

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 3 marzo 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

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

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

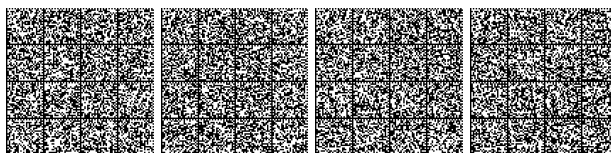
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	
Convocazioni di assemblea	
ASSOCAAF S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (TX16AAA1087)	Pag. 3
BANCA DEL LAVORO E DEL PICCOLO RISPARMIO S.P.A. <i>Convocazione assemblea ordinaria</i> (T16AAA1258)	Pag. 1
COOPERATIVA DI ABITANTI 25 APRILE LA CASA DEL POPOLO SOC. COOP. <i>Convocazione di assemblea generale straordinaria dei soci</i> (TX16AAA1023)	Pag. 2
CREDITO SICILIANO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria</i> (T16AAA1247)	Pag. 1
DRIVER ITALIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea</i> (TV16AAA984)	Pag. 2
IMMOBILIARE 2014 S.P.A. <i>Convocazione di assemblea</i> (TX16AAA1088)	Pag. 3
MAGNETI MARELLI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea</i> (T16AAA1243)	Pag. 1
MIDEC MACCHINE MINERARIE EDILI ED INDUSTRIALI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea</i> (TX16AAA1031)	Pag. 2
PANCRAZIO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria</i> (TX16AAA1080)	Pag. 3
SERVIZI PUNTA NEGRA CLUB S.R.L. <i>Convocazione di assemblea dei soci</i> (TX16AAA1038)	Pag. 3
Altri annunci commerciali	
FARMAFACTORING SPV I S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del Decreto Legi- slativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei dati Personali)</i> (TX16AAB1082)	Pag. 5
STEEL LION S.R.L. MARCEGAGLIA CARBON STEEL S.P.A. MARCEGAGLIA SPECIALTIES S.P.A. MARCEGAGLIA PLATES S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (di seguito la "Legge sulla Car- tolarizzazione"), dell'articolo 58 del Decreto Legisla- tivo del 1° settembre 1993, n. 385 e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali")</i> (T16AAB1270)	Pag. 4



ANNUNZI GIUDIZIARI	Nomina presentatore
Notifiche per pubblici proclami	TRIBUNALE DI BARI <i>Revoca della nomina di presentatore (TX16ABE1030)</i> Pag. 10
TRIBUNALE CIVILE DI ANCONA <i>Atto di citazione (TX16ABA1021)</i> Pag. 7	Eredità
TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI RAVENNA Ufficio GIP-GUP <i>Estratto del decreto che dispone il giudizio emesso nel procedimento Nr. 6656/13 R.G. e Nr. 4507/13 R.G. G.U.P. (TU16ABA1069)</i> Pag. 6	TRIBUNALE DI CASSINO <i>Eredità giacente di Francesco Corrente (TU16ABH1027)</i> Pag. 10
TRIBUNALE DI CALTAGIRONE <i>Atto di citazione (TU16ABA1010)</i> Pag. 6	TRIBUNALE DI FERRARA <i>Nomina curatore eredità giacente (T16ABH1261)</i> Pag. 10
TRIBUNALE DI LODI <i>Usucapione (TX16ABA1026)</i> Pag. 7	TRIBUNALE DI PISA Sezione civile <i>Nomina curatore di eredità giacente di Michele Sestini (TX16ABH1093)</i> Pag. 11
TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro <i>Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano del 8.02.2016 (TX16ABA1073)</i> Pag. 8	TRIBUNALE DI PORDENONE <i>Eredità giacente di Piovesana Ugo (TU16ABH1066)</i> Pag. 10
TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro <i>Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 3.02.2016 (TX16ABA1072)</i> Pag. 8	TRIBUNALE DI S. MARIA C.V. Ufficio Volontaria Giurisdizione <i>Eredità giacente di De Vito Michele Estratto dal fascicolo n. 454/2015 (TU16ABH1070)</i> Pag. 10
TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro <i>Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano del 4.02.2016 (TX16ABA1075)</i> Pag. 9	Liquidazione coatta amministrativa
TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro <i>Notificazione per pubblici proclami (TX16ABA1020)</i> Pag. 6	ROM BOSNIA HERZEGOVINA SOC. COOP. <i>Invito ai creditori (T16ABJ1266)</i> Pag. 11
TRIBUNALE DI NOLA <i>Notifica per pubblici proclami (TX16ABA1085)</i> Pag. 9	VIAGGI OFF LIMITS SOC. COOP. <i>Invito ai creditori (T16ABJ1267)</i> Pag. 11
TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA <i>Notificazione per pubblici proclami Sentenza n. 245/15 del 04.02.15 (TX16ABA1028)</i> Pag. 8	Riconoscimenti di proprietà
Ammortamenti	TRIBUNALE DI BRINDISI <i>Ricorso per riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione speciale (TU16ABM977)</i> Pag. 11
TRIBUNALE DI FIRENZE <i>Ammortamento cambiali (T16ABC1244)</i> Pag. 9	TRIBUNALE DI FROSINONE <i>Usucapione speciale (TX16ABM1022)</i> Pag. 12
TRIBUNALE DI LATINA <i>Ammortamento effetti cambiari - N. 1540/15 R.G. V.G. - Cron. n. 4/16 (TX16ABC1024)</i> Pag. 9	Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta
TRIBUNALE DI ROMA <i>Ammortamento cambiario (TX16ABC1034)</i> Pag. 10	TRIBUNALE DI BOLOGNA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TU16ABR857)</i> Pag. 12
	TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TX16ABR1074)</i> Pag. 12



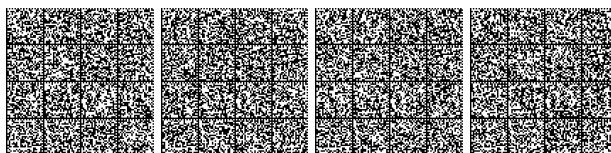
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

BANCA NETWORK INVESTIMENTI S.P.A. <i>Deposito modifiche allo stato passivo (T16ABS1271)</i>	Pag. 12
MGM SERVIZI GENERALI PICCOLA SOCIETÀ COOPERATIVA - CAGLIARI <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX16ABS1035)</i>	Pag. 12

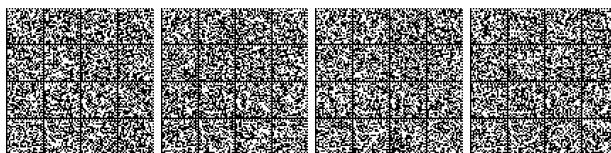
ALTRI ANNUNZI**Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici**

ABIOTEN PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (T16ADD1262)</i>	Pag. 24
ABIOTEN PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (T16ADD1232)</i>	Pag. 15
ACCORD HEALTHCARE LIMITED <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale CIPROFLOXACINA ACCORD (TX16ADD1019)</i>	Pag. 27
ALCON ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s. m. (T16ADD1235)</i>	Pag. 16
ALCON ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s. m. (T16ADD1240)</i>	Pag. 18
ALMIRALL S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T16ADD1259)</i>	Pag. 23
AQVIDA GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T16ADD1246)</i>	Pag. 19

ASTRAZENECA AB Södertälje - Svezia <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD1092)</i>	Pag. 37
ASTRAZENECA 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD1083)</i>	Pag. 33
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T16ADD1241)</i>	Pag. 18
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX16ADD1081)</i>	Pag. 33
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA 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. (TX16ADD1086)</i>	Pag. 34
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T16ADD1237)</i>	Pag. 17
CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD1084)</i>	Pag. 34
CRINOS S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 17/02/2016 - Prot. n. 16537 (TX16ADD1090)</i>	Pag. 35
EG S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (TX16ADD1091)</i>	Pag. 36
ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare (T16ADD1257)</i>	Pag. 23
ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ACTALIDE (T16ADD1263)</i>	Pag. 24



EURO-PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD1015)</i>	Pag. 27	IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento UE 712/2012. (T16ADD1236)</i>	Pag. 16
EURO-PHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD1014)</i>	Pag. 26	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD1252)</i>	Pag. 21
EUROSPITAL S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD1025)</i>	Pag. 28	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD1251)</i>	Pag. 21
FERRING S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D.Lgs. 219/2006 (TX16ADD1029)</i>	Pag. 28	KONPHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD1018)</i>	Pag. 27
FIDIA 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 Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD1264)</i>	Pag. 24	KRKA D.D. NOVO MESTO <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (T16ADD1248)</i>	Pag. 19
GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/16520 del 17/02/2016 (T16ADD1242)</i>	Pag. 18	LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD1032)</i>	Pag. 29
GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T16ADD1249)</i>	Pag. 20	MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD1260)</i>	Pag. 23
GRUNENTHAL ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD1269)</i>	Pag. 25	MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD1065)</i>	Pag. 31
IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento UE 712/2012. (T16ADD1233)</i>	Pag. 15	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD1079)</i>	Pag. 33
IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale TICHE (T16ADD1245)</i>	Pag. 19	MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD1077)</i>	Pag. 32



MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (T16ADD1231).....</i>	Pag. 13	SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T16ADD1238)</i>	Pag. 17
NEAPHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD1089)</i>	Pag. 35	SF GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T16ADD1253).....</i>	Pag. 21
NEW RESEARCH S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD1254)</i>	Pag. 22	SIGMA TAU GENERICS S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD1255).....</i>	Pag. 22
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD1064).....</i>	Pag. 30	SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD1265).....</i>	Pag. 25
PFIZER ITALIA S.R.L. <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. (TX16ADD1068).....</i>	Pag. 32	SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD1268).....</i>	Pag. 25
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD1067).....</i>	Pag. 31	TAKEDA ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD1071)</i>	Pag. 32
PFIZER S.R.L. <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. (TX16ADD1063).....</i>	Pag. 29	TECNIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD1011)</i>	Pag. 26
PHARMABER S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T16ADD1239)</i>	Pag. 17	TECNIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD1094).....</i>	Pag. 38
S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD1256)</i>	Pag. 22	VIIIV HEALTHCARE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T16ADD1250).....</i>	Pag. 21
SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T16ADD1234)</i>	Pag. 16		
SANOFI S.P.A. <i>Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX16ADD1033).....</i>	Pag. 29		



WARNER CHILCOTT ITALY S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo n. 274 del 29/12/2007 (T16ADD1230) Pag. 13

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

PROVINCIA DI LATINA Settore Ecologia e Ambiente

R.D. 1775/1933 - D. Lgs 152/06: concessione per la derivazione acqua da corpo sotterraneo Ditta Florenz S.S. - Latina (TU16ADF980) Pag. 38

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DEL DISTRETTO DI AREZZO

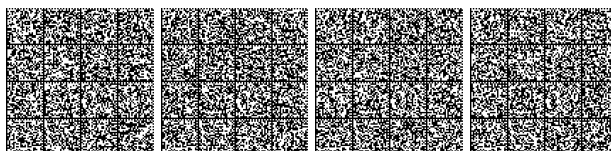
Iscrizione a ruolo della dott.ssa Francesca Eugenia Milloni (TU16ADN979) Pag. 39

CONSIGLIO NOTARILE DI LUCCA

Iscrizione al ruolo della dott.ssa Ilaria Belli (TU16ADN982) Pag. 39

CONSIGLIO NOTARILE DI TERAMO E PESCARA

Iscrizione al ruolo del dott. Corrado Pastore (TU16ADN978) Pag. 38



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

MAGNETI MARELLI S.P.A.

Direzione e coordinamento ex art. 2497 c.c.: FCA N.V.
Sede legale: viale Aldo Borletti n. 61/63 - Corbetta (MI)
Capitale sociale: euro 254.325.965,000 i.v.
Registro delle imprese:
Ufficio di Milano n. 08082990014

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti sono convocati in assemblea in Torino, Via Nizza n. 250 per le ore 15:00 del 1 aprile 2016 e del successivo 4 aprile 2016, stessi ora e luogo, in eventuale seconda convocazione per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

“Deliberazioni ai sensi dell’art. 2364 del codice civile”.
Per l’intervento in assemblea è necessario comprovare la legittimazione all’esercizio del diritto di voto.

Per il consiglio di amministrazione - L’amministratore delegato
Pietro Gorlier

T16AAA1243 (A pagamento).

CREDITO SICILIANO S.P.A.

Codice ABI n. 3019 - Iscritta all’Albo delle Banche n. 5228
Appartenente al Gruppo Credito Valtellinese
iscritto all’Albo dei Gruppi Bancari cod. n. 5216.7
Soggetta all’attività di direzione e coordinamento del
Credito Valtellinese s.c.
Sede legale: via Sclafani n. 40/B - Acireale
Capitale sociale: euro 170.711.411 diviso in n. 13.131.647 azioni da nominali 13 euro cadauna
Registro delle imprese: Catania n. 04226470823
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04226470823

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori Soci del Credito Siciliano S.p.A. sono convocati in Assemblea ordinaria presso la Sede legale della società in Acireale - Via Sclafani 40/B, il giorno

7 aprile 2016 alle ore 17.00

in prima convocazione e, occorrendo, il giorno successivo 8 aprile 2016, alla stessa ora e nello stesso luogo, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1. Relazioni del Consiglio di Amministrazione e del Collegio Sindacale sull’esercizio 2015; presentazione del bilancio al 31 dicembre 2015; relazione della società di revisione; delibere inerenti e conseguenti.

2. Politiche di remunerazione e incentivazione.

3. Proposta di determinazione del numero dei componenti il Consiglio di Amministrazione e nomina degli Amministratori per gli esercizi 2016-2018.

4. Determinazione del compenso degli Amministratori.

5. Nomina del Collegio Sindacale e del suo Presidente per gli esercizi 2016-2018.

6. Determinazione del compenso dei Sindaci.

Per l’intervento in Assemblea è necessario che venga fatta pervenire presso la Sede sociale almeno due giorni prima della data fissata per la convocazione la comunicazione che l’intermediario incaricato della tenuta dei conti è tenuto ad effettuare all’emittente, in conformità alle proprie scritture contabili, in favore del soggetto a cui spetta il diritto di voto.

Resta ferma la legittimazione all’intervento e al voto qualora la comunicazione sia pervenuta alla Società oltre il termine sopra indicato purché entro l’inizio dei lavori assembleari della singola convocazione.

Coloro ai quali spetta il diritto di voto possono farsi rappresentare in Assemblea nei limiti e nel rispetto della normativa vigente.

La rappresentanza non può essere conferita ai membri degli organi amministrativi o di controllo o ai dipendenti della società.

Acireale, 25 febbraio 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Paolo Scarallo

T16AAA1247 (A pagamento).

BANCA DEL LAVORO E DEL PICCOLO RISPARMIO S.P.A.

Gruppo Banca Popolare Pugliese
Sede: Benevento - C.da Roseto snc
Capitale sociale: euro 2.600.000,00= interamente versato
Registro delle imprese: Iscritta al n. 20 del Registro delle
Imprese del Tribunale di Benevento
C.C.I.A.A. di Benevento n. 00052430626
R.E.A. 45933
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00052430626

Convocazione assemblea ordinaria

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale in Benevento alla Contrada Roseto il giorno 20 marzo 2016, alle ore 10,00 in prima convocazione e, occorrendo, il giorno 21 marzo 2016, alle ore 12,00, stesso luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente ORDINE DEL GIORNO :

1. Approvazione del Bilancio al 31 Dicembre 2015; relazione degli Amministratori sulla gestione e relazione del Collegio Sindacale: deliberazioni inerenti e conseguenti;

2. Nomina del Collegio Sindacale per il triennio 2016-2018 e determinazione dei relativi compensi.



3. Politiche di remunerazione e incentivazione;
4. Provvedimenti previsti dall'articolo 35 dello Statuto Sociale: deliberazioni inerenti e conseguenti.

Benevento, 29 febbraio 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Carmelo Caforio

T16AAA1258 (A pagamento).

DRIVER ITALIA S.P.A.

Sede: Viale Piero e Alberto Pirelli n.25 - Milano
Capitale sociale: Euro 350.000 interamente versato
Registro delle imprese: n. 03765400969
Codice Fiscale: 03765400969

Convocazione di assemblea

Gli azionisti di Driver Italia S.p.A. sono convocati in assemblea ordinaria in Milano — Viale Piero e Alberto Pirelli n. 25, alle ore 14.45 per il giorno 21 marzo 2016 in prima convocazione ed eventualmente in seconda convocazione il giorno 22 marzo 2016 nello stesso luogo e alla stessa ora per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Bilancio al 31 dicembre 2015; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Hanno diritto di intervenire all'Assemblea gli azionisti che, almeno 5 giorni prima di quello fissato per l'adunanza, abbiano effettuato il deposito dei certificati azionari, ai sensi di Statuto, presso la sede sociale in Milano, Viale Piero e Alberto Pirelli n. 25.

