

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 17 marzo 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

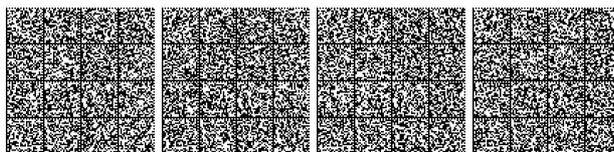
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
AMAP S.P.A. <i>Avviso di rettifica (T16AAA1364)</i>	<i>Pag. 1</i>
BANCA DI SASSARI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX16AAA1551)</i>	<i>Pag. 1</i>
BEGHELLI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA1564)</i>	<i>Pag. 2</i>
CEMAT S.P.A. - COMBINED EUROPEAN MANAGEMENT AND TRANSPORTATION <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA1646)</i>	<i>Pag. 5</i>
COOPERATIVA EDIFICATRICE E DI CONSUMO ARMANDO DIAZ S.C.R.L. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA1526)</i>	<i>Pag. 1</i>
IMM.RE RICREATIVA CARPENSE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (T16AAA1345)</i>	<i>Pag. 1</i>
IMMOBILIARE SPORTING MILANO 3 S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria dei soci (TX16AAA1635)</i>	<i>Pag. 4</i>
LIGNANO SABBIAADORO GESTIONI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (TX16AAA1563)</i>	<i>Pag. 2</i>
LUIGI BOTTO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (TX16AAA1644)</i>	<i>Pag. 5</i>
PATELEC CEM S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA1642)</i>	<i>Pag. 5</i>
S.A.L.T. SOCIETÀ AUTOSTRADA LIGURE TOSCANA P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX16AAA1633)</i>	<i>Pag. 4</i>
Altri annunci commerciali	
CASSA DI RISPARMIO DI CESENA S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ed in blocco ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (TX16AAB1545)</i>	<i>Pag. 6</i>
DYRET SPV S.R.L.	
DYNAMICA RETAIL S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (TX16AAB1566)</i>	<i>Pag. 7</i>



EASY BUSINESS CONSULTING S.R.L.		TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro	
CREDITO FONDIARIO S.P.A.		<i>Notificazione per pubblici proclami (TX16ABA1560)</i>	Pag. 17
<i>Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n.ro 385 del 1 settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario"). (TV16AAB1618).</i>	Pag. 6	TRIBUNALE DI MODENA Sezione lavoro	
		<i>Ricorso ex art. 414 c.p.c. (TX16ABA1648)</i>	Pag. 22
FRIDA SPV S.R.L.		TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA	
PITAGORA S.P.A.		<i>Atto di citazione per usucapione con notifica ex art. 150 c.p.c. (TU16ABA1492)</i>	Pag. 12
<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (TX16AAB1647)</i>	Pag. 11	TRIBUNALE DI TERAMO	
		<i>Avviso di rettifica (TX16ABA1554)</i>	Pag. 16
SAN PAOLO G.E.I.E.		TRIBUNALE DI TREVISO	
<i>Costituzione GEIE (TU16AAB1476)</i>	Pag. 5	<i>Atto di citazione per usucapione (TX16ABA1555)</i>	Pag. 16
SUNRISE S.R.L.		TRIBUNALE DI TREVISO	
<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (in seguito, il "Testo Unico Bancario") (TX16AAB1611)</i>	Pag. 8	<i>Estratto atto di citazione per usucapione ex art. 150 c.p.c. (TU16ABA1509)</i>	Pag. 12
		TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO Sezione lavoro	
		<i>Notificazione per pubblici proclami (TX16ABA1557)</i>	Pag. 17
		TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO Sezione lavoro	
		<i>Integrazione del contraddittorio - Ricorso ex art 414 c.p.c. (TX16ABA1561)</i>	Pag. 17

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI			
<i>Liberazione da ipoteca (TX16ABA1549)</i>	Pag. 13		
ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI			
<i>Liberazione da ipoteca (T16ABA1347)</i>	Pag. 12		
T.A.R. SICILIA - PALERMO Sezione terza			
<i>Notificazione per pubblici proclami - Ricorso n. 3032.2015 (TX16ABA1621)</i>	Pag. 18		
TAR LAZIO - ROMA Sezione II - quater			
<i>Notificazione per pubblici proclami - RG. 10878/2015 (TX16ABA1623)</i>	Pag. 20		
TAR LAZIO - ROMA Sezione II - quater			
<i>Notificazione per pubblici proclami - RG. 10850/2015 (TX16ABA1622)</i>	Pag. 18		
TAR LAZIO - ROMA Sezione III			
<i>Notificazione per pubblici proclami (TX16ABA1550)</i>	Pag. 14		
TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO			
<i>Notificazione per pubblici proclami (TX16ABA1558)</i>	Pag. 17		

Ammortamenti

TRIBUNALE DI MANTOVA			
<i>Ammortamento certificato azionario (TX16ABC1562)</i>	Pag. 23		
TRIBUNALE DI MILANO			
<i>Ammortamento cambiario (TX16ABC1541)</i>	Pag. 22		
TRIBUNALE DI MILANO			
<i>Ammortamento cambiario (TX16ABC1546)</i>	Pag. 23		
TRIBUNALE DI NAPOLI			
<i>Ammortamento polizza di pegno (TX16ABC1639)</i>	Pag. 23		
TRIBUNALE DI NAPOLI			
<i>Ammortamento libretto di risparmio (TX16ABC1640)</i>	Pag. 23		
TRIBUNALE DI TERNI			
<i>Ammortamento pagherò cambiario n. 6600224754 (TU16ABC1474)</i>	Pag. 22		
TRIBUNALE DI VELLETRI			
<i>Ammortamento libretto di deposito (TX16ABC1643)</i>	Pag. 23		



TRIBUNALE DI VENEZIA

Ammortamento polizza preziosi Intesa San Paolo - Monte dei Pegni - Venezia n. 433000-89 emessa il 13/11/2014 (TU16ABC1465) Pag. 22

Eredità

TRIBUNALE DI PADOVA

Nomina curatore eredità giacente di Degli Innocenti Fabio (TX16ABH1559). Pag. 24

TRIBUNALE DI PATTI

Nomina curatore eredità giacente di Consentino Liboria Maria (TX16ABH1625). Pag. 24

TRIBUNALE DI TARANTO

Eredità giacente di Antonio Bonetti (TU16ABH1464) Pag. 24

TRIBUNALE DI TARANTO

Eredità giacente di Domenico Speranza (TU16ABH1463). Pag. 24

TRIBUNALE DI VELLETRI Volontaria giurisdizione

Eredità giacente di Grandjacquet Camillo Pietro (TU16ABH1471). Pag. 24

TRIBUNALE DI VELLETRI Volontaria Giurisdizione

Eredità giacente di Franco Di Palma (TU16ABH1472). Pag. 24

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI MESSINA

Sentenza di morte presunta N. 676/16 del 24/02/2016 R.G. 512/15 (TU16ABR1479). Pag. 25

TRIBUNALE DI NAPOLI

Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TX16ABR1319) Pag. 25

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

BIENNE SOCIETÀ COOPERATIVA A R. L.

Deposito bilancio finale di liquidazione (TX16ABS1631) Pag. 25

RUBINO LOGISTIC & PACKAGING SOC. COOP.

Deposito del bilancio finale di liquidazione (TX16ABS1556) Pag. 25

ALTRI ANNUNZI**Varie**

AZIENDA SANITARIA LOCALE DELLA PROVINCIA DI MILANO 2

Autorizzazione alla custodia, conservazione e utilizzo di gas tossico n. 21/15/SC/sc (TX16ADA1630). Pag. 25

Espropri

ANAS S.P.A. ufficio per l'Autostrada SA-RC di Co-senza

Indennità di esproprio - Autostrada SA-RC - Lavori di ammodernamento ed adeguamento al tipo 1/a delle Norme CNR/80 dal km 108+000 al km 139+000 (TX16ADC1565). Pag. 27

TERNA - RETE ELETTRICA NAZIONALE S.P.A. Ufficio espropri

Aviso di asservimento (TX16ADC1552). Pag. 26

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.. (TX16ADD1638). Pag. 47

ABBVIE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD1641). Pag. 47

AESCULAPIUS FARMACEUTICI S.R.L.

Comunicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (T16ADD1349) Pag. 28

AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.

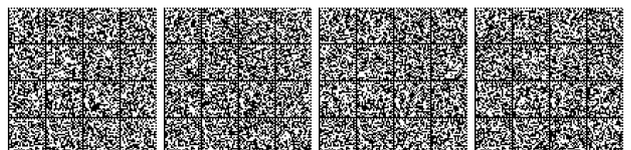
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T16ADD1368) Pag. 34

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD1615). Pag. 42

ALK-ABELLÒ S.P.A.

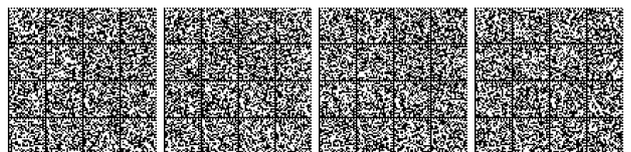
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TX16ADD1525) Pag. 36



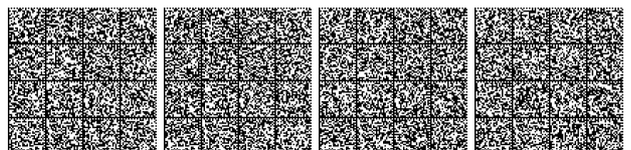
ALLERGAN S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/ 2007 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD1348).....</i>	Pag. 27	BIOTEST PHARMA GMBH <i>Modifiche secondarie di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234 - 2008 e s.m. (TX16ADD1604)</i>	Pag. 39
B. BRAUN MILANO S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T16ADD1354).....</i>	Pag. 29	CHEFARO PHARMA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (TX16ADD1593)</i>	Pag. 39
BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012 (T16ADD1363).....</i>	Pag. 32	CIPROS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L.vo 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T16ADD1361).....</i>	Pag. 32
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD1538).....</i>	Pag. 35	FARMAKOPEA 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. (TX16ADD1637)</i>	Pag. 46
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD1539).....</i>	Pag. 36	FARMIGEA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD1610).....</i>	Pag. 42
BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012. (TV16ADD1537).....</i>	Pag. 35	GALDERMA 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) n. 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD1367).....</i>	Pag. 33
BIOAKOS FARMA LABORATORI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE. (TX16ADD1548).....</i>	Pag. 37	HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD1351).....</i>	Pag. 28
BIOTEST PHARMA GMBH <i>Modifiche secondarie di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234 - 2008 e s.m. (TX16ADD1605).....</i>	Pag. 40	ISTITUTO GANASSINI S.P.A. DI RICERCHE BIOCHIMICHE <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007 (T16ADD1355).....</i>	Pag. 30
BIOTEST PHARMA GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234 - 2008 e s.m.i. (TX16ADD1607)</i>	Pag. 40	ITALCHIMICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008/CE e s.m.i. (T16ADD1350)...</i>	Pag. 28
BIOTEST PHARMA GMBH <i>Modifiche secondarie di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234 - 2008 e s.m. (TX16ADD1603)</i>	Pag. 39	ITALFARMACO S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare V&A (T16ADD1365).....</i>	Pag. 32
BIOTEST PHARMA GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234 - 2008 e s.m.i. (TX16ADD1606)</i>	Pag. 40	ITALFARMACO S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare V&A (T16ADD1366).....</i>	Pag. 33



JOHNSON & JOHNSON 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 s.m.i. (TX16ADD1620).....</i>	Pag. 44	NUOVA FARMEC S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD1584).....</i>	Pag. 38
LABORATOIRES THEA <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD1627) .</i>	Pag. 45	NUOVA FARMEC S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD1585).....</i>	Pag. 38
LABORATOIRES THEA <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD1626) .</i>	Pag. 45	PHARMACARE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD1636)</i>	Pag. 46
LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T16ADD1346)</i>	Pag. 27	PROFILE PHARMA LTD <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. (TX16ADD1649)</i>	Pag. 48
LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TU16ADD1462)</i>	Pag. 34	S.P.A. ITALIANA LABORATORI BOUTY <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (UE) n. 712/2012 (TX16ADD1628).....</i>	Pag. 45
LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TU16ADD1461)</i>	Pag. 34	SANDOZ S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX16ADD1543)</i>	Pag. 37
LALLEMAND PHARMA EUROPE <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.i. (TV16ADD1632)</i>	Pag. 36	SANOFI PASTEUR M.S.D. S.N.C. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD1616).....</i>	Pag. 42
MEBEL S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare (T16ADD1356).....</i>	Pag. 30	SF GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T16ADD1362).....</i>	Pag. 32
MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD1629)</i>	Pag. 46	SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD1358).....</i>	Pag. 31
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. (TX16ADD1617).....</i>	Pag. 43	SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD1357).....</i>	Pag. 30
NEW.FA.DEM. S.R.L. FARMACEUTICI E CHIMICI <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/2275 del 12 gennaio 2016 (TX16ADD1587).....</i>	Pag. 38	SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale CARNITENE (T16ADD1353).....</i>	Pag. 29
		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. (T16ADD1352).....</i>	Pag. 29



SO. SE. PHARM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (TX16ADD1624).....</i>	Pag. 44	VIVISOL S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD1542)</i>	Pag. 36
SOFAR S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/21777 del 02/03/2016 (T16ADD1360)</i>	Pag. 31	ZAMBON 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. (TX16ADD1553)</i>	Pag. 37
SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV <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 (TX16ADD1645)</i>	Pag. 48	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
TEVA 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 Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD1609).....</i>	Pag. 41	CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE Dipartimento IV - Servizio 2 <i>Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche (TU16ADF1512)</i>	Pag. 49
TEVA PHARMA B.V. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD1608)</i>	Pag. 41	PROVINCIA DI FROSINONE Ufficio derivazioni e utilizzazioni acque pubbliche <i>Domanda concessione per derivazione di acque pubbliche - Soc. Baimmobil S.r.l. (TU16ADF1475).....</i>	Pag. 48
VEMEDIA PHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007 (T16ADD1369).....</i>	Pag. 34	Concessioni demaniali	
VISUFARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T16ADD1359)</i>	Pag. 31	AUTORITÀ PORTUALE DI TARANTO <i>Concessione demaniale - Avviso pubblico (TX16ADG1527).....</i>	Pag. 49
		Consigli notarili	
		CONSIGLIO NOTARILE DI TRIESTE <i>Cancellazione dal ruolo del notaio Gaetano Ranieri (TU16ADN1493).....</i>	Pag. 49



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

IMM.RE RICREATIVA CARPENSE S.P.A.

sede legale: S.S. per Correggio n. 39, 41012 Carpi (MO)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00312440365

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

Gli azionisti dell'Immobiliare Ricreativa Carpense Spa, sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 17 aprile 2016 alle ore 22:30, presso la sede sociale della Società in CARPI (MO) S.S. 468 per Correggio, 39 ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 18 aprile 2016, nella medesima sede, alle ore 21:00 per deliberare il seguente: Ordine del Giorno: 1) Presentazione del Bilancio chiuso al 31/12/15 e relazione del Presidente Consiglio d'Amministrazione; 2) Relazione Collegio Sindacale; 3) Approvazione Bilancio; 4) Rinnovo Cariche Sociali; 5) Varie ed eventuali.

Il presidente del consiglio di amministrazione
rag. Bordini Enzo

T16AAA1345 (A pagamento).

AMAP S.P.A.

Sede: via Volturmo, 2 - 90138 Palermo

Avviso di rettifica

Nell'avviso di convocazione di assemblea di Amap S.p.A., pubblicato sulla G.U.R.I. parte II n.32 del 15 marzo 2016, si rettifica quanto segue:

- Prima convocazione: anziché 30/03/2016 leggasi 31/03/2016;
- Seconda convocazione: anziché 31/03/2016 leggasi 01/04/2016.

Tutto il resto rimane invariato.

Il presidente del c. di a.
arch. Maria Prestigiacomo

T16AAA1364 (A pagamento).

COOPERATIVA EDIFICATRICE E DI CONSUMO ARMANDO DIAZ S.C.R.L.

Sede: via Cornelio, 2 - 20092 Cinisello Balsamo - Milano

Convocazione di assemblea

I Signori Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria in Cinisello Balsamo Via Concordia nr. 4 presso la sala riunioni "Don Piero Carcano", in prima convocazione, per il giorno 26 aprile 2016 alle ore 8,00 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Bilancio al 31.12.2015. Delibere relative;
2. Relazione del Revisore;
3. Rinnovo cariche sociali (Rinnovo parziale del C.d. A.);
4. Nomina Revisore Legale;
5. Eventuali

Qualora nella data suddetta non si raggiungesse il numero legale prescritto per la regolare costituzione dell'assemblea questa si riunirà in seconda convocazione il giorno 20 Maggio 2016 alle ore 20,45 nello stesso luogo per trattare lo stesso ordine del giorno.

Il presidente
Barzagli Gian Franco

TX16AAA1526 (A pagamento).

BANCA DI SASSARI S.P.A.

Iscrizione all'Albo delle Banche n. 5199 - ABI 05676.2 - Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia Gruppo bancario Banca Popolare dell'Emilia Romagna 5387.6 - Società soggetta ad attività di direzione e coordinamento della Banca popolare dell'Emilia Romagna società cooperativa

Sede legale: viale Mancini n. 2 - Sassari

Punti di contatto: Sito internet: www.bancasassari.it

Capitale sociale: € 74.458.606,80 i.v.

Registro delle imprese: Sassari n. 01583450901

Iscritta alla C.C.I.A.A. di Sassari n. 103585

Codice Fiscale: 01583450901

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti della Banca di Sassari S.p.A. sono convocati in Assemblea ordinaria il giorno 9 aprile 2016, alle ore 11.00, in prima convocazione, presso i locali della Promocamera, in Sassari, Via Predda Niedda N. 18 e, occorrendo, il giorno 10 aprile 2016, alle ore 8.00, in seconda convocazione, presso la Sede Sociale della Banca di Sassari, in Sassari, Viale Mancini n. 2, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Bilancio di esercizio al 31 dicembre 2015: delibere inerenti e conseguenti;
2. Presentazione delle "Politiche di Remunerazione 2016 del Gruppo Bper" e della proposta del relativo piano di compensi basato su strumenti finanziari; presentazione dell'informativa sulle modalità di attuazione delle Politiche di Remunerazione 2015; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Il diritto di intervento all'Assemblea è regolato dalle disposizioni di legge e di statuto: ai sensi dell'art. 12 dello statuto sociale la legittimazione all'intervento in Assemblea e all'esercizio del diritto di voto è attestata dalla comunicazione effettuata alla Società, in conformità alla normativa vigente, dagli intermediari abilitati alla tenuta dei conti sui quali sono



registrati gli strumenti finanziari. Tale comunicazione, ai sensi dell'art. 83 sexies, comma 2, del TUF, è effettuata sulla base delle evidenze relative al termine della giornata contabile del settimo giorno di mercato aperto precedente la data dell'assemblea in prima convocazione, ovvero del 31 marzo 2016. Coloro che risulteranno titolari delle azioni solo successivamente alla data del 31 marzo 2016 non avranno il diritto di partecipare e di votare all'assemblea.

Coloro ai quali spetta il diritto di voto possono farsi rappresentare, nel rispetto di quanto disposto dall'art. 2372 cod. civ., mediante speciale mandato conferito per iscritto e con firma autenticata da dirigenti o quadri direttivi della Società, dagli intermediari abilitati alla tenuta dei conti sui quali sono registrati gli strumenti finanziari ovvero da notai; i relativi documenti sono conservati dalla Società. Le persone giuridiche sono rappresentate dal loro rappresentante legale o da un suo delegato.

Informazioni e chiarimenti potranno essere richiesti ai numeri 079 221753 – 221748 – 221714; mail direzione generale@bancasassari.it e presso tutte le Filiali della Banca.

Sassari, 26 febbraio 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Ivano Spallanzani

TX16AAA1551 (A pagamento).

LIGNANO SABBIAADORO GESTIONI S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I sigg.ri Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria della Lignano Sabbiadoro Gestioni S.p.A., in prima convocazione il giorno 18 Aprile 2016 alle ore 08.00, ed in seconda convocazione il giorno 19 Aprile 2016 alle ore 15.00, alla sala convegni dell'Info Point di Promo Turismo FVG di Lignano Sabbiadoro (UD) in Via Latisana 42, per la trattazione del seguente

Ordine del giorno:

- 1) Relazione ai sensi dell'art. 23 dello statuto sociale.
- 2) Approvazione del progetto del bilancio di esercizio chiuso al 31 dicembre 2015 – deliberazioni inerenti e conseguenti;
- 3) Esame bilancio Previsionale 2016;
- 4) Rinnovo cariche del consiglio di amministrazione;
- 5) Nomina del collegio sindacale.

Lignano Sabbiadoro, 11 Marzo 2016

Il presidente
Loris Salatin

TX16AAA1563 (A pagamento).

BEGHELLI S.P.A.

Sede: via Mozzeghine, 13-15 - Località Monteveglio, Valsamoggia (BO)

Capitale sociale: Euro 10.000.000 interamente versato

Registro delle imprese: Bologna

Codice Fiscale: 03829720378

Partita IVA: 00666341201

Convocazione di assemblea

E' convocata l'Assemblea Ordinaria degli Azionisti della Società per il giorno 29 aprile 2016 alle ore 16.30, presso la sede sociale in Valsamoggia (BO) – Località Monteveglio, Via Mozzeghine 13/15, ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 6 maggio 2016, stesso luogo e ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Approvazione del Bilancio di esercizio al 31 dicembre 2015. Relazione degli Amministratori sulla gestione, Relazione del Collegio Sindacale e Relazione della Società di Revisione; deliberazioni inerenti e conseguenti. Presentazione del bilancio consolidato al 31 dicembre 2015.

2. Relazione sulla remunerazione ai sensi dell'art. 123-ter del D.lgs 58/98. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

3. Nomina del Collegio Sindacale per gli esercizi 2016, 2017 e 2018. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

Informazioni sul capitale sociale

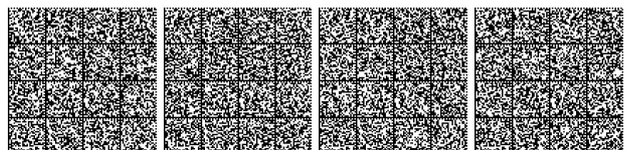
Il capitale sociale è di Euro 10.000.000,00, suddiviso in numero 200.000.000 azioni ordinarie del valore nominale di Euro 0,05 cadauna. Ogni azione dà diritto ad un voto, ad eccezione delle n. 786.200 azioni proprie detenute dalla Società alla data del presente avviso di convocazione il cui diritto di voto è sospeso. L'eventuale variazione delle azioni proprie verrà comunicata in apertura dell'Assemblea.

Partecipazione all'assemblea

La legittimazione all'intervento in assemblea e all'esercizio del diritto di voto è attestata dalla comunicazione alla Società, effettuata in favore del soggetto legittimato dall'intermediario ai sensi dell'art. 83-sexies del D.Lgs. 58 del 24 febbraio 1998 in base alle evidenze risultanti al termine del settimo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'assemblea in prima convocazione, ossia entro il 20 aprile 2016. Coloro che risultano titolari delle azioni solo successivamente a tale data non sono legittimati ad intervenire e votare in Assemblea.

La legittimazione all'intervento e al voto in assemblea è assicurata purché tale comunicazione pervenga alla Società dall'intermediario entro l'inizio dei lavori assembleari.

