2 0 9 \*

€ 2,04