Milano, 18 febbraio 2016

P. il consiglio di amministrazione - Il presidente
dott. Roberto Righi

TV16AAA984 (A pagamento).

COOPERATIVA DI ABITANTI 25 APRILE LA CASA DEL POPOLO SOC. COOP.

Convocazione di assemblea generale straordinaria dei soci

I Signori Soci sono convocati in Assemblea Straordinaria in prima convocazione alle ore 06:00 del giorno 1 aprile 2016 ed occorrendo, in seconda convocazione presso la sede legale

in via Camillo Benso di Cavour n. 1 in Brugherio (MB) alle ore 10:00 del giorno 2 aprile 2016 per discutere e deliberare sul seguente Ordine del Giorno:

- proposte di modifiche di alcuni articoli dello Statuto sociale e deliberazioni inerenti e conseguenti.

Il presidente
dott. Renato Carlo Nani

TX16AAA1023 (A pagamento).

MIDEC MACCHINE MINERARIE EDILI ED INDUSTRIALI S.P.A.

Sede: via Fratelli Cervi, 2 - Trezzano sul Naviglio (MI)
Capitale sociale: € 800.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Milano
R.E.A.: 343569
Codice Fiscale: 00862660156
Partita IVA: 00862660156

Convocazione di assemblea

I Signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria il giorno 19 Marzo 2016 alle ore 15.00, presso lo Studio Broggi in Milano, Viale Lunigiana n. 46 in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione il giorno 21 Marzo 2016, stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- Delibere ai sensi dell'Art. 2484 n. 2 del Codice Civile e/o dell'Art. 2487 del Codice Civile, e in particolare:

- vendita a terzi dell'immobile aziendale e determinazione delle condizioni e dei termini relativi;

- valutazione della flotta (con indicazione per singola macchina, del valore storico, dell'ammortamento all'ultima data disponibile, del valore commerciale e della percentuale di utilizzo alla medesima data) e determinazione delle condizioni e dei termini di vendita degli stessi a terzi;

- valutazione dei crediti vantati dalla società, e determinazione delle iniziative da intraprendere in relazione all'incasso degli stessi;

- Azione sociale di responsabilità ex art. 2393 del Codice Civile, così come proposta all'assemblea ordinaria dei Soci di Midec S.p.A. in data 26/4/2013;

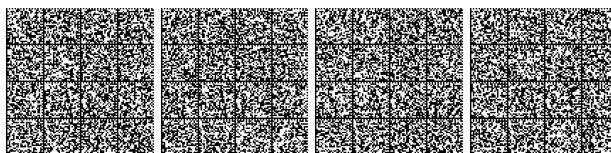
- Rinnovo Organo Amministrativo, delibere inerenti e conseguenti.

L'intervento in assemblea è regolato dalle norme di legge e statuto.

Milano 26 Febbraio 2016

L'amministratore unico
ing. Paolo Guidi

TX16AAA1031 (A pagamento).



SERVIZI PUNTA NEGRA CLUB S.R.L.

Sede: Punta Negra comparto 5/14 - Stintino (SS)
 Capitale sociale: Euro 119.000,00 i.v.
 Registro delle imprese: Sassari 00897670907
 R.E.A.: 65126
 Codice Fiscale: 00897670907

Convocazione di assemblea dei soci

I Soci sono convocati in Assemblea il 21 marzo 2016 alle ore 06,30 in Bergamo, Oratorio parrocchia di Loreto, via Loreto, ed, occorrendo, in seconda convocazione, nello stesso luogo, il 23 marzo 2016 alle ore 10,00, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

1. Alienazione beni immobili;
2. Varie ed eventuali.

La partecipazione all'Assemblea è regolata dalle norme di legge e di statuto.

Stintino, li 24 febbraio 2016

Il presidente
 Alberto Lupini

TX16AAA1038 (A pagamento).

PANCRAZIO S.P.A.

Sede: via L. Angeloni, 1 - Cava dei Tirreni (SA)
 Punti di contatto: Tel. +39/089.46.15.10
 Capitale sociale: € 624.000,00 interamente versato
 Registro delle imprese: Salerno 00277230652
 C.C.I.A.A. di Salerno n. 144064
 Codice Fiscale: 00277230652
 Partita IVA: 00277230652

Convocazione di assemblea straordinaria

Il C.d.A. della Pancrazio S.p.A., nella seduta del 24 febbraio 2016, ha deliberato la convocazione dell'assemblea straordinaria dei soci, presso la sede sociale in Cava de' Tirreni alla Via Leonardo Angeloni n. 1, in prima convocazione per il giorno 19 marzo 2016, alle ore 09,30 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1) Modifica dei seguenti articoli dello statuto sociale: a) Art. 7 – Inserimento della clausola che subordina il trasferimento della azioni a chiunque, soci compresi, sia inter vivos che mortis causa, al mero gradimento del Consiglio di Amministrazione, con attribuzione del diritto di recesso all'alienante e/o del diritto dell'erede del socio defunto alla liquidazione della quota e/o con la previsione di altre clausole che consentano comunque all'alienante di realizzare il valore economico che potrebbe ottenere a sensi dell'art. 2437 ter c.c.; coordinamento della nuova clausola con il diritto di prelazione dei soci; b) Art. 11.2 – soppressione della lettera b).

La documentazione inerente i punti posti all'ordine del giorno è depositata presso la sede sociale nei termini di legge, a disposizione dei soci.

Cava de' Tirreni, 25 febbraio 2016

Il presidente del C.d.A.
 Antonio Pancrazio

TX16AAA1080 (A pagamento).

ASSOCAAF S.P.A.

Sede sociale: Milano
 R.E.A.: MI 1416776

Convocazione di assemblea ordinaria

E' convocata l'Assemblea Ordinaria degli Azionisti in prima convocazione, presso la sede sociale, Piazza Diaz 6, Milano il 23 marzo 2016 ore 11.

Ordine del giorno:

Deliberazioni ai sensi art. 2364 c.c..

Il presidente
 Floriano Botta

TX16AAA1087 (A pagamento).

IMMOBILIARE 2014 S.P.A.

Sede: via XX Settembre, 30 - 51100 Pistoia (PT)
 Codice Fiscale: 01553760479
 Partita IVA: 01553760479

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti della società Immobiliare 2014 S.p.a. con sede in Pistoia (PT) Via XX Settembre n. 30, capitale sociale euro 7.232.055,00 i.v., sono convocati in assemblea in prima convocazione alle ore 08.00 del giorno 19 Marzo 2016 ed occorrendo in seconda convocazione alle ore 17.00 del giorno Lunedì 21 Marzo 2016 in Pistoia Via di Collegliato n. 45 presso Hotel Villa Cappugi per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del Giorno

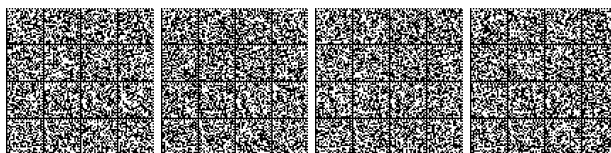
Parte Straordinaria

1. Modifica dei criteri di determinazione del valore delle azioni in caso di recesso, ai sensi dell'art. 2437 ter IV comma c.c. e dell'art. 2437, 1^ comma, lettera f) c.c..

Parte Ordinaria

2. Compensi spettanti all'organo amministrativo per l'esercizio 2015.

3. Varie ed eventuali.



Si ricorda che hanno diritto di intervenire all'assemblea gli azionisti che abbiano effettuato il deposito delle azioni presso la sede sociale almeno 2 (due) giorni prima di quello stabilito per l'assemblea.

Pistoia, 22 Febbraio 2016

Il presidente del C.d.A.
Paolo Gori

TX16AAA1088 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

STEEL LION S.R.L.

*Società a responsabilità limitata con socio unico
Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca
d'Italia ai sensi dell'art. 2 del Provvedimento
della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014*

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 04738500265

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04738500265

MARCEGAGLIA CARBON STEEL S.P.A.

Sede legale: via dei Bresciani, 16

Gazoldo degli Ippoliti (MN), Italia

Capitale sociale: Euro 439.000.000,00

Registro delle imprese: Mantova n. 02466220205

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02466220205

MARCEGAGLIA SPECIALTIES S.P.A.

Sede legale: via dei Bresciani, 16

Gazoldo degli Ippoliti (MN), Italia

Capitale sociale: Euro 161.000.000,00

Registro delle imprese: Mantova n. 02466230204

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02466230204

MARCEGAGLIA PLATES S.P.A.

Sede legale: via dei Bresciani, 16

Gazoldo degli Ippoliti (MN), Italia

Capitale sociale: Euro 35.000.000,00

Registro delle imprese: Mantova n. 02466240203

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02466240203

Avviso di cessione di crediti pro soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione"), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali")

Steel Lion S.r.l. (di seguito la "Società"), società a responsabilità limitata unipersonale costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di car-

tolarizzazione dei crediti ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, ha sottoscritto in data 15 luglio 2015 un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari (il "Contratto Quadro") con Marcegaglia S.p.A. ("Marcegaglia" o il "Cedente"), ai sensi del quale, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto di cui agli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, il Cedente ha ceduto pro soluto al Cessionario un portafoglio di crediti (complessivamente, i "Crediti") nascenti da forniture effettuate dal Cedente nell'ambito della propria attività commerciale nei confronti dei propri clienti, insieme con tutti gli accessori, i privilegi, tutte le garanzie, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio. Il Cedente ed il Cessionario ha altresì concordato nel Contratto Quadro che, ai sensi dello stesso, il Cedente avrà diritto di cedere ulteriori portafogli successivi di Crediti. Le cessioni di cui al Contratto Quadro (ivi inclusa la cessione dei portafogli iniziali) verrà effettuata non in blocco e resa opponibile mediante le formalità previste dal disposto dell'articolo 5, commi 1, 1-bis e 2 della legge 21 febbraio 1991, n. 52 (la "Legge Factoring") secondo quanto previsto dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, come modificato dal decreto-legge 23 dicembre 2013, n. 145, convertito con legge 21 febbraio 2014, n. 9, anche ai fini della segregazione del patrimonio del Cessionario nei confronti dei propri debitori e dei terzi.

Unitamente ai Crediti, sono stati e saranno altresì trasferiti al Cessionario tutti gli altri diritti spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

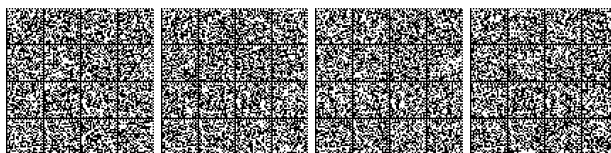
Si precisa che per effetto di una riorganizzazione dell'assetto societario del gruppo Marcegaglia, sono state in seguito costituite le seguenti tre nuove società, Marcegaglia Carbon Steel S.p.A., Marcegaglia Specialties S.p.A e Marcegaglia Plates S.p.A, le quali sono subentrate a Marcegaglia in qualità di nuovi cedenti (i "Cedenti").

Il portafoglio di Crediti oggetto del presente avviso è stato ceduto in data 01 marzo 2016.

Qualsivoglia ulteriore informazione relativa alla sopra menzionata cessione potrà essere richiesta ai Cedenti al seguente indirizzo: Marcegaglia Carbon Steel, S.p.A., Marcegaglia Specialties S.p.A e Marcegaglia Plates S.p.A., Via dei Bresciani, 16, 46040 - Gazoldo degli Ippoliti (MN).

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti.

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato SECURITISATION SERVICES S.p.A. (sede legale in Via Alfieri, 1, 31015 - Conegliano (TV), codice fiscale e partita I.V.A. 03546510268) come Servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra



descritta (il “Servicer”). Il Servicer è di conseguenza, divenuto “Responsabile” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti.

Con l’espresso consenso del Cessionario, il Servicer ha conferito incarico ai Cedenti affinché, in nome e per conto del Cessionario e nella qualità di sub-servicers dell’operazione su descritta (i “Sub-Servicers”) svolgano tutte le attività di amministrazione, incasso e gestione dei Crediti nonché delle eventuali procedure di recupero degli stessi, anche in sede giudiziale, ed a tal fine il Cessionario ha conferito ai Cedenti apposito mandato all’incasso dei Crediti. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti sono legittimati a pagare ai Cedenti, quali mandatari all’incasso in nome e per conto del Cessionario, ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Ai sensi e per gli effetti del codice in materia di protezione dei dati personali (in particolare i commi 1 e 2 dell’articolo 13), il Cessionario ed il Servicer non tratteranno dati definiti dal codice in materia di protezione dei dati personali come “sensibili”.

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 ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti; al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell’incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Inoltre, per lo svolgimento di alcune attività poste a suo carico nell’ambito dell’operazione di cartolarizzazione sopra citata, ciascun Cedente è stato nominato “Responsabile” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Codice della Privacy.

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 ed il Servicer comunicheranno 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.

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile Marcegaglia, come sotto indicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di “titolari” ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali, in piena autonomia, essendo estranei all’originario trattamento effettuato presso il Responsabile.

I diritti previsti all’articolo 7 del codice in materia di protezione dei dati personali potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile Marcegaglia, Via dei Bresciani, 16 - 46040 Gazoldo degli Ippoliti (MN), all’attenzione del Dott. Antonio Marcegaglia.

Conegliano (TV), 1 marzo 2016

p. Steel Lion S.r.l. società unipersonale - L’amministratore unico
Paolo Gabriele

T16AAB1270 (A pagamento).

FARMAFACTORING SPV I S.R.L.

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

Sede sociale: via Statuto n. 10 - Milano

Registro delle imprese: Milano n. 07996700964

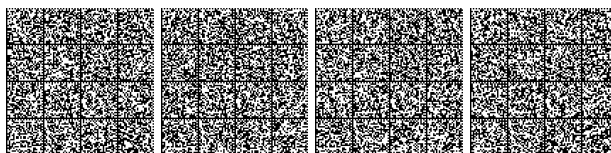
Partita IVA: 07996700964

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

Con riferimento all’avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 129 del 3 novembre 2012 codice redazionale T-12AAB16133, Farmafactoring SPV I S.r.l. (Farmafactoring SPV I) comunica che, nell’ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 30 ottobre 2012 ha acquistato pro soluto da Banca Farmafactoring S.p.A. (già Farmafactoring S.p.A.) (il Cedente) un primo portafoglio di crediti derivanti da crediti, acquistati dal Cedente in virtù di contratti di cessione (i Contratti di Factoring) stipulati ai sensi del codice civile e della legge 21 febbraio 1991, n. 52, vantati da alcuni imprenditori operanti nel settore sanitario (i Cedenti Originari) per l’effettuazione di forniture e/o servizi sanitario-ospedalieri a favore di aziende sanitarie locali, aziende ospedaliere ed enti del sistema sanitario nazionale (le ASL) che operano in più Regioni della Repubblica italiana (i Crediti).

Si comunica inoltre che, in data 26 Febbraio 2016 Farmafactoring SPV I ha acquistato pro soluto dal Cedente un ulteriore portafoglio di Crediti che a tale data rispettavano i criteri e i limiti di composizione specificati nell’avviso di cessione pubblicato da Farmafactoring SPV I nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 125 del 29 Ottobre 2015, codice redazionale T-15AAB13762.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti a Farmafactoring SPV I, ai sensi del combinato disposto dell’articolo 4 della Legge 130 e dell’articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli interessi maturati e maturandi (anche di mora), i privilegi, le garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa (anche



di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio ed ai relativi rapporti sottostanti nonché eventuali note di credito afferenti (sulla base dell'esperienza del Cedente) ai Crediti emesse dai Cedenti Originari a favore della relativa ASL.

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

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

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

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

TX16AAB1082 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI CALTAGIRONE

Atto di citazione

I Sigg.ri Distefano Angelo DSTNGL46L16E133X e Bovino Claudia Assunta BVNCDS52M53A350W citano avanti ai Tribunale di Caltagirone per l'udienza del 28 aprile 2016 gli eredi di Distefano Francesco DSTFN-C23R24E133D; Mallozzi Giuseppe MLLGPP43S10L583S, Puccia Maria Rosa PCCMRS12T65Z352V e Puccio Maria PCCMRA46S41E133X con invito a costituirsi nei modi e

nelle forme di cui all'art. 166 C.P.C., e con avvertimento che in difetto incorreranno nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 C.P.C., per ivi sentir dichiarare ed accertare la piena ed esclusiva proprietà dell'immobile sito in Grammichele Via Brunelleschi 47 piano terra, censito al Catasto Fabbricati al foglio 3 particella 1110 sub 3 categoria A/2 classe 6 di vani 6 rendita euro 526,79 dei sigg.ri Distefano Angelo e Bovino Claudia Assunta per intervenuta usucapione.

Avv. Francesco Cabibbo

TU16ABA1010 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI RAVENNA Ufficio GIP-GUP

Estratto del decreto che dispone il giudizio emesso nel procedimento Nr. 6656/13 R.G. e Nr. 4507/13 R.G. G.U.P.