Ai sensi di legge, ciascun socio può farsi rappresentare in assemblea mediante delega scritta, sottoscrivendo la formula di delega inserita nella comunicazione dell'intermediario o il modulo di delega di voto reperibile presso la sede sociale e sul sito internet della Società www.beghelli.it (Sezione "Investor Relations" / "Assemblee"). La notifica alla Società della delega può avvenire sia a mezzo raccomandata spedita all'indirizzo legale della Società, via Mozzeghine n. 13/15, Località Monteveglio, 40053 Valsamoggia (BO), sia con



trasmissione all'indirizzo di posta elettronica certificata beghelli@legal.beghelli.it. L'eventuale notifica preventiva non esime il delegato in sede, ai fini dell'accertamento per l'accesso ai lavori assembleari, dall'obbligo di attestare la conformità all'originale della copia notificata e l'identità del delegante.

La Società non designa rappresentanti ai quali i soci possano conferire una delega con istruzioni di voto.

Non sono previste procedure di voto per corrispondenza o con mezzi elettronici.

Integrazione dell'ordine del giorno

I soci che, anche congiuntamente, rappresentino almeno un quarantesimo del capitale sociale possono chiedere, entro dieci giorni dalla pubblicazione del presente avviso, l'integrazione dell'elenco delle materie da trattare, indicando nella domanda gli ulteriori argomenti da essi proposti. Le domande devono pervenire per iscritto, entro il termine di cui sopra, corredate da certificazione rilasciata dall'intermediario presso cui sono registrate le azioni dei richiedenti idonea a comprovare la titolarità dell'anzidetta quota di partecipazione, a mezzo raccomandata a.r. presso la sede legale della società, ovvero mediante posta elettronica certificata all'indirizzo beghelli@legal.beghelli.it.

Non è ammessa integrazione per gli argomenti sui quali l'assemblea delibera, a norma di legge, su proposta degli amministratori o sulla base di un progetto o di una relazione da essi predisposta.

I soci che richiedono l'integrazione dell'ordine del giorno devono presentare agli amministratori entro il termine previsto per la presentazione della richiesta di integrazione, ossia entro dieci giorni dalla pubblicazione dell'avviso di convocazione, una relazione sulle materie di cui propongono la trattazione, che l'organo amministrativo avrà cura di mettere a disposizione del pubblico almeno quindici giorni prima di quello fissato per l'assemblea in prima convocazione.

Diritto di porre domande

I soci possono porre domande sulle materie all'ordine del giorno anche prima dell'assemblea, sia a mezzo raccomandata spedita all'indirizzo legale della Società, via Mozzeghine n. 13/15, Località Monteveglio, 40053 Valsamoggia (BO), sia con trasmissione all'indirizzo di posta elettronica certificata beghelli@legal.beghelli.it. Le domande devono essere corredate da apposita certificazione rilasciata dagli intermediari presso cui sono state depositate le azioni di titolarità del socio o dalla comunicazione per la legittimazione all'intervento in assemblea e all'esercizio del diritto di voto. Alle domande pervenute prima dell'assemblea è data risposta al più tardi durante la stessa. La società può fornire una risposta unitaria alle domande aventi lo stesso contenuto. Non è dovuta una risposta quando le informazioni richieste siano già disponibili in formato "domanda e risposta" nella sezione "Area finanza/Assemblee" del sito Internet della società.

Nomina del Collegio Sindacale e deposito delle liste

Ai sensi dell'articolo 22 dello Statuto nonché della normativa, anche regolamentare, applicabile, i Sindaci saranno nominati mediante voto di lista. Ogni lista si compone di due sezioni: una per i candidati alla carica di sindaco effettivo, l'altra per i candidati alla carica di sindaco supplente. Dalla

lista che avrà ottenuto la maggioranza dei voti espressi dagli azionisti saranno tratti due Sindaci effettivi e un Sindaco supplente; i restanti Sindaco effettivo e Sindaco supplente saranno tratti dalle altre liste (c.d. liste di minoranza).

Le liste dei candidati potranno essere presentate dagli azionisti che da soli o insieme ad altri azionisti rappresentino complessivamente almeno il 2% delle azioni aventi diritto di voto nell'Assemblea ordinaria.

Ogni azionista, gli azionisti aderenti a un patto parasociale, il soggetto controllante, le società controllate e quelle sottoposte a comune controllo, potranno presentare o concorrere alla presentazione di una sola lista e votare unicamente la lista presentata e non potranno votare più di una lista nemmeno per interposta persona, o per il tramite di società fiduciarie. Ogni candidato potrà presentarsi in una sola lista a pena di ineleggibilità.

Unitamente alle liste dovrà essere depositata una dichiarazione da parte degli azionisti che le presentano contenente le informazioni relative all'identità dei medesimi e la percentuale di partecipazione da loro complessivamente detenuta. La titolarità della partecipazione complessivamente detenuta è attestata, ai sensi della vigente normativa regolamentare, anche successivamente al deposito delle liste, purché almeno 21 giorni prima della data dell'Assemblea.

Le liste di minoranza per la nomina del Collegio Sindacale devono essere corredate dalla dichiarazione attestante l'assenza dei rapporti di collegamento come previsti dalla normativa vigente.

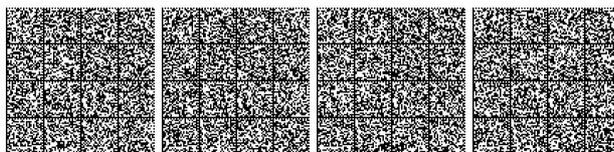
Unitamente a ciascuna lista, dovranno essere depositate le dichiarazioni con le quali i singoli candidati accettano la candidatura e attestano, sotto la propria responsabilità, l'inesistenza di cause di ineleggibilità e di incompatibilità nonché l'esistenza dei requisiti prescritti dalla normativa, anche regolamentare, applicabile e dallo Statuto per la carica.

Con le dichiarazioni di cui sopra dovrà essere depositato per ciascun candidato un curriculum vitae riguardante le sue caratteristiche personali e professionali, nonché gli incarichi di amministrazione e controllo ricoperti dai Sindaci presso altre società come previsto dalla normativa vigente.

Le liste dei candidati, sottoscritte da coloro che le presentano, e la relativa documentazione di supporto dovranno essere depositate presso la sede legale della Società ovvero notificate in forma elettronica all'indirizzo di posta elettronica beghelli@legal.beghelli.it almeno venticinque giorni prima di quello fissato per l'Assemblea in prima convocazione.

La Società, nei termini previsti dalla vigente normativa (ovvero 21 giorni prima della data fissata per l'Assemblea in prima convocazione), metterà a disposizione del pubblico le liste dei candidati depositate dai Soci, corredate dalle informazioni richieste dalla disciplina applicabile, presso la propria sede e presso Borsa Italiana S.p.A. nonché mediante pubblicazione sul sito internet www.beghelli.it.

Le liste presentate senza l'osservanza delle disposizioni contenute nell'articolo 22 dello Statuto e di quelle previste dalla normativa applicabile saranno considerate come non presentate.



L'articolo 22 dello Statuto prevede che il rinnovo del Collegio Sindacale debba avvenire nel rispetto della disciplina sull'equilibrio tra i generi di cui alla legge 12 luglio 2011, n. 120 e della disciplina legale e regolamentare applicabile. In particolare, al genere meno rappresentato è riservata una quota pari ad almeno un terzo dei sindaci eletti. E' richiesto, pertanto, ai sensi dell'art. 22 dello Statuto, agli azionisti che intendono presentare una lista per il rinnovo del Collegio Sindacale recante un numero di candidati pari o superiore a tre, di includere nella sezione dei sindaci effettivi un numero di candidati appartenenti al genere meno rappresentato pari almeno ad un terzo dei candidati (con arrotondamento, se del caso, all'unità superiore), nonché, qualora la sezione dei sindaci supplenti indichi due candidati, uno per ciascun genere.

Documentazione.

La documentazione relativa agli argomenti posti all'ordine del giorno viene messa a disposizione del pubblico presso la sede sociale, Borsa Italiana S.p.A. e sul sito internet della Società (www.beghelli.it) nei termini previsti dalla normativa vigente.

Si informa che, ai fini della consultazione e/o consegna della documentazione presso la sede legale, gli uffici sono aperti al pubblico nei giorni feriali, dal lunedì al venerdì, dalle ore 8.30 alle ore 17.30.

Ulteriori informazioni sui diritti e su quanto sopra indicato sono reperibili nel sito internet della Società www.beghelli.it.

Valsamoggia, 17 marzo 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
Gian Pietro Beghelli

TX16AAA1564 (A pagamento).

S.A.L.T. SOCIETÀ AUTOSTRADA LIGURE TOSCANA P.A.

Gruppo S.I.A.S. S.p.A.

Sede legale: via Don E. Tazzoli, 9 - Lido di Camaiore (LU)

Capitale sociale: € 160.000.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Lucca n. 00140570466

Codice Fiscale: 00140570466

Partita IVA: 00140570466

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria presso la Sede della Società, Via Don Enrico Tazzoli n. 9 - Lido di Camaiore (LU), in unica convocazione, per il giorno mercoledì 6 aprile 2016, ore 11,00, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Bilancio di Esercizio 2015, Relazione del Consiglio di Amministrazione sulla Gestione, Relazioni del Collegio Sindacale e della Società di Revisione: deliberazioni inerenti e conseguenti.

2. Esame del Bilancio Consolidato 2015.

3. Riclassificazione di Riserve di Patrimonio Netto: deliberazioni inerenti e conseguenti.

4. Dimissioni di un Amministratore: nomina di un Consigliere o riduzione del numero dei componenti il Consiglio di Amministrazione.

Possono intervenire all'Assemblea gli Azionisti che abbiano depositato i certificati azionari almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'Assemblea stessa presso la Cassa Sociale.

Lido di Camaiore, 03 marzo 2016

SALT - Società Autostrada Ligure Toscana p.a. -
Il presidente
Fabrizio Larini

TX16AAA1633 (A pagamento).

IMMOBILIARE SPORTING MILANO 3 S.P.A.

Sede legale: palazzo dei Cigni snc – Basiglio (MI)

Capitale sociale: sottoscritto € 1.834.029,60 -
interamente versato

Registro delle imprese: Milano n. 09032290158

R.E.A.: Milano n. 1264111

Codice Fiscale: 09032290158

Partita IVA: 09032290158

Convocazione di assemblea straordinaria dei soci

I Signori Azionisti, ai sensi dell'articolo 14 dello Statuto Sociale, sono convocati in Assemblea Straordinaria presso lo Sporting Milano 3 in Basiglio (MI) – Piazza Marco Polo snc, in data 4 aprile 2016 h 14.30 per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Modifica dell'art. 2 dello Statuto in merito alla variazione della sede legale: delibere inerenti e conseguenti;

2. Modifica dell'art. 14 dello Statuto in merito alle modalità di convocazione dell'Assemblea dei Soci: delibere inerenti e conseguenti;

3. Nomina di un nuovo Organo Amministrativo: delibere inerenti e conseguenti;

4. Varie ed eventuali.

Si precisa che, per la partecipazione all'Assemblea, ai sensi dell'art. 20 dello Statuto Sociale, il Socio potrà farsi rappresentare mediante delega scritta.

Milano, 15 marzo 2016

Consigliere
dott. Alex Stilo

TX16AAA1635 (A pagamento).



PATELEC CEM S.P.A.

in liquidazione da concordato preventivo
Sede: via Nazionale, 6 - 15020 Cerrina (AL)
Capitale sociale: Euro 274.624,00 i.v.
R.E.A.: Reg. Soc. 3748 Casale M.to
Partita IVA: 01230060061

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 19 Aprile 2016 alle ore 15,30 ed in eventuale seconda convocazione per il 09 Maggio 2016 alle ore 15 in Casale Monferrato P.za Pietro Bernotti, 1 con il seguente:

Ordine del giorno
Argomenti cui all'art. 2364 del Codice Civile
Deposito azioni sede sociale nei termini di legge.

Torino, 14 marzo 2016

Il presidente del collegio sindacale
rag. Piretto Pierre Marie

TX16AAA1642 (A pagamento).

LUIGI BOTTO S.P.A.

Sede legale: viale Tunisia, 41 - Milano
Capitale sociale: deliberato Euro 830.000,00 versato per Euro 265.740,60
Registro delle imprese: Milano
Codice Fiscale: 08182490964
Partita IVA: 08182490964

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria presso la sede legale della società in Milano Viale Tunisia, 41, per il 4 Aprile 2016, alle ore 12:00 in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 5 Aprile 2016 alle ore 12:00 stesso luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Determinazione del numero dei componenti in Consiglio di Amministrazione. Nomina Presidente e nomina di un consigliere per integrazione del Consiglio di Amministrazione.

PARTECIPAZIONE ALL'ASSEMBLEA

Ai sensi di legge e dell'articolo 16 dello Statuto, sono legittimati a intervenire in Assemblea e a esercitare il diritto di voto coloro in favore dei quali sia pervenuta alla Società apposita comunicazione effettuata da un intermediario autorizzato sulla base delle evidenze contabili relative al termine del 7° (settimo) giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea in prima convocazione, ossia il 23 Marzo 2016 (record date). Le registrazioni in accredito e in addebito compiute sui conti successivamente a tale data non rilevano ai fini della legittimazione all'esercizio del diritto di voto nell'Assemblea.

Ogni socio che ha diritto di intervenire in assemblea può farsi rappresentare mediante delega scritta, nel rispetto della normativa vigente. Non sono previste procedure di voto per corrispondenza o con mezzi elettronici.

DOCUMENTAZIONE

La documentazione relativa all'Assemblea sarà a disposizione del pubblico, nei termini di legge, presso la sede legale in Milano, Viale Tunisia n. 41. Gli Azionisti avranno facoltà di ottenerne copia.

Il presente avviso di convocazione è pubblicato sul sito internet della Società www.lanificiobotto.com

Milano, 14/03/2016

Luigi Botto S.p.A. - Il presidente del C.d.A.
Andrea Maria Gritti

TX16AAA1644 (A pagamento).

CEMAT S.P.A. - COMBINED EUROPEAN MANAGEMENT AND TRANSPORTATION

Sede legale: via Valtellina nn. 5/7 - 20159 Milano
Codice Fiscale: 00823190152
Partita IVA: 00857491005

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 5 aprile 2016 in prima convocazione alle h. 10:00, presso la sede sociale della Società in Milano, Via Valtellina 5/7, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 15 aprile 2016, stessi ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Bilancio di esercizio 2015: deliberare inerenti e conseguenti
2. Delibere inerenti l'art. 2390 c.c.

L'intervento in Assemblea è regolato dalle norme di Legge e di Statuto.

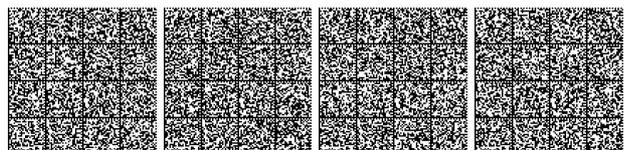
Il presidente del consiglio d'amministrazione
Barbara Morgante

TX16AAA1646 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI**SAN PAOLO G.E.I.E.***Costituzione GEIE*

Notaio Merola F. - Capua (CE) - Rep. 1115 del 25 gennaio 2016. Denominazione: San Paolo Geie - Sede: via Maria Bakunin 30 Napoli - P. IVA: 08300071217.

Oggetto: promozione e valorizzazione attività economiche dei membri attraverso attività ausiliarie: acquisto beni strumentali e materie prime inerenti a tale attività; partecipazione a gare d'appalto; realizzazione commesse per conto dei singoli membri; compravendita e gestione immobiliare. Durata: fino al 31 dicembre 2050.



Membri partecipanti: 1) New Gest Srl, sede Napoli via Cinthia 25 - P. IVA 00780980637; 2) JM Construction di Morra Giovanni, Napoli via Petrarca 50 - cf. MRRGNN-72R16F839R; 3) JPM Real Estate Limited, sede Inghilterra Company Register 09227716 - 4) PAS.MO Srls, sede Napoli via Bakunin 30 - P. IVA: 08223161210.

Amministratori: Ferrazin Lucio Lodovico Castelbaldo (PD) 7 febbraio 1952, cf: FRRLLD52B07C057J - Morra Giovanni Napoli 16 ottobre 1972, cf: MRRGNN72R16F839R, nominati il 25 gennaio 2016.

Amministrazione: in via disgiunta per ordinaria gestione; in via congiunta per atti dispositivi di beni immobili. Clausola in deroga art. 26 reg. 2137/85: il nuovo membro è esonerato dalla responsabilità per gli eventuali debiti sorti prima della sua ammissione.

L'amministratore San Paolo G.E.I.E.
Giovanni Morra

TU16AAB1476 (A pagamento).

EASY BUSINESS CONSULTING S.R.L.

Sede legale: via Flaminia, 180 - Rimini
Codice Fiscale: 03469710408

CREDITO FONDIARIO S.P.A.

Sede legale: via Piemonte, 38 - Roma
Codice Fiscale: 00395320583

Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n.ro 385 del 1 settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario").

Easy Business Consulting S.r.l. (il «Cedente») e il «Credito Fondiario S.p.A. (il «Cessionario») comunicano che con atti a rogito del Notaio Ludovico Maria Capuano di Napoli in data 20 novembre 2015 e 14 marzo 2016 il Cedente ha ceduto al Cessionario che ha acquistato pro soluto i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art.58 del Testo Unico Bancario (i «Crediti») rinvenenti da contratti di leasing finanziario verso clienti classificati in bonis nonché di beni rinvenenti da detti contratti di leasing con le relative poste accessorie.

Tutti i beni oggetto di cessione sono stati acquistati in funzione di contratti di leasing stipulati ante 31/12/2011.

Gli elementi identificativi del blocco sono i seguenti:

(a) tutti i crediti per capitale residuo al 30 giugno 2015 (la «Data di Cutoff»);

(b) tutti i crediti per interessi maturati sino alla Data di Cutoff e non riscossi a tale data;

(c) tutti i crediti per interessi (inclusi gli interessi di mora) maturandi a partire dalla Data di Cutoff;

(d) tutti i crediti, maturati sino alla Data di Cutoff e maturandi dalla Data di Cutoff, per rimborsi di spese, perdite, costi, indennizzi e danni, nonché ogni altra somma o importo dovuti in relazione o in connessione ai contratti di Leasing ed alle garanzie e alle assicurazioni ad essi collegate, ivi espressamente incluso il diritto al recupero di eventuali spese legali e giudiziali e delle altre spese sostenute in relazione al recupero dei crediti relativi ai suddetti contratti;

(e) i crediti e beni oggetto di cessione non sono stati

inclusi in precedenti operazioni di cessione in blocco o di cartolarizzazione da parte di Easy Business Consulting S.r.l.;

(f) con i detti atti sono stati altresì ceduti con i beni mobili od immobili rinvenenti dai detti contratti di locazione finanziaria, le relative poste accessorie e le eventuali altre ragioni di credito o diritto ad essi inerenti e connesse al diritto di proprietà di tali beni, mobili od immobili;

In virtù dell'applicazione dell'art. 58 comma 3 T.U.B., i privilegi e le garanzie a qualsiasi titolo e da chiunque prestate e comunque esistenti a favore di Easy Business Consulting S.r.l., nonché le trascrizioni nei pubblici registri degli atti di acquisto dei beni oggetto di locazione finanziaria compresi nella cessione conservano la loro validità ed il loro grado a favore di Credito Fondiario S.p.a., senza bisogno di alcuna formalità od annotazione.

Gli obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della normativa sulla «Trasparenza delle operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari» saranno adempiuti da Credito Fondiario S.p.a. in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione a Credito Fondiario S.p.A. - Servizio reclami, via Piemonte n. 38 Roma.

Credito Fondiario S.p.A. -
Il procuratore
Lombardo Guido Giulio Fortunato

TV16AAB1618 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI CESENA S.P.A.

Sede legale: piazza Leonardo Sciascia, 141 - Cesena (FC)
Capitale sociale: Euro 154.578.832,80 i.v.
Registro delle imprese: Forli/Cesena n. 02155830405
Codice Fiscale: n. 02155830405

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

Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A. (la «Banca») comunica che in data 8 marzo 2016 ha concluso con Icaro Finance S.r.l. (la «Società»), un contratto di acquisto di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (il «Contratto di Cessione»). In virtù del Contratto di Cessione, la Banca ha acquistato pro soluto dalla Società, con effetti economici alle ore 00:01 del 21 marzo 2016, tutti i crediti, i diritti e le facoltà (ivi inclusi tutti gli importi dovuti in linea capitale e a titolo di interessi, anche di mora, tutti gli accessori, spese, danni, indennizzi ed ogni altra somma eventualmente dovuta in relazione ai crediti e alle garanzie reali e personali che li assistono), individuabili in blocco ai sensi della citata disposizione («Crediti»), che al 29 febbraio 2016 soddisfino i seguenti criteri di selezione (i «Criteri»):



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

(b) Crediti che alternativamente:

(i) derivino da contratti di mutuo che al 29 febbraio 2016 avevano almeno 8 rate mensili non pagate; o

(ii) derivino da contratti di mutuo che al 29 febbraio 2016 avevano almeno 4 rate trimestrali non pagate; o

(iii) derivino da contratti di mutuo che al 29 febbraio 2016 avevano almeno 2 rate semestrali non pagate.

(iv) derivino da mutui i cui debitori siano sottoposti a procedure concorsuali o in relazione ai quali siano in corso azioni revocatorie ove i relativi contratti di mutuo abbiano i seguenti numeri di rapporto, 042/630/79015, 049/605/48748, 048/605/73120, 035/640/74936.

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

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

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

Pertanto, a seguito della stipula del Contratto di Cessione, la Banca è divenuta esclusiva titolare dei Crediti e, di conseguenza, “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti. Tanto premesso, la Banca, in qualità di “Titolare” del trattamento dei dati personali ai sensi del decreto legislativo 196/03, con la presente intende fornire ai debitori ceduti alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali. Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 196/03 (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), la Banca non tratterà dati definiti come “sensibili”. La Banca tratterà i dati personali per finalità connesse e strumentali alla

gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti; alla riscossione ed al recupero del Credito (ad es.: conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria, nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero dei Crediti, la Banca comunicherà i dati personali per le “finalità” del trattamento cui sono destinati i dati”, a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e a società di recupero crediti. I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati del cliente, utilizzeranno i medesimi in qualità di “titolari” ai sensi del decreto legislativo 196/03, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso la Banca. I diritti previsti all'articolo 7 del decreto legislativo 196/03 potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al “Titolare”, Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A., con sede in Piazza Leonardo Sciascia 141, 47023, Cesena, Ufficio Segreteria, tel. 0547358205, e-mail segreteria@carispcesena.it.

Cesena, 10 marzo 2016

Il vice presidente
dott. Carlo Comandini

TX16AAB1545 (A pagamento).

DYRET SPV S.R.L.

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

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

Capitale sociale: euro 10.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Milano n. 08575290963
Codice Fiscale: 08575290963

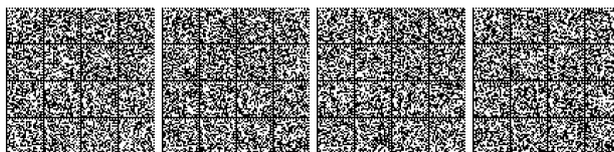
DYNAMICA RETAIL S.P.A.

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

Capitale sociale: euro 2.502.791,00 interamente versato
Registro delle imprese: Roma n. 03436130243
Codice Fiscale: 03436130243

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

Dyret SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge 130 (il “Cessionario”), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data



17 aprile 2014 tra Dinamica Retail S.p.A. (il “Cedente” o “Dinamica”) ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Dinamica ed accettata da parte del Cessionario in data 11.03.2016 (la “Data di Cessione”), il Cessionario ha acquistato da Dinamica, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o, in alternativa, assistiti da delegazione di pagamento effettuata/e in favore di Dinamica dai relativi debitori. La cessione è stata effettuata nell’ambito di una operazione di cartolarizzazione realizzata da parte del Cessionario ai sensi della Legge 130 (la “Cartolarizzazione”), di cui all’avviso di cessione di crediti pubblicato dal Cessionario e dal Cedente il 24.04.2014 sulla *G.U.* n. 49 (la “Precedente Pubblicazione”).