In data 28 maggio 2015 il GUP dell'intestato Ufficio ha emesso il decreto che dispone il giudizio nei confronti di Omerovic Senad alias Kadric Senad nato a Visegrad (Bosnia-Erzegovina) il 6 giugno 1975, Evstatiev Rosen Georgiev nato a Vidin (Bulgaria) il 28 gennaio 1971, Samardzic Asim nato a Pjanici (Bosnia-Erzegovina) il 19 marzo 1976, per i reati di cui agli artt. 416, 1° e 2° comma, c.p., 110, 624, 625 c.p. ed altri (capi di imputazione da 1 a 65) ed ha fissato l'udienza avanti al Tribunale di Ravenna in composizione collegiale - aula n. 6, piano 1° presso Tribunale di Ravenna, Viale G. Falcone n. 67, per il giorno 22 marzo 2016 ore 11:00.

Ha altresì disposto che la notifica alle persone offese avvenga ai sensi dell'art. 155 c.p.p. per pubblici annunci mediante deposito di copia dell'atto presso la casa comunale del Comune di Ravenna e mediante inserimento dell'estratto in *Gazzetta Ufficiale*.

Ravenna, 29 febbraio 2016

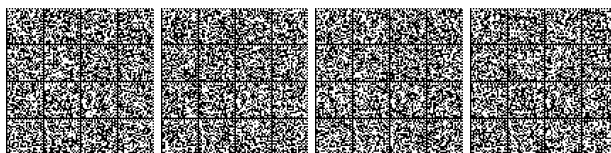
Il presidente del Tribunale
dott. Bruno Gilotta

TU16ABA1069 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami

Ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 4.02.2016 si effettua notificazione per pubblici proclami relativa alla causa pendente avanti il Tribunale di Milano sezione Lavoro R.G. n. 12513/15, tra alcuni titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002 contro il Ministero dell'Istruzione dell'Università e della Ricerca, nonché contro l'Ufficio Scolastico Regionale della Lombardia Ambito Territoriale Provinciale di Milano, avente ad oggetto il diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002 nelle



graduatorie ad esaurimento riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato. Si indicano quali controinteressati tutti i docenti attualmente iscritti nelle graduatorie ad esaurimento definitive per la classe di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola Primaria (EEEE) vigenti per gli anni scolastici 2014/2017 per l'ambito territoriale di Milano. Con Provvedimento del 19.01.2016 la prossima udienza è stata fissata al 12.04.2016. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del MIUR, sito internet istituzionale del Tribunale di Milano e sul sito www.orizzontescuola.it.

avv. Davide Bloise

TX16ABA1020 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ANCONA

Atto di citazione

Il Presidente del Tribunale di Ancona in data 03/02/2016 ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami con cui il sig. Giorgi Franco, nato ad Arcevia (AN) il 28/10/1936 (C.F.GRGFNC36R28A366O) e residente a Senigallia in Via Feltrini n. 4, rappresentato e difeso dall'Avv. Alberto Bomprezzi ed elettivamente domiciliato presso la di lui persona e studio ad Arcevia (AN) in via E. Ramazzani n. 87.

L'attore ha per oltre un valido ventennio sempre posseduto in maniera piena ed esclusiva un immobile al piano terra sito ad Arcevia contraddistinto al Catasto Fabbricati al Foglio 93 Particella 147-148 Sezione A in conformità alla licenza di costruzione rilasciata in data 30/06/1966. L'ultima ditta intestataria del fabbricato identificato con la particella 147 della Sez. A allibrata alla partita 2019 dell'archivio di Stato di Fabriano è la seguente: Giacani Anna per 5/8, Giacani Romolo e Maria per 1/8 fu Pietro; Poiani Elio, nato il 28/05/1907 per 1/8; Tonini Cardinali Alvaro, Luigi, Maria e Walter di Gedeone per 1/8 proprietari; Tonini Cardinali Gedeone fu Luigi usufruttuario in parte. L'ultima intestazione della particella 148, Sez. A allibrata alla partita catastale 3870 dell'Archivio di Stato di Fabriano, è la seguente: Giacani Teresa fu Girolamo per 8/24; Cellottini Filomena, Benedetto, Elvira, Agata e Romualdo fu Pio per 8/24, Tonini Cardinali Alvaro, Luigi, Mario, Walter di Gedeone per 1/24 proprietari – Tonini Cardinali Gedeone fu Luigi usufruttuario in parte.

L'attore ha interesse ad avere una sentenza di usucapione e cita in giudizio i sig.ri: Cellottini Filomena, le cui generalità risultano sconosciute; Cellottini Benedetto, le cui generalità risultano sconosciute; Cellottini Elvira, le cui generalità risultano sconosciute; Cellottini Agata, le cui generalità risultano sconosciute; Cellottini Romualdo fu Pio, le cui generalità risultano sconosciute; Giacani Anna, nata ad Arcevia il 29/11/1888; Giacani Romolo, nato ad Arcevia il 17/12/1893; Poiani Elio, nato ad Arcevia il 28/05/1907; Tonini Cardinali Alvaro, nato ad Arcevia il 7/05/1910; Tonini Cardinali Luigi, nato ad Arcevia il 20/10/1912; Tonini Cardinali Mario, nato ad Arcevia il 13/01/1915; Tonini Cardinali Walter, nato ad

Arcevia il 8/09/1920; Tonini Cardinali Gedeone, nato ad Arcevia il 31/10/1889; Giacani Teresa, nata ad Arcevia il 17/05/1850; i loro eredi, successori e/o aventi causa a comparire avanti il Tribunale Civile di Ancona, giudice designando per l'udienza che si terrà il giorno 17 novembre 2016, ore di rito, dinanzi al Giudice che sarà designato ai sensi dell'art. 168-bis c.p.c., con l'invito a costituirsi nel termine di almeno venti giorni prima della suddetta udienza ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro dichiarata contumacia. Affinché l'Ill.mo Tribunale Civile di Ancona, contrariis reiectis voglia accertare e dichiarare che le originarie particelle 147 e 148 del Foglio 93 del Catasto Fabbricati del Comune di Arcevia (AN) hanno dato origine a quattro particelle, la n. 147/1, 147/2, 148/1, 148/2; accertare e dichiarare che il sig. Giorgi Franco è divenuto unico ed esclusivo proprietario per usucapione della porzione di immobile sita a pianoterra contraddistinta al Catasto Fabbricati del Comune di Arcevia al Foglio 93, particella 147 e 148 per le porzioni contraddistinte al Foglio 93, particelle 147/2 e 148/2, e autorizzare l'esecuzione del frazionamento. Con condanna alle spese di giudizio solo in caso di costituzione dei convenuti.

avv. Alberto Bomprezzi

TX16ABA1021 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LODI

Usucapione

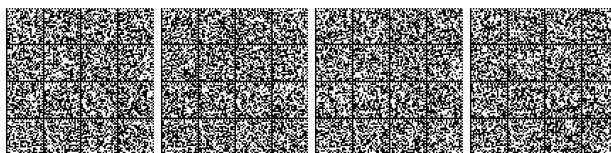
Il sig. Giovanni Gazzola, rappresentato e difeso dall'avv. Giovanna Invernizzi, cita gli eredi e aventi causa del sig. Cerri Carlo dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 16 settembre 2016 alle ore 9.30 con l'invito a costituirsi almeno venti giorni prima della suddetta udienza depositando comparsa di risposta ai sensi dell'art. 167 c.p.c. , con espresso avvertimento che la costituzione oltre il predetto termine comporta le decadenze di cui all'art. 38 e della possibilità di proporre domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o processuali non rilevabili d'ufficio e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro declaranda legittima contumacia per ivi sentir, rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione, dichiarare l'attore proprietario esclusivo del terreno agricolo sito in Comune di Orio Litta nel Catasto Terreni del predetto Comune al foglio 4 mappale 39.

Il Presidente dell'intestato Tribunale ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ed ha ordinato l'affissione dell'atto di citazione e del provvedimento nell'albo del Tribunale di Lodi, il deposito presso la Casa Comunale di Lodi e la pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* .

Lodi, 29 febbraio 2016

avv. Giovanna Invernizzi

TX16ABA1026 (A pagamento).



TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA

*Notificazione per pubblici proclami
Sentenza n. 245/15 del 04.02.15*

Con decreto del 19.10.15 il Pres del Trib. di Reggio Emilia ha autorizzato la notifica ex art. 150 c.p.c. della sentenza n. 245/15 del 04.02.15 con cui il medesimo Tribunale ha accertato e dichiarato che Bertani Pierino e Demus hanno acquistato la piena proprietà pro-indiviso e per parti uguali, per maturata usucapione dell'immobile sito in Correggio (RE) Via Argine 28, distinto al C.T. di detto Comune al fg. 63, part. 98 di ha 0.00.23, già intestato a Chiesi Gaetano, Fermo e Adelina.

Reggio Emilia, 12.10.15

avv. P. Prati

TX16ABA1028 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO
Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano depositato il 3.02.2016

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 7688/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 22.02.2016, udienza del 24.05.2016

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

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

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

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

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

avv. Francesca Lideo

TX16ABA1072 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO
Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano del 8.02.2016

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 11913/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 12.01.2016, udienza del 12.04.2016;

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

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

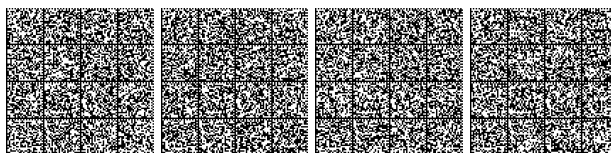
5. Oggetto della domanda: Diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati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

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

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

avv. Francesca Lideo

TX16ABA1073 (A pagamento).



TRIBUNALE DI MILANO

Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami ai sensi del provvedimento del presidente del Tribunale di Milano del 4.02.2016

1. Autorità Giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Tribunale di Milano - Sezione Lavoro R.G. n. 13767/15

2. Provvedimento fissazione udienza del 17.12.2015, udienza del 5.04.2016;

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

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

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

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

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

avv. Francesca Lideo

TX16ABA1075 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOLA

Notifica per pubblici proclami

Con decreto del 14/11/2015 il Presidente del Tribunale civile di Nola ha autorizzato Campanile Giuseppe a notificare ex art. 150 c.p.c. agli eredi e/o successori dell'Avv. Genaro Guarracino o agli eredi e/o successori dei suoi eventuali aventi causa, l'atto di citazione per la declaratoria di usucapione in loro danno e in favore di Campanile Giuseppe della proprietà del terrazzo al livello del primo piano dell'edificio sito in Pollena Trocchia, via Mazzini n. 4, di proprietà dello stesso prof. Campanile, al quale si accede attraverso due finestre balconi, una posta in cucina ed un'altra nel soggiorno, di superficie complessiva di circa 70 mq., delimitato ad ovest da un lato del fabbricato di proprietà Campanile, ad est e a sud da muretto, a nord da una ringhiera in ferro, e

coprente per intero la superficie dell'abitazione di proprietà di terzi, sita in Pollena Trocchia alla via Mazzini, 14, ripartita detta abitazione in C.E.U. al foglio n. 5, particelle n. 16/1 e 16/7, cat. A4.

avv. Ugo Scacchetti

TX16ABA1085 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI FIRENZE

Ammortamento cambiali

Il Presidente del Tribunale di Firenze, con decreto del 15/02/2016 n.592/16 Ruolo Volontaria Giurisdizione ha pronunciato l'ammortamento della cambiale emessa a Pomarance il 2/09/2014 da Costruzioni Ciulli Snc, partita iva 06132060481, per euro 1.586,61 con scadenza 31/10/2014, all'ordine di Granchi Srl domiciliata presso Banca Popolare di Vicenza, Castelfiorentino (FI), autorizzandone il pagamento decorsi trenta giorni della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*, salva opposizione del detentore.

Banca Cr Firenze S.p.a. - Filiale Pomarance - Il direttore
Dimida Bruno

T16ABC1244 (A pagamento).

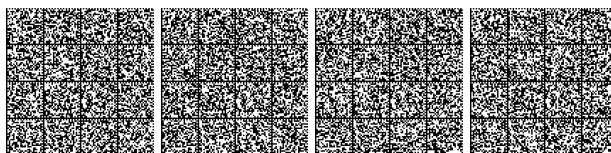
TRIBUNALE DI LATINA

Ammortamento effetti cambiari - N. 1540/15
R.G. V.G. - Cron. n. 4/16

Il Tribunale di Latina, in persona del Giudice Delegato, Dott.ssa Mancini, con decreto del 05.01.2016, ha dichiarato l'ammortamento dell'effetto cambiario n. 4230000112 di € 1.031,44, emesso in data 07.08.2014 dalla società Officine della Casa S.r.l., P.I. 02722590599, Via Eugenio di Savoia n.25, a favore della Edilcommerciale Sabotino di Destro S.r.l., scadente il 31.12.2014, e dell'effetto n. 9034181504 di € 50,00, emesso in data 08.04.2014 dalla sig.ra Romina Cancelmo, CNCRMN84H55E472Y, a favore della Deutsche Bank, scadente il 30.12.2014, entrambi con domiciliazione del pagamento presso la Filiale P.L. Nervi n.160 di Latina della Unicredit S.p.A, autorizzandone il pagamento decorsi quindici giorni dalla data di pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché nel frattempo non venga proposta opposizione.

avv. Serena Di Muro

TX16ABC1024 (A pagamento).



TRIBUNALE DI ROMA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Roma, con decreto Rg. n. 381/2016 del 11/02/2016, ha pronunciato l'ammortamento di n. 2 cambiali: la prima dell'importo di Euro 22.000,00 con scadenza al 31/03/2015, la seconda di Euro 20.000,00 con scadenza al 30/04/2015, tutte emesse in data 24/10/2014 da Top Five S.r.l. in favore di Monester S.r.l.. Opposizione legale entro 30 giorni.

Li 24/02/2016

avv. Alessandro Tortora

TX16ABC1034 (A pagamento).

*NOMINA PRESENTATORE***TRIBUNALE DI BARI***Revoca della nomina di presentatore*

Con decreto in data 28 gennaio 2016, n. 565/2016 cron, il Presidente Vicario del Tribunale di Bari ha revocato la nomina e l'autorizzazione allo svolgimento delle funzioni di presentatore di titoli per il Notaio Marco Tatarano di Bari, già concessa al signor Galluzzi Piero Antonio, nato a Bari il 22 febbraio 1963.

notaio Marco Tatarano

TX16ABE1030 (A pagamento).

*EREDITÀ***TRIBUNALE DI FERRARA***Nomina curatore eredità giacente*

Il Giudice visti gli atti relativi alla eredità di Zannini Giovanni n. Comacchio il 11.09.1927 e deceduto il 23.02.2015 in Lagosanto ritenuto che i chiamati all'eredità non hanno accettato l'eredità né risultano essere in possesso dei beni ereditari; Dichiarò giacente l'eredità di Zannini Giovanni e visto l'art. 528 c.c. nomina curatore l'Avv. Antonio Stefanelli con Studio in Ferrara, Via Fausto Beretta n. 35 int. 2.

Ferrara, 04/02/2016

L'avvocato
Antonio Stefanelli

T16ABH1261 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CASSINO*Eredità giacente di Francesco Corrente*

Il Tribunale di Cassino nella persona del Giudice dott. ssa Raffaella Trovini, con decreto in data 5 ottobre 2015, ha dichiarato giacente l'eredità di Francesco Corrente nato il 9 giugno 1954 a Minturno (LT) e deceduto a Frosinone il 15 giugno 2015 e ha nominato Curatore della medesima l'Avv. Davide Rossi con studio in Cassino (FR), Piazza Antonio Labriola n. 32.

Cassino, li 2 febbraio 2016

avv. Davide Rossi

TU16ABH1027 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE*Eredità giacente di Piovesana Ugo*

Il Giudice monocratico del Tribunale di Pordenone con decreto in data 29 gennaio 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Piovesana Ugo nato l'11 maggio 1927 a Gaiarine e deceduto il 12 giugno 2015 a Sacile, con ultimo domicilio in Brugnera ed ha nominato curatore l'avvocato Falcon Marta con studio in Santo Stino di Livenza Via Carducci n. 16/A.

Avv. Marta Falcon

TU16ABH1066 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI S. MARIA C.V.
Ufficio Volontaria Giurisdizione***Eredità giacente di De Vito Michele
Estratto dal fascicolo n. 454/2015*

Con provvedimento del Giudice Delegato del 18 dicembre 2015 è stato nominato curatore dell'eredità giacente di De Vito Michele nato a Napoli l'8 novembre 1936 e deceduto a Caserta il 23 gennaio 2010 l'avv. Alessandra D'Uonno nata a Caserta il 2 dicembre 1973 con studio in San Prisco viale Trieste 101-

S. Maria C.V. 22 gennaio 2016

Il direttore amministrativo
dott. Edgardo Olimpo

TU16ABH1070 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PISA
Sezione civile

Nomina curatore di eredità giacente di Michele Sestini

Il Giudice della Sezione Civile del Tribunale di Pisa, Dr. Leonardo Magnesa, con decreto del 16.02.2016, ha nominato Curatore dell'eredità giacente di Michele Sestini, nato a Pontedera (PI) il 27.03.1962 deceduto a Pisa in data 31.03.2008 con ultima residenza posta in Pontedera (PI), l'Avv. Roberto Nocent con studio in Pisa, Via Santa Marta n. 70/74.

avv. Roberto Nocent

TX16ABH1093 (A pagamento).

LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA

ROM BOSNIA HERZEGOVINA SOC. COOP.

sciolta ex art. 2545/XVII c.c.

Sede: via Goito, 35/B - Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06089731001

Invito ai creditori

Si rende noto che il Ministero dello Sviluppo Economico con Decreto Dirigenziale 01.10.2015 nr. 140/SAA/2015 ha disposto lo scioglimento ex art. 2545/XVII c.c. della cooperativa in oggetto, con il quale il sottoscritto è stato nominato commissario liquidatore.

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

Tale domanda dovrà essere indirizzata allo scrivente presso la PEC di seguito indicata e alla stessa dovranno essere allegare tutte le copie dei documenti giustificativi del credito vantato nei confronti della società, in mancanza delle quali la domanda formulata, non potrà essere accolta.

Ai sensi dell'art. 17 decreto Sviluppo bis - DL 179/2012 convertito in Legge 221/2012, nelle procedure concorsuali è fatto obbligo di comunicare con il Commissario liquidatore solo ed esclusivamente tramite posta elettronica certificata.

L'indirizzo di posta elettronica certificata della procedura di cui in intestazione, è il seguente: rbhlca@pec.it. Siete quindi invitati a comunicare solo all'indirizzo di cui sopra il Vostro indirizzo di posta elettronica certificata al quale ricevere tutte le comunicazioni relative alla procedura con avvertenza di rendere nota ogni successiva variazione e che in caso di omessa indicazione le comunicazioni saranno eseguite esclusivamente mediante deposito in Cancelleria.

Il commissario liquidatore
dott. Gilberto Bargellini

T16ABJ1266 (A pagamento).

VIAGGI OFF LIMITS SOC. COOP.

sciolta ex art. 2545/XVII c.c.

Sede: corso della Repubblica, 129 Velletri
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05566751003

Invito ai creditori

Si rende noto che il Ministero dello Sviluppo Economico con Decreto Dirigenziale 65/SAA/2015 ha disposto lo scioglimento ex art. 2545/XVII c.c. della cooperativa in oggetto, con il quale il sottoscritto è stato nominato commissario liquidatore.

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

Tale domanda dovrà essere indirizzata allo scrivente presso la PEC di seguito indicata e alla stessa dovranno essere allegare tutte le copie dei documenti giustificativi del credito vantato nei confronti della società, in mancanza delle quali la domanda formulata, non potrà essere accolta.

Ai sensi dell'art. 17 decreto Sviluppo bis - DL 179/2012 convertito in Legge 221/2012, nelle procedure concorsuali è fatto obbligo di comunicare con il Commissario liquidatore solo ed esclusivamente tramite posta elettronica certificata.

L'indirizzo di posta elettronica certificata della procedura di cui in intestazione, è il seguente: viaggiofflimits@pec.it. Siete quindi invitati a comunicare solo all'indirizzo di cui sopra il Vostro indirizzo di posta elettronica certificata al quale ricevere tutte le comunicazioni relative alla procedura con avvertenza di rendere nota ogni successiva variazione e che in caso di omessa indicazione le comunicazioni saranno eseguite esclusivamente mediante deposito in Cancelleria.

Il commissario liquidatore
dott. Gilberto Bargellini

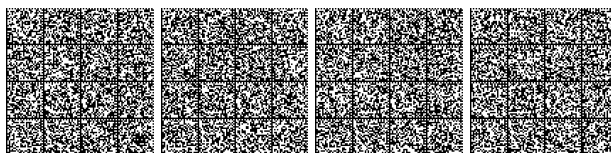
T16ABJ1267 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI BRINDISI

*Ricorso per riconoscimento di proprietà
per intervenuta usucapione speciale*

In data 15 gennaio 2016 la sig.ra Carrozzo Rosetta (C.F.: CRRRTT67M41F152J), nata a Mesagne (BR) il 1° agosto 1967 e residente in Erchie (BR) alla via Prov.le Erchie-Stazione n. 78, depositava ricorso ex art. 3 legge n. 346/76 per il riconoscimento dell'avvenuta usucapione del dominio diretto sul terreno situato nel Comune di Erchie (BR) e contraddistinto in N. C.T. al foglio 13, particella 169 di ettari 1.53.73, R.D. Euro 39,70 e R.A. Euro 35,73; e particella 188 di are 91.47, R.D. Euro 23,62 e R.A. Euro 21,26. Con decreto del 29 gennaio 2016, il Giudice Unico del Tribunale di Brindisi disponeva la notifica di copia del ricorso ai controinteressati di cui all'art. 3, com. 2, della legge n. 346 e l'affissione di



copie all'albo del Comune di Erchie e del Tribunale di Brindisi per 90 gg. Eventuale opposizione ex art. 3, legge 346/76 entro gg. 90 dall'affissione presso il Tribunale di Brindisi.

Avv. Gregorio Daggiano

TU16ABM977 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FROSINONE

Usucapione speciale

Si rende noto che con decreto del 5.3.2015, emesso nel procedimento R.G. 1883/2013 ai sensi dell'art.3 V comma L. 346/76, il Tribunale di Frosinone ha riconosciuto la piena ed esclusiva proprietà del sig. Abballe Alberto, nato a Monte S. G. Campano il 2.1.1949, C.F. BLLRT49A02F620M, dei fondi siti in Monte S. Giovanni Campano loc. S. Elia Lucineto distinti in catasto al FG. 21 n.971 e FG. 21 n.969 ed ha ordinato procedersi alla ulteriore pubblicità prevista dall'art.3 L. 346/76, disponendo la trascrizione del provvedimento stesso presso la Conservatoria dei Registri Immobiliari di Frosinone.

Chiunque vi abbia interesse potrà opporre il decreto del Tribunale di Frosinone del 5.3.2015 nel termine di 60 giorni dall'affissione agli Albi del Comune di Monte S.G. Campano e del Tribunale di Frosinone.

Monte S. Giovanni Campano, 29/02/2016

Abballe Alberto

TX16ABM1022 (A pagamento).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 22).

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Pende avanti l'intestato Tribunale la procedura per la dichiarazione di morte presunta di Giuseppe Bazzani, nato a Bologna il giorno 1º maggio 1951 con ultima residenza in Bologna alla via Saragozza n. 71. Si invita chiunque abbia notizia dello scomparso a volerla comunicare direttamente al Tribunale di Bologna entro 6 mesi dalla pubblicazione.

avv. Federico Alzona

TU16ABR857 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

I Sig.ri Alessandro Nicolò e Carmelina Nicolò hanno chiesto dichiararsi la morte presunta del padre Pietro Nicolò, nato a Reggio Calabria il 04/07/1933 poiché scomparso dal 28/01/2004 e del quale non si hanno più notizie. Chiunque abbia notizie dovrà fare pervenire al Tribunale di Reggio Calabria, Sezione Prima, Dott.ssa Erica Passalupi, R.G. 1383/2015, Via Sant'Anna Palazzo CE. DIR, 89128 Reggio Calabria, entro sei mesi da questa pubblicazione.

avv. Corrado Politi

TX16ABR1074 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

BANCA NETWORK INVESTIMENTI S.P.A.

in liquidazione coatta amministrativa

Tribunale di Milano: nr. 1/2014 - 27/2012 l.c.a.

Sede legale: piazzetta Guastalla, 1 - 20122 Milano

Capitale sociale: euro 10.068.157,00 interamente versato

Registro delle imprese: n. 04114040969

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04114040969

Deposito modifiche allo stato passivo

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 86, ottavo comma, D.Lgs. 385/93, si informa che, in data 25 febbraio 2016, sono state depositate presso la Cancelleria del Tribunale di Milano, Sezione Fallimenti, modifiche allo stato passivo della Procedura.

Banca Network Investimenti S.p.A. in l.c.a. - I commissari liquidatori
avv. Roberto Pincione

prof. avv. Giuseppe Santoni

T16ABS1271 (A pagamento).

MGM SERVIZI GENERALI PICCOLA SOCIETÀ COOPERATIVA - CAGLIARI

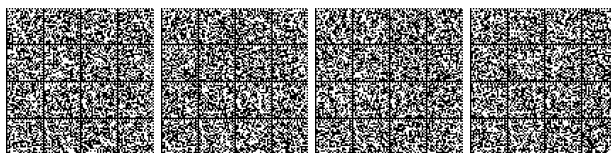
in liquidazione coatta amministrativa

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore comunica che in data 19 febbraio 2016 è stato depositato presso la sezione fallimentare del Tribunale di Cagliari il bilancio finale della cooperativa MGM Servizi Generali Piccola Soc. Coop. in LCA al 31 gennaio 2016.

Il commissario liquidatore
rag. Daniela Del Pio

TX16ABS1035 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

WARNER CHILCOTT ITALY S.R.L.

Sede: via dei Pratoni, 16 – 50018, Scandicci (FI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10633241004

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo n. 274 del 29/12/2007

Titolare AIC: Warner Chilcott Italy S.r.l.,

Specialità Medicinale: ACTONEL - 5 mg, 30 mg, 35 mg e 75 mg compresse rivestite con film;

Confezioni e numeri di AIC: Tutte - AIC n.034568

N. di Procedura Europea: SE/H/0192/001-003,005/IA/105/G (SE/H/xxxx/IA/304/G) Codice Pratica: C1A/2015/3036

Tipo di modifica: variazione Tipo IA in C.I.8.a) - Modifiche apportate al Pharmacovigilance System Master File di Warner Chilcott Italy S.r.l.;

N. di Procedura Europea: SE/H/0192/001-003,005/IA/106/G (SE/H/xxxx/IA/313/G)

Codice Pratica: C1A/2015/3362

Tipo di modifica: variazione Tipo IA in A.1) - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC della specialità medicinale in oggetto in Belgio e Lussemburgo;

Specialità Medicinale: CACIT VITAMINA D3 - 500mg/440UI; 1000mg/880UI granulato effervescente;

Confezioni e numeri di AIC: Tutte - AIC n. 032033

N. di Procedura Europea: FR/H/0103/001,002/IA/063

Codice Pratica: C1A/2015/2798

Tipo di modifica: variazione Tipo IA in C.I.8.a) - Introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF);

N. di Procedura Europea: FR/H/0103/001,002/IA/064/G

Codice Pratica: C1A/2015/3634

Tipo di modifica: variazione Tipo IA in A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC della specialità medicinale in oggetto in Belgio e Lussemburgo;

Specialità Medicinale: CACIT (Calcio Carbonato) - 500 mg; 1000 mg compresse effervescenti;

Confezioni e numeri di AIC: 027476023; 027476035

Codice Pratica: N1A/2015/2692

Tipo di modifica: variazione Tipo IA in C.I.8.a) - Introduzione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF);

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Simona Battucci

T16ADD1230 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274.

Specialità medicinale: ALPRAZOLAM MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 035612. Codice Pratica C1A/2015/4586. Proc. n. DK/H/0109/IA/047/G. Var. Grouping: tipo IA n. B.II.d.2 a): Modifiche minori ad una procedura di prova approvata; tipo IA n. B.III.1 a) 2): Aggiornamento del CEP R1-CEP 2008-060-Rev 00.

Specialità medicinale: AMPICILLINA E SULBACTAM MYLAN

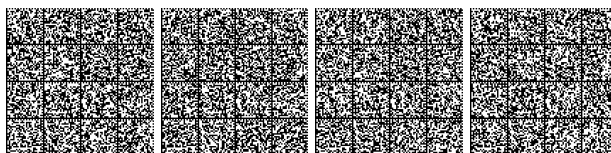
Confezioni: Tutte, AIC n. 043285. Codice pratica C1B/2015/902. Proc. n. UK/H/4322/01-02/IB/003/G. Var. grouping: tipo IB n. A.2.b): Modifica della denominazione del prodotto in Ampicillina E Sulbactam Mylan; tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan. Codice pratica C1A/2015/894. Proc. n. UK/H/4322/01-02/IA/004. Var tipo IA in n. A.5.b): Modifica della denominazione del produttore del prodotto finito, incluso il rilascio dei lotti, in Agila Specialties Polska Sp. z o.o.. Codice pratica C1A/2015/3626. Proc. n. UK/H/4322/001-002/IA/005. Var. tipo IA n. A.5.b): Modifica del nome del produttore del prodotto finito in Mylan Laboratories Limited. Codice pratica C1A/2015/4381. Proc. n. UK/H/4322/001-002/IA/006. Var. tipo IA in Cat. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: ATENOLOLO E CLORTALIDONE MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 034069017. Codice Pratica N1A/2016/525. Var. tipo IA n. B.III.1a).2 aggiornamento del CEP R1-CEP 2004-030-Rev02.

Specialità medicinale: ATOVAQUONE E PROGUANILE MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n.040697. Codice Pratica C1A/2016/713. Proc. n. DE/H/2287/IA/010/G. Var grouping tipo IA: n. A.5.b modifica del nome del sito di confezionamento secondario (Logosys PKL Service GmbH & Co); + n. B.II.b.4.a modifica del batch size del prodotto finito (fino a 10 volte); + n. B.III.1.a.2 Presentazione di un nuovo CEP R0-CEP-2009-199-Rev03, da parte del produttore approvato Mylan Laboratories Limited.



Specialità medicinale: CAPTOPRIL MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 035317. Codice Pratica C1A/2015/4414. Proc. n. DK/H/0108/001-003/IA/031. Var. tipo IA n. B.III.1.a)2: aggiornamento del CEP (R1-CEP 1997-018-Rev 06) da un produttore già autorizzato.

Specialità medicinale: DESLORATADINA MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 041081. Codice Pratica C1A/2013/3651. Proc. n. FR/H/0494/001/IA/003/G. Var. Grouping tipo IA: n. A.4 Modifica del nome del produttore della sostanza attiva da Matrix Laboratories Limited a Mylan Laboratories Limited; n.B.I.b.2.a) Modifica minore a una procedura di prova della sostanza attiva.

Specialità medicinale: DOCETAXEL MYLAN

Confezioni: Tutte, AIC n. 042642. Codice Pratica C1B/2015/1218. Proc. n. NL/H/1973/001/IB/004/G. Var. Grouping tipo IB n. A.2.b): Modifica della denominazione del prodotto in Docetaxel Mylan; tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan. Codice pratica C1A/2015/1388. Proc. n. NL/H/1973/001/IA/005. Var. tipo IA in n. A.5.b): Modifica della denominazione del produttore del prodotto finito, incluso il rilascio dei lotti, in Agila Specialties Polska Sp. z o.o. Codice pratica C1A/2015/4168. Proc. n. NL/H/1973/001/IA/007. Var. tipo A n. A.5.b): Modifica del nome del produttore del prodotto finito, non responsabile per il rilascio, in Mylan Laboratories Limited [OTL].

Specialità medicinale: EBASTINA MYLAN PHARMA

Confezioni: Tutte, AIC n.042599. Codice pratica C1B/2015/3301. Proc. n. SE/H/1211/01-02/IB/005/G. Var. grouping: tipo IB n. A.2.b): Modifica della denominazione del prodotto in Ebastina Mylan; tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: EZETIMIBE E SIMVASTATINA MYLAN

Confezioni: Tutte, AIC n. 043413. Codice Pratica C1A/2016/675. Proc. n. ES/H/0279/001-004/IA/002. Var. tipo IA n. A.5 b. Modifica del nome del sito di confezionamento secondario (Logosys PKL Service GmbH & Co).

Specialità medicinale: FLUMAZENIL MYLAN

Confezioni: Tutte, AIC n. 041814. Codice Pratica. C1B/2015/946. Proc. n. PT/H/0777/001/IB/002/G. Var. grouping: tipo IB n. A.2.b): Modifica della denominazione del prodotto in Flumazenil Mylan; tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan.

Codice Pratica C1A/2015/3677. Proc. n. PT/H/0777/001/IA/003. Var IA n. A.5.b: Modifica del nome del produttore del prodotto finito in Mylan Laboratories Limited. Codice Pratica C1A/2015/4238. Proc. n. PT/H/0777/001/IA/004. Var tipo IAIN n° C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: FLUOXETINA MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 035301. Codice Pratica C1A/2015/4516. Proc. n. DK/H/0118/001/IA/067. Var tipo IA n. B.II.d.2.a): Modifiche minori di una procedura di prova già approvata.