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 06.03.2016 (la “Data di Valutazione”) i criteri di selezione indicati nella Precedente Pubblicazioni (complessivamente i “Crediti”).

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

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

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

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

Milano, 11 marzo 2016

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

TX16AAB1566 (A pagamento).

SUNRISE S.R.L.

Sede: via Bernina, 7 - 20158 Milano

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

Sunrise S.r.l. (in seguito, la “Società”) comunica che in data 11 marzo 2016 Agos Ducato S.p.A. (in seguito, “Agos”) ha esercitato l’opzione per la cessione pro soluto alla Società, con effetto dal 29 marzo 2016 (la “Data di Cessione”) di tutti i crediti (in seguito, i “Crediti”) derivanti da contratti di credito al consumo stipulati da Agos con i propri clienti (in seguito, i “Contratti di Credito”) che avevano le seguenti caratteristiche alla data del 29 febbraio 2016 (la “Data di Valutazione”) o alla diversa data indicata di seguito:

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

(xxiv) i Crediti rispettano i seguenti Criteri Specifici:

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

(a) 11,80126% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "usato" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che siano già stati immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori);

(b) 7,50712% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di mobili ed arredi domestici (esclusi gli elettrodomestici) rimborsabili esclusivamente a mezzo addebito diretto SEPA (SDD);

(c) 16,20012% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un bene o servizio diversi da quelli specificati ai precedenti paragrafi (a) e (b) e diversi dai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "nuovo" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che, in ciascun caso, non siano stati ancora immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori); e

(ii) per quanto attiene ai Crediti che sorgono da Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione rimborsabili esclusivamente a mezzo addebito diretto SEPA (SDD), presentino contemporaneamente (a) un importo massimo finanziato pari a Euro 70.000,00,00 e (b) un tasso annuo effettivo globale (TAEG) uguale o superiore a 12,35125%.

I Crediti comprendono, a mero titolo esemplificativo:

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

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

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

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

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Milano 12 marzo 2016

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

TX16AAB1611 (A pagamento).



FRIDA SPV S.R.L.

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

Sede legale: via A. Pestalozza n. 12/14 - Milano (Italia)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 08566680966

Codice Fiscale: 08566680966

PITAGORA S.P.A.

Sede legale: corso Marconi n. 10 - 10125 Torino (Italia)

Capitale sociale: euro 26.100.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Torino n. 04852611005

Codice Fiscale: 04852611005

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

Frida SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 29 luglio 2014 (il "Contratto di Cessione") tra Pitagora S.p.A. (il "Cedente" o "Pitagora") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Pitagora ed accettata da parte del Cessionario in data 14.03.2016 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato da Pitagora, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto effettuata in favore di Pitagora dai relativi debitori.

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 1 marzo 2016 ("Data di Valutazione") i seguenti criteri e meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i "Crediti"):

(1) i Criteri Comuni elencati da 1) a 19) all'Allegato 1 al Contratto di Cessione.

(2) I Criteri Specifici per i Portafogli Incrementali:

44) siano erogati a Debitori Pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita rilasciata da SOGECAP e con un Importo Capitale Dovuto superiore a € 25.000,00;

46) non siano stati erogati a Debitori dipendenti di Pubblica Amministrazione e con numero di Rate in ritardo pari a 0 e 1 e 2 e 3;

48) non siano stati erogati a Debitori pensionati i cui Mutui siano assistiti da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita rilasciata da AXA FRANCE VIE;

48) non siano stati erogati a Debitori pensionati i cui Mutui siano assistiti da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita rilasciata da NET INSURANCE LIFE SPA;

48) non siano stati erogati a Debitori pensionati i cui Mutui siano assistiti da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita rilasciata da METLIFE EUROPE LIMITED.

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

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Pitagora S.p.A., Corso Marconi n. 10, 10125 – Torino.

Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato il Cedente come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer").

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy"). In virtù di quanto indicato sopra circa il ruolo del Cedente quale Servicer, anche quest'ultimo è divenuto, di conseguenza, ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

I dati personali relativi ai debitori ceduti 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. Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione ha nominato lo stesso Servicer quale "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Il Cessionario ed il Servicer potranno comunicare 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.

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.



Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile Pitagora S.p.A., 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 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile Pitagora S.p.A., Corso Marconi 10, 10125 Torino, all'attenzione del Privacy Officer.

Milano, 14 marzo 2016

Frida SPV S.r.l. - L'amministratore unico
avv. Salvatore Pennisi

TX16AAB1647 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI

Liberazione da ipoteca

I Signori DAVITO Cristina (C.F. DVTCRT59M64L219M) e LIVIGNI Eugenio (C.F. LVGGNE56L26Z352W), elettivamente domiciliati in Torino, Corso Tassoni n. 30 presso l'Avv. Luigi Pivetta rendono noto ai sensi dell'art. 2890 ult. co. Cod. Civ.:

- che con atto pubblico di compravendita del 24/11/2015, trascritto in data 09/12/2015 al Reg. Gen. n. 40393 e Reg. Part. n. 29108 hanno acquistato da DAVITO Francesco (C.F. DVT FNC 63M10 L219P) la proprietà della quota di 1/6 (un sesto) dell'appartamento sito al piano sesto dello stabile civico 81 del Corso Alessandro Tassoni di Torino al prezzo di Euro 32.500,00 (euro trentaduemilacinquecento/00);

- che intendono liberare tale quota dalle ipoteche sulla medesima iscritte in favore di EQUITALIA NORD S.p.A., SORIS S.p.A., PICCO PIETRO E LUIGI EREDI S.p.A.;

- che a tal fine offrono di pagare ai predetti creditori ipotecari il prezzo di stipulazione di Euro 32.500,00 (euro trentaduemilacinquecento/00) secondo la procedura prevista dagli artt. 792 e segg. del c.p.c.

Torino li, 11/03/2016

avv. Luigi Pivetta

T16ABA1347 (A pagamento).

TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA

Atto di citazione per usucapione con notifica ex art. 150 c.p.c.

Lofaro Antonio, nato a Campo Calabro (RC) il 15 settembre 1955, difeso dall'avv. Giuseppe Aricò, domiciliato presso il suo studio in Villa S. Giovanni (RC) via Garibaldi 18, avendo posseduto uti domini, pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente per oltre vent'anni i seguenti cespiti: 1) uliveto di mq 1120, part. 29, fol. 3, rendita € 7,81 [NCT Campo Calabro in testa a Creaco Rocco fu Giovanni]; 2) uliveto di mq 960, part. 299, fol. 11, rendita € 7,81 [NCT Villa S. Giovanni in testa a Creaco Rocco fu Giovanni]; 3) uliveto di mq 1880, part. 549, fol. 3, rendita € 16,02; 4) uliveto di mq 1600, part. 577, fol. 3, rendita € 13,63 [entrambi in NCT Campo Calabro in testa a Creaco Antonia fu Giovanni usufruttuaria, Sergi Antonio fu Giuseppe, Sergi Francesca fu Giuseppe, Sergi Giovanni fu Giuseppe e Sergi Maria fu Giuseppe, comproprietari], ha instaurato davanti l'intestato Tribunale il giudizio n. 1971/15 RG per chiedere la dichiarazione dell'usucapione dei predetti beni in suo favore. Il G.I., rilevata la nullità della notifica, con ordinanza del 12 gennaio 2015 ha disposto la rinnovazione della citazione nei confronti degli intestatari dei beni nelle forme dell'art. 150 codice di procedura civile, dando termine fino al 10 aprile 2016. Al fine della continuazione del giudizio, l'istante Antonio Lo Faro cita gli intestatari dei beni sopra indicati, signori Creaco Rocco fu Giovanni, Creaco Antonia fu Giovanni, Sergi Antonio fu Giuseppe, Sergi Francesca fu Giuseppe, Sergi Giovanni fu Giuseppe e Sergi Maria fu Giuseppe, a comparire dinanzi all'intestato Tribunale, G.I. Dott. ssa Leonello, all'udienza del 29 settembre 2016 con invito a costituirsi almeno venti giorni prima di detta udienza, con avvertimento che la costituzione oltre detti termini comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 codice di procedura civile, per sentire dichiarare l'avvenuta usucapione dei predetti beni in suo favore.

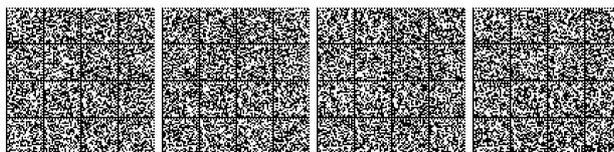
Avv. Giuseppe Aricò

TU16ABA1492 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Estratto atto di citazione per usucapione ex art. 150 c.p.c.

La signora Parteli Luigia, C.F. PRTLGU23A64L565R, rappresentata e difesa dall'avv. Alberto Mascotto e dall'avv. Paolo Maran, con domicilio eletto presso il loro Studio sito in Crocetta del M. llo (TV) Via F. Baracca n. 127, in data 28 agosto 2015 è stata autorizzata dal Tribunale di Treviso ad eseguire notifica per pubblici proclami ex art. 150 codice di procedura civile, pertanto cita Bof Pietro, C.F. BFOP-TR62A25I578M, Bof Riccardo, C.F. BFORCR70B02L565Q, Bucheli Frey Michaela Luisa, C.F. BCHMHL57C44Z133C, Frey Anton Jacob, C.F. FRYNNJ52S25Z133R, Parteli Giuseppe C.F. PRTGPP86H02L565S e i suoi eredi, a comparire avanti l'intestato Tribunale di Treviso per l'udienza che ivi si terrà il giorno 21 luglio 2016 ad ore di rito, con l'invito a costi-



tuirsi in giudizio ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 codice di procedura civile entro il termine perentorio di venti giorni prima della suddetta udienza e con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 codice di procedura civile e che, in difetto di costituzione, si procederà in sua contumacia, per ivi sentir dichiarare l'avvenuta usucapione in favore della sigla Parteli Luigia dei seguenti beni immobili: Comune di Segusino (TV): Comune di Segusino (TV) – Catasto dei Fabbri- cati: Foglio 14 – Particella 180 – Subalterno 1 – Categoria A/4 – Classe 3 – Consistenza 2 vani – Rendita euro 76,44 catastralmente sito in Piazza Roma n. 2 piano T ;1; Foglio 14 – Particella 180 – Subalterno 2 – Categoria A/3 – Classe 3 – Consistenza 7 vani – Rendita euro 354,29 catastralmente sito in Piazza Roma n. 2 piano T ;1 ;2, di cui risulta già comproprietaria della quota di 2/9 ciascuno. Comune di Segusino (TV) Catasto dei Terreni: Foglio 14; Particella 179; Qualità Prato Arbor. – Classe 2 – Superficie mq 12532 – Reddito Dominicale euro 48,54 – Reddito Agrario euro 25,89; Foglio 14 – Particella 180 - Subalterno 2 – Qualità Porz. Rur. FP – Classe 4 – Superficie mq 0000; Foglio 14 – Particella 181 – Qualità Prato Arbor. – Classe 3 – Superficie mq 585 – Reddito Dominicale euro 1,66 – Reddito Agrario euro 1,06; Foglio 14 – Particella 182 – Qualità Pascolo - Classe 2 – Superficie mq 995 – Reddito Dominicale euro 1,28 – Reddito Agrario euro 0,36; Foglio 14 – Particella 277 – Qualità Prato Arbor. – Classe 2 – Superficie mq 67 – Reddito Dominicale euro 0,26 – Reddito Agrario euro 0,14; Foglio 14 – Particella 278 - Qualità Prato Arbor. – Classe 3 – Superficie mq 107 – Reddito Dominicale euro 0,30 – Reddito Agrario euro 0,19. Comune di Valdobbiadene (TV) – Catasto dei Terreni: Foglio 18 – Particella 374 – Qualità Incolt. Prod. Classe U – Superficie mq 192 – Reddito Dominicale euro 0,10 – Reddito Agrario euro 0,02; Foglio 20 – Particella 37 – Qualità Semina- tivo – Classe 4 – Superficie mq 66 – Reddito Dominicale euro 0,15 – Reddito Agrario euro 0,12; Foglio 20 – Particella 289 – Qualità Prato Arbor. – Classe 2 – Superficie mq 224 – Reddito Dominicale euro 0,93 – Reddito Agrario euro 0,52, dei quali risulta già comproprietaria per la quota di 2/12 cia- scuno. Comune di Valdobbiadene (TV) – Catasto dei Terreni: Sezione Urbana B – Foglio 3 – Particella 290/294 - Catego- ria A/3 – Classe 1 – Consistenza 11,5 vani – Rendita euro 510,78 catastralmente sito in Via Giuseppe Garibaldi n. 253 n. 255 piano T; 1; 2 di cui risulta già comproprietaria della quota di 1/6 ciascuno e per l'effetto dichiarare parte attrice proprietaria esclusiva, per l'intero dei predetti immobili cer intervenuta usucapione, con autorizzazione alle relative trascrizioni. Scese e competenze professionali interamente rifuse in caso di indebita opposizione.

Crocetta del M.llo, 7 marzo 2016

avv. Alberto Mascotto

avv. Paolo Maran

TU16ABA1509 (A pagamento).

ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI

Liberazione da ipoteca

Il Sig. Leondino Di Matteo (c.f.: DMTLDN54H24G482H), rappresentato e difeso dagli Avvocati Ascanio Di Giuseppe, nello studio del quale è elettivamente domiciliato, in Pescara, via G. Carducci, n. 71, e Verina Barrucci, il tutto giusta pro- cura a margine dell'atto di cui all'art. 2890 c.c., premette:

-- di aver acquistato, con atto pubblico notar Di Pierdo- menico di Pescara del 27 giugno 2012 (rep. 33295, racc. 13392), registrato a Pescara il 12 luglio successivo al n. 7666 e trascritto il 25 luglio 212 ai nn. 10017/7573, 10018/7574 e 10019/7575 di formalità, al prezzo convenuto e pattuito a corpo di € 104.000,00, dai Signori Roberto Di Matteo, Anna Di Matteo, Enzo Di Matteo, Antonio Di Matteo, Simona Di Matteo, Giuliana Maria Di Matteo, Ornella Di Matteo, Luisa Liguori, Dino Mammarella, Luciano Mammarella, Maria Di Matteo, Luciano Di Matteo e Giuseppina Di Matteo, i diritti da questi rispettivamente vantati sui seguenti immobili (di cui, peraltro, esso acquirente era comproprietario pro quota) e precisamente:

- appartamento al piano terra del fabbricato di maggiore consistenza in via Raiale, 45 a Pescara; in Catasto Fabbricati del suddetto Comune al fl 33, part. 761, piano T, Z.C. 3, cat. A/3, cl. 3, vani 5,5, rend. € 426,08;

- magazzino al piano terra del medesimo fabbricato di cui sopra; in Catasto Fabbricati del suddetto Comune al fol. 33, part.la 1248, p. T, Z.C. 3, cat. C/2, classe 3, mq. 19, rend. € 97,15;

- locale garage al piano terra del medesimo fabbricato di cui sopra; al Catasto Fabbricati del suddetto Comune, fol. 33, part.la 1249, p. T, Z.C. 3, catg. C/6, classe 4, mq. 14, rend. Cat. € 29,64;

- terreno in Pescara alla stessa via Raiale, di metri qua- drati 470 circa e censito nel Catasto Terreni del medesimo Comune di Pescara ai seguenti mappali del foglio 33:

221, di centiare 66 (R.D. € 0,55, R.A. € 0,32); 223, di are 1,19 (R.D. € 0,80, R.A. € 0,74);

617, di are 1.80 (R.D. € 2,79, R.A. € 1,30); 618, di are 1,05 (R.D. € 1,63, R.A. € 0,76);

- terreno in Pescara, via Raiale, in Catasto Terreni, fgl 33, part.la 762 di are 1,01 (R.D. € 0,83, R.A. € 0,50);

- che, al momento dell'acquisto, sulle quote del Signor Antonio Di Matteo (pari a 44/1200 sull'unità di cui al n. 1 ed a 4/150 sui restanti immobili) gravava ipoteca legale iscritta, ai sensi dell'art. 77 D.P.R. 602/73, il 30 maggio 2006 (ai nn. 11600/ /2832 form.) in favore della soc. Soget p.A., giu- sta ingiunzione di pagam. 3 marzo 2006 (rep. 2509) -ora: Equitalia Centro S.p.A.-.

Il predetto Sig. Leondino Di Matteo, non essendo perso- nalmente obbligato a pagare il creditore ipotecario Equita- lia Centro S.p.A., offre pertanto di versare a quest'ultimo la somma di Euro 3.835,28, così determinata, ai sensi del disposto dell' art. 15 c.p.c., in relazione all'acquisto, effet- tuato dal suddetto Sig. Antonio Di Matteo, delle quote da questi possedute sugli immobili sopra elencati (essendo detto valore superiore a quello di € 3.181,79, corrispondente al prezzo pattuito nell'atto notarile sopra menzionato ed effet-



tivamente pagato al venditore per l'acquisto delle medesime quote), oltre ai relativi interessi, riservandosi di depositare la suddetta somma con le modalità che verranno stabilite con decreto dal presidente del Tribunale di Pescara, giusta il disposto dell'art. 792 c.p.c.

Si precisa che la dichiarazione di cui all'art. 2890 del codice civile è stata notificata il 25 febbraio 2016 dall'Ufficiale Giudiziario addetto all'UNEP presso il Tribunale di Pescara, sia al creditore Equitalia Centro S.p.A., nella sede legale di quest'ultima in Pescara, via G. D'Annunzio, 91, nonché al debitore ipotecario Di Matteo Antonio nel suo domicilio in Pescara, Strada Vecchia della Madonna, 30.

avv. Ascanio Di Giuseppe

avv. Verina Barrucci

TX16ABA1549 (A pagamento).

TAR LAZIO – ROMA Sezione III

Notificazione per pubblici proclami

Con ordinanza n. 2285 del 22/2/2016, la Sez. III[^] del T.A.R. Lazio – Roma autorizzava la notificazione per pubblici proclami mediante pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*, ai fini della integrazione del contraddittorio nei confronti di tutti coloro che hanno proposto nei termini della *lex specialis* la domanda di partecipazione al concorso pubblico, per titoli ed esami, per il conferimento di 403 posti di dirigente di seconda fascia, indetto con provvedimento del Direttore dell'Agenzia delle Entrate prot. n. 65107/2014 del 6/5/2014, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia delle Entrate in data 13/5/2014, come da avviso pubblicato in pari data sulla *Gazzetta Ufficiale*, 4[^] Serie Speciale, n. 37, impugnato con ricorso iscritto al n. R.G. 8028/2014 proposto dalla Dirpubblica (Federazione del Pubblico Impiego), con il patrocinio dell'avv. Carmine Medici, contro l'Agenzia delle Entrate e il Ministero dell'Economia e delle Finanze.

Con il predetto ricorso la Dirpubblica, dopo essersi soffermata sulla propria legittimazione a ricorrere sulla base delle finalità statutarie – volte alla tutela degli interessi delle categorie rappresentate, identificate nei dirigenti e nei funzionari dipendenti delle pubbliche amministrazioni – nei confronti del datore di lavoro, e nel ripercorrere le principali iniziative giudiziarie promosse, ha impugnato la determinazione con cui l'Agenzia delle Entrate in data 13/5/2014 ha indetto un concorso pubblico e il relativo D.M. 14.2.2014, di indizione per il conferimento di 403 posti di dirigente di seconda fascia. Sostiene, in particolare, parte ricorrente come tale concorso risponda, piuttosto che all'esigenza di coprire posizioni dirigenziali vacanti, all'obiettivo di sanare le posizioni dei dipendenti, con la qualifica di funzionario, ai quali, nel tempo, sono stati assegnati incarichi dirigenziali ai sensi del Regolamento di amministrazione dell'Agenzia, senza peraltro bandire concorsi per l'accesso alla qualifica dirigenziale. Con il primo motivo di ricorso, la ricorrente deduceva l'illegittimità del bando di concorso per violazione e falsa applica-

zione degli artt. 3, co. 2, 51, co. 1, 70, 97, 100, 117, co. 2, lett. g), cost., per violazione della riserva (relativa) di legge, del principio di legalità sostanziale, dei principi di buon andamento ed imparzialità della p.a., nonché l'illegittimità costituzionale dell'art. 11, co. 1, del 6 luglio 2012, n. 95, conv., con mod., dalla legge 7 agosto 2012, n. 135, se interpretati nel senso di consentire la reintroduzione, mediante regolamento autorizzato, del concorso pubblico per titoli ed esami, omettendo la fissazione di norme regolatrici della materia, la violazione e falsa applicazione dell'art. 17, comma 2, della legge della legge 23 agosto 1988, n. 400, e succ. int. e mod., l'illegittimità del d.P.R. 16 aprile 2013, n. 70, nella parte in cui ha reintrodotta il concorso pubblico per titoli ed esami, e la conseguente illegittimità derivata del bando di concorso.