Specialità medicinale: IBUPROFENE MYLAN

Confezioni: Tutte, AIC n. 042386. Codice Pratica C1B/2015/3242. Proc. n. NL/H/2550/001-002/IB/007/G. Var. grouping: tipo IB n. B.II.b.1.e) + tipo IA in n. B.II.b.1.a) + tipo IA in n. B.II.b.1.b) aggiunta di Mylan Laboratories Ltd, Jadcherla come sito produttivo del prodotto finito (escluso rilascio e controllo dei lotti).

Specialità medicinale: MITOXANTRONE MYLAN

Confezioni: Tutte, AIC n. 041181. Codice Pratica. C1B/2015/910. Proc. n. UK/H/5027/001/IB/002/G. Var. grouping: tipo IB n. A.2.b): Modifica della denominazione del prodotto in Mitoxantrone Mylan; tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan. Codice pratica C1A/2015/4116. Proc. n. UK/H/5027/001/IA/003. Var. tipo IA n. A.5.b) modifica del nome del produttore del prodotto finito in Mylan Laboratories Limited [OTL].

Specialità medicinale: PIPERACILLINA E TAZOBACTAM MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 037668. Codice pratica N1B/2016/531. Var. grouping: tipo IA in n. B.III.2.a)1 aggiornamento delle specifiche per conformarsi alla monografia di Ph. Eur.1169; tipo IB n. B.III.1.a)5 aggiunta del CEP R0-CEP 2012-101-Rev 00; tipo IA n. B.III.1.a)2 aggiornamento del CEP R0-CEP 2012-101-Rev 01.

Specialità medicinale: PRAVASTATINA MYLAN

Confezioni: Tutte, AIC n. 041216. Codice Pratica C1A/2016/752. Proc. n. UK/H/2810/IA/015. Var tipo IA n. B.II.b.4.a modifica del batch size del prodotto finito per il dosaggio 20 mg (fino a 10 volte).

Specialità medicinale: QUINAPRIL E IDROCORTIAZIDE MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 038910. Codice pratica C1B/2016/689. Proc. n. IT/H/0314/001-003/IB/008. Var. tipo IB n. B.II.e.1.z rettifica delle informazioni sul tipo di blister riportata nel RCP.

Specialità medicinale: ROPINIROLO MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 038427. Codice Pratica C1A/2016/555. Proc. n. DE/H/0957/01-05/IA/032. Var. tipo IA n. A.5.b) Modifica del nome produttore, non responsabile per il rilascio dei lotti, da Logosys PKL Service GmbH & Co KG a PKL Service GmbH & Co KG.

Specialità medicinale: SOTALOLO MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 035453. Codice Pratica C1A/2015/4110. Proc. n. DK/H/0103/01-02/IA/040. Var. tipo IA n. B.III.1.a.2: Presentazione di un CEP aggiornato (R1-CEP 2001-269-Rev 02).

Specialità medicinale: ATORVASTATINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni: Tutte, AIC n. 042181. Codice Pratica C1A/2015/4292. Proc. n. BE/H/xxxx/IA/034/G. Var tipo IA in n. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: ETORICOXIB MYLAN. AIC n. 043546. Codice pratica C1A/2015/3942. Proc. n. NL/H/xxxx/IA/390/G. Var. tipo Tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan.



Specialità medicinale: NEBIVOLOLO MYLAN GENERICS. AIC n. 039442. SERTRALINA MYLAN GENERICS. AIC n. 036771. Codice pratica C1A/2015/4095. Proc. n. IT/H/xxxx/IA/045/G. Var. tipo Tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS ITALIA AIC n. 039361; CISATRACURIO MYLAN PHARMA AIC n. 042697; IDARUBICINA MYLAN GENERICS AIC n. 040707; LEVOFLOXACINA MYLAN AIC n. 040326; PARACALCITOLE MYLAN AIC n. 042594; ROPIVACAINA MYLAN GENERICS AIC n. 039157; TOPOTECAN MYLAN AIC n. 040720 Codice pratica C1A/2015/4183. Proc. n. DK/H/xxxx/IA/155/G Var. tipo Tipo IA in n. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Maria Luisa Del Buono

T16ADD1231 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

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

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

Codice Pratica: C1A/2016/809

N° di Procedura Europea: UK/H/3515/001/IA/007

Specialità medicinale: BINOSTO (AIC 040246), 70 mg compresse effervescenti

Confezioni: 040246011; 040246023; 040246035

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 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 e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul Foglio Illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

T16ADD1232 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10616310156

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento UE 712/2012.

Titolare: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi.

Medicinali, confezioni e codice AIC:

AKIS 25/50/75 mg soluzione iniettabile in fiala (AIC: 040528). Confezioni: 010-022-034-061-059-046-073-085-097.

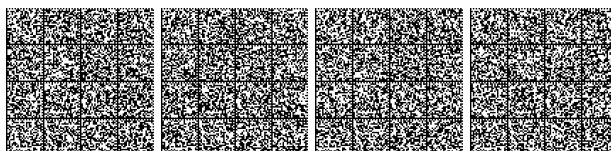
Codice pratica: C1B/2015/3006.

Procedura europea: UK/H/3585/001-003/IB/008. Comunicazione di approvazione MHRA del 17.12.2015.

Var. IB. A.2.b Modifica della denominazione del medicinale in Ungheria: da AKIS a FLECTOR RAPID.

Medicinali, confezioni e codice AIC:

AKIS 25/50/75 mg soluzione iniettabile (AIC: 040528). Tutte le confezioni registrate



Codica pratica: C1A/2015/4285.

Procedura europea: UK/H/3585/001-006/IA/009. Comunicazione di notifica regolare MHRA del 22.12.2015.

Var. IAIN C.I.10. Modifica nella frequenza della sottomissione dello PSUR da 6 mesi a tre anni in accordo a EURD list, a partire dal 29.12.2015

Codica pratica: C1A/2015/4286.

Procedura europea: UK/H/3585/001-006/IA/010. Comunicazione di notifica regolare MHRA del 22.12.2015.

Var. IA. B.III.1 a) 2. Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per una sostanza attiva (diclofenac sodico) presentato da un fabbricante già approvato (da Amoli Organics Private Limited). Da: R1-CEP 1997-066-Rev 02 a: R1-CEP 1997-066-Rev 03.

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

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

T16ADD1233 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Specialità Medicinale/Codice farmaco:

004975013 - SOLUZIONE SCHOUM soluzione orale - Flacone da 550 g

004975025 - SOLUZIONE SCHOUM FORTE soluzione orale - Flacone da 250 g

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Codice Pratica n. N1A/2016/520

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping di n. 2 tipo IA B.III.1.a.2 per aggiornamento del Certificato di Idoneità della Farmacopea europea sostanza attiva Glicerolo rilasciato al produttore approvato Oleon NV - Belgio, stabilimento Novance di Venette, Compiegne - da R0-CEP 2008-014-rev01 a R1-CEP 2008-014-rev00.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD1234 (A pagamento).

ALCON ITALIA S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: VIGAMOX 5 mg/ml collirio, soluzione.

Confezioni e numeri AIC: 1 flacone 5 ml, AIC n. 039559012.

Codice pratica n. C1A/2015/4376, variazione tipo IAIN n. C.I.8.a) per aggiornare il PSS (Pharmacovigilance System Summary); procedura MRP DE/H/1588/001/IA/024.

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

T16ADD1235 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10616310156

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento UE 712/2012.

Titolare: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi.

Medicinali, confezioni e codice AIC:

PLEYRIS 25 mg soluzione iniettabile e 25 mg polvere per soluzione iniettabile (AIC: 041348). Tutte le confezioni registrate

Codice pratica: C1A/2015/2336

Procedura europea: UK/H/4170/01-02/IA/007. Comunicazione di notifica regolare MHRA del 15.07.2015.

Var. IAIN C.I.8 a) Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, in sostituzione del DDPS, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (da Paola Pirovano a Chiara Godina) per Ibsa Farmaceutici Italia S.r.l.

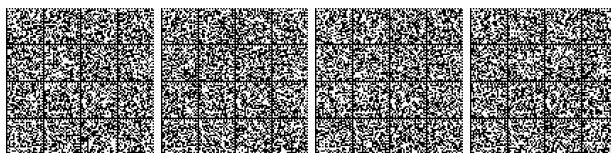
Codica pratica: C1A/2015/4382.

Procedura europea: UK/H/4170/01-02/IA/010. Comunicazione di notifica regolare MHRA del 04.01.2016.

Var. IAIN C.I.10. Modifica nella frequenza della sottomissione dello PSUR da 6 mesi a 13 anni in accordo a EURD list, a partire dal 08.12.2025

PLEYRIS 25 mg soluzione iniettabile (AIC: 041348). Confezioni: 044-057-069.

Codice pratica: C1A/2015/3578



Procedura europea: UK/H/4170/002/1A/009. Comunicazione di notifica regolare MHRA del 29.10.2015.

Var. IAIN B.II.b.1 a) Aggiunta di un sito di confezionamento secondario: IBSA Institut Biochimique SA, Via del Piano, 6915 Pambio-Noranco, Svizzera.

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

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

T16ADD1236 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

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

Medicinale: BUSCOFENACT

Confezioni e numeri A.I.C.: "400 mg capsule molli"
6 capsule molli - A.I.C. n. 041631019;

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

Codice Pratica: C1A/2015/4450

Procedura europea decentrata: DE/H/2822/IA/017/G

Modifica apportata: Grouping di variazioni - Variazione Tipo IA n. B.II.d.1.d): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - Eliminazione di un parametro di specifica non significativo; Variazione Tipo IAIN n. B.II.d.1.h): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - Aggiornamento al fine di conformarsi alla monografia generale aggiornata della farmacoepa europea.

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore
S. Cascio

T16ADD1237 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Medicinale: ENTEROG ANTIDIARROICO

Codice farmaco: 026112033

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Codice Pratica n. N1B/2016/8 - Notifica AIFA approvazione del 17/02/2016

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

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

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione che i lotti prodotti entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD1238 (A pagamento).

PHARMABER S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: CIVRAL 5% crema, tubo 3g - A.I.C. n. 028920041

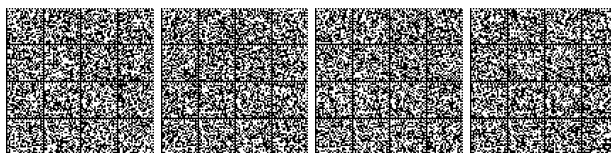
Titolare A.I.C.: Pharmaber s.r.l. Codice Pratica n.: N1A/2016/639

Tipologia variazione: Tipo IA (A.7). Eliminazione di un sito produttivo (Farmigea SpA) responsabile della produzione, confezionamento, controllo e rilascio dei lotti.

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 pubblicazione in G.U.

Il rappresentante legale
Stefania Renis

T16ADD1239 (A pagamento).



ALCON ITALIA S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: IOPIDINE 5 mg/ml collirio, soluzione

Confezioni e numeri AIC: 1 flacone da 5 ml, AIC n. 029823010.

Codice pratica n. C1A/2016/856, variazione tipo IAIN n. C.I.8.a) per aggiornare il PSS (Pharmacovigilance System Summary); procedura MRP UK/H/0058/001/IAIN/027.

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 GU.

Un procuratore
Rossella Pietrantonio

T16ADD1240 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Medicinale: OLANZAPINA AUROBINDO

Confezioni: " 5 mg compresse" 28 compresse in blister PVC/PA/AI/PVC-AI - AIC n.: 040429146 - Classe A - Prezzo Euro 21,61; " 10 mg compresse" 28 compresse in blister PVC/PA/AI/PVC-AI - AIC n.: 040429250 - Classe A - Prezzo Euro 37,12.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee del 5% di cui alle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., dal giorno successivo a quello della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Lorena Verza

T16ADD1241 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/16520 del 17/02/2016

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice pratica: C1B/2015/548

Medicinale: TERMANASAL

Codice farmaco: 042424010

MRP n. DE/H/3724/001/IB/002

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/16520 del 17/02/2016

Modifica apportata: modifica RCP e foglio illustrativo a seguito della pubblicazione del PRAC di novembre 2013 e delle raccomandazioni del PRAC di febbraio 2014 per quanto riguarda le reazioni avverse del paracetamolo. Modifiche editoriali agli stampati per allineamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8 e 6.1 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 della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

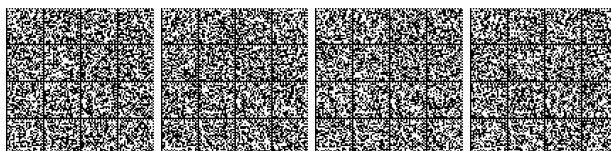
I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

T16ADD1242 (A pagamento).



IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10616310156

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale TICHE

Con riferimento all'inserzione n. T16ADD376, relativa al medicinale

TICHE, pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale* Foglio Inserzioni n. 9 del 21 gennaio 2016,

dove scritto:

- 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.

leggasi:

- Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, entro sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione.

I lotti già prodotti alla data di implementazione della variazione non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

T16ADD1245 (A pagamento).

AQVIDA GMBH

Sede legale: Kaiser-Wilhelm-Str. 89
20355 Hamburg - Germania

Codice Fiscale e/o Partita IVA: DE814418869

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

Titolare AIC: AqVida GmbH

Codice pratica: C1A/2016/666

Medicinale: QVIDADOTAX 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione, AIC n. 043291 in tutte le confezioni autorizzate.

Procedura Europea: DE/H/3509/001/IA/01

Tipo di modifica: Tipo IAIN, C.I.8.a) Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza.

Modifica apportata: Introduzione del sPSMF.

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

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

T16ADD1246 (A pagamento).

KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Smarjeska Cesta 6 - Novo Mesto SI
8501 Slovenia

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 82646716

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

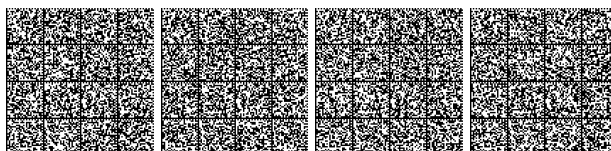
Titolare AIC: KRKA, d.d. Novo mesto

Medicinale: TRAMADOLO E PARACETAMOLO KRKA compresse rivestite con film, A.I.C. n. 0413759 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura n. HU/H/0190/IA/021/G, Codice pratica C1A/2015/4067. Variazione: Grouping di tipo IAIN, B.III.1.a.2, presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea (Paracetamolo: da R1-CEP 2000-144-Rev 01 a R1-CEP 2000-144-Rev 02; Tramadololo cloridrato: da R1-CEP 2002-232-Rev 04 a R1-CEP 2002-232-Rev 05), presentato da un fabbricante già approvato (Paracetamolo: Atabay Kimya Sanayi Ve Ticaret A.S.; Tramadololo cloridrato: Sun Pharmaceutical Industries Ltd.). Data di implementazione: 23/10/2015.

Medicinale: ATORVASTATINA KRKA compresse rivestite con film, A.I.C. n. 040899 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura n. CZ/H/0267/001-003/IB/012. Codice pratica C1B/2015/2836. Variazione: Grouping di tipo IB, B.III.1.a.1 presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea (RO-CEP 2013-024-Rev 00) presentato da un fabbricante già approvato (KRKA, d.d., Novo mesto - Smarjeska Cesta 6 - Novo Mesto, 8501, Slovenia). Data di implementazione: entro sei mesi dall'approvazione.

Medicinale: VALSACOR, AIC n. 041104 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura n. CZ/H/0132/001-004/IB/030, Codice pratica C1B/2015/3637. Variazione tipo IB A.2.b Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale in Italia per prodotti autorizzati secondo procedura nazionale (da Valsacor a Valsartan HCS). Data di implementazione: entro sei mesi dall'approvazione.

Medicinale: CANDESARTAN KRKA compresse rivestite con film, A.I.C. n. 041993 in tutte le confezioni autorizzate nei dosaggi da 4 mg, 8 mg, 16 mg e 32 mg. Procedura n. UK/H/4626/01-04IB/009, Codice pratica C1B/2015/3583. Variazione tipo IB A.2.b Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale in Italia per prodotti autorizzati secondo procedura nazionale (da Candesartan Krka a Candesartan HCS). Data di implementazione: entro sei mesi dall'approvazione.



Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE KRKA compresse, A.I.C. n. 041126 in tutte le confezioni autorizzate con dosaggi da 8 mg/12,5 mg - 16 mg/12,5 mg - 32 mg/12,5 mg - 32 mg/25 mg. Procedura n. DE/H/2617/004/IB/020, Codice pratica C1B/2015/3606. Variazione tipo IB A.2.b Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale in Italia per prodotti autorizzati secondo procedura nazionale (da Candesartan e idroclorotiazide Krka a Candesartan e idroclorotiazide HCS). Data di implementazione: entro sei mesi dall'approvazione.

Medicinale: LEVETIRACETAM KRKA compresse rivestite con film, A.I.C. n. 043306 in tutte le confezioni autorizzate per il dosaggio da 1000 mg. Procedura n. SE/H/1067/04/IB/12, Codice pratica C1B/2015/3569. Variazione Tipo IB unforeseen B.II.5.1.z Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito: modifica della specifica del test di resistenza allo schiacciamento delle compresse secondo Ph Eur: da 60-150 N a 150-240 N. Data di implementazione: entro sei mesi dall'approvazione.

Medicinale: LEVETIRACETAM KRKA compresse rivestite con film, A.I.C. n. 043306 in tutte le confezioni autorizzate per il dosaggio da 500 mg. Procedura n. SE/H/1067/02/IB/13, Codice pratica C1B/2015/3572. Variazione Tipo IB unforeseen B.II.5.1.z Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito: modifica della specifica del test di resistenza allo schiacciamento delle compresse secondo Ph Eur: da 60-150 N a 130-220 N. Data di implementazione: entro sei mesi dall'approvazione.

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Di Giannantonio

T16ADD1248 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

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

Codice Pratica: C1B/2015/1389

N. di Procedura Europea: SE/H/0305/001/IB/061

Specialità Medicinale: DUAGEN (A.I.C. n. 035896 012-024)

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento a quelli del medicinale analogo Avodart rilasciati a conclusione della procedura di rinnovo.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Codice Pratica: C1B/2015/2254

N. di Procedura Europea: DE/H/xxxx/WS/143/G

Specialità Medicinali:

PRIORIX (AIC n. 034199...) - polvere e solvente per soluzione iniettabile - tutte le confezioni

PRIORIX TETRA (AIC n. 038200...) -polvere e solvente per soluzione iniettabile - tutte le confezioni

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: IB - B.I.b.2.z + IB - B.II.d.2.z.

Tipo di modifica: Modifica nella procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo

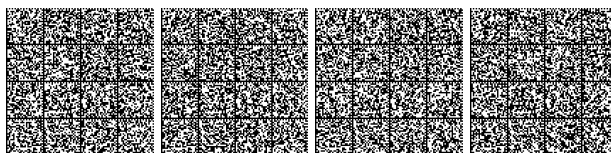
z) altre variazioni + Modifica della procedura di prova del prodotto finito - z) Altra variazione

Modifica apportata: Aggiornamento della descrizione dei metodi usati per i vaccini contenenti il virus vivo attenuato della rosolia ed impiegati come test di controllo per il rilascio di qualità durante il processo di produzione dei bulk del virus vivo attenuato della rosolia + Aggiornamento della descrizione dei metodi usati per i vaccini contenenti il virus vivo attenuato della rosolia ed impiegati come test di controllo per il rilascio di qualità durante il processo di produzione del contenitore finale.

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

T16ADD1249 (A pagamento).



VIIV HEALTHCARE S.R.L.

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

Codice Pratica: C1B/2016/627

Specialità Medicinale: RETROVIR 300 mg Compresse rivestite con film (A.I.C. n. 026697 096-108)

N di Procedura Europea: UK/H/022/10/

Titolare: ViiV Healthcare UK Ltd. - Rappresentante legale e di vendita: ViiV Healthcare S.r.l. - Via A. Fleming, 2 - Verona

Tipologia variazione: Tipo IB C.I.7 a)

Tipo di modifica: Soppressione di una forma farmaceutica

Modifica apportata: Soppressione della forma farmaceutica RETROVIR 300 mg Compresse rivestite con film.

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

T16ADD1250 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: TEGLUTIK

Confezione e codice AIC

“5 mg/ml sospensione orale” Flacone in vetro da 300 ml con siringa dosatrice da 10 ml - AIC n. 042018010

Codice Pratica: C1B/2015/3386

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

MRP n. IT/H/0308/001/IB/006

Variazione Tipo IB C.I.11.z) - Aggiornamento del RMP attualmente approvato da: RMP version 1.1 dated October 15th, 2014 a:RMP version 1.2 dated May 21st,2015

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua Pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T16ADD1251 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: TEGLUTIK

Confezione e codice AIC

“5 mg/ml sospensione orale” Flacone in vetro da 300 ml con siringa dosatrice da 10 ml - AIC n. 042018010

Codice Pratica: C1B/2015/3384

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

MRP n. IT/H/0308/001/IB/004

Variazione Tipo IB B.I.z) - Aggiornamento della revisione dell'ASMF per la sostanza attiva “riluzolo” da: ASMF Version 2 (dated 2009) a: ASMF Version 3(dated April 2013)

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua Pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T16ADD1252 (A pagamento).

SF GROUP S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: KINOX

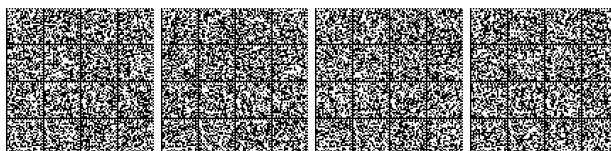
Codice pratica: N1A/2015/3093

Confezioni e numeri: 250 mg compresse rivestite - 10 compresse AIC 037289016;

500 mg compresse rivestite - 6 compresse AIC 037289028;

750 mg compresse rivestite - 12 compresse AIC 037289030.

Tipologia di variazione: IAIN C.I.8.a - Tipo di modifica: Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza e cambio QPPV



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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T16ADD1253 (A pagamento).

NEW RESEARCH S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina n. 1143 - 00156 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01759860594

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

Titolare: New Research srl

Medicinale: NIZACOL

Confezione e numero A.I.C.: 500 mg compresse - AIC 025999121

Codice Pratica: N1B/2015/3046 - Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: aggiornamento dell'RCP e del FI in seguito alla raccomandazione del PRAC (PSUSA/00002052/201410).

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

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

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

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

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T16ADD1254 (A pagamento).

SIGMA TAU GENERICS S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: SIGMAPRILENE

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC 036358)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1A/2015/2524

Var. IAin:C.I.8.a) Introduzione "Summary of Pharmacovigilance System - PSMF"

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD1255 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina n. 1143 - 00156 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07599831000

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

Titolare: S.F. Group srl

Medicinale: SETRIOX

Confezione e numero A.I.C.: 1g/3,5ml polvere e solvente per soluzione iniettabile i.m. flacone + fiala solvente 3,5 ml - AIC 035922032

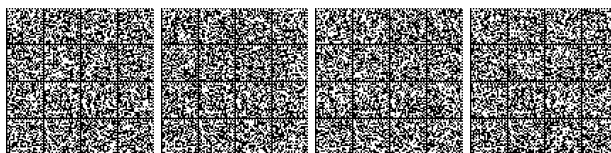
Codice Pratica: N1A/2016/502 - Tipologia variazione: Tipo IB

Tipologia di modifica: B.III.1.a.3 - Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta): Fresenius Kabi Anti-Infectives srl, 20063 Cernusco sul Naviglio (Milano) R1-CEP 2004-119-REV 05

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

T16ADD1256 (A pagamento).



ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

Sede: via Ciro Menotti 1/A - 20129 Milano

Estratto comunicazione di notifica regolare

Codice Pratica: N1B/2015/4325

Medicinale: ANTACAL

Codice AIC: (027461), Tipologia della variazione: Tipo IB C.I.z) + C.I.2.a), Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test e aggiornamento di RCP e Foglio Illustrativo in linea col prodotto originator Norvasc.

E' autorizzata la modifica stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 5.2 e 10 di RCP e del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilit  si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Le modifiche autorizzate sono apportate a RCP dalla data di pubblicazione in GU e al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data.

Sia i lotti gi  prodotti che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale.

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

La procuratrice
Maria Letizia Ferruzza

T16ADD1257 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialit  medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Titolare AIC: Almirall S.p.A. - Via Messina, 38 Torre C, 20154 - Milano

Specialit  medicinale: KESTINE

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni di compresse rivestite con film da 10 e 20 mg, AIC 034930014, 026, 040, 053, 065, 077, 038, 091, 103, 089 e di liofilizzato orale da 10 e 20 mg, AIC 034930141, 127, 154, 178, 192, 216, 139, 166, 180, 204,

Codice Pratica: N1B/2015/4640

Modifica: grouping di variazioni IB B.I.b.1 e B.I.d.1 - modifica specifiche API e periodo di ri-test

Titolare AIC: Almirall S.A.- Ronda General Mitre 151-08022 Barcellona, Spagna

Specialit  medicinale: CLEVER

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni di compresse rivestite con film da 10 mg e 20 mg - AIC 029353012, 024, 036, 048, 051, 063, 075, 087, 099, 101

Codice Pratica: N1B/2015/6223

Modifica: grouping di variazioni IB B.I.b.1 e B.I.d.1 - modifica specifiche API e periodo di ri-test

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

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

Direttore affari regolatori
dott. Giovanna Cangiano

T16ADD1259 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede: via Felice Casati, 20 - 20124 Milano

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

Codice Pratiche: C1A/2015/785, C1A/2015/4022

N. di Procedure Europee: UK/H/1068/002-004/IA/019, UK/H/1068/002-004/IA/022

Specialit  medicinale: AXORID

Confezioni e numero di AIC: 039148 (tutte le confezioni)

Titolare AIC: Meda Pharma S.P.A., Via Felice Casati 20, 20124 Milano

Tipologia variazione: IA.in.C.I.z)

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata:

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,   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 e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilit  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 gi  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 pubbli-



cazione 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.

Il procuratore speciale
dott.ssa Monica Garocchio

T16ADD1260 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

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

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

*Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo
29 dicembre 2007 n. 274*

Titolare: Abiogen Pharma S.p.A. Via Meucci, 36 Ospedaletto - Pisa.

Specialità Medicinale: SORICLAR

Confezioni e numeri AIC: 125 mg/5 ml granulato per sospensione orale - 1 flacone da 100 ml - AIC n. 037456011; 250 mg/5 ml granulato per sospensione orale - 1 flacone da 100 ml - AIC n. 037456023; 250 mg granulato per sospensione orale - 14 bustine - AIC n. 037456086.

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i: codice pratica N1A/2016/612

Variazione tipo IA in n. B.III.1.a.3: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva claritromicina da parte di un nuovo produttore: HEC Pharm Co., LTD - China (CEP R1-CEP 2009-134-Rev 00).

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

T16ADD1262 (A pagamento).

ERREKAPPA EUROTHERAPICI S.P.A.

Sede: via Ciro Menotti 1/A - 20129 Milano

*Comunicazione di rettifica relativa
alla specialità medicinale ACTALIDE*

Codice Pratica N1B/2015/3841

Nell'avviso n. T15ADD15303 di Errekappa Euroterapici S.p.A. pubblicato sulla GURI Parte II n. 141 del 5 dicembre 2015, dove è scritto: Codice farmaco: 035466010 "100 mg/ml Collutorio" leggasi "Codice farmaco: 035466010 "1 mg/ml Collutorio. Rimane invariato il resto.

La procuratrice
sig.ra Letizia Ferruzza

T16ADD1263 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Ponte della Fabbrica 3/A - 35031 Abano Terme (PD)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00204260285

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.i.

Specialità Medicinale: CLODRON

Confezioni e numeri AIC: 300 mg/10 ml concentrato per soluzione per infusione, 6 fiale - AIC n. 034721035; 12 fiale - AIC n. 034721047

Codice Pratica: N1B/2015/6346 - Modifiche apportate: grouping di 2 variazioni tipo IB B.II.d.2.d: modifica di una procedura di prova del prodotto finito (sostituzione della procedura analitica per la determinazione del titolo del principio attivo; aggiunta di una nuova procedura analitica per l'identificazione del principio attivo).

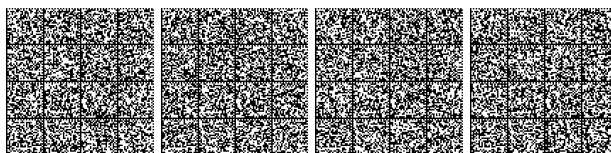
Codice Pratica: N1A/2015/3063 - Modifica apportata: tipo IA B.II.b.5.a: rafforzamento dei limiti applicati in corso di fabbricazione del prodotto finito (controllo dei fosfati sulla soluzione bulk finale).

Confezioni e numeri AIC: 400 mg capsule rigide, 10 capsule - AIC n. 034721050

Codice Pratica: N1B/2015/6348 - Modifiche apportate: grouping di 3 variazioni tipo IB B.II.d.2.d: modifica di una procedura di prova del prodotto finito (sostituzione della procedura analitica per la determinazione del titolo e della quantità di principio attivo; aggiunta di una nuova procedura analitica per l'identificazione del principio attivo).

Confezioni e numeri AIC: 100 mg/3,3 ml soluzione iniettabile per uso i.m. con lidocaina 1%, 6 fiale - AIC n. 034721074; 12 fiale - AIC n. 034721086

Codice Pratica: N1A/2015/3061 - Modifica apportata: tipo IA B.II.d.2.b: soppressione di una procedura di prova del prodotto finito quando è già autorizzato un metodo alternativo (eliminazione di una procedura analitica per la determinazione del titolo del principio attivo).



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

L'amministratore delegato
dott. Giorgio Foresti

T16ADD1264 (A pagamento).

SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A.

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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.

Titolare AIC: Sigma-Tau I.F.R. SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: ANAFRANIL

Confezioni e n. di AIC: 10 mg compresse rivestite, 50 compresse AIC 021643022

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1B/2016/693

Grouping di n. 3 Variazioni:

Var. n. 1 tipo IB: B.II.b.1.e): Aggiunta di un nuovo Fabbricante responsabile del Bulk Manufacturing: Doppel Farmaceutici srl - Via Volturmo, 48 Quinto Dè Stampi - 20089 Rozzano (Milano) - Italia

Var. n. 2 tipo IA: B.II.b.2.a) Aggiunta di un nuovo Fabbricante responsabile del Batch Control: Doppel Farmaceutici srl - Via Volturmo, 48 Quinto Dè Stampi - 20089 Rozzano (Milano) - Italia

Var. n. 3 IB: B.II.d.2.d) Aggiunta di una procedura di prova del P.F.: HPLC per la determinazione del titolo API e delle Impurezze

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD1265 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

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

Specialità medicinale: REKORD FERRO 40 mg/15 ml soluzione orale

Confezioni e numero di AIC: 10 contenitori monodose - AIC n. 024989028

Tipologia variazione: Var. IB: C.I.z) - Cod. pratica N1B/2015/4390

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

E' autorizza la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare 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 pubblicazione in GU della variazione 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 indicata in etichetta.

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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD1268 (A pagamento).

GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.

Sede: via Vittor Pisani, 16 - 20124 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04485620159

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.i.

Titolare: Grunenthal Italia s.r.l.

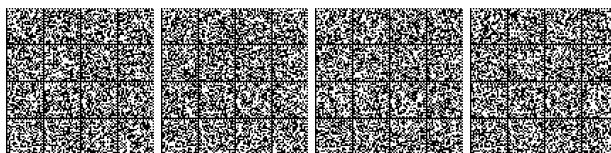
Specialità medicinale: NOXON 8 mg compresse rivestite con film AIC 029294030

Codice N1B/2016/682 Variazione grouping B.I.a.1.a); B.I.a.1.f); B.I.a.2.a) - modifiche relative alle officine di produzione del principio attivo: Takeda Austria per quality control testing, confezionamento, etichettatura e rilascio; Zydus Takeda Healthcare Pvt. Ltd per produzione, quality control testing eccetto test particle size, Micronisierungs-Kontor-Oberrot GmbH (DE) e Jetpharma SA (CH) per micronizzazione, confezionamento, etichettatura; invariato il resto. Modifica minore del processo produttivo: aggiunta step setacciatura nella produzione di CLTX grezzo.

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

Un procuratore
dott.ssa Isabella Masserini

T16ADD1269 (A pagamento).



TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei, 40 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

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

Codice Pratica: C1A/2015/4160

N° di Procedura Europea: IT/H/478/001-002/IA/014

Medicinale: PANTOPRAZOLO TECNIGEN 20 mg -40 mg compresse gastroresistenti-A.I.C. n. 039275

Confezioni: Tutte le confezioni;

Titolare AIC: TECNIGEN S.R.L.

Tipologia variazione: IA IN

Tipo di Modifica: C.I.z)

Modifica Apportata: Presentazione del Foglio illustrativo e del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto aggiornati alle raccomandazioni del PRAC del 6-9 luglio 2015, EMA/PRAC/522626/2015, per i farmaci a base di pantoprazolo.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (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 e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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

Il legale rappresentante
Jorge Vieira

TX16ADD1011 (A pagamento).

EURO-PHARMA S.R.L.

Sede legale: via Garzigliana, 8 - 10127 Torino (Italia)
Partita IVA: 06328630014

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

Medicinale: RISENCAL

Confezioni e numeri di A.I.C.: 039555014, 35 mg compresse - 4 compresse

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati, AIFA/V&A/P/16565 del 17/02/2016

Codice Pratica: N1A/2015/2847

Tipologia variazione: Single variation di Tipo IAIN, categoria C.I.z)

Modifica apportata: Adeguamento di RCP e Foglio Illustrativo alle raccomandazioni del PRAC del 24/09/2015 (EMA/PRAC/618053/2015)

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

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

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

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



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

Il legale rappresentante
sig.ra Antonella Lontano

TX16ADD1014 (A pagamento).