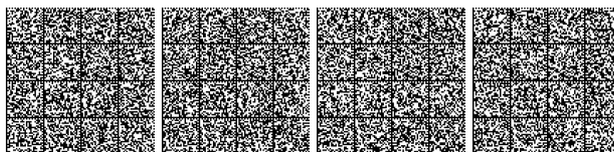
Il d.P.R. 16 aprile 2013, n. 70, impugnato in via autonoma con ricorso n. R.G. 10362/2013, è illegittimo in quanto ha reintrodotta nell'ordinamento il concorso pubblico per titoli ed esami, in violazione dei criteri direttivi in tal senso contenuti nella legge delega di cui all'articolo 11, comma 1, del D.L. 6 luglio 2012, n. 95 convertito dalla legge 7 agosto 2012, n. 135. Il D.M. 14.2.2014, ai sensi del quale è stato bandito il concorso pubblico (speciale) per il reclutamento di 403 dirigenti e il provvedimento prot. n. 65107/2014 del 6/5/2014, sono illegittimi in quanto adottati in violazione della disciplina generale sul reclutamento dei dirigenti di cui all'art. 28 del D.Lgs. 30 marzo 2001, n. 165, e del d.P.R. 24 settembre 2004, n. 272, recante la disciplina in materia di "accesso alla qualifica di dirigente". Deduceva, ancora, la ricorrente l'illegittimità del bando di concorso per violazione e falsa applicazione degli artt. 3, co. 2, 51, co. 1, 70, 97, 100, 117, co. 2, lett. g), cost., per violazione della riserva (relativa) di legge, del principio di legalità sostanziale, dei principi di buon andamento ed imparzialità della p.a., la violazione e falsa applicazione dell'art. 17, co. 2, della legge della legge 23 agosto 1988, n. 400, e succ. int. e mod., l'illegittimità del d.P.R. 16 aprile 2013, n. 70, nella parte in cui ha demandato al presidente del consiglio dei ministri l'individuazione dei titoli valutabili nell'ambito del concorso pubblico per titoli ed esami senza stabilire alcun criterio direttivo, l'eccesso di potere e la conseguente illegittimità derivata del bando di concorso. Il d.P.R. n. 70 del 2013 è illegittimo nella parte in cui demanda ad un decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri l'individuazione dei titoli valutabili nell'ambito del concorso per l'accesso alla dirigenza ed il valore massimo assegnabile agli stessi nell'ambito concorsuale, in assenza di criteri predeterminati sulla cui base esercitare tale potere. Di conseguenza dall'illegittimità *in parte qua* del d.P.R. 16 aprile 2013, n. 70, deriva l'illegittimità del D.M. 14/2/2014 e del provvedimento prot. n. 65107/2014 del 6/5/2014, con il quale l'Agenzia delle Entrate ha indetto il concorso per il reclutamento di 403 dirigenti di seconda fascia, richiedendosene l'annullamento. Ancora, deduceva l'illegittimità del bando di concorso per violazione e falsa applicazione degli artt. 3, co. 2, 51, co. 1, 70, 97, 100, 117, co. 2, lett. g), cost., per violazione della riserva (relativa) di legge, del principio di legalità sostanziale, dei principi di buon andamento ed imparzialità della p.a., la violazione e falsa applicazione dell'art. 3, co. 2-bis, del d.p.r. 24 settembre 2004, n. 272, e succ. int. e mod., nella parte in cui ha demandato al Presidente del Consiglio dei Ministri l'individuazione dei titoli valutabili nell'ambito



del concorso pubblico per titoli ed esami, la carenza di presupposto, la violazione falsa e applicazione dell'art. 21-septies della legge 7 agosto 1990, n. 241, e succ. int. e mod., la nullità del D.M. 14/2/2014 e del bando di concorso per difetto assoluto di attribuzione. Con riferimento alla previsione, contenuta nel bando, relativa all'attribuzione di un punteggio massimo di 45 punti per "incarichi professionali conferiti formalmente da pubbliche amministrazioni" su 80 (con incidenza del 40% sul punteggio complessivo e del 22,5% per quanto concerne il valore dei titoli costituiti dall'espletamento di incarichi dirigenziali presso la predetta Agenzia del punteggio complessivo massimo) è dedotta l'illegittimità del bando per essere stati introdotti, in via amministrativa, criteri di valutazione dei titoli, pur non essendo stato ancora adottato il D.P.C.M. di individuazione dei titoli e dei punteggi, previsto dall'art. 3, comma 2 bis, del d.P.R. n. 272/2004, come introdotto dal d.P.R. n. 70 del 2013. Nel ribadire l'illegittimità del d.P.R. n. 70 del 2013 nella parte in cui demanda ad un D.P.C.M. l'individuazione dei titoli valutabili, la ricorrente deduce l'illegittimità del bando prot. n. 65107/2014 del 6/5/2014, per difetto assoluto di attribuzione (ex art. 21-septies della legge n. 241/1990), in quanto l'Agenzia delle Entrate si è sostituita al Presidente del Consiglio dei Ministri nella individuazione dei titoli valutabili e del valore massimo assegnabile ad ognuno di essi nell'ambito della procedura concorsuale. Inoltre, l'attribuzione di 45 punti per gli incarichi dirigenziali sul punteggio complessivo di 80 ha introdotto un favor per coloro che, senza averne la qualifica, hanno svolto tali incarichi sulla base del Regolamento dell'Agenzia e della prassi ritenuta illegittima con sentenza del TAR Lazio n. 7636 del 2011. La federazione ricorrente deduceva, altresì, l'illegittimità degli impugnati provvedimenti per violazione e falsa applicazione degli artt. 3, co. 2, 51, co. 1, 97 cost., per violazione del principio di legalità sostanziale, dei principi di buon andamento ed imparzialità della p.a., la violazione e falsa applicazione dell'art. 52, co. 2, 4 e 5, del d.lgs. 30 marzo 2001, n. 165, delle norme in materia di assegnazione allo svolgimento di mansioni superiori, dell'allegato "a" del c.c.n.l. del comparto agenzie fiscali sottoscritto il 28 maggio 2004, la carenza assoluta di presupposto e l'eccesso di potere per sviamento.

Il bando di concorso è illegittimo nella parte in cui attribuisce il punteggio con riferimento agli incarichi dirigenziali svolti presso l'Agenzia, dovendo tali incarichi ritenersi nulli o comunque illegittimi per violazione delle disposizioni dettate dal d.lgs. n. 165/2001, in quanto integranti assegnazione di mansioni superiori al di fuori delle ipotesi tassativamente previste, come rilevato dalla sentenza del TAR Lazio n. 6884/2011. Ancora, deduceva l'illegittimità del bando di concorso per violazione e falsa applicazione degli artt. 3, co. 2, 51, co. 1, 70, 97, 100, 117, co. 2, lett. g), cost., per violazione della riserva (relativa) di legge, del principio di legalità sostanziale, dei principi di buon andamento ed imparzialità della p.a., l'illegittimità costituzionale dell'art. 2, co. 2, del D.L. 30 settembre 2005, n. 203, conv., con mod., dalla legge 2 dicembre 2005, n. 248, dell'art. 1, co. 530, della legge 27 dicembre 2006, n. 296, e dell'art. 8, co. 24, del d.l. 2 marzo 2012, n. 16, conv., con mod., dalla legge 26 aprile 2012, n. 44, se interpretati nel senso di consentire la deroga, con regolamento ministeriale ovvero in via amministrativa, alla disciplina generale e ordinaria in materia di accesso

alla dirigenza, omettendo la fissazione dei tempi, dei principi e criteri direttivi nell'esercizio del potere di deroga, la violazione falsa applicazione dell'art. 21-septies della legge 7 agosto 1990, n. 241, e succ. int. e mod., la nullità del D.M. 14/2/2014 per difetto assoluto di attribuzione e la conseguente illegittimità derivata del bando di concorso. Premesso che il bando di concorso è stato indetto ai sensi dell'art. 8, comma 24, del decreto legge n. 16 del 2012, il quale a sua volta rinvia all'art. 1, co. 530, della legge n. 296 del 2006 e all'art. 2, co. 2, del D.L. n. 203/2005, dette previsioni devono essere interpretate nel senso della preclusione alla possibilità di introduzione di deroghe alla disciplina generale in materia di accesso alla dirigenza ad opera di strumenti regolamentari o amministrativi, in assenza di criteri direttivi, in ragione della riserva relativa di legge. Avuto riguardo alla previsione, di cui all'art. 2, comma 2, del decreto legge n. 203/2005, in base alla quale con decreto del Ministro dell'Economia e delle Finanze possono essere previste modalità, anche speciali, di reclutamento, tale potere derogatorio non può implicare, una volta optato per l'espletamento del concorso pubblico, una deroga alle norme che ne disciplinano lo svolgimento, incorrendosi, diversamente, in una violazione della riserva di legge stante l'assenza di criteri, stabiliti con sufficiente determinatezza, volti ad orientare l'esercizio del potere di deroga. Ne consegue che la citata norma, se interpretata nel senso di consentire il ricorso a modalità alternative, rispetto al concorso, di reclutamento del personale – quale lo scorrimento di graduatorie – unica conforme alla Costituzione, non può legittimare il D.M. 24 aprile 2013, il quale ha introdotto una procedura concorsuale a carattere speciale e derogatoria rispetto alle previsioni dettate dal d.lgs. n. 165 del 2001 e dal D.P.R. n. 272 del 2004. Tra le deroghe illegittimamente introdotte – per non avere il Ministro dell'Economia e delle Finanze alcun potere di deroga – si evidenzia: 1) la previsione della riserva del 50% dei posti messi a concorso al personale dipendente, laddove tale riserva è indicata nel 30% dall'art. 28 del d.lgs. n. 165 del 2001 e dall'art. 3 del d.P.R. n. 272 del 2004; 2) la mancata previsione della riserva del 50% dei posti disponibili al corso-concorso di formazione bandito dalla Scuola nazionale dell'Amministrazione, come previsto dagli artt. 3, co. 1, e 7, del d.P.R. n. 272/2004. I vizi cui è affetto il D.M. 24 aprile 2013 si estendono al bando, che ne costituisce applicazione, con il quale si tende a favorire i funzionari in servizio presso l'Agenzia delle Entrate. Deduceva, ancora, la ricorrente l'illegittimità degli impugnati provvedimenti per violazione e falsa applicazione degli artt. 97 e 113 cost., dell'art. 1 della legge 7 agosto 1990, n. 241, e succ. int. e mod., degli artt. 1, 3, 6, 9 e 12 del d.lgs. 14 marzo 2013, n. 33, dei principi di pubblicità e trasparenza dell'attività amministrativa. Il provvedimento prot. n. 65107/2014 del 6/5/2014, con il quale il Direttore dell'Agenzia delle Entrate ha disposto l'avviso di un concorso pubblico, per titoli ed esami, per il conferimento di 403 posti di dirigente di seconda fascia è illegittimo per violazione del principio di pubblicità e trasparenza ai quali deve essere ispirata l'attività amministrativa. Il D.M. 14/2/2014, pur avendo natura regolamentare, non è stato adottato, né pubblicato con le forme previste per i regolamenti, in violazione dell'articolo 17, commi 1, 3 e 4, della legge 23 agosto 1988, n. 400, dell'art. 1 della legge 7 agosto 1990, n. 241, e succ. int. e mod., e degli artt. 1, 3, 6, 9 e 12 del d.lgs. 14 marzo 2013, n. 33; lo stesso, infatti,



non è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* né risulta altrimenti reperibile sul sito ufficiale dell'Agenzia delle Entrate né su quello del Ministero dell'Economia e Finanze.

L'omessa pubblicazione del predetto decreto ministeriale non consente ai potenziali interessati alla procedura concorsuale di comprendere le finalità del concorso e la natura della deroga introdotta dal bando alla disciplina generale e ordinaria in materia di conferimento della qualifica dirigenziale. A seguito del deposito della sentenza 17 marzo 2015, n. 37, con la quale la Corte Costituzionale ha dichiarato l'illegittimità dell'articolo 8, comma 24 del decreto legge n. 16/2012 e, in via consequenziale, dell'articolo 1, comma 14, del decreto-legge 150/2013 e dell'articolo 1, comma 8, del decreto-legge 192/2014, la ricorrente, in data 18 giugno 2015, ha depositato motivi aggiunti con i quali impugna i medesimi atti oggetto del ricorso introduttivo. Al riguardo ha dedotto l'illegittimità degli impugnati provvedimenti per violazione e falsa applicazione degli artt. 3, 51 e 97 Cost., l'illegittimità costituzionale dell'art. 8, co. 24 del D.L. n. 16/2012, dell'art. 1, co. 14, del D.L. 150/2013 e dell'art. 1, co. 8, del D.L. 192/2014, la violazione e falsa applicazione della sentenza della Corte Costituzionale 17 marzo 2015, n. 17, la violazione falsa applicazione dell'art. 4, co. 3 quinquies, 3 sexies e 3 septies del D.L. 31 agosto 2013, n. 101, convertito dalla legge 30 ottobre 2013, n. 125, la carenza di potere sopravvenuta, l'eccesso di potere. Il bando di concorso è illegittimo perché emanato sull'errato presupposto della legittimità, applicabilità e validità dell'art. 8, co. 24, del D.L. n. 16/2012, conv. dalla legge n. 44/2012, norma dichiarata illegittima con la sentenza della Corte Costituzionale 17 marzo 2015, n. 37, per effetto della quale è venuto meno il potere dell'Agenzia delle Entrate di indire il concorso per il conferimento di 403 posti di dirigenti di seconda fascia, essendo stata dichiarata incostituzionale la disposizione che autorizzava l'agenzia ad espletare un concorso per il reclutamento dei dirigenti. Si costituivano in giudizio il Ministero dell'Economia e delle Finanze e l'Agenzia delle entrate eccedendo, in via preliminare, l'inammissibilità del ricorso per difetto di legittimazione attiva in capo alla federazione ricorrente, stante l'assenza di un interesse comune ed omogeneo della categoria rappresentata e il conflitto della proposta azione con gli interessi della categoria dei funzionari, sostenendo, quanto al merito del ricorso la sua infondatezza. Con ordinanza n. 3387 del 18 novembre 2015 è stata respinta la domanda di sospensione degli effetti dei gravati provvedimenti incidentalmente proposta.

Con ordinanza 22 ottobre 2014, n. 4811, il Consiglio di Stato ha, invece, accolto l'appello cautelare ed è stata, quindi, fissata per la trattazione di merito dinanzi al T.A.R. Lazio l'udienza del 10/2/2016. All'esito, è stata pronunciata l'ordinanza n. 2285 del 22/2/2016, con la quale la Sez. III[^] del T.A.R. Lazio – Roma, richiamato il disposto di cui all'art. 41, co. 2, c.p.a., osservava che in relazione all'atto impugnato costituito da un bando di concorso nel quale, evidentemente, non sono espressamente individuati controinteressati, il ricorso non può essere dichiarato inammissibile. Nondimeno, il Collegio ha ritenuto che, sebbene non individuati nell'atto, debbano essere considerati controinteressati al ricorso tutti i soggetti che, nei termini previsti dal bando, abbiano presentato domanda di partecipazione al concorso, titolari di un interesse legittimo strumentale, che verrebbe pregiudicato

nell'ipotesi di accoglimento del ricorso e di conseguente annullamento del bando di concorso, e pertanto qualificabili come controinteressati. Alla luce di tali considerazioni, con ordinanza n. 2285 del 22/2/2016, la Sez. III[^] del T.A.R. Lazio – Roma ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami mediante pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*, ai fini della integrazione del contraddittorio nei confronti di tutti coloro che hanno proposto nei termini della lex specialis la domanda di partecipazione alla procedura per cui è causa, rinviando per la prosecuzione della trattazione del merito alla pubblica udienza del 22/6/2016.

avv. Carmine Medici

TX16ABA1550 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERAMO

Avviso di rettifica

Si comunica che nell'avviso pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II il 25.02.2016 ad oggetto la citazione di pubblici proclami per usucapione in favore di Petti Fulvio è necessaria integrare a quelle già indicate la seguente particella : n. 404 del Foglio 103 del comune di Atri (TE).

Silvi – Teramo 11.03.2016

avv. Pierpaolo Belmonte

TX16ABA1554 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Atto di citazione per usucapione

I sig.ri Stival Sergio (c.f. STVSRG38S11L014T) nato a Susegana l'11/11/1938 e Stival Stefania (c.f. STVSF-N72E53C9570), rappresentati e difesi dall'Avv. Samantha De Bortoli (c.f. DBRSNT73C49G645F) del Foro di Treviso ed elettivamente domiciliati presso il suo studio, citano, oltre ad altri, eredi ed eventuali aventi causa di Pandin Teresa, nata a Santa Lucia di Piave (TV) il 2/04/1905, dinanzi all'intestato Tribunale per l'udienza del 21 luglio 2016, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art. 166 c.p.c. almeno venti giorni prima di detta udienza, con avvertimento che la costituzione oltre detto termine comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi, contraddicenti o contumaci, sentir accogliere le seguenti conclusioni: dichiarare gli attori esclusivi e pieni proprietari per intervenuta usucapione ventennale dei seguenti beni immobili: Comune di Santa Lucia di Piave Catasto Fabbricati - Sez. A - Foglio 5 - mappale 27, Comune di Santa Lucia di Piave Catasto Terreni - Foglio 5 - mappale 26; ordinando le annotazioni tutte e le necessarie trascrizioni.

Treviso li 6 Febbraio 2016

avv. Samantha De Bortoli

TX16ABA1555 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO
Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami

Tribunale ordinario di Milano sez. lavoro procedimento R.G.: 12462/2015-1 Giudice del Lavoro dott. Di Leo Nicola, avente ad oggetto inserimento nelle graduatorie ad esaurimento definitivo ambito territoriale provincia di Milano, concorso scuola dell'infanzia (AAAA) e scuola primaria (EEEE) anni scolastici 2014/2017, istante Immacolata Gulli contro MIUR, 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, prossima udienza il 12.04.2016 come da verbale di udienza del 22.12.15. Si rinvia ai seguenti siti internet www.istruzione.it, www.tribunale.milano.it, www.orizzontescuola.it, www.tecnicadel-lascuola.it

avv. Anna Merante

TX16ABA1557 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO

Notificazione per pubblici proclami

UniCredit S.p.A., con l'Avv. Maria Settimi, con studio in Milano, corso di Porta Vittoria 18, avvisa tutti i parenti di secondo grado del sig. Vitro Emanuele, C.F. VTRMN-L66B06F537Y, nato a Vibo Valentia (VV) il 06.02.1966 e deceduto a Legnano (MI) il 19.03.2009, ossia i discendenti dei fratelli del medesimo, fratelli ivi di seguito indicati: Vitro Pietro nato a Vibo Valentia (VV) il 26.01.1951, Vitro Antonio Carmelo nato a Vibo Valentia (VV) il 10.07.1956, Vitro Maria Natalina nata a Vibo Valentia (VV) il 23.12.1958, Vitro Giuseppe nato a Vibo Valentia (VV) il 16.08.1960, Vitro Pasqualino nato a Vibo Valentia (VV) il 13.04.1962, Vitro Nazareno nato a Vibo Valentia il 03.07.1954, Vitro Giulia nata a Vibo Valentia il 19.03.1943, Vitro Giovanna nata a Vibo Valentia il 27.10.1949 che, a seguito di ricorso notificato da UniCredit S.p.A., il Tribunale di Busto Arsizio, Volontaria Giurisdizione, sub RG 2794/2014, ha fissato udienza per il giorno 02.05.2016, ore 12:00, affinché i parenti di secondo grado possano dichiarare se accettare o meno l'eredità del sig. Vitro Emanuele; che la mancata comparizione alla detta udienza equivale alla dichiarazione di rinuncia all'eredità.

avv. Maria Settimi

TX16ABA1558 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO
Sezione lavoro

Notificazione per pubblici proclami

Ai sensi del provvedimento del Presidente del Tribunale di Milano depositato il 27.01.2016 si effettua notificazione per pubblici proclami relativa alla causa pendente avanti il Tribunale di Milano Sezione Lavoro r.g. n. 11013/15, 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 08.01.2016 la prossima udienza è stata fissata al 21.04.2016.

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

TX16ABA1560 (A pagamento).

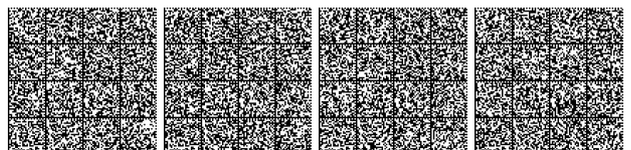
TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO
Sezione lavoro

Integrazione del contraddittorio - Ricorso ex art 414 c.p.c.

Manco Alessandra, (c.f.MNCLSN77D51B936S) e Patrizia Verzeroli, (c.f.VRZPRZ77H43E281L) difese dall'Avv. Michela Scafetta, con studio in Roma al Viale Africa, 120, ricorrono avverso il MIUR, l'Ambito territoriale di Milano e l'ufficio Scolastico della Lombardia, in persona dei loro legali rappresentanti, per il riconoscimento del loro diritto ad essere inserite nelle GAE dell'Ambito territoriale di Milano per le classi di concorso A445-A446 e A059, valido per gli anni scolastici 2014/2015, 2015/2016, 2016/2017. All'Udienza del 10.02.2016, il giudice Dott. Giulia Dossi, ha ordinato "l'integrazione del contraddittorio nei confronti di tutti i docenti iscritti nella terza e quarta fascia delle graduatorie ad esaurimento definitive per le classi di concorso A445-A446 e A059 vigenti negli anni scolastici 2014/2017 per l'ambito territoriale di Milano" e fissato la nuova udienza ex art. 420 c.p.c. il giorno 25 maggio 2016 ore 12,00.

avv. Michela Scafetta

TX16ABA1561 (A pagamento).



T.A.R. SICILIA - PALERMO

Sezione terza

Notificazione per pubblici proclami - Ricorso n. 3032.2015

Mero Anna ce Angileri Vita Rita, rappresentate e difese dall'avv. Giovanni Lentini contro - l'Ass.della Salute della Regione Siciliana la d.ssa Pettinato Antonietta Maria e il Ministero della Salute - per l'annullamento del decreto del 06/02/2015 dell'Ass. Reg.della Salute, pubblicato sulla GURS n. 3 del 27/02/2015, con la graduatoria del concorso per l'assegnazione di n. 222 sedi farmaceutiche indetto con DDG n. 2782/12 del 24/12/2012 nella parte in cui la d.ssa Mero e la d.ssa Angileri in associazione, si sono collocate al n. 177. La domanda di partecipazione delle ricorrenti era redatta su piattaforma informatica. Dopo l'invio della domanda le ricorrenti inviarono la certificazione del Comune di Marsala che la parafarmacia Angileri era sita nella c.da Cuore di Gesù con popolazione di n. 2046 residenti. Chiedevano le ricorrenti la maggiorazione del 40% del punteggio essendo parafarmacia da cinque anni, oltre che rurale.

1) Violazione del principio di buon andamento ed imparzialità della P.A. di cui all'art. 97 co. 2° Cost., del principio di ragionevolezza di cui all'art. 3 cost. e del perseguimento dei fini fissati dalla legge di cui all'art. 1 della l.241/1990.

2) Violazione dell'art. 3 del decreto dirigenziale n. 169/2015 del 06/02/2015 di approvazione della graduatoria – eccesso di potere per illogicità e contrasto con precedente provvedimento.

3) Erronea applicazione dell'art. 11 co. 5 della l. 27/2012 con riferimento all'art. 9 della l. 221/1968 e dell'art. 8 co. 6 del regolamento che disciplina il concorso in esame.

4) Erronea applicazione dell'art. 11 co. 5 della l. 27/2012 Ritenuto quanto sopra piaccia all'on. TAR reietta ogni contraria istanza, eccezione e difesa. Annullare i provvedimenti impugnati nella parte in cui non è riconosciuta alle ricorrenti la maggiorazione del 40% del punteggio e la nuova collocazione in graduatoria al posto 27°. L'udienza di merito è al 5.10.2016. La notifica per pubblici programmi è stata autorizzata con ordinanza 79/2016.

avv. Giovanni Lentini

TX16ABA1621 (A pagamento).

TAR LAZIO - ROMA

Sezione II - quater

Notificazione per pubblici proclami - RG. 10850/2015

Con ordinanza n. 559/2016, (r.g. 10850/2015) il TAR Lazio, sez. II quater, ha disposto che “parte ricorrente - che ha notificato il gravame proposto solamente a tre controinteressati - deve essere onerata dell'integrazione del contraddittorio processuale nei confronti di tutti gli altri organismi del settore teatrale anch'essi beneficiari dei contributi a valere sul FUS alla stregua del decreto rep. n. 538 del 12 giugno 2015, atteso il fatto che nel ricorso sono contenuti anche profili di censura potenzialmente idonei a caducare l'intera procedura”. A tanto si provvede nei confronti di: Fondazione Piccolo Teatro di Milano Teatro d'Europa; Fondazione del

Teatro Stabile di Torino; Associazione Teatro di Roma; Emilia Romagna Teatro Fondazione; Associazione Teatro Stabile del Veneto Carlo Goldoni; Fondazione Teatro della Toscana; Fondazione Teatro Stabile della città di Napoli; Ente Autonomo Teatro Stabile di Genova; Ente Autonomo Teatro Stabile Friuli Venezia Giulia; Ente Teatro Nazionale di Sicilia della Città di Catania; Associazione Teatro Biondo Stabile di Palermo; Teatro Franco Parenti Soc. Coop. Impresa Sociale; Fondazione Teatro Due; Fondazione Teatro Stabile dell'Umbria; Fondazione Teatro Metastasio di Prato; Marche Teatro Società consortile arl; Fondazione Luzzati, Teatro della Tosse Onlus; Associazione Centro Teatrale Bresciano; Ente Teatrale Regionale Teatro Stabile d'Abruzzo; Fondazione Teatro Piemonte Europa; Teatri di Bari – Consorzio società cooperativa; Casanova Teatro srl; Teatro di Sardegna soc. coop arl; Ente Autonomo Teatro Stabile di Bolzano; Associazione Teatro Stabile Sloveno Slovensko Stalno Gledalisce.

Il ricorso introduttivo del giudizio è stato promosso dal Teatro dell'Elfo S. C. Impresa sociale (C.F./P.IVA 03103010157), con sede in Milano, c.so Buenos Aires, 33, in persona del legale rappresentante *pro tempore*, Sig. Elio De Capitani, rappresentato e difeso dal Prof. Avv. Beniamino Caravita di Toritto (C.F. CRVBMN54D19H501A), ed elettivamente domiciliato presso il suo studio in Roma, via di Porta Pinciana n. 6, contro il MIBACT - Direzione Generale Spettacolo, per l'annullamento, previa sospensione, della nota prot. n. 11335/S.22.019.04/99.9, del Decreto del Direttore Generale Spettacolo n. 538/2015, del DM MIBACT 1° luglio 2014, dei decreti del Direttore Generale Spettacolo del 7 e del 28 novembre 2014 e del 5 marzo e 11 maggio 2015, delle “Linee Guida della Commissione Consultiva Teatro per la valutazione dei Teatri Nazionali e dei Teatri di Rilevante Interesse Culturale” del 17 febbraio 2015, del parere della Commissione consultiva teatro reso nelle sedute del 3 e 4 marzo, 24 aprile e 3 giugno 2015, nonché di tutti gli atti connessi.

Sunto del ricorso

Con Decreto n. 538/2015 il Direttore Generale Spettacolo del MIBACT ha accolto la domanda di accesso ai contributi del Fondo Unico per lo Spettacolo (FUS) presentata dal Teatro dell'Elfo. Tuttavia, nonostante tale organismo abbia ottenuto il massimo del punteggio nella categoria Teatri di rilevante interesse culturale (TRIC) di cui all'art. 11 del DM 1° luglio 2014, lo stesso ha ottenuto un finanziamento pari ad Euro 1.059.092,00, il quale, oltre ad essere inferiore a quello riconosciuto nel 2014, evidenzia uno scarto in diminuzione che arriva fino ad oltre 800.000 Euro rispetto alla contribuzione conseguita dal primo classificato del primo sottosistema TRIC (Ente Autonomo Teatro Stabile di Genova). DIRITTO

1. Violazione e falsa applicazione degli artt. 9 e 33 cost., nonché 9 del Dl 91/2013, convertito, con modificazioni, dalla l. 112/2013. Irragionevolezza del dm 1° luglio 2014 rispetto alla pregressa disciplina. Eccesso di potere per irragionevolezza e manifesta illogicità. Il sistema *ex novo* introdotto dal DM 1° luglio 2014 pone in essere una grave svalutazione della qualità artistica nell'esame delle domande per l'accesso al FUS in aperta violazione degli art. 9 e 33 Cost., i quali invece richiederebbero che il sistema di finanziamento dello



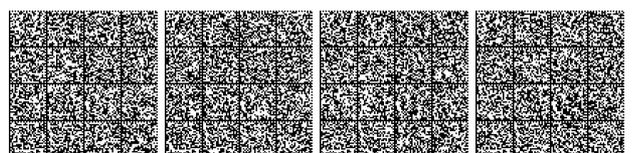
spettacolo dal vivo punti alla massima valorizzazione economica dei progetti connotati da maggiore spessore artistico, recedendo con riguardo agli aspetti quantitativi. A riprova di ciò, si consideri come il precedente DM 12 novembre 2007 (applicato fino all'annualità 2014), trasformasse il giudizio qualitativo in un moltiplicatore che poteva incrementare fino a tre volte i costi dichiarati dal ricorrente, definitivamente incidendo sull'ammontare complessivo del contributo anche in misura pari al 300%. Anche nell'ultimo intervento di fonte primaria in materia (art. 9 del DM 91/2013), il legislatore ha sancito espressamente che "l'importanza culturale della produzione svolta" rappresenta parametro primario intorno al quale modellare i criteri per l'erogazione dei contributi FUS, mentre gli indici quantitativi dovrebbero costituire meri elementi complementari di riscontro e misurazione della meritevolezza del finanziamento. Il DM 1° luglio ha invece clamorosamente ed irragionevolmente sovvertito l'ordine di rilevanza degli indici quantitativi rispetto a quelli qualitativi, statuendo che mentre i primi concorrono a determinare fino al 70% dell'ammontare della contribuzione erogata, i secondi incidano sulla stessa in misura appena pari al 30% (o, addirittura, al 20%). I profili di violazione di legge ed irragionevolezza denunciati sono immediatamente percepibili ove solo si consideri che il Teatro dell'Elfo, pur conseguendo ben 28 punti per la qualità artistica si è posizionata al secondo posto del secondo sottoinsieme TRIC, risultando così assegnataria di una contribuzione fino ad 800.000,00 Euro inferiore rispetto ai TRIC del primo sotto-insieme e di oltre 10.000 Euro in diminuzione rispetto ai concorrenti del medesimo secondo sotto-insieme.

2. Violazione e falsa applicazione dell'art. 17 della l. n. 400 del 1988. Esorbitando il perimetro oggettivo delineato dall'art. 9 del DL 91/13, con il DM 1° luglio 2014 il Ministero non si è limitato a definire nuovi criteri per l'erogazione dei contributi per lo spettacolo dal vivo, ma ha integralmente riscritto il sistema delle performing art attraverso un complesso articolato di previsioni che, per pervasività e portata innovativa, avrebbero piuttosto richiesto un intervento legislativo organico e di sistema. Così facendo, il DM presenta i caratteri della generalità e dell'astrattezza, rivolgendosi a qualsiasi operatore dello spettacolo dal vivo ed essendo suscettibile di regolare una serie indefinita e indeterminata di casi nel tempo. Alla luce di ciò, risulta indubitabile la natura regolamentare del DM 1° luglio, il quale rientra nella categoria prevista dal comma 3 dell'art. 17 della L. n. 400 del 1988 di cui avrebbe dovuto seguire le regole procedurali (non ha richiesto il parere obbligatorio del Consiglio di Stato, né è stato previamente comunicato al Presidente del Consiglio dei Ministri).

3. Violazione e falsa applicazione dell'art. 9 del dl 91/2013, convertito, con modificazioni, dalla l. 112/2013. Eccesso di potere per irragionevolezza e sproporzionalità del sistema dei cluster previsto dall'art. 5 del d.m. 1° luglio 2014. Contraddittorietà, illogicità e disparità di trattamento. Contrasto con gli articoli 3 e 97 cost. Il sistema dei cluster è illegittimo ed irragionevole sia in quanto non è idoneo a rappresentare la realtà alla quale deve essere applicato, sia in quanto maschera elementi di discrezionalità forieri di paradossali effetti distorsivi e discriminatori. Con riguardo al primo profilo, il sistema poggia sulla esclusiva valorizzazione dei dati

affidenti la c.d. dimensione quantitativa (giornate lavorative, oneri sociali, giornate recitative, spettatori), conducendo alla formazione di una graduatoria che pretermette totalmente la valutazione degli altri due parametri (qualità artistica e qualità indicizzata), imprescindibili per correttamente fotografare le analogie e le differenze tra le realtà teatrali. Con riguardo al secondo profilo, nell'algoritmo prodromico alla composizione dei cluster, è presente un valore numerico - ossia il numero 3 - che non corrisponde ad alcun elemento quantitativo rappresentato nelle domande di contribuzione, né tantomeno sembra avere una giustificazione di ordine logico-matematica. Inoltre, nonostante l'apparente meccanicismo del sistema, non è dato comprendere sulla scorta di quale operazione o in base a quale *ratio* il Decreto 538 del 12.06.2015 abbia suddiviso l'ammontare complessivo dei fondi attribuiti al settore dei TRIC (pari ad euro 14.800.000,00) ai tre sottoinsiemi (5.300.000 euro al primo, 5.500.000 al secondo, 4.000.000 al terzo). In assenza di qualsivoglia disposizione normativa o regolamentare in tal senso, è facile supporre che tale suddivisione sia avvenuta sulla scorta di una scelta del tutto discrezionale del Direttore Generale, operata in base a criteri non verificabili. Ferma restando l'irragionevolezza intrinseca del sistema, l'applicazione dei cluster produce altresì effetti discriminatori e paradossali. Ad esempio, due teatri ai quali viene assegnato un punteggio per la dimensione quantitativa che varia di appena 0,29 possono essere collocati in sottoinsiemi diversi con conseguente percezione di un contributo che può differenziarsi anche di centinaia di migliaia di euro. Per effetto di tale sistema il Teatro dell'Elfo risulta collocato al secondo posto del secondo cluster con 1.059.092,00 Euro di contributi, pur avendo ottenuto un punteggio addirittura superiore al primo classificato del primo cluster (Ente Autonomo Teatro Stabile di Genova), che ha tuttavia percepito un contributo di ben 800.000 Euro superiore rispetto al ricorrente.

4. Violazione e falsa applicazione dell'art. 9 del dl 91/2013, convertito, con modificazioni, dalla l. 112/2013. Eccesso di potere per irragionevolezza e manifesta illogicità. Contraddittorietà, ambiguità, sproporzionalità ed inadeguatezza dei criteri di ammissioni delle domande e assegnazione dei punteggi. La già censurata deriva statistica cela plurimi elementi di discrezionalità che rendono la disciplina del FUS irragionevole e discriminatoria anche sotto ulteriori profili che attengono al sistema complessivamente considerato. In primo luogo, rileva il peso assegnato, all'interno della qualità indicizzata, alla variazione di spettatori da un anno all'altro senza alcuna valutazione in termini proporzionali rispetto alla capienza del teatro e all'effettivo aumento complessivo. E' evidente infatti, tra le altre cose, che le variazioni degli spettatori, ove non considerate in relazione alla proposta artistica finiscono con l'integrare parametri meramente quantitativi, nulla avendo a che fare con la qualità del progetto. Considerazioni analoghe possono essere svolte con riguardo al criterio afferente il tasso di incremento di utilizzo delle sale, giacché, anche in tal caso, sono stati richiesti ed acquisiti dagli operatori, non già dati dinamici, bensì elementi statici quali la mera capienza delle sale. Rileva altresì l'arbitraria commistione degli oneri sociali (quale unico fattore economico rilevante) con altri indicatori di diversa natura che possono essere artificiosamente ed arbitrariamente incremen-



tati, alterando il quadro complessivo. La tenuta del sistema è inoltre compromessa dalla carente effettività del sistema di controlli previsto dall'art. 7 del DM dal momento che lo stesso prevede che le informazioni rese dai partecipanti siano rimesse ad autocertificazioni.

Istanza cautelare Il danno grave ed irreparabile subito dal Teatro dell'Elfo consiste nella radicale impossibilità di sostenere il progetto concernente l'annualità in corso con i fondi attualmente stanziati. Ed infatti nonostante il FUS sia stato dotato di maggiori risorse complessive, l'entità del finanziamento assegnato al Teatro dell'Elfo, pari a € 1.059.092, si è rivelata inferiore del 24,90% rispetto alla richiesta di contributo presentata, pari ad un fabbisogno di € 1.410.244. Ciò ha cagionato gravissime difficoltà nel portare a termine l'attività artistica già programmata determinando altresì un grave deficit del bilancio economico 2015. In attesa di un intervento sistematico di ridefinizione dei criteri di assegnazione, l'amministrazione dovrà concedere una proroga del modello di contribuzione applicato all'annualità 2014, provvedendo alle necessarie integrazioni dei fondi spettanti al ricorrente.

PQM il Teatro dell'Elfo S.C. Impresa Sociale chiede, omnibus contrariis reiectis, che piaccia a Codesto Ecc.mo TAR Lazio: in via cautelare: sospendere gli effetti dei provvedimenti impugnati nei sensi di cui in motivazione; nel merito: accogliere il presente ricorso e, per l'effetto, annullare tutti gli atti richiamati, ivi altresì ordinando, se del caso, l'esibizione di tutti gli atti e dei documenti della procedura ai quali l'amministrazione non dovesse concedere l'accesso.

avv. Beniamino Caravita di Toritto

TX16ABA1622 (A pagamento).

TAR LAZIO - ROMA Sezione II - quater

Notificazione per pubblici proclami - RG. 10878/2015

Con ordinanza n. 558/2016, (r.g. 10850/2015) il TAR Lazio, sez. II quater, ha disposto che "parte ricorrente - che ha notificato il gravame proposto solamente a tre controinteressati - deve essere onerata dell'integrazione del contraddittorio processuale nei confronti di tutti gli altri organismi del settore teatrale anch'essi beneficiari dei contributi a valere sul FUS alla stregua del decreto rep. n. 538 del 12 giugno 2015, atteso il fatto che nel ricorso sono contenuti anche profili di censura potenzialmente idonei a caducare l'intera procedura". A tanto si provvede nei confronti di: Fondazione Piccolo Teatro di Milano Teatro d'Europa; Fondazione del Teatro Stabile di Torino; Associazione Teatro di Roma; Emilia Romagna Teatro Fondazione; Associazione Teatro Stabile del Veneto Carlo Goldoni; Fondazione Teatro della Toscana; Fondazione Teatro Stabile della città di Napoli; Ente Autonomo Teatro Stabile di Genova; Ente Autonomo Teatro Stabile Friuli Venezia Giulia; Ente Teatro Nazionale di Sicilia della Città di Catania; Associazione Teatro Biondo Stabile di Palermo; Teatro Franco Parenti Soc. Coop. Impresa Sociale; Teatro dell'Elfo s.c. impresa sociale; Fondazione Teatro Stabile dell'Umbria; Fondazione Teatro Metastasio

di Prato; Marche Teatro Società consortile arl; Fondazione Luzzati, Teatro della Tosse Onlus; Associazione Centro Teatrale Bresciano; Ente Teatrale Regionale Teatro Stabile d'Abruzzo; Fondazione Teatro Piemonte Europa; Teatri di Bari - Consorzio società cooperativa; Casanova Teatro srl; Teatro di Sardegna soc. coop arl; Ente Autonomo Teatro Stabile di Bolzano; Associazione Teatro Stabile Sloveno Slovensko Stalno Gledalisce. Il ricorso introduttivo del giudizio è stato promosso dal per la Fondazione Teatro Due, con sede in Parma, V.le Basetti 12/a, (C.F./P.IVA 02137300345), in persona del legale rappresentante *pro tempore*, Dott. Carlo Doglioni Majer, rappresentato e difeso dal Prof. Avv. Beniamino Caravita di Toritto (C.F. CRVBMN54D19H501A), ed elettivamente domiciliato presso il suo studio in Roma, via di Porta Pinciana n. 6, contro il MIBACT - Direzione Generale Spettacolo, per l'annullamento, previa sospensione, della nota prot. n. 11335/S.22.019.04/99.9, del Decreto del Direttore Generale Spettacolo n. 538/2015, del DM MIBACT 1° luglio 2014, dei decreti del Direttore Generale Spettacolo del 7 e del 28 novembre 2014 e del 5 marzo e 11 maggio 2015, delle "Linee Guida della Commissione Consultiva Teatro per la valutazione dei Teatri Nazionali e dei Teatri di Rilevante Interesse Culturale" del 17 febbraio 2015, del parere della Commissione consultiva teatro reso nelle sedute del 3 e 4 marzo, 24 aprile e 3 giugno 2015, nonché di tutti gli atti connessi. Sunto del ricorso

Con Decreto n. 538/2015 il Direttore Generale Spettacolo del MIBACT ha illegittimamente ed irragionevolmente decurtato l'ammontare dei contributi a valere sul Fondo Unico per lo Spettacolo (FUS) assegnati al Teatro Due di oltre 6 punti percentuali rispetto alla precedente annualità. E ciò benché, complessivamente, i fondi stanziati in favore del settore teatro siano passati dagli Euro 25.007.504,63 del 2014 agli Euro 29.199.991,00 del 2015. DIRITTO

1. Violazione e falsa applicazione degli artt. 9 e 33 cost., nonché 9 del dl 91/2013, convertito, con modificazioni, dalla l. 112/2013. irragionevolezza del dm 1° luglio 2014 rispetto alla pregressa disciplina. Eccesso di potere per irragionevolezza e manifesta illogicità. Il sistema *ex novo* introdotto dal DM 1° luglio 2014 pone in essere una grave svalutazione della qualità artistica nell'esame delle domande per l'accesso al FUS in aperta violazione degli art. 9 e 33 Cost., i quali invece richiederebbero che il sistema di finanziamento dello spettacolo dal vivo punti alla massima valorizzazione economica dei progetti connotati da maggiore spessore artistico, recedendo con riguardo agli aspetti quantitativi. A riprova di ciò, si consideri come il precedente DM 12 novembre 2007 (applicato fino all'annualità 2014), trasformasse il giudizio qualitativo in un moltiplicatore che poteva incrementare fino a tre volte i costi dichiarati dal ricorrente, definitivamente incidendo sull'ammontare complessivo del contributo anche in misura pari al 300%. Anche nell'ultimo intervento di fonte primaria in materia (art. 9 del DM 91/2013), il legislatore ha sancito espressamente che "l'importanza culturale della produzione svolta" rappresenta parametro primario intorno al quale modellare i criteri per l'erogazione dei contributi FUS, mentre gli indici quantitativi dovrebbero costituire meri elementi complementari di riscontro e misurazione della meritevolezza del finanziamento. Il DM 1° luglio ha invece clamorosamente ed irragionevolmente sovvertito l'ordine di



rilevanza degli indici quantitativi rispetto a quelli qualitativi, statuendo che mentre i primi concorrono a determinare fino al 70% dell'ammontare della contribuzione erogata, i secondi incidano sulla stessa in misura appena pari al 30% (o, addirittura, al 20%). I profili di violazione di legge ed irragionevolezza denunciati sono immediatamente percepibili ove solo si consideri che il Teatro Due, pur conseguendo ben 25 punti per la qualità artistica, si è posizionato al terzo posto del secondo sottoinsieme TRIC, risultando assegnatario di una contribuzione fino a quasi un milione di Euro inferiore rispetto ai teatri del primo sotto-insieme e di oltre 100.000,00 Euro in diminuzione rispetto ai concorrenti del medesimo secondo sotto-insieme.

2. Violazione e falsa applicazione dell'art. 17 della L. n. 400 del 1988. Esorbitando il perimetro oggettivo delineato dall'art. 9 del DL 91/13, con il DM 1° luglio 2014 il Ministero non si è limitato a definire nuovi criteri per l'erogazione dei contributi per lo spettacolo dal vivo, ma ha integralmente riscritto il sistema delle performing art attraverso un complesso articolato di previsioni che, per pervasività e portata innovativa, avrebbero piuttosto richiesto un intervento legislativo organico e di sistema. Così facendo, il DM presenta i caratteri della generalità e dell'astrattezza, rivolgendosi a qualsiasi operatore dello spettacolo dal vivo ed essendo suscettibile di regolare una serie indefinita e indeterminata di casi nel tempo. Alla luce di ciò, risulta indubitabile la natura regolamentare del DM 1° luglio, il quale rientra nella categoria prevista dal comma 3 dell'art. 17 della L. n. 400 del 1988 di cui avrebbe dovuto seguire le regole procedurali (non ha richiesto il parere obbligatorio del Consiglio di Stato, né è stato previamente comunicato al Presidente del Consiglio dei Ministri).

3. Violazione e falsa applicazione dell'art. 9 del dl 91/2013, convertito, con modificazioni, dalla l. 112/2013. Eccesso di potere per irragionevolezza e sproporzionalità del sistema dei cluster previsto dall'art. 5 del d.m. 1° luglio 2014. Contraddittorietà, illogicità e disparità di trattamento. Contrasto con gli articoli 3 e 97 Cost. Il sistema dei cluster è illegittimo ed irragionevole sia in quanto non è idoneo a rappresentare la realtà alla quale deve essere applicato, sia in quanto maschera elementi di discrezionalità forieri di paradossali effetti distorsivi e discriminatori. Con riguardo al primo profilo, il sistema poggia sulla esclusiva valorizzazione dei dati afferenti la c.d. dimensione quantitativa (giornate lavorative, oneri sociali, giornate recitative, spettatori), conducendo alla formazione di una graduatoria che pretermette totalmente la valutazione degli altri due parametri (qualità artistica e qualità indicizzata), imprescindibili per correttamente fotografare le analogie e le differenze tra le realtà teatrali. Con riguardo al secondo profilo, nell'algoritmo prodromico alla composizione dei cluster, è presente un valore numerico - ossia il numero 3 - che non corrisponde ad alcun elemento quantitativo rappresentato nelle domande di contribuzione, né tantomeno sembra avere una giustificazione di ordine logico-matematica. Inoltre, nonostante l'apparente meccanicismo del sistema, non è dato comprendere sulla scorta di quale operazione o in base a quale *ratio* il Decreto 538 del 12.06.2015 abbia suddiviso l'ammontare complessivo dei fondi attribuiti al settore dei TRIC (pari ad euro 14.800.000,00) ai tre sottoinsiemi (5.300.000 euro al primo, 5.500.000 al secondo,

4.000.000 al terzo). In assenza di qualsivoglia disposizione normativa o regolamentare in tal senso, è facile supporre che tale suddivisione sia avvenuta sulla scorta di una scelta del tutto discrezionale del Direttore Generale, operata in base a criteri non verificabili. Ferma restando l'irragionevolezza intrinseca del sistema, l'applicazione dei cluster produce altresì effetti discriminatori e paradossali. Ad esempio, due teatri ai quali viene assegnato un punteggio per la dimensione quantitativa che varia di appena 0,29 possono essere collocati in sottoinsiemi diversi con conseguente percezione di un contributo che può differenziarsi anche di centinaia di migliaia di euro. Per effetto di tale sistema il Teatro Due si trova ad essere collocato al terzo posto del secondo cluster con 939.780,00 euro di contributi, pur avendo ottenuto un punteggio appena inferiore al primo classificato del primo cluster (Ente Autonomo Teatro Stabile di Genova), che ha tuttavia percepito un contributo di quasi un milione di euro superiore rispetto al ricorrente.

4. Violazione e falsa applicazione dell'art. 9 del dl 91/2013, convertito, con modificazioni, dalla l. 112/2013. Eccesso di potere per irragionevolezza e manifesta illogicità, contraddittorietà, ambiguità, sproporzionalità ed inadeguatezza dei criteri di ammissioni delle domande e assegnazione dei punteggi. La già censurata deriva statistica cela plurimi elementi di discrezionalità che rendono la disciplina del FUS irragionevole e discriminatoria anche sotto ulteriori profili che attengono al sistema complessivamente considerato. In primo luogo, rileva il peso assegnato, all'interno della qualità indicizzata, alla variazione di spettatori da un anno all'altro senza alcuna valutazione in termini proporzionali rispetto alla capienza del teatro e all'effettivo aumento complessivo. E' evidente infatti, tra le altre cose, che le variazioni degli spettatori, ove non considerate in relazione alla proposta artistica finiscono con l'integrare parametri meramente quantitativi, nulla avendo a che fare con la qualità del progetto. Considerazioni analoghe possono essere svolte con riguardo al criterio afferente il tasso di incremento di utilizzo delle sale, giacché, anche in tal caso, sono stati richiesti ed acquisiti dagli operatori, non già dati dinamici, bensì elementi statici quali la mera capienza delle sale. Rileva altresì l'arbitraria commistione degli oneri sociali (quale unico fattore economico rilevante) con altri indicatori di diversa natura che possono essere artificiosamente ed arbitrariamente incrementati, alterando il quadro complessivo. La tenuta del sistema è inoltre compromessa dalla carente effettività del sistema di controlli previsto dall'art. 7 del DM dal momento che lo stesso prevede che le informazioni rese dai partecipanti siano rimesse ad autocertificazioni.