EURO-PHARMA S.R.L.

Sede legale: via Garzigliana, 8 - 10127 Torino - Italia
Partita IVA: 06328630014

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

Medicinale: ALLGRAM

Confezioni e numeri di A.I.C: 040032 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati, AIFA/V&A/P/16579 del 17/02/2016

Codice Pratica: N1B/2015/5801

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

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 6.4, 6.5, 6.6, 8, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

TX16ADD1015 (A pagamento).

KONPHARMA S.R.L.

Sede: via Pietro della Valle, 1 - 00193 Roma
Partita IVA: 08578171004

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

Medicinale: AGILEV

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 040132 in tutte le presentazioni e confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2016/634

Variatione di Tipo IAIN, categoria n. B.II.b.2.c).2, consistente nell'aggiunta di SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A., Anagni, Italy, come produttore responsabile del rilascio, controllo e testing dei lotti.

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

L'amministratore unico
dott. Pasquale Mosca

TX16ADD1018 (A pagamento).

ACCORD HEALTHCARE LIMITED

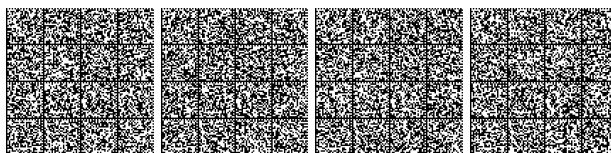
Sede legale: Sage House, 319 Pinner Road - North Harrow, Middlesex - Regno Unito

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale CIPROFLOXACINA ACCORD

Si rettifica il comunicato n. T-16ADD1159 pubblicato in GURI - Parte Seconda - n.24 del 25-2-2016 come segue:

CIPROFLOXACINA ACCORD "250 mg compresse rivestite con film" 10 compresse, dove è scritto "euro 3,52" leggesi "euro 3,91".

CIPROFLOXACINA ACCORD "500 mg compresse rivestite con film" 6 compresse, dove è scritto "euro 6,13" leggesi "euro 6,79".



CIPROFLOXACINA ACCORD “750 mg compresse rivestite con film” 12 compresse, dove è scritto “euro 16,63” leggesi “euro 18,43”.

Procuratore speciale
dott. Massimiliano Rocchi

TX16ADD1019 (A pagamento).

EUROSPITAL S.P.A.

Sede legale: via Flavia, 122 - Trieste
Partita IVA: 00047510326

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE

Medicinale: GLUCOSIO EUROSPITAL

Codice AIC e confezioni: AIC n. 032183 in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1A/2016/515

Modifica di Tipo IA n. B.III.1.a.2 consistente nella presentazione del Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato

R1-CEP 1996-030-Rev03 per il principio attivo glucosio monoidrato da parte del produttore già approvato ROQUETTE FRERES.

Medicinale: SODIO CLORURO EUROSPITAL

Codice AIC e confezioni: AIC n. 032182 in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1B/2016/520

Grouping of variations composta da 1 modifica di tipo IB n. B.III.1.a.5 consistente nella sostituzione del sito di produzione del principio attivo ESCO European Salt Company GmbH & Co. KG (Germania) con il sito ESCO France SAS in possesso del Certificato di conformità alla Farmacopea Europea n. R0-CEP 2010-083-Rev02; 1 modifica di tipo IA n. B.III.1.a.2 consistente nella presentazione del Certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato R1-CEP 2008-105-Rev00 per il principio attivo sodio cloruro da parte del produttore già approvato AKZO NOBEL SALT S/A (Danimarca).

Medicinale: RINGER LATTATO EUROSPITAL

Codice AIC e confezioni: AIC n. 031582012

Codice Pratica: N1B/2016/718

Grouping of variations composta da 1 modifica di tipo IB n. B.III.1.a.5 consistente nella sostituzione del sito di produzione del principio attivo ESCO European Salt Company GmbH & Co. KG (Germania) con il sito ESCO France SAS in possesso del Certificato di conformità alla Farmacopea Europea n. R0-CEP 2010-083-Rev02; 4 modifiche di tipo IA n. B.III.1.a.2 consistenti nella presentazione dei Certificati di conformità alla Farmacopea Europea aggiornati R0-CEP

2006-263-Rev02 per il principio attivo calcio cloruro diidrato da parte del produttore già approvato MACCO ORGANIQUES S.R.O. (Repubblica Ceca);

R1-CEP 2006-263-Rev00 per il principio attivo calcio cloruro diidrato da parte del produttore già approvato MACCO ORGANIQUES S.R.O. (Repubblica Ceca); R1-CEP 1999-038-Rev01 per il principio attivo soluzione sodio (s)-lattato da parte del produttore già approvato PURAC BIOCHEM BV; R1-CEP 2008-105-Rev00 per il principio attivo sodio cloruro da parte del produttore già approvato AKZO NOBEL SALT A/S (Danimarca).

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

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD1025 (A pagamento).

FERRING S.P.A.

Sede legale: via Senigallia n. 18/2 - 20161 Milano
Partita IVA: IT07676940153

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D.Lgs. 219/2006

Titolare: Ferring S.p.A.

Codice Pratica C1A/2015/3427

Procedura MRP n. NL/H/xxxx/IA/378/G (NL/H/1427/001/IAin/014/G) conclusasi positivamente in data 02.12.2015.

Specialità medicinale: FERTIPEPTIL

Confezioni e numeri A.I.C.:

• 0,1 mg/1 ml sol.iniettabile, 7 siringhe preimpilate - AIC n. 039404013

• 0,1 mg/1 ml sol.iniettabile, 28 siringhe preimpilate - AIC n. 039404025

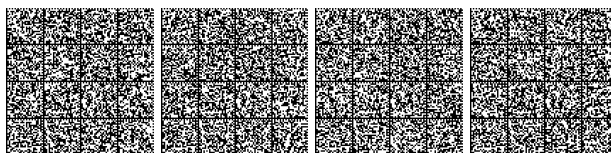
Tipologia variazione: Var. Tipo IAIN A.1

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (Finlandia) da: Piispansilta 11 A, 02241 Espoo, Finlandia a: Keilaranta 10, 02150 Espoo, Finlandia (data di implementazione: 13.08.2015).

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

Un procuratore
dott.ssa Gloria Lecchi

TX16ADD1029 (A pagamento).



LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano
Partita IVA: 04483510964

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

Medicinale: DOXAZOSINA ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 037275, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/16608 del 17/02/2016

Codice pratica: N1B/2015/2123

Tipologia di variazione: Grouping of variations Tipo IB, categorie C.I.3.a) & C.I.z)

Modifiche Apportate:

- Aggiornamento dei testi seconda il PAR relativo alla procedura UK/W/0077/pdWS/001

- Aggiornamento dei testi in accordo ai risultati del test di leggibilità e al nuovo QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.1, 6.2, 6.4, 6.5, 6.6, 7, 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD1032 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Rappresentante locale di Sanofi-Aventis Deutschland
Sede legale: viale Bodio 37/b - Milano
Capitale sociale: euro 202.279.195,04
Codice Fiscale: 00832400154

Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinali

A seguito della perdita della tutela brevettuale, al prezzo della specialità medicinale LANTUS sarà applicata la riduzione temporanea di cui alle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006. Il Prezzo al Pubblico della specialità medicinale LANTUS (insulina glargine) sarà il seguente :

Prezzo al Pubblico al lordo delle riduzioni temporanee Euro 56,03

Prezzo al Pubblico al netto delle riduzioni temporanee Euro 50,57

- Confezione: 100 unità/ml soluzione iniettabile in flaconcino, 1 flaconcino 10 ml, AIC n. 035724121/E - Classe A/RR - PHT

Prezzo al Pubblico al lordo delle riduzioni temporanee Euro 84,05

Prezzo al Pubblico al netto delle riduzioni temporanee Euro 75,86

- Confezione: 100 unità/ml soluzione iniettabile in una cartuccia, 5 cartucce 3 ml, AIC n. 035724069/E - Classe A/RR - PHT

- Prezzo al Pubblico al lordo delle riduzioni temporanee Euro 84,05

- Prezzo al Pubblico al netto delle riduzioni temporanee Euro 75,86

- Confezione: Solostar 100 unità/ml soluzione iniettabile in una penna pre-riempita, 5 penne pre-riempite 3 ml, AIC n. 035724246/E - Classe A/RR - PHT

Tali prezzi entreranno in vigore il giorno della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Andrea Mantovani

TX16ADD1033 (A pagamento).

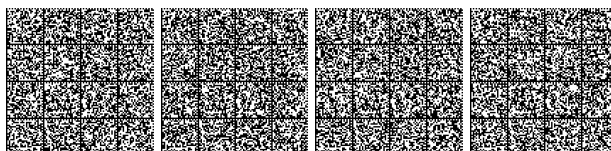
PFIZER S.R.L.

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

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.

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

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



Numeri di AIC e confezioni:

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

AIC n.035602022 - 10 siringhe preriempite in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare

AIC n. 035602034 - 20 siringhe preriempite in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare

AIC n. 035602046 - 1 siringa preriempita in vetro da 0,5ml di sospensione iniettabile intramuscolare con 2 aghi pediatrico e adulti

AIC n. 035602059 - 0,5ml sospensione iniettabile in siringa preriempita per uso intramuscolare - 1 siringa in vetro con 1 ago

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

Codice pratica: C1A/2015/3568

Procedura n.: UK/H/0435/001/IB/064G

Modifica:

Grouping di 13 variazioni tipo IA e IB:

2 variazioni tipo IB – B.II.b.3 a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito e degli IPC

1 variazione tipo IA - B.II.d.2.f) Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Per rispecchiare la conformità alla Ph.Eur. ed eliminare il riferimento a metodi di prova interni obsoleti

1 variazione tipo IA - B.II.d.2.f) Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Per rispecchiare la conformità alla Ph.Eur. del metodo dell'Alluminio

1 variazione tipo IA - B.II.d.2.f) Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Per rispecchiare la conformità alla Ph.Eur. del Ph

1 variazione tipo IA - B.II.d.2.f) Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Per rispecchiare la conformità alla Ph.Eur. del metodo dell'Appearance

1 variazione tipo IA - B.II.d.2.f) Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Per rispecchiare la conformità alla Ph.Eur. del metodo delle Entotossine

1 variazione tipo IA - B.II.d.2.f) Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Per rispecchiare la conformità alla Ph.Eur. del metodo della percentuale di assorbimento

1 variazione tipo IA - B.II.d.2.f) Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Per rispecchiare la conformità alla Ph.Eur. del metodo GCMP Quantitation

1 variazione tipo IA - B.II.d.2.a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata test di integrità

1 variazione tipo IA - B.II.d.2.a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata Potenza – test battericida

1 variazione tipo IA - B.II.d.2.a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata GCMP e test identificativo TT

1 variazione tipo IB - B.II.e.4.c) Modifica della forma o delle dimensioni del contenitore o della chiusura (confezionamento primario) – medicinali sterili

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

Un procuratore
dott. ssa Donatina Cipriano

TX16ADD1063 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: 06954380157

Partita IVA: 01781570591

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità medicinale: FRAGMIN

Codice del farmaco: 027276070, 027276031, 027276043, 027276120, 027276082, 027276094, 027276106, 027276118

Titolare AIC: Pfizer Italia S.p.A. – via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Codice pratica: N1B/2015/1941 e N1B/2015/2996

Tipo di modifica: Modifica stampati

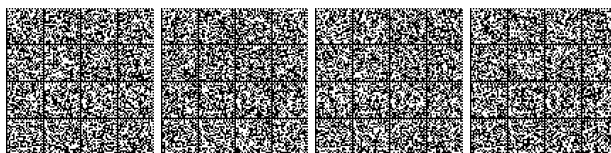
Tipologia variazione oggetto della modifica: Variazione tipo IB: C.I. – Modifiche concernenti la sicurezza, l'efficacia dei medicinali umani z) altre variazioni; Variazione tipo IB: C.I.z – Modifica del Foglio Illustrativo a seguito del readability test.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/16623 del 17.2.2016

Modifica apportata: C.I.z): allineare l'informazione relativa al peso molecolare della deltaparina sodica (espresso in Daltons) attualmente riportato alla sezione 5; C.I.z): adeguamento del Foglio Illustrativo dei medicinali autorizzati con procedura nazionale in seguito a conclusione del test di leggibilità e presentazione dei risultati delle indagini compiute su gruppi mirati di pazienti, ai sensi dell'art. 59(3) della direttiva 2001/83/CE e successivi aggiornamenti.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (paragrafo 5), Foglio Illustrativo ed Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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



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

Un procuratore
dott. ssa Donatina Cipriano

TX16ADD1064 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede: via Felice Casati 20 - 20124 Milano

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

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

Specialità medicinale: BETADINE

Confezioni e numero di A.I.C.:

“10% concentrato e solvente per soluzione vaginale” 5 flaconi da 140 ml, 5 fialoidi da 10 ml e 5 cannule vaginali (A.I.C. 023907025)

“0,2 g compresse vaginali” 10 compresse vaginali (A.I.C. 023907037)

“10 % Gel Vaginale” Tubo da 75 g con cannula vaginale (A.I.C. 023907049)

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/4403

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

Modifica apportata:

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

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

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

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Monica Garocchio

TX16ADD1065 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: 06954380157

Partita IVA: 01781570591

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità medicinale: ZAVEDOS

Codice del farmaco: 027441031, 027441043, 027441056, 027441017, 027441029, 027441068, 027441070

Titolare AIC: Pfizer Italia S.p.A. – Via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Codice pratica: N1B/2015/2888

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.Iz, IB

Modifica apportata: test di leggibilità; adeguamento degli stampati al QRD template.

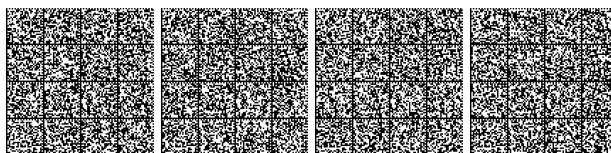
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del prodotto, foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD1067 (A pagamento).



PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina
 Capitale sociale: € 1.000.000.000,00
 Codice Fiscale: 06954380157
 Partita IVA: 01781570591

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.

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

Titolare AIC: Pfizer Limited UK

Specialità medicinali:

TORVAST (atorvastatina)

80mg compresse rivestite con film AIC n. 033007(tutte le confezioni)

Procedura n.: DE/H/3385/004/1B/022/G

Codice pratica: C1B/2015/2781

LIPITOR (atorvastatina)

80mg compresse rivestite con film AIC n. 033008(tutte le confezioni)

Procedura n.: DE/H/3882/004/1B/015/G

Codice pratica: C1B/2015/2783

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Specialità medicinali:

XARATOR (atorvastatina)

80mg compresse rivestite con film AIC n. 033005(tutte le confezioni)

Procedura n.: DE/H/0109/004/1B/133/G

Codice pratica: C1B/2015/2775

ATORVASTATINA PFIZER (atorvastatina)

80mg compresse rivestite con film

AIC n.: 04143-04144(tutte le confezioni)

Procedura n.: DE/H/2958/004/IB/019/G

Codice pratica: C1B/2015/2776

Tipologia variazione: Grouping di variazioni di Tipo IB: n. 1 Variazione di Tipo IB B.II.b.1.e - Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - e) Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili; n. 1 variazione di Tipo IA B.II.b.4.b - Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito - b) Sino a 10 volte inferiore.