Istanza cautelare Il danno grave ed irreparabile subito dal Teatro Due consiste nella radicale impossibilità di sostenere il progetto concernente l'annualità in corso con i fondi attualmente stanziati. Ed infatti l'entità del finanziamento assegnato al Teatro Due (€ 939.780,00) è pari ad appena il 69,44% del deficit rispetto al quale si è richiesta la copertura (€ 1.353.421,00). Prendendo in considerazione i soli costi artistici inerenti all'articolato e innovativo progetto di attività e pari a € 2.292.338,00, si evince la radicale insufficienza dell'assegnazione ricevuta con inevitabili ripercussioni sul piano artistico, sociale, economico e finanziario ed occupazionale. In attesa di un intervento sistematico di ridefinizione



dei criteri di assegnazione, l'amministrazione dovrà concedere una proroga del modello di contribuzione applicato all'annualità 2014, provvedendo alle necessarie integrazioni dei fondi spettanti al ricorrente.

PQM la Fondazione Teatro Due chiede, omnibus contrariis reiectis, che piaccia a Codesto Ecc.mo TAR Lazio: in via cautelare: sospendere gli effetti dei provvedimenti impugnati nei sensi di cui in motivazione; nel merito: accogliere il presente ricorso e, per l'effetto, annullare tutti gli atti richiamati, ivi altresì ordinando, se del caso, l'esibizione di tutti gli atti e dei documenti della procedura ai quali l'amministrazione non dovesse concedere l'accesso.

avv. Beniamino Caravita di Toritto

TX16ABA1623 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MODENA Sezione lavoro

Ricorso ex art. 414 c.p.c.

Egidio Bevilacqua c.f. GDEBLC74M27D086P difeso dall'avv. Michela Scafetta, con studio in Roma al viale Africa, 120, ricorre avverso il MIUR, l'Ambito territoriale di Modena e l'ufficio Scolastico dell'Emilia Romagna, in persona dei loro legali rappresentanti, per il riconoscimento del suo diritto ad essere inserito nelle GAE dell'Ambito territoriale di Modena valido per gli anni scolastici 2014/2015, 2015/2016, 2016/2017, per la classe concorsuale A050. Il Giudice Dott. Valeria Vaccari, con decreto n. 659/2016 autorizza la notifica per pubblici proclami ex art. 150 cpc a tutti i docenti iscritti nella classe concorsuale A050 delle graduatorie ad Esaurimento (GAE) dell'Ambito Territoriale di Modena, valide per gli anni scolastici 2014/2015, 2015/2016, 2016/2017, di tutti gli Ambiti Territoriali Provinciali d'Italia, ossia di tutti i docenti che verrebbero scavalcati in graduatoria, per punteggio, del ricorrente, e fissa l'udienza di discussione il 01.06.2016 alle ore 09:45.

avv. Michela Scafetta

TX16ABA1648 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI VENEZIA

Ammortamento polizza preziosi Intesa San Paolo - Monte dei Pegni - Venezia n. 433000-89 emessa il 13/11/2014

Il sottoscritto Ramirez Arevalo Henry Douglas nato a (Ecuador) Los Rios Pueblo Viejo il 26 agosto 1967 (C.E.: RMRHRR67M26Z6050), residente in Mestre (VE) Via Aleardi n. 37/D; presentava in data 10 aprile 2015, al Tribunale di Venezia, ricorso per ammortamento/smarrimento della detta Polizza.

Il Tribunale di Venezia con provvedimento del 17 aprile 2015, depositato in cancelleria il 4 maggio 2015, come risulta da copia conforme del 28 maggio 2015 ha sancito l'ammortamento della Polizza indicata n. 433000-89.

Venezia - Roma, 16 febbraio 2016

Ramirez Arevalo Henry Douglas

TU16ABC1465 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERNI

Ammortamento pagherò cambiario n. 6600224754

Con decreto del 23 febbraio 2016 il Tribunale di Terni ha dichiarato l'inefficacia del seguente titolo: cambiale n. 6600224754 emessa a Viterbo il 16 febbraio 2015 per euro 1.429,90 con scadenza 10 aprile 2015 dalla New Fashion S.r.l. a favore di TexilOne S.r.l. Opposizione entro 30 giorni dalla presente pubblicazione.

Terni, 7 marzo 2016

Avv. Andrea Colacci

TU16ABC1474 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario

Il Presidente Delegato del Tribunale di Milano con decreto del 24 febbraio 2016, ha pronunciato l'ammortamento delle seguenti cambiali:

1) Sul fronte: Casalmiocco, 24.12.2015, Euro 2.489,35.=, al 10.02.2016 pagherò per questa cambiale a Arcobaleno S.r.l. la somma di Euro duemilaquattrocentottantanove/35, debitore Enerline S.r.l., P.I./C.F. 08329000965, via Fernando Bocconi -20136 - Milano, timbro Enerline S.r.l., via F. Bocconi n. 9, 20136 Milano, tel. 0258432143 - info@enerline.it, www.enerline.it, firmato illeggibile; per avallo firmato illeggibile, C.F. PSS NTN 63C23 H591E;

2) Sul fronte: Casalmiocco, 24.12.2015, Euro 2.489,35.=, al 10.03.2016 pagherò per questa cambiale a Arcobaleno S.r.l. la somma di Euro duemilaquattrocentottantanove/35, debitore Enerline S.r.l., P.I./C.F. 08329000965, via Fernando Bocconi -20136 - Milano, timbro Enerline S.r.l., via F. Bocconi n. 9, 20136 Milano, tel. 0258432143 - info@enerline.it, www.enerline.it, firmato illeggibile; per avallo firmato illeggibile, C.F. PSS NTN 63C23 H591E;

3) Sul fronte: Casalmiocco, 24.12.2015, Euro 2.489,35.=, al 10.04.2016 pagherò per questa cambiale a Arcobaleno S.r.l. la somma di Euro duemilaquattrocentottantanove/35, debitore Enerline S.r.l., P.I./C.F. 08329000965, via Fernando



Bocconi -20136 – Milano, timbro Enerline S.r.l., via F. Bocconi n. 9, 20136 Milano, tel. 0258432143 – info@enerline.it, www.enerline.it, firmato illeggibile; per avallo firmato illeggibile, C.F. PSS NTN 63C23 H591E;

4) Sul fronte: Casalmaiocco, 21.12.2015, Euro 1.665,95.=, al 01.05.2016 pagherò per questa cambiale a Arcobaleno S.r.l. la somma di Euro milleseicentosessantacinque/95, debitore HT2 S.R.L. semplificata, P.I./C.F. 08331790967, via Varesina n. 71, 20156 Milano; timbro HT2 Società S.r.l. semplificata, via Pirelli, 9 – 20124 Milano, Partita IVA 08331790967, REA n° 2018999, firmato illeggibile;

5) Sul fronte: Casalmaiocco, 23.12.2015, Euro 6.000,45.=, al 31.05.2016 pagherò per questa cambiale a Arcobaleno S.r.l. la somma di Euro seimila/45, debitore Edilmar di Cocchiara Giuseppe, C.F. CCC GPP 60521 D960S, via Michelangelo Buonarroti n. 18 – 26831 – Casalmaiocco, P.I. 11437120154, firmato illeggibile, Edilmar di Cocchiara Giuseppe;

autorizzando il pagamento decorsi trenta giorni dalla pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale*, purchè nel frattempo non intervengano opposizioni.

per il Banco Popolare Soc. Coop.
dott.ssa Rossella Paglino

TX16ABC1541 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario

Con decreto del 18 febbraio 2016 depositato il 22 febbraio 2016 il Presidente Delegato del Tribunale di Milano ha dichiarato, su istanza di SG Equipment Finance Italy S.p.A., l'ammortamento delle cambiali emesse in data 25 settembre 2014 rispettivamente di euro 500,00 con scadenza 15 novembre 2015 e di euro 700,00 con scadenza 15 dicembre 2015 emesse da Medica Service S.r.l. in favore di SG Equipment Finance Italy S.p.A., autorizzandone il pagamento decorsi trenta giorni dalla data della presente pubblicazione, purchè nel frattempo non venga proposta opposizione.

Milano, 11/03/2016

avv. Antonio Castiglione

TX16ABC1546 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MANTOVA

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Mantova con decreto n. 904 del 09/02/2016 ha pronunciato l'ammortamento dei certificati azionari emessi dalla società RCN Finanziaria S.p.A. (codice fiscale n. 02071210203) identificati con il n. 9 e n. 10, rappresentativi rispettivamente di n. 4.134.308 e n. 4.130.320 azioni di categoria ordinaria (per un totale di n. 8.264.628 azioni)

di nominali € 0,50 ciascuna per un totale di € 4.132.314,00 intestati a GE Capital Equity Holdings, INC. (ora GE Capital Equity Holdings, LLC), datati rispettivamente 29 marzo 2005 e 28 ottobre 2005. Opposizione legale entro 30 giorni.

Milano, 11 marzo 2016

avv. Andrea Luigi Pantaleo

TX16ABC1562 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizza di pegno

Il Giudice delegato con decreto 5.9.2015 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg. della polizza di pegno al portatore n. 674952-26 di euro 1.000,00 emessa in data 30.10.2012 dal Banco di Napoli S.p.A. filiale di Napoli Pegni ed intestata a Maddaluno Vincenzo

Maddaluno Vincenzo

TX16ABC1639 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento libretto di risparmio

Su ricorso del sig. Augusto Chiosi, il Giudice delegato del Tribunale di Napoli con decreto 10.01.2012 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg. del libretto di risparmio al portatore n. 000027 di euro 1.900,00 acceso il 14.11.2002 presso la Banca Popolare di Ancona (già Popolare Commercio e Industria) ag. di Via Crispi n. 2 Napoli

Augusto Chiosi

TX16ABC1640 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

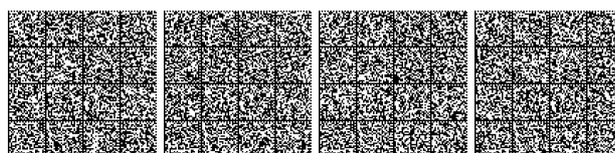
Ammortamento libretto di deposito

Il presidente del Tribunale di Velletri (RM) con decreto n. 239/2014 (cron. 524/14) del 12/02/2014 ha pronunciato l'ammortamento del certificato di deposito al portatore n. 10092 emesso da Banca Popolare di Ancona – Fil. Albano Laziale (RM) portante un saldo iniziale di € 990,00 e un saldo di € 955,80 alla data 20/01/2016. Opposizione legale entro 90 giorni.

Li, 17/02/2016

Antonella Fiorentini

TX16ABC1643 (A pagamento).



EREDITÀ**TRIBUNALE DI TARANTO***Eredità giacente di Domenico Speranza*

Il giudice del Tribunale di Taranto dott. Federici, con suo decreto in data 14 gennaio 2016, ha dichiarato l'eredità giacente di Speranza Domenico, nato a Bari il 1° agosto 1936 e deceduto in Taranto il 28 ottobre 2014 e nominato curatore l'avv. Alessandro tedesco, studio in Taranto alla via Fiume n. 86. Pec avv.alessandrotedesco@legalmail.it.

Taranto, 3 marzo 2016

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Alessandro Tedesco

TU16ABH1463 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TARANTO*Eredità giacente di Antonio Bonetti*

Il giudice del Tribunale di Taranto dott. Federici, con suo decreto in data 25 febbraio 2016, ha dichiarato l'eredità giacente di Bonetti Antonio, nato a Martina Franca (TA) il 31 luglio 1949 e deceduto in Martina Franca (TA) il 9 dicembre 2006 e nominato curatore l'avv. Alessandro Tedesco, studio in Taranto alla via Fiume n. 86. Pec avv.alessandrotedesco@legalmail.it.

Taranto, 3 marzo 2016

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Alessandro Tedesco

TU16ABH1464 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VELLETRI
Volontaria giurisdizione***Eredità giacente di Grandjacquet Camillo Pietro*

Il Tribunale di Velletri, con decreto pubblicato in data 26 gennaio 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Grandjacquet Camillo Pietro, nato in Albano Laziale il 29 aprile 1931 e deceduto il 25 novembre 2014 nominando curatore dell'eredità l'avv. Federica Ottaviani con studio in Roma, Via B. Croce, 49.

Il funzionario: La Rosa
Il giudice: dott.ssa R. Calvanese

TU16ABH1471 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VELLETRI
Volontaria Giurisdizione***Eredità giacente di Franco Di Palma*

Il Tribunale di Velletri, con decreto pubblicato in data 20 aprile 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Di Palma Franco nato in Roma il 6 maggio 1940 e deceduto il 12 agosto 2011 nominando curatore dell'eredità l'avv. Federico Marchegiani con studio in Albano Laziale, Via G. Matteotti, 149.

Il funzionario: La Rosa
Il giudice: dott.ssa R. Calvanese

TU16ABH1472 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Nomina curatore eredità giacente
di Degli Innocenti Fabio*

Il Giudice delle successioni con decreto 29.01.2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Degli Innocenti Fabio nato a Padova il 4.5.1957 deceduto a Sant'Angelo di Piove di Sacco il 19.12.2015 con ultimo domicilio in Sant'Angelo di Piove di Sacco Via Dei Roveri 22 nominando curatore l'Avv. Marianna Convento con studio in Piove di Sacco Via Davila 1.

avv. Marianna Convento

TX16ABH1559 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PATTI*Nomina curatore eredità giacente
di Consentino Liboria Maria*

Il giudice del Tribunale di Patti, dott.ssa Lo Presti, con provvedimento del 15\10\2015, dep. l'11\11\2015, così come corretto con successivo provvedimento del 13.18\1\2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Consentino Liboria Maria, nata a Mistretta il 23\5\1930 ed ivi deceduta il 29/5/2007 con ultimo domicilio in Mistretta via Catania, 3, nominando curatore l'avv. Maurizio Radici con studio in Patti via Fontanelle, 22.

avv. Lara Trifilò

TX16ABH1625 (A pagamento).



*RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA*

TRIBUNALE DI MESSINA

Sentenza di morte presunta

N. 676/16 del 24/02/2016 R.G. 512/15

Il Tribunale di Messina – I Sezione Civile - ha dichiarato la morte presunta del Sig. Mazzullo Giuseppe nato a Messina il 30 aprile 1937 e scomparso il 19 settembre 1993.

Avv. Maria Flavia Timbro

TU16ABR1479 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 28).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Napoli con decreto RG 452/2016 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Cava-
gnuolo Benedetto nato a Casaluce il 15.12.1923 con ultima
residenza in Napoli, alla via Boezio 30, scomparso dal
07.01.2006, con l'invito previsto dall'art. 727 c.p.c.

Napoli, 22.02.2016

avv. Davide Vivencio

TX16ABR1319 (A pagamento).

*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

**RUBINO LOGISTIC & PACKAGING
SOC. COOP.**

Codice Fiscale: 03578960613

Deposito del bilancio finale di liquidazione

Si comunica che in data 02/03/2016 è stato depositato presso la sezione Fallimentare del Tribunale di Aversa il bilancio finale di liquidazione della Rubino Logistic & Packaging Soc. Coop. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott.ssa Della Ratta Mariaconcetta

TX16ABS1556 (A pagamento).

BIENNE SOCIETÀ COOPERATIVA A R. L.

in liquidazione coatta amministrativa

Codice Fiscale: 01402230625

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si comunica, ai sensi dell'art. 213 L.F., che in data 11 marzo 2016 è stato depositato il bilancio finale di liquidazione con la relativa relazione della cooperativa in epigrafe presso il Tribunale di Benevento.

Il commissario liquidatore
dott. Massimo Formisano

TX16ABS1631 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

VARIE

**AZIENDA SANITARIA LOCALE
DELLA PROVINCIA DI MILANO 2**

*Autorizzazione alla custodia, conservazione e
utilizzo di gas tossico n. 21/15/SC/sc*

Oggetto: volturazione dell'autorizzazione alla custodia, conservazione e utilizzo di gas tossico costituito da Ammoniaca destinato ad impianto di refrigerazione gestito dalla IPM Transport, Logistic & More srl con sede Legale a Torino Corso Siccardi n. 11/bis e sede produttiva a Pieve Emanuele (MI) via Berlinguer n. 5

IL DIRETTORE GENERALE

Vista la domanda presentata dalla Sig.ra Patrizia Zaccaro, nata a Torino il 19.11.1974, residente a Rivarossa (TO) in Viale Paradiso n. 20, in qualità di Legale Rappresentante dell'impresa IPM Transport, Logistic & more srl, società che a far data dal 04.06.2015 gestisce la conduzione dell'impianto frigorifero sito a Pieve Emanuele (MI) in via Berlinguer n. 5 di proprietà della ditta Autogrill S.p.A., per ottenere la volturazione a suo nome dell'autorizzazione n. 5/12/SC/sc del 27.11.2012 rilasciata al Sig. Massimo Vichi della ditta Autogrill S.p.A., dal Direttore della ASL della Provincia Milano 2;

Visto il decreto n. 5/12/SC/sc del 27.11.2012 di mantenimento dell'autorizzazione alla custodia, conservazione e utilizzo di un quantitativo massimo di 2.500 Kg. (duemilacinquecento) di gas tossico Ammoniaca destinato ad impianto di refrigerazione, rilasciato alla ditta Ditta Autogrill S.p.A., di cui è stata richiesta la volturazione con l'istanza in oggetto;

Vista la allegata dichiarazione di assunzione della direzione tecnica dei servizi relativi alla custodia, conservazione, manipolazione ed utilizzazione del gas tossico ammoniacca,



nella persona dell'Ing. Patrizia Tamburina, nata a Ferrara il 08.01.1966 e residente a Ferrara in V. Liuzzo n. 29, laureato in Ingegneria Chimica nel febbraio del 1993 presso l'Università di Bologna;

Visto il regolamento per l'impiego dei gas tossici approvato con Regio Decreto n. 147 del 09.01.1927 e successive modificazioni;

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

AUTORIZZA

La Sig.ra Patrizia Zaccaro, nata a Torino il 19.11.1974 e residente a Rivarossa (TO) in Viale Paradiso n. 20, alla custodia, alla conservazione ed all'utilizzo di un quantitativo massimo di 2.500 kg. (duemilacinquecento) di gas Tossico Ammoniac (NH₃) e l'Ing. Patrizia Tamburini, Ferrara il 08.01.1966 e residente a Ferrara in via V.Liuzzo n. 29, a svolgere la funzione di Direttore tecnico dei servizi relativi alla custodia, alla conservazione e manipolazione di gas tossico Ammoniac, da utilizzare in ciclo chiuso ad uso impianto di refrigerazione, a condizione che siano osservate le prescrizioni di sicurezza e le cautele previste dal Regolamento per l'impiego dei gas tossici approvato con R.D. 9.1.1927 n. 147 oltre alle condizioni contenute nel Dcreto n.° 5/12/SC/sc del 27/11/2012.

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

Rozzano, li 21.12.2015

Il direttore della U.O.C.PSAL
dott. Franco Audisio

TX16ADA1630 (A pagamento).

ESPROPRI

TERNA - RETE ELETTRICA NAZIONALE S.P.A.

Ufficio espropri

Sede: viale Egidio Galbani, 70 - 00156 Roma
Codice Fiscale: 05779661007

Avviso di asservimento

Oggetto: Nuovo Elettrodotto 380 kV Doppia Terna Villanova - Gissi ed opere connesse nelle Province di Pescara e Chieti, opera autorizzata con decreto n. 239/EL-195/180/2013 emanato il 15 gennaio 2013, dal Ministero dello Sviluppo Economico di concerto con il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare a favore della Società Abruzzoenergia S.p.A e successivo decreto di voltura n. 239/EL-195/180/2013-VOL emanato il 04 marzo 2013 dal Ministero dello Sviluppo Economico di concerto con il Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare a favore di Terna S.p.a.

Decreto di asservimento ai sensi dell'art. 23, D.P.R. 8 giugno 2001, n. 327, come modificato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002, n. 302 e dal D. Lgs. 27 dicembre 2004, n. 330, dei fondi da asservire nei Comuni di Sant'Eusanio del Sangro e Castel Frentano in Provincia di Chieti.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 23 del vigente Decreto del Presidente della Repubblica sulle espropriazioni per causa di Pubblica Utilità n. 327 del 8 giugno 2001, si rende noto a chi può avervi interesse che, ai fini della costruzione e dell'esercizio delle opere elettriche indicate in oggetto, è stato emesso il Decreto di Asservimento Rep. n. 0415 data 03/03/2016, con il quale è stata imposta a favore della Terna - Rete Elettrica Nazionale S.p.A., la servitù di elettrodotto sugli immobili situati nel territorio dei Comuni di Sant'Eusanio del Sangro e Castel Frentano in Provincia di Chieti, di proprietà delle Ditte di seguito riportate, con indicazione delle superfici asservite e della relativa indennità:

Comune di Sant'Eusanio del Sangro

Di Biase Domenica, C.F. DBSDNC35B47C114M, nata a Castel Frentano il 07/02/1935. Foglio 1 particelle 44 e 4012, seminativo, superficie asservita mq. 16.529,00, indennità come da deposito nazionale definitivo costituito dal Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 1276810 del 11/02/2016 di Euro 3.879,02 (tremilaottocentottantanove/02).

Comune di Castel Frentano

Di Biase Domenica, C.F. DBSDNC35B47C114M, nata a Castel Frentano il 07/02/1935; Di Loreto Giovanni, C.F. DLRGNN52T15C114Q, nato a Castel Frentano il 15/12/1952. Foglio 12 particella 243, seminativo, superficie asservita mq. 717,00, indennità come da deposito nazionale definitivo costituito dal Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 1276812 del 11/02/2016 di Euro 178,52 (cento-settantotto/52).

Di Biase Domenica, C.F. DBSDNC35B47C114M, nata a Castel Frentano il 07/02/1935; Di Loreto Giovanni, C.F. DLRGNN52T15C114Q, nato a Castel Frentano il 15/12/1952. Foglio 12 particelle 188, 242 e 148, seminativo, superficie asservita mq. 4.261,00, indennità come da deposito nazionale definitivo costituito dal Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 1276813 del 11/02/2016 di Euro 1.094,87 (millenovantaquattro/87).

Il Responsabile del procedimento per eventuali ulteriori informazioni di terzi interessati, è l'Ing. Roberto Cirrincione, presso Terna Rete Italia S.p.A. - Via Aquileia, 8 - 80143 Napoli.

I terzi interessati dal procedimento possono proporre opposizione, ai sensi dell'art. 23, comma 5, del DPR n. 327/2001 entro 30 giorni dalla data della presente pubblicazione.

Roma, li 03.03.2016

Il dirigente dell'ufficio espropri
Stefano Conti

TX16ADC1552 (A pagamento).



ANAS S.P.A.
ufficio per l'Autostrada SA-RC di Cosenza

Indennità di esproprio - Autostrada SA-RC – Lavori di ammodernamento ed adeguamento al tipo 1/a delle Norme CNR/80 dal km 108+000 al km 139+000

Avvisa ai sensi dell'art.26 comma 7 del D.P.R. 327/2001 e successive modificazioni ed integrazioni, che sono stati emessi i dispositivi di autorizzazione al Pagamento delle indennità di esproprio, per gli immobili di proprietà delle ditte di seguito elencate:

Comune di Lagonegro (PZ) ditta: Palladino Luigi Antonio e Palladino Gabriele – Foglio 35 – P.IIe 201, 204 ed ex 40; Foglio 37 – P.IIe 59, 60, ex 56, ex 57 ed ex 58.

Comune di Lagonegro (PZ) ditta: Palladino Luigi Antonio, Palladino Gabriele e Calabria Vincenzina – Foglio 40 – P.IIe 238, 234, 240, ex 90, ex 58 ed ex 89.

Nel termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione, ai sensi dell'art.26 comma 8 del D.P.R. 327/2001 e ss.mm. ii., potranno essere proposte osservazioni da parte di terzi in ordine all'ammontare dell'indennità o per la garanzia prestata. Decorso il predetto termine, i provvedimenti di cui sopra diverranno esecutivi.

Il capo compartimento - dirigente ufficio
 per le espropriazioni
 ing. Sebastiano Wancolle

TX16ADC1565 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESID
 SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

LABORATORI ALTER S.R.L.

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

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

Medicinale: LORAZEPAM ALTER

Confezioni, n. AIC: 035749 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/21757 del 02/03/2016 - Codice pratica: N1B/2015/1859

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

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test. Contestuale aggiornamento del testo del Foglio Illustrativo, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate 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 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 AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs. 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
 Sante Di Renzo

T16ADD1346 (A pagamento).

ALLERGAN S.P.A.

Sede: via Salvatore Quasimodo 134/138 – 00144 Roma
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00431030584

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/ 2007 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.

Codice Pratica: C1B/2015/2684

Specialità Medicinale: BOTOX

Confezione e numero AIC:

100 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile - 1 fl.- 034883013

200 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile - 1 fl.- 034883064

200 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile - 2 fl. - 034883076

200 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile - 3 fl.- 034883088

200 Unità Allergan, polvere per soluzione iniettabile - 6 fl.- 034883090



Titolare: Allergan Pharmaceuticals Ireland
 Numero Procedura: MRP n. IE/H/0113/001-003/IB/099/G
 Tipo di modifica: grouping variation che include: var IB (B.I.z) e var IB (B.II.z).

Modifica apportata: aggiornamento dei moduli 3.2.S e 3.2.P al fine di implementare i commenti ricevuti durante la procedura MRP di Repeated-Use (IE/H/0113/001/E/002 e IE/H/0113/002-003/E/001).

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

Un procuratore
 dott.ssa Valentina Simoni

T16ADD1348 (A pagamento).

AESCULAPIUS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Cozzaglio n. 24 - Brescia
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00826170334/02845800172

Comunicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale: ABIOCLAV 400mg 57mg/5ml polv. sosp. os. 70ml

Numero A.I.C.: 037350028, classe: A, nuovo prezzo: Euro 7,12.

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee di cui alle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e 27 settembre 2006, entrerà in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale, il giorno successivo alla data di pubblicazione del presente annuncio nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
 dott. Enzo Moroni

T16ADD1349 (A pagamento).

ITALCHIMICI S.P.A.

Sede: via Pontina Km 29, n. 5 Pomezia (RM)
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01328640592

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

Codice Pratica: C1A/2015/3991

N. Procedura Europea.: NL/H/1420/001/IA/012

Specialità medicinale: UNICEXAL 2 mg/ml gocce auricolari, soluzione

Confezione e numero di AIC: 15 fiale monodose - AIC: 040648014

Titolare AIC: Italchimici SpA

Tipologia Variazione: tipo IA n. A.5.b)

Modifica della ragione sociale del responsabile del controllo microbiologico del prodotto finito.

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

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

L' amministratore delegato
 Riccardo Zagaria

T16ADD1350 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Hospira Italia S.r.l.

Tipo di modifica: Modifica stampati. Codice pratica N. N1B/2015/6350.

Medicinale: CEFOTAXIME HOSPIRA "500mg/2ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 2 ml; CEFOTAXIME HOSPIRA "1000mg/4ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 4ml; CEFOTAXIME HOSPIRA "1000mg/4ml polvere e solvente per uso intramuscolare" 1 flacone polvere + 1 fiala solvente 4 ml; CEFOTAXIME HOSPIRA "2000mg/10ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare" 1 flacone polvere più fiala solvente 10ml.

Codice farmaco: 034992026, 034992038, 034992040, 034992053.

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

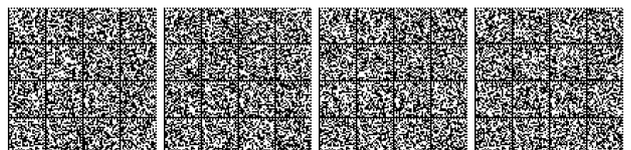
Numero e data della comunicazione: Notifica AIFA/V&A/P/21747 del 02/03/2016

Modifica apportata: Modifica stampati

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 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 D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto della caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Un procuratore
dott.ssa Cristina Pilla

T16ADD1351 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

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

Specialità medicinale: DRONAL 10 mg compresse

Confezioni e numero di AIC: 14 cpr - AIC n. 029054032

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1B/2012/749

- Var. IB unforeseen- tipologia: C.I.8 z) Presentazione di un nuovo Piano di Gestione del Rischio per il medicinale Dronal 10 mg.

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*.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD1352 (A pagamento).

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

*Comunicazione di rettifica relativa
al medicinale CARNITENE*

Avviso relativo al comunicato n. T16ADD717 pubblicato in *G.U.*, foglio delle inserzioni n.14 del 02/02/2016 alla pagina 14, relativo alla Var. IB B.II.e.1:

dove è scritto: "Blister in PVC e Alu" leggesi: "Blister in Alu/Alu".

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD1353 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati, Codice Pratica n. C1B/2015/2339.

Medicinale: PARACETAMOLO B. BRAUN 10 mg/ml, soluzione per infusione.

Codice farmaco: 040798011, 040798023, 040798035

MRP n.: DE/H/3084/001/IB/009 Tipologia variazione oggetto modifica: C.I.3 a)

Numero e data della Comunicazione: 03 marzo 2016

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG, Melsungen (Germania).

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in seguito al Final Assessment Report relativo alla procedura di PSUR Worksharing FR/H/PSUR/0072/001.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente a tutte le confezioni 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 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 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 in GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.



Il Titolare A.I.C. 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 D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.l., 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.

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

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

T16ADD1354 (A pagamento).

ISTITUTO GANASSINI S.P.A. DI RICERCHE BIOCHIMICHE

Sede: via P. Gaggia 16, 20139 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00885180158

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

Codice Pratica n. N1A/2015/3109

Titolare: Istituto Ganassini S.p.A. di Ricerche Biochimiche

Specialità medicinale: GANAZOLO 1 mg/ml SOLUZIONE VAGINALE

Confezioni e numeri AIC: "5 flaconi da 150 ml e 5 canule" - 033340050

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Tipo IAIN - B.III.1 a) 3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea - Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante. Da: Produttore materia prima ECONAZOLO: ERREGIERRE S.p.A, Via F. Baracca, 19 - 24060 San Paolo D'Argon (Bergamo) - Italia. A: Produttore materia prima ECONAZOLO: Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30 - 2340 Beerse - Belgio; Sito di produzione: Siegfried LTD, Untere Brühlstrasse 4 - 4800 Zofingen - Svizzera.

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

Il legale rappresentante
dott. Domenico Ganassini di Camerati

T16ADD1355 (A pagamento).

MEBEL S.R.L.

Sede sociale: via C. Tramontano, 125 - 84016 Pagani (SA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04523100651

Estratto comunicazione notifica regolare

Titolare A.I.C.: Mebel S.r.l., Via C. Tramontano n. 125, 84016 Pagani (SA)

Codice Pratica: N1A-2015-2935

Medicinale: SIMEDRAL

Numero di AIC e confezione: 042730010 "35 mg compresse rivestite con film" 4 compresse in blister Al/PVC

Codice Pratica: N1A-2015-2934

Medicinale: RISEDRONATO MEBEL

Numero di AIC e confezione: 042731012 "35 mg compresse rivestite con film" 4 compresse in blister Al/PVC

Tipologia variazione: C.I.z (IAin) - Modifica apportata: Modifica del RCP e FI a seguito delle raccomandazioni del PRAC in merito al rischio di osteoporosi del canale uditivo per i medicinali a base di bisfosfonati.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4. e 4.8 del RCP e paragrafo 4 del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della 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 in GURI della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Amministratore unico
Angelo Mele

T16ADD1356 (A pagamento).

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

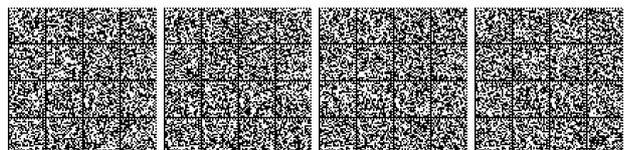
Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

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

Specialità medicinale: ESKIM

Confezioni e numero di AIC: 1000 mg capsule molli, 20 cps molli AIC 027618040



Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1A/2016/759

Var IA A7: Eliminazione di un Fabbricante per la fase di Bulk Manufacturing del PF: Catalent Germany Eberbach GmbH - Gammelsbacher Str. 2 - 69412 Eberbach - Germany

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Febbraio 2016.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD1357 (A pagamento).

SOFAR S.P.A.

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

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/21777 del 02/03/2016*

Codice pratica N. N1B/2015/5150

Medicinale: SOVRAST

Codice farmaco: 041687017, 041687029, 041687031, 041687043, 041687056, 041687068, 041687070.

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB-C.I.Z. Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

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

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

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

Un amministratore delegato
dott.ssa Carla Labruzzo

T16ADD1360 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

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

Specialità medicinale: SYNACTHEN

Confezioni e numero di AIC: Tutte AIC n. 020780

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1A/2016/765

Grouping n. 2 Var. di tipo IA:

n.1 Var. IA: A7 Eliminazione di un Fabbricante responsabile del Batch Control del PF: Doppel Farmaceutici srl, Via Volturmo 48 -20089 Rozzano (MI) Italia;

n.1 Var. IAin: B.II.b.1.a) Aggiunta di un nuovo Fabbricante per la fase di Confezionamento Secondario del PF: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA - Via Pontina Km 30.400 - 00071 Pomezia (RM) Italia.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Febbraio 2016.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD1358 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede: via Canino n. 21 - Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05101501004

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

Titolare AIC: Visufarma S.p.A

Specialità medicinale: FLUNAGEN 10 mg compresse (AIC n. 024411035);

FLUNAGEN 5 mg capsule (AIC n. 024411023).

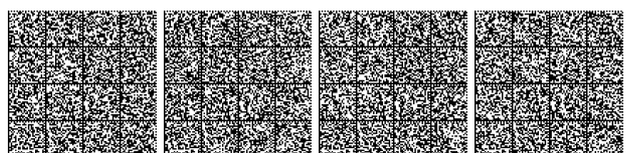
Codice pratica: N1A/2016/752

Tipologia di modifica: "Grouping variation" - variazioni B.III.1.a).2. di tipo IA - Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per una sostanza attiva (Flunarizine Dihydrochloride): Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Chemi S.p.A)

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

Amministratore delegato - Visufarma S.p.A.
Paolo Ciocchetti

T16ADD1359 (A pagamento).



CIPROS S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06142150488

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

Specialità medicinale: ADESICOR

Codice farmaco: (036941), codice Pratica: N1B/2015/6051.

Tipo di Modifica: Grouping di n. 4 Variazioni tipo IB/IA per l'aggiunta del sito produttivo Altergon Italia S.r.l. (AV) per tutte le fasi di produzione.

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

La procuratrice
sig.ra Letizia Ferruzza

T16ADD1361 (A pagamento).

SF GROUP S.R.L.

Sede legale: via Beniamino Segre, 59 - 00134 Roma

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07599831000

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

Specialità medicinale: AZITROERRE

Confezioni e numeri: 500 mg compresse rivestite con film - 3 compresse AIC: 038650014

Specialità medicinale: BODIX

Confezioni e numeri: 0,25 mg/ml sospensione da nebulizzare - 20 contenitori monodose da 2 ml AIC: 036924013; 0,5 mg/ml sospensione da nebulizzare - 20 contenitori monodose da 2 ml AIC: 036924025

Codice pratica: N1A/2016/674

Specialità medicinale: CIDILIN

Confezioni e numeri: 250 mg/2 ml soluzione iniettabile - 5 fiale da 2 ml AIC: 023799048; 500 mg/3 ml soluzione iniettabile - 3 fiale da 3 ml AIC: 023799051; 500 mg/3 ml soluzione iniettabile - 5 fiale da 3 ml AIC: 023799063; 1000 mg/5 ml soluzione iniettabile - 1 fiala da 5 ml AIC: 023799075; 1000 mg/5 ml soluzione iniettabile - 3 fiale da 5 ml AIC: 023799087

Codice pratica: N1A/2016/623

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

T16ADD1362 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria n.20 - Roma

Capitale sociale € 7.000.000,00 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice Pratica N1B/2015/6286

Specialità Medicinale: BREVIBLOC

Confezioni e numeri di A.I.C.:

100 mg/10 ml Soluzione per infusione 5 Flaconcini 10 ml, A.I.C. n. 027248020 10 mg/ml Soluzione per infusione, Sacca 250 ml, A.I.C. n. 027248032

Var IB n. B.I.b.2.a: Modifiche minori ad una procedura di prova approvata (modifica nel metodo analitico per misurare i Solventi Residui

nel principio attivo Esmololo Cloridrato)

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

Un procuratore
dott.ssa Concetta Capo

T16ADD1363 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

Comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/2844

Medicinale: NATECAL D3

Codice farmaco: 034899029; 034899017; 034899031; 034899043; 034899056

MRP N. IT/H/0112/001-002/IB/050

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

Modifica apportata: Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per adeguamento alle raccomandazioni del EU PSUR Work Sharing procedure AT/H/PSUR/0040/001. Modifiche editoriali minori.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.6, 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 e all'Etichettatura.



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

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T16ADD1365 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

Comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica: N1B/2015/5370

Medicinale: SELAPARINA

Codice farmaco: 026738017, 026738183, 026738056, 026738195, 026738068, 026738219, 026738070, 026738221, 026738120, 026738207, 026738082, 026738245, 026738094, 026738258, 026738132, 026738233, 026738106, 026738272, 026738118, 026738284, 026738144, 026738260, 026738169, 026738157, 026738171

Tipologia variazione oggetto della modifica: Variazione di Tipo IB n. C.I.z) Aggiornamento del modulo 1.3.4 della specialità medicinale Seleparina, mediante la presentazione del test di leggibilità condotto in conformità ai criteri adottati per la verifica del risultato di indagini compiute su gruppi mirati di pazienti, così come definiti nelle Linee Guida Europee sul foglio illustrativo e test di leggibilità ("Guideline on the readability of the labelling and package leaflet of medicinal products for human use", versione 29 gennaio 2009 e successive modificazioni e Guidance concerning consultations with target patient groups for the package leaflet, versione maggio 2006 e successive modificazioni). Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette in accordo all'ultimo QRD template.

Numero e data della comunicazione: V&A/P/21788 del 2 marzo 2016

Modifica apportata:

Variazione di Tipo IB n. C.I.z) Aggiornamento del modulo 1.3.4 della specialità medicinale Seleparina, mediante la presentazione del test di leggibilità condotto in conformità ai criteri adottati per la verifica del risultato di indagini compiute su gruppi mirati di pazienti, così come definiti nella Linee Guida Europee sul foglio illustrativo e test di leggibilità ("Guideline on the readability of the labelling and

package leaflet of medicinal products for human use" versione 29 gennaio 2009 e successive modificazioni e Guidance concerning consultations with target patient groups for the package leaflet, versione maggio 2006 e successive modificazioni). Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette in accordo all'ultimo QRD template.

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

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

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

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T16ADD1366 (A pagamento).

GALDERMA ITALIA S.P.A.

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

Titolare: Galderma Italia S.p.A. - Via dell'Annunciata, 21 - 20121 Milano

Medicinale: ONILAQ 5% smalto medicato per unghie

Confezioni e numero di A.I.C.: 1 flacone in vetro da 2,5 mL con accessori - AIC 041906013

Codice Pratica N. C1A/2015/903 - Procedura EU N.: FR/H/0463/001/IA/010

Tipologia variazione: variazione Tipo IA B.II.b.4.a) modifica della dimensione del lotto del prodotto finito: aggiunta di un batch size da 450L.

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 di pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela D'Apolito

T16ADD1367 (A pagamento).



AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Amendola, 4 - 16035 Rapallo

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

Codice pratica: N1A/2015/2222

Titolare dell' AIC: AGIPS FARMACEUTICI srl

Specialità medicinale: FODREN

Confezioni e numeri di AIC:

"35 mg compresse rivestite con film" 4 compresse - 039521012

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

B.III.1.a)3. Type IAIN - Submission of a new Ph. Eur. Certificate of suitability - For an active substance

a) European Pharmacopoeia Certificate of Suitability to the relevant Ph. Eur. Monograph.

3. New Certificate from a new manufacturer (addition)

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

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

L'amministratore unico
dott. Giuseppe Radaelli

T16ADD1368 (A pagamento).

VEMEDIA PHARMA S.R.L.

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

Codice Pratica N1A/2015/2890

Medicinale: VALERIANA DISPERT 45 mg - compresse rivestite

Confezioni e numero AIC: Flaconcino da 30 compresse - AIC 004853014, Flaoncino da 60 compresse - AIC 004853026 Flaoncino da 100 compresse -AIC 004853038

Titolare AIC: Vemedia Manufacturing B.V. con sede in Verrijn Stuartweg 60 - 1112 AX Diemen - The Netherlands

Tipologia variazione e modifiche apportate: Grouping di 4 variazioni tipo IA:

- B.II.b.3.a: Modifica minore nel processo di produzione del prodotto finito.

- B.II.b.4.b: Riduzione del batch size del prodotto finito.

- B.II.b.5.b: Aggiunta di un nuovo limite IPC sulla base dei cambi nel processo di produzione del prodotto finito.

- B.II.b.5.c: Rimozione di un limite IPC in quanto considerato come parametro non rilevante.

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

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

Legale rappresentante
dott. Marco Testa

T16ADD1369 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour, n. 70 - 27035 Mede (PV)

Partita IVA: 01467050181

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.R.L.

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

Codice pratica n. N1B/2016/695

Medicinale: GAMIBETAL COMPLEX (aic: 020225).

Confezioni: 020225025 - 30 compresse.

N. e Tipologia variazione: B.II.d.1 g) - Tipo IB.

Tipo di Modifica: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con corrispondente metodo di prova (Sostanze correlate).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 del D.L.vo 219/2006.

La presente variazione può assumersi come approvata dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TU16ADD1461 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour, n. 70 - 27035 Mede (PV)

Partita IVA: 01467050181

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.R.L.

Codice pratica n. N1B/2015/6301 +N1B/2015/2126

Medicinale: SPIRIDAZIDE (aic: 022447)



Confezioni: 022447015 – 25 mg + 25 mg capsule rigide, 20 capsule

Tipologia variazione: C.I.3 a) + C.I.z) – Tipo IB.

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati al comunicato EMA/739537/2015 CMDh, a seguito della procedura PSUSA/00001662/201501 per l'associazione delle sostanze attive idroclorotiazide/spironolattone. Modifica del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability user test, adeguamento di RCP ed etichette al QRD template.

È 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TU16ADD1462 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: LASONIL antidolore.

Confezione:

«10% Gel» 1 tubo da 50 g - A.I.C. n. 042154017.

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

Pratica n. N1A/2016/683.

Grouping of Variations Tipo: IA.

IA B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R1-CEP 1996-061-REV 07) relativo al principio attivo ibuprofene da parte di un produttore già approvato (SHASUN Pharmaceuticals Ltd. Puducherry India).

IA B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R1-CEP 1996-061-REV 08) relativo al principio attivo ibuprofene da parte di un produttore già approvato (SHASUN Pharmaceuticals Ltd. Puducherry India).

IA B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R1-CEP 1996-061-REV 09) relativo al principio attivo ibuprofene da parte di un produttore già approvato (SHASUN Pharmaceuticals Ltd. Puducherry India).

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD1537 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: LASONIL antidolore.

Confezione:

«10% Gel» 1 tubo da 50 g - A.I.C. n. 042154017.

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

Pratica n. N1A/2016/665.

IA A.7: eliminazione del sito di produzione (step di salificazione del principio attivo da Ibuprofene a Ibuprofene sale di lisina) alternativo, SHASUN Pharmaceuticals Ltd. Peryakalpet Puducherry India.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD1538 (A pagamento).



BAYER S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: GEFFER.

Confezione:

24 bustine granulato effervescente - A.I.C. n. 023358068.

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

Pratica n. N1B/2016/738.

IB B.II.c.1 z) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD1539 (A pagamento).

LALLEMAND PHARMA EUROPE

Sede sociale: Toftebakken 9 B, 3460 - BIRKERØD
(DANIMARCA)

Codice Fiscale: 31849365

Partita IVA: 31849365

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.i.

Titolare: Lallemand Pharma Europe.

Specialità medicinale: ISMIGEN AIC 026224.

Confezioni: Tutte.

Codice pratica: N1A/2016/703 Variazione di tipo IA_m - C.I.8.

Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi. a) Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

I lotti già prodotti 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 Simonetta Bonetti

TV16ADD1632 (A pagamento).

ALK-ABELLÒ S.P.A.

Sede sociale: via L. Settembrini 29 - 20020 Lainate (MI)
Codice Fiscale: 04479460158

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

Codice Pratica n. C1A/2016/537 - MRP n. SE/H/908/01-02/IAIN/017

Specialità medicinale: JEXT, soluzione iniettabile in una penna preriempita

Codici AIC: 040585 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Titolare AIC: ALK-Abellò A/S Boge Allé 6-8, DK-2970 Horsholm, DK

Tipologia di variazione: variazione di tipo IAin

Tipo di Modifica: B.II.b.2 c) 1 - Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti.

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

Il legale rappresentante
Claudio Fusari

TX16ADD1525 (A pagamento).

VIVISOL S.R.L.

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

Titolare A.I.C.: Vivisol S.r.L., sede legale in Via Borgazzi, 27 - Monza

Specialità medicinale: OSSIGENO VIVISOL

Confezioni e Codice AIC: Tutte le confezioni - 039058

1)Codice pratica: N1A/2015/2965; Variazione IA A.1

Modifica del nome e/o indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: modifica del CAP di Monza da 20052 a 20900.

2)Codice pratica: N1A/2015/2995; Variazione IA A.4

Modifica del nome e/o dell'indirizzo del produttore della sostanza attiva: modifica della ragione sociale da Sol S.p.A. a Sol Gas Primari S.r.L. - sede di Mantova; Modifica del nome e/o dell'indirizzo del produttore della sostanza attiva: modifica della ragione sociale da Sol S.p.A. a Sol Gas Primari S.r.L. - sede di San Martino Buon Albergo (VR); Modifica del nome e/o dell'indirizzo del produttore della sostanza attiva: modifica della ragione sociale da Sol Spa a Sol Gas Primari S.r.L. - sede di Salerno.



3)Codice pratica: N1A/2015/3050; Variazione IA A.7

Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente. Soppressione del sito di principio attivo SOL SpA di Piombino (LI).

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 legale rappresentante
ing. Alessandro Castelli

TX16ADD1542 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede legale: largo Umberto Boccioni, 1 - Origgio (VA)
Codice Fiscale: 00795170158

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Medicinale: ARIPIPRAZOLO SANDOZ

5 mg compressa, 28 cpr AIC n. 044407043/E, Classe SSN: A – Prezzo: 41,59 €

10 mg compressa, 28 cpr AIC n. 044407183/E, Classe SSN: A – Prezzo: 44,36 €

15 mg compressa, 28 cpr AIC n. 044407310/E, Classe SSN: A – Prezzo: 44,36 €

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA 03.07.2006 e 27.09.2006, entreranno in vigore il giorno stesso della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore
Susy Ferraris

TX16ADD1543 (A pagamento).

BIOAKOS FARMA LABORATORI S.R.L.

Sede legale: via A. Giacomini n. 4 - 50132 Firenze
Codice Fiscale: 05865490485

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

Codice Pratica: N1B/2015/4406

Medicinale: CHINOCID

Confezioni e numeri AIC: 250 mg Compresse Rivestite con Film – 10 compresse, AIC n. 037293014; 500 mg Compresse Rivestite con Film, 6 compresse - AIC n. 037293026; 750 mg Compresse Rivestite con Film, 12 compresse - AIC n. 037293038.