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD1068 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini, 129 - 00144 Roma
 Codice Fiscale: 00696360155
 Partita IVA: 00696360155

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

Titolare: Takeda Italia SpA, Via Elio Vittorini 129, 00144 Roma

Specialità medicinale: GLADEXA

Confezioni e numeri di AIC: 30 e 60 mg capsule a rilascio modificato, a base di dexlansoprazolo (in tutte le confezioni registrate) – AIC 042133

- Cod.Prat.C1A/2016/546, var tipo IAin C.I.8.a modifica della QPPV - MRP:PT/H/0858/001-002/IAin/006

Specialità medicinale: DEXLANSOPRAZOLO TAKEDA

Confezioni e numeri di AIC: 30 e 60 mg capsule a rilascio modificato, a base di dexlansoprazolo (in tutte le confezioni registrate) – AIC 042134

- Cod.Prat.C1A/2016/547, var tipo IAin C.I.8.a modifica della QPPV - MRP: PT/H/0859/001-002/IAin/006

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

Decorrenza delle modifiche: dalla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
dott.ssa Laura Elia

TX16ADD1071 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano n. 151 - 00189 Roma
 Partita IVA: 00887261006

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

Specialità medicinale: CIRCLET 0,120 mg/0,015 mg ogni 24 ore, dispositivo vaginale

Confezioni e numeri di AIC: TUTTE

Titolare A.I.C.: N.V. Organon, Oss, Paesi Bassi

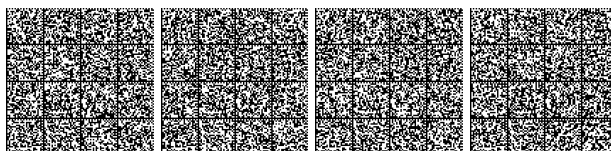
Rappresentante in Italia: MSD Italia S.r.l.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/1927/001/IB/019/G

Codice Pratica n. C1B/2015/3515

Ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni:

Tipo IB unforeseen – tipologia B.I.b.z) Presentazione della versione più recente del Modulo 3.2.S.5 per etonogestrel;



Tipo IB unforeseen – tipologia B.I.b.z) Presentazione della versione più recente del Modulo 3.2.S.5 per etinilestradiolo e l'estrone impuro.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX16ADD1077 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano n. 151 - 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

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

Specialità medicinale: NUVARING 0,120 mg/0,015 mg ogni 24 ore, dispositivo vaginale

Confezioni e numeri di AIC: TUTTE

Titolare A.I.C.: N.V. Organon, Oss, Paesi Bassi

Rappresentante in Italia: MSD Italia S.r.l.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/0265/001/IB/047/G

Codice Pratica n. C1B/2015/3514

Ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni:

Tipo IB unforeseen – tipologia B.I.b.z) Presentazione della versione più recente del Modulo 3.2.S.5 per etonogestrel;

Tipo IB unforeseen – tipologia B.I.b.z) Presentazione della versione più recente del Modulo 3.2.S.5 per etinilestradiolo e l'estrone impuro.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX16ADD1079 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Medicinale: METFORMINA AUROBINDO

Confezioni: " 850 mg compresse rivestite con film" 40 compresse – AIC n.: 040592038 - Classe A – Prezzo Euro 2,80

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee del 5% di cui alle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., dal giorno successivo a quello della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD1081 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris
via Ludovico il Moro n. 6/C - 20080 Basiglio (MI)
Partita IVA: 00735390155

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

Codice Pratica: C1B/2015/2018

N. di Procedura Europea: NL/H/0104/01-04/IB/085

Medicinale: NAROPINA

Codice AIC – dosaggio, forma farmaceutica e confezione:
032248015 "2 mg/ml soluzione iniettabile/per infusione"
5 fiale in polipropilene (Polyamp) da 10 ml
032248027 "2 mg/ml soluzione iniettabile/per infusione"
5 fiale sterili in polipropilene (Polyamp) da 10 ml in blister sterile

032248041 "2 mg/ml soluzione iniettabile/per infusione"
5 fiale in polipropilene (Polyamp) da 20 ml

AIC n. 032248054 "2 mg/ml soluzione iniettabile/per infusione"
5 fiale sterili in polipropilene (Polyamp) da 20 ml in blister sterile

AIC n.032248078 "2 mg/ml soluzione iniettabile/per infusione"
5 sacche sterili in polipropilene (Polybag) da 100 ml in blister sterile

AIC n.032248080 "2 mg/ml soluzione iniettabile/per infusione"
5 sacche sterili in polipropilene (Polybag) da 200 ml in blister sterile

AIC n. 032248092 "7,5 mg/ml soluzione iniettabile" 5 fiale in polipropilene (Polyamp) da 10 ml

AIC n. 032248104 "7,5 mg/ml soluzione iniettabile" 5 fiale sterili in polipropilene (Polyamp) da 10 ml in blister sterile

AIC n. 032248128 "7,5 mg/ml soluzione iniettabile" 5 fiale in polipropilene (Polyamp) da 20 ml

AIC n. 032248130 "7,5 mg/ml soluzione iniettabile" 5 fiale sterili in polipropilene (Polyamp) da 20 ml in blister sterile

AIC n. 032248155 "10 mg/ml soluzione iniettabile" 5 fiale in polipropilene (Polyamp) da 10 ml

AIC n.032248167 "10 mg/ml soluzione iniettabile" 5 fiale sterili in polipropilene (Polyamp) da 10 ml in blister sterile



AIC n. 032248181 "10 mg/ml soluzione iniettabile" 5 fiale in polipropilene (Polyamp) da 20 ml

AIC n. 032248193 "10 mg/ml soluzione iniettabile" 5 fiale sterili in polipropilene (Polyamp) da 20 ml in blister sterile

AIC n. 032248217 "5 mg/ml soluzione iniettabile" 5 fiale polyamp da 10 ml

AIC n. 032248229 "5 mg/ml soluzione iniettabile" 10 fiale polyamp da 10ml

Tipologia variazione: Tipo IB C.I.3 z

Modifica Apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito della conclusione della procedura di PSUR WS NL/H/PSUR/0040/002 + modifiche di tipo editoriale.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.4, 4.8, 7, 8, 10 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'A.I.C.

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.

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

Un procuratore
dott. Gilberto Riggi

TX16ADD1083 (A pagamento).

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede legale: Bahnhofstr.1a 17498 Mesekehagen
- Germania

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

*Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo
29 dicembre 2007, n. 274*

Medicinale: VESANOID

Numero A.I.C e confezione: 029838024 - "10 mg capsule molli - 100 capsule (flacone)"

Titolare AIC: CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH - Bahnhofstr.1a 17498 Mesekehagen - Germania

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

Codice pratica: C1A/2015/3573

N. procedura: FR/H/106/001/IA/047/G

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IA n. B.III.1 b) 3: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea relativamente al rischio TSE per un principio attivo (gelatina) - certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Gelita Group): da "R1-CEP 2000-050-Rev 01" a "R1-CEP 2000-050-Rev 02".

1 variazione di tipo IA n. B.III.1 b) 3: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea relativamente al rischio TSE per un principio attivo (gelatina) - certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Gelita Group): da "R1-CEP 2000-116-Rev 01" a "R1-CEP 2000-116-Rev 02".

1 variazione di tipo IA n. B.III.1 b) 3: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea relativamente al rischio TSE per un principio attivo (gelatina) - certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Gelita Group): da "R1-CEP 2003-172-Rev 00" a "R1-CEP 2003-172-Rev 01".

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

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX16ADD1084 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, Germania; Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, 20139 Milano.

Medicinale: PRADIF

Confezioni e numeri A.I.C.:

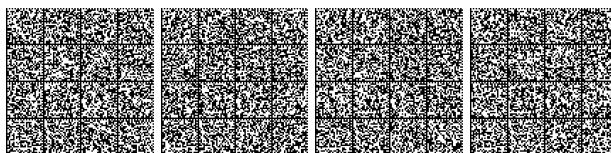
"0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato"

Confezione da 20 capsule - A.I.C. n. 030106013

Confezione da 30 capsule - A.I.C. n. 030106025

Codice pratica: C1A/2015/4372

Procedura di mutuo riconoscimento n.: NL/H/xxxx/IA/395/G relativa alla variazione NL/H/106/001/IA/049/G.



Modifica apportata: Variazione Tipo IA n. A7, soppressione di un sito di confezionamento secondario per il prodotto finito (Tjoa Paack B.V. Columbusstraat 4, 7825 VR Emmen, Paesi Bassi).

Confezioni e numeri A.I.C.:

“0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato”

Confezione da 20 capsule – A.I.C. n. 030106013

Confezione da 30 capsule – A.I.C. n. 030106025

“0,4 mg compresse a rilascio prolungato rivestite con film”

Numeri di A.I.C. non disponibili

Codice pratica: C1A/2016/629

Procedura di mutuo riconoscimento n.: NL/H/xxxx/IA/402/G relativa alle variazioni NL/H/106/001/IA/050/G e NL/H/555/001/IA/024/G.

Modifica apportata: Variazione Tipo IA n. B.III.1.a.2, presentazione di un certificato di conformità alla monografia della Farmacopea Europea per il principio attivo tamsulosin cloridrato; certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (R1-CEP 2007-253-Rev 01).

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

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

Il procuratore
E. Rossi

TX16ADD1086 (A pagamento).

NEAPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Madonna di Campagna, n. 4 – Garbagna
Novarese (NO)
Codice Fiscale: 02277960031

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

Specialità medicinale: NEADRALE

Confezione e numero A.I.C.:

“70 mg compresse” 4 compresse – AIC n. 038649012

N. e Tipologia della variazione: C.I.z Tipo IAIN.

Codice pratica N1A/2016/794.

Tipo di modifica: Modifica stampati a seguito delle raccomandazioni del PRAC sui segnali di sicurezza pubblicate in data 24/09/2015, in merito al segnale “Osteonecrosi del canale uditivo esterno” (Riunione del PRAC del 7-10 settembre 2015-EMA/PRAC/618059/2015).

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

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

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

L'amministratore unico
Cosimo Micali

TX16ADD1089 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia n. 6 - 20136 Milano - I
Partita IVA: 03481280968

*Comunicazione notifica regolare UVA del 17/02/2016 –
Prot. n. 16537*

Medicinale: ARILIAR 20 mg e 40 mg capsule rigide gastroresistenti

Codice AIC: 040200 – Confezioni: Tutte - Codice Pratica n. C1B/2015/3004

MRP n. IS/H/0181/001-002/IB/014/G

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.2.a, C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata:

- Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette in linea con l'originator

- Implementazione del Prac EMA/PRAC/450903/2015

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 17/02/2016 –
Prot. N. 16554

Medicinale: MIRZAM 75 mcg compresse

Codice AIC: 041563 – Confezioni: Tutte - Codice Pratica N° C1B/2015/1824

MRP n. PT/H/0758/001/IB/008

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

Tipo di modifica: Modifica stampati



Modifica apportata: Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo ai testi dell'originator (a seguito della procedura di PSUR WS SE/H/PSUR/001/003). Modifiche editoriali.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 6.2, 6.4, 6.5, 6.6 e 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD1090 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, n. 6 - 20136 Milano - I
Partita IVA: 12432150154

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

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

Titolare AIC: EG S.p.A.

Medicinale: RISEDRONATO EG 5 mg, 30 mg e 35 mg compresse rivestite con film

Codice Pratica: C1B/2015/3445

Procedura Europea: DK/H/1788/001-003/IB/012

Confezioni: Tutte – Codice AIC medicinale: 039970

Tipologia variazione: Tipo IBun n. C.I.z

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata Aggiornamento stampati a seguito raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/590240/2015) e in accordo al QRD template.

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 4.2, 4.3, 4.4, 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.

Medicinale: RISEDRONATO EUROGENERICI 75 mg compresse rivestite con film

Codice Pratica: C1B/2015/3443

Procedura Europea: DE/H/3956/001/IB/002

Confezioni: Tutte – Codice AIC medicinale: 043288

Tipologia variazione: Tipo IBun n. C.I.z

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata Aggiornamento stampati a seguito raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/590240/2015) e in accordo al QRD template.

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, 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.

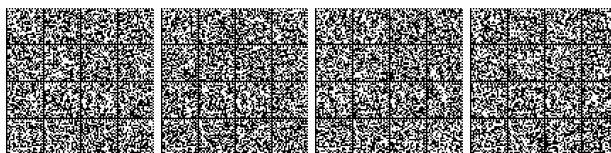
Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono 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 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.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 17/02/2016 – Prot. n. 16529



Medicinale: SIMVASTATINA EG 10 mg, 20 mg e 40 mg
Comprese rivestite con film

Codice AIC: 037412 – Confezioni: Tutte.

Codice Pratica n. C1B/2015/1110, C1B/2015/3371

MRP n. NL/H/871/001-003/IB/19, NL/H/871/001-003/IB/20

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento stampati per essere in linea con le raccomandazioni del PRAC di gennaio 2015 (EMA PRAC 734433 2014), ulteriore modifica degli stampati per inserire le avvertenze relative all'uso concomitante con acido fusidico.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 17/02/2016 – Prot. n. 16545

Medicinale: CIPROFLOXACINA EG 250 mg, 500 mg e 750 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 037661 – Confezioni: Tutte - Codice Pratica n. N1B/2015/4434

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: 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 o 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 17/02/2016 – Prot. N. 16538

Medicinale: PRAVASTATINA EG 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 037682 – Confezioni: Tutte - Codice Pratica n. C1B/2015/2053

MRP n. NL/H/0961/002-003/IB/020

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo al SPC ottenuto dal PhVWP ed adeguamento al QRD template.

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

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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD1091 (A pagamento).

ASTRAZENECA AB
Södertälje - Svezia

Rappresentata in Italia da AstraZeneca S.p.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - via Ludovico il Moro 6/C -
20080 Basiglio (MI)
Partita IVA: 00735390155

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

Codice Pratica: C1B/2015/2846

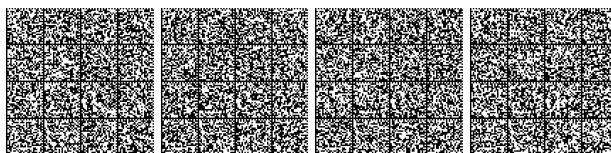
Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: LOSEC 10 mg, 20 mg, 40 mg capsule rigide gastroresistenti (AIC n. 026804)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: AstraZeneca AB – S151 85 – Södertälje (Svezia)

Tipo di Modifica: IB C.I.z

Modifica Apportata: modifica Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio illustrativo in accordo alle raccomandazioni del PRAC di luglio 2015 in merito al segnale "lupus eritematoso cutaneo subacuto" e aggiornamento secondo QRD Template.



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 4.2, 4.4, 4.8 e 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
dott. Gilberto Riggi

TX16ADD1092 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

Sede: Via Galileo Galilei 40 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

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 A.I.C.: Tecnigen S.r.l.

Specialità medicinale: SILDENAFIL TECNIGEN

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 041135

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

Cod. Pratica: C1A/2015/3135 - Procedura n. PT/H/0238/001-003/IA/006: tipo IA, A.4 Modifica dell'indirizzo del produttore del principio attivo Assia Chemical Industries Ltd. Teva-Tech Site. Nuovo indirizzo: Neot Hovav Eco-Industrial Park, Emek Sara, POB 2049, Be'er Sheva 8412316, Israele.

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. Stefano Ceccarelli – Sagaem for life S.a.s.

TX16ADD1094 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI LATINA Settore Ecologia e Ambiente

R.D. 1775/1933 - D. Lgs 152/06: concessione per la derivazione acqua da corpo sotterraneo - Ditta Florenz S.S. - Latina

Questa Provincia ha rilasciato concessione con atto prot. 6886 del 10 febbraio 2016 per dieci anni per derivare portata media di 0,52 l/s, portata max 2,8 l/sec e 16254 mc/anno di acqua da falda sotterranea mediante un pozzo in Comune di Latina (LT) Via del Fosso F. 180 mapp. 172, per uso igienico assimilati e irriguo.

Il dirigente del settore
dott.ssa Nicoletta Valle

TU16ADF980 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI TERAMO E PESCARA

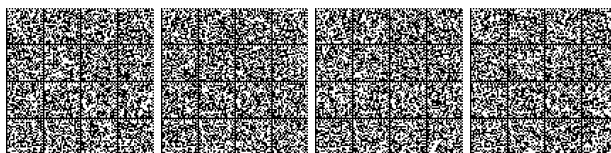
Iscrizione al ruolo del dott. Corrado Pastore

Il Presidente del Consiglio notarile suddetto, rende noto che il giorno 15 febbraio 2016 il Dott. Corrado Pastore è stato iscritto al ruolo per la sede di Roseto degli Abruzzi.

Teramo, 15 febbraio 2016

Il presidente
not. Erminia Amicarelli

TU16ADN978 (Gratuito).



**CONSIGLIO NOTARILE
DEL DISTRETTO DI AREZZO**

Iscrizione a ruolo della dott.ssa Francesca Eugenia Milloni

Il presidente rende noto che la Dott. Francesca Eugenia Milloni, nata a Firenze il 4 novembre 1974, nominata notaio alla sede di Arezzo con Decreto Ministeriale del Ministero della Giustizia in data 22 novembre 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 92 del 27 novembre 2015, è stata iscritta in data 16 febbraio 2016 nel Ruolo dei Notai esercenti di questo Distretto Notarile.

Arezzo, 16 febbraio 2016

Il presidente
dott. Francesco Pane

TU16ADN979 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI LUCCA

Iscrizione al ruolo della dott.ssa Ilaria Belli

Si rende noto che con provvedimento del Presidente del Consiglio Notarile di Lucca, in data 18 febbraio 2016, è stata ordinata la iscrizione al Ruolo della Dott.ssa Ilaria Belli, Notaio nominato per la Sede di Lucca, Distretto Notarile di Lucca, con Decreto Ministeriale del 22 novembre 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - IV serie speciale - n. 92 del 27 novembre 2015.

Il presidente
dott. Vittorio Gardi

TU16ADN982 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-27) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

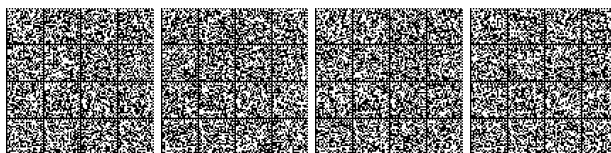
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 3,05