Modifica di Tipo IB categoria n. B.III.1.a)3 consistente nell'aggiunta di un nuovo produttore di principio attivo, Ciprofloxacin hydrochloride, AARTI DRUGS LIMITED Mahendra Industrial Estate, Ground floor Plot No. 109-D, Road No.29, Sion (East) India 400 022 Mumbai, Maharashtra con CEP n. R1-CEP 2005-119-Rev 03. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD1548 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lillo del Duca, 10 - Bresso
Codice Fiscale: 03804220154

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

Medicinale: CODEX

Codice farmaco: 029032036, 029032048, 029032012, 029032024, 029032051, 029032063

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica n.: N1B/2015/3762

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z aggiornamento dei fogli illustrativi mediante la presentazione del test di leggibilità e contestuale adeguamento al formato QRD

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/21771 del 02.03.2016

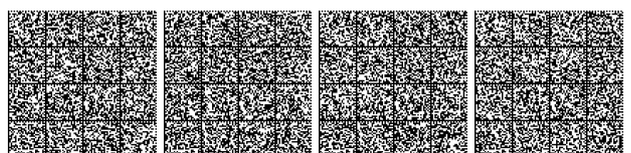
E' autorizzata la modifica richiesta del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio deve apportare le modifiche autorizzate al foglio illustrativo entro e non oltre sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

TX16ADD1553 (A pagamento).



NUOVA FARMEC S.R.L.

Sede legale: via W. Flemming, 7, 37026 Settimo di Pescantina (VR), Italia
 Registro delle imprese: Verona 00133360081
 R.E.A.: Verona 190219
 Codice Fiscale: 001333600081
 Partita IVA: 01737830230

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

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

Titolare: Nuova Farmec S.r.l.

Tipo di Modifica: Modifica delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito.

Codice pratica N°: N1B/2015/6241.

Medicinale: FARVICETT 0.015% + 0.15% Soluzione cutanea.

Confezioni: 400 buste 25 ml - AIC n. 032644078, 10 buste da 25 ml - AIC n. 032644080.

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

Modifica Apportata: eliminazione dell'indicazione proteggere il medicinale dalla luce e della restrizione di conservazione a temperatura non superiore ai 30 °C, in seguito all'approvazione del nuovo materiale per il confezionamento primario: busta non trasparente in poliaccoppiato di poliestere, alluminio e polipropilene.

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

Amministratore Delegato
Paolo Tabasso

TX16ADD1584 (A pagamento).

NUOVA FARMEC S.R.L.

Sede legale: via W. Flemming, 7 - 37026 Settimo di Pescantina (VR), Italia
 Registro delle imprese: Verona 00133360081
 R.E.A.: Verona 190219
 Codice Fiscale: 001333600081
 Partita IVA: 01737830230

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Medicinale: CLOREXIFARM, NEOXINAL

Codice farmaco: 037843012, 037843024, 032812099, 032812101

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata:

Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test e adeguamento di RCP ed etichette al QRD template

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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 alia data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

L'amministratore delegato
Paolo Tabasso

TX16ADD1585 (A pagamento).

NEW.FA.DEM. S.R.L.**FARMACEUTICI E CHIMICI**

Sede: viale Ferrovia dello Stato, zona A.S.I. - 80014 Giugliano in Campania (NA)

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/2275 del 12 gennaio 2016

Medicinale: Zolfo e Potassio Carbonato New.Fa.Dem. 17% + 8% Unguento

Codice farmaco: 031103017, 031103029

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/4523

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

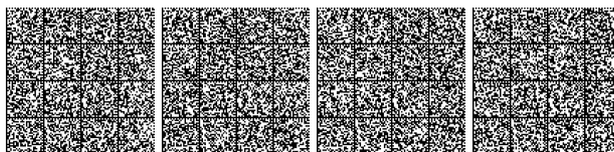
Modifica apportata: Modifica stampati.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP, FI ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e all' Etichettatura.

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

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 D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del RCP 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. Stefano Ceccarelli - Sagaem for life S.a.s.

TX16ADD1587 (A pagamento).

CHEFARO PHARMA ITALIA S.R.L.
Sede Legale: viale Castello della Magliana n. 18
- 00148 Roma
Partita IVA: 08923130010

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

Titolare A.I.C.: Chefaro Pharma Italia S.r.l.

Medicinale: NIQUITIN. Numeri A.I.C. e Confezioni: n. 034283- tutte le confezioni. Procedura registrativa UK/H/0287/001-020. EU procedura n. UK/H/XXXX/1A/424/G. Codice pratica C1A/2015/4208.

Tipologia variazione: Grouping Var tipo IAin - C.I.8.a) Introduzione del riassunto del sistema di farmacovigilanza (PSMF).

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

Un procuratore
Silvia Costa

TX16ADD1593 (A pagamento).

BIOTEST PHARMA GMBH
Sede: Dreieich - Germania

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

Codice pratica: C1A/2015/3932

N. di Procedura Europea: AT/H/0190/002/IA/017/G

Specialità medicinale: HAEMOBIONINE

Confezioni e numeri A.I.C.: HaemoBionine 500 U.I. AIC 039072020, HaemoBionine 1000 U.I. AIC 039072032

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH

Ai sensi della determina AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento CE 1234 - 2008 e s.m.

N. e tipologia variazione: Grouping di sei variazioni IA
N. e tipologia variazione: Grouping di sei variazioni di tipo IA - Annual report:

B.II.d.2 a) sostituzione del dispositivo di misurazione degli ioni cloro da: PCLM3 a: FKGO CM

B.II.d.2 a) modifica del procedimento analitico per la determinazione del Tri-n-butyl fosfato (TNBP)

B.II.d.2 a) modifica del procedimento analitico per la determinazione dell'eparina

diluizioni da: 0.01, 0.03, 0.05 e 0.07 IU/ml a: 0.02, 0.04, 0.06 e 0.08 IU/ml

B.IV.1 a) modifica di specifiche del set di infusione

B.V.a.1 d) PMF Biotest second step da: EMEA/H/PMF/000009/05/AU/014/G a: EMEA/H/PMF/000009/05/II/015/G

B.II.e.7 b) modifica del fornitore di componenti confezionamento, da: SGD Glashüttenwerke Kipfenberg GmbH, Germania a: SGD Kipfenberg S.A., France.

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

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

Biotest Italia - Amministratore delegato
rag. F. Pivetti

TX16ADD1603 (A pagamento).

BIOTEST PHARMA GMBH
Sede: Dreieich - Germania

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

Codice pratica: C1A/2015/3715

N. di Procedura Europea: DE/H/0482/001-002/IA/021/G

Specialità medicinale: ALBIOMIN

Confezioni e numeri A.I.C.: Albiomin 5% (50 g/l) 250 ml - AIC 03907310, Albiomin 20% (200 g/l) 50 ml - AIC 039073022, Albiomin 20% (200 g/l) 100 ml - AIC 039073034

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH

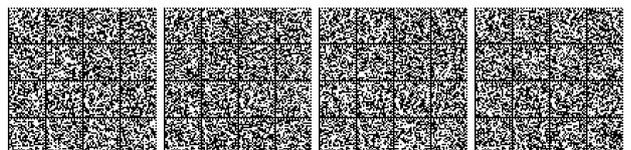
Ai sensi della determina AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento CE 1234 - 2008 e s.m.

N. e tipologia variazione: Grouping di due variazioni di tipo IA

B.I.b.2 a) sostituzione del dispositivo di misurazione degli ioni cloro da: PCLM3 a: FKGO CM

B.V.a.1 d) PMF Biotest second step certificazione da: EMEA/H/PMF/000009/05/AU/014/G a: EMEA/H/PMF/000009/05/II/015/G

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



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

Biotest Italia - Amministratore delegato
rag. F. Pivetti

TX16ADD1604 (A pagamento).

BIOTEST PHARMA GMBH

Sede: Dreieich - Germania

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

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH - Landsteinerstrasse 5 - D-63303 Dreieich (Germania)

Specialità medicinali: HAEMOCTIN

Procedura europea: DE/H/0478/001-003/IA/034/G

Confezioni e numeri A.I.C.: Haemoctin "250 U.I. AIC 038541013, Haemoctin "500 U.I. AIC 038541025, Haemoctin "1000 U.I. AIC 038541037.

Codice pratica: C1A/2015/3650

Ai sensi della determina AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al regolamento CE 1234 - 2008 e s.m.

N. e tipologia variazione: Grouping di sei variazioni di tipo IA - Annual report:

B.II.d.2 a) sostituzione del dispositivo di misurazione degli ioni cloro da: PCLM3 a: FKGO CM

B.II.d.2 a) modifica del procedimento analitico per la determinazione del Tri-n-butyl fosfato (TNBP)

B.IV.1 a) modifica di specifiche del set di infusione

B.II.b.5 c) eliminazione del vacuum test prima del trattamento al calore (step 3)

B.V.a.1 d) PMF Biotest second step da: EMEA/H/PMF/000009/05/AU/014/G a: EMEA/H/PMF/000009/05/II/015/G

B.II.e.7 b) modifica del fornitore di componenti confezionamento, da: SGD Glashüttenwerke Kipfenberg GmbH, Germania a: SGD Kipfenberg S.A., Francia.

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

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

Biotest Italia - Amministratore delegato
rag. Franz Pivetti

TX16ADD1605 (A pagamento).

BIOTEST PHARMA GMBH

Sede: Dreieich - Germania

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

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH - D-63303 Dreieich (Germania)

Specialità medicinale: INTRATECT 50 g/l - INTRATECT 100 g/l

Confezioni e numeri A.I.C. : INTRATECT 50 g/l AIC 037240052 - 037240064 - 037240076 - 037240088; INTRATECT 100 g/l AIC 037240090 - 037240102 - 037240114 - 037240126

Codice pratica C1B/2015/2207

Procedura n. DE/H/0470/001-002/IB/029/G

Ai sensi della determina AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione, delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento CE 1234 - 2008.

N. e tipologia variazione: Grouping di due variazioni di tipo IB

B.I.a.3 a) - incremento della dimensione del plasma pool da: 2.000 ± 300 l a: un max. 2.075 l ± 375 l; quantità di proteine del prodotto intermedio (fraz. II) da: 38 kg ± 12 kg a: fino a 40.5 kg ± 14.5 kg.

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

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

Biotest Italia - Amministratore delegato
rag. Franz Pivetti

TX16ADD1606 (A pagamento).

BIOTEST PHARMA GMBH

Sede: Dreieich - Germania

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

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH - D-63303 Dreieich (Germania)

Specialità medicinale: INTRATECT 50 g/l - INTRATECT 100 g/l

Confezioni e numeri A.I.C. : INTRATECT 50 g/l AIC 037240052 - 037240064 - 037240076 - 037240088;

INTRATECT 100 g/l AIC 037240090 - 037240102 - 037240114 - 037240126

Codice pratica C1A/2015/3560

Procedura n. DE/H/0470/001-002/IA/031/G



Ai sensi della determina AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione, delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento CE 1234 - 2008.

N. e tipologia variazione: Grouping di tre variazioni di tipo IA B.I.b.2 a) sostituzione del dispositivo di misurazione degli ioni cloro da: PCLM3 a: FKGO CM

B.II.d.2 a) modifica del procedimento analitico per la determinazione del Tri-n-butil fosfato (TNBP)

B.V.a.1 d) PMF Biotest second step da: EMEA/H/PMF/000009/05/AU/014/G a: EMEA/H/PMF/000009/05/II/015/G

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

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

Biotest Italia – Amministratore delegato
rag. Franz Pivetti

TX16ADD1607 (A pagamento).

TEVA PHARMA B.V.

Rappresentante in Italia: Teva Italia S.r.l.
Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano
Codice Fiscale: 11654150157
Partita IVA: 11654150157

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

Medicinale: RISEDRONATO TEVA PHARMA
Codice A.I.C.: 040924 tutte le confezioni autorizzate
Procedura Europea: DK/H/1818/001/IB/014
Codice Pratica: C1B/2015/2586
Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.a.3.b.6

Modifica apportata: Sostituzione di un solo eccipiente con un eccipiente comparabile avente le stesse caratteristiche funzionali e a livello simile.

Procedura Europea: DK/H/1818/001/IA/015
Codice Pratica: C1A/2015/4295
Tipo di modifica: Tipo IA – A.7

Modifica apportata: eliminazione di un sito per il controllo dei lotti (Teva UK Ltd) e per il confezionamento secondario (Pharmachemie B.V.).

Procedura europea: DK/H/1818/001/IB//016
Codice Pratica: C1B/2016/622
Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.z

Modifica apportata: modifiche minori ad una procedura di prova per il prodotto finito (UV identification).

Medicinale: SERTRALINA TEVA PHARMA B.V.
Codice A.I.C.: 039750 tutte le confezioni autorizzate
Procedura Europea: UK/H/0861/001002/IA/038
Codice Pratica: C1A/2016/503

Tipo di modifica: Tipo IA – B.III.1.a.2

Modifica apportata: Tipo di modifica: Tipo IA – B.III.1.a.2

Modifica apportata: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per la sertralina (da “R1-CEP 2008-173-Rev 01” a “R1-CEP 2008-173-Rev 02”).

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

TX16ADD1608 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 – 20123 Milano
Codice Fiscale: 11654150157

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

Medicinale: VITAMINA C TEVA
Confezioni e numeri AIC: 034627012
Codice pratica: N1B/2015/98

Tipologia variazione oggetto della modifica: modifica stampati ai sensi dell'art. 79 e dell'art. 78 del D. Lgs. n. 219/2006.

Modifica apportata: modifica delle etichette e relativi artwork.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

TX16ADD1609 (A pagamento).



FARMIGEA S.P.A.

Sede legale: via G.B. Oliva, 6/8 - 56121 Pisa
Codice Fiscale: 13089440153

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

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

Codice Pratica n. N1B/2015/4849

Medicinale: OCUPIX

Codice Farmaco: 039571017

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo in seguito al Readability Test ed adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette al QRD Template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica richiesta del Foglio Illustrativo, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto 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.

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.

Il procuratore
Vittoria Iris Saylor

TX16ADD1610 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Titolare: Alfa Wassermann S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N1B/2015/1422

Medicinale: BOROCAINA GOLA, NEO BOROCILLINA ANTISETTICO OROFARINGEO, NEO BOROCILLINA BALSAMICA

Codice farmaco: 032053 (tutte le confezioni), 004901 (tutte le confezioni), 024960 (tutte le confezioni)

Tipologia variazione oggetto della modifica: 3 var. C.I.z tipo IB; 1 var. A.z tipo IB

Modifica apportata: Aggiornamento del FI a seguito del Readability test report ai sensi della Direttiva 2001/83/EC art. 59. Aggiornamento RCP ed Etichette in linea con la nuova versione del formato QRD. Modifica per il medicinale Borocaina Gola dello standard term da compressa orosolubile a pastiglia.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette, corretti ed approvati, sono allegati alla Notifica AIFA/V&A/P/21792 del 02 marzo 2016.

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

TX16ADD1615 (A pagamento).

SANOFI PASTEUR M.S.D. S.N.C.

Rappresentata in Italia da Sanofi Pasteur M.S.D. S.P.A.

Sede: via degli Aldobrandeschi 15 - 00163 Roma

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Titolare AIC: Sanofi Pasteur MSD Snc - 162 avenue Jean Jaurès Lione (Francia)

Codice Pratica: N1B/2015/3928

Medicinale: DIFTAVAX

Codice confezioni: 026947046, 026947059

Tipologia della variazione: IB - C.I.z

Modifica apportata: Implementazione delle linee guida della Commissione Europea in materia di leggibilità del Foglio Illustrativo. Adeguamento al QRD template ed inserimento della segnalazione degli eventi avversi.

È autorizzata la modifica del Foglio Illustrativo, delle Etichette e del paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore
dott. Marco Ercolani

TX16ADD1616 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano
Codice Fiscale: 13179250157
Partita IVA: 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: ALFUZOSINA MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 037413. Codice Pratica C1A/2015/4571. Proc. n. DK/H/0899/002/IA/039/G. Var. Grouping: IA n. A.5.b); Modifica nome sito conf. secondario da Logosys PKL Service GmbH & Ko KG a PKL Service GmbH & Ko KG+tipo IA n. B.II.b.2 a); Aggiunta del sito Zeta Analytical Laboratory Ltd come sito di batch control/testing.

Specialità medicinale: AMLODIPINA MYLAN

Confezioni: Tutte, AIC n. 039799. Codice Pratica C1A/2016/849. Proc. n. UK/H/2746/001-002/IA/027. Var. tipo IA n. B.II.d.2 a); Modifica minore della procedura di prova del prodotto finito.

Specialità medicinale: AMOXICILLINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 036969. Codice Pratica C1B/2015/2686. Proc. n. DE/H/0208/IB/059/G. Var. grouping: N. 2 tipo IB n. B.III.1.a.2); Aggiornamento CEP R2-CEP-1995-034-Rev05 (amoxicillina triidrata) e R1-CEP-1998-001-Rev06 (potassio clavulanato) del produttore Sandoz.

Specialità medicinale: AZITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni: Tutte, AIC n. 037972. Codice Pratica C1A/2016/653. Proc. n. NL/H/0958/1A/022/G. Var. grouping tipo IA: n. B.II.d.2 a); Modifica minore della procedura di prova del prodotto finito + n. B.III.1.a.2. Aggiornamento del CEP R1-CEP-2010-131-Rev00 del produttore approvato Pliva.

Specialità medicinale: CANDESARTAN MYLAN PHARMA

Confezioni: Tutte, AIC n. 040913. Codice Pratica C1A/2015/4235. Proc. n. NL/H/1779/001-004/IA/017. Var. tipo IA in n. C.I.8.a); Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: CLARITROMICINA MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 037516. Codice Pratica C1A/2016/824. Proc. n. UK/H/0815/001-002/IA/028. Var. tipo IA n. B.III.1.a.2: Aggiornamento del CEP R1-CEP 2005-266 da Rev01 a Rev02.

Specialità medicinale: CLORMADINONE ETINILE-STRADIOLO MYLAN

Confezioni: Tutte, AIC n. 039878. Codice Pratica C1A/2016/782. Proc. n. DE/H/1606/001/IA/009. Var. tipo IA n. A.5.b); Modifica del nome del sito di imballaggio secondario da Logosys PKL Service GmbH & Ko KG a PKL Service GmbH & Ko KG.

Specialità medicinale: ELETRIPTAN MYLAN

Confezioni: Tutte, AIC n. 042589. Codice pratica C1B/2015/2021. Proc. n. SE/H/1312/001-002/IB/003/G. Variazione Grouping: N. var. 2 tipo IA n. A.4: Modifica dell'indirizzo del titolare dell'ASMF holder e del produttore della sostanza attiva (cambio del nome dello stato da Andhra Pradesh a Telangana) + Var. tipo IB n. B.I.a.1.z: Modifica del produttore di un materiale di partenza del processo di fabbricazione della sostanza attiva (da M/s. Optimus Drugs (P) Limited a M/s. Vijayasri Organics) + Var. tipo IB n. B.I.a.2.a: Modifica minore nel procedimento di fabbricazione della sostanza attiva + N. 2 var tipo IA n. B.I.b.1.c: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica (diclorometano alla lista dei solventi residui e contenuto di nichel) + N. 4 var. tipo IA cat. B.I.b.1.d: Cancellazione di un parametro di specifica non significativo (impurità ELH-1, toluene e alcol isopropilico dalla lista dei solventi residui e contenuto di butilidrossitoluene) + N. 4 var. tipo IA n. B.I.b.2.a: Modifica nella procedura di prova approvata per le sostanze correlate, solventi residui, saggio e limite dell'S-isomero.

Specialità medicinale: EZEQUA

Confezioni: Tutte, AIC n. 043548. Codice pratica N1B/2015/6419. Var tipo IA in n. C.I.8a); Introduzione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: FEXOFENADINA MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 038223. Codice pratica C1A/2015/4182. Proc. n. DK/H/1087/IA/017. Var tipo IA in n. C.I.8a); Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: FINASTERIDE MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni: Tutte, AIC n. 039070. Codice Pratica C1A/2015/3945. Proc. n.

NL/H/1258/IA/015/G. Var grouping: tipo IAIN n. B.II.b.1.a: Aggiunta di un sito di imballaggio secondario (CIT S.R.L., Italia) + tipo IA n. A.5.b): Modifica del nome del sito di imballaggio secondario da Logosys PKL Service GmbH & Ko KG a PKL Service GmbH & Ko KG.

Specialità medicinale: LANSOPRAZOLO MYLAN



Confezioni: Tutte, AIC n. 040843. Codice Pratica C1A/2016/891. Proc. n. UK/H/3457/01-02/IA/014. Var. tipo IA n. B.III.1 a) 2: Aggiornamento del CEP R1-CEP-2008-240-Rev01 del produttore Mylan Laboratories Limited.

Specialità medicinale: MANIDIPINA MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 039754. Codice Pratica C1B/2015/1244. Proc. n. FR/H/0375/001-002/IB/004/G. Var. Grouping: tipo IA in n. B.II.b.1 a) & b) + Var. tipo IB n. B.II.b.1.e) + Var. tipo IA n. B.II.b.2.c)2: Aggiunta di Doppel Farmaceutici S.r.l., Rozzano (MI) come sito alternativo responsabile del processo di fabbricazione, compreso confezionamento primario, secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito.

Specialità medicinale: MIRTAZAPINA MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni: Tutte, AIC n. 038014. Codice Pratica C1A/2016/544. Proc. n. DK/H/0986/001-003/IA/036. Var. tipo IA n. A.5.b): Modifica del nome del sito di imballaggio secondario da Logosys PKL Service GmbH & Ko KG a PKL Service GmbH & Ko KG.

Specialità medicinale: RISENDRONATO MYLAN

Confezioni: Tutte, AIC n. 040069. Codice Pratica C1A/2015/4574. Proc. n. DK/H/1276/02/IA/020. Var. tipo IA n. B.II.d.2 a): Modifica minore della procedura di prova del prodotto finito.

Specialità medicinale: ZOFENOPRIL MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 040724. Codice Pratica C1A/2016/785. Proc. n.

SE/H/0987/001/IA/014. Var. tipo IA n. B.II.b.2 a): Aggiunta di Ace Laboratories Limited, United Kingdom come sito di batch control/testing.

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

TX16ADD1617 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Sede: via Ardeatina Km 23,500 - Santa Palomba -
Pomezia (Roma)
Codice Fiscale: 00407560580

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 s.m.i.

Titolare AIC: McNeil AB, Norrbroplatsen, 2 – SE251-09, Helsingborg, Svezia.

Medicinale: NICORETTE

Codice Farmaco: 025747

736 – 2mg, gomme da masticare medicate, gusto menta forte, 30 gomme

748 – 2mg, gomme da masticare medicate, gusto menta forte, 105 gomme

751 – 4mg, gomme da masticare medicate, gusto menta forte, 30 gomme

763 – 4mg, gomme da masticare medicate, gusto menta forte, 105 gomme

Variazione tipo IB B.II.b.5.z: Modifica delle prove in corso di fabbricazione: rimozione degli In-process Controls per l'intermedio di prodotto finito (nucleo delle gomme).

Codice Pratica: N1B/2014/1830

Medicinale: NICORETTEQUICK

Codice farmaco: 042299 tutte le confezioni autorizzate

Variazione tipo IA A.1: Modifica dell'indirizzo del titolare dell'Autorizzazione in Commercio nei Paesi Bassi, Johnson & Johnson Consumer BV,

da: Rooseveltweg 15, 1314 SJ Almere

a: Computerweg 14, 3821 AB Amersfoort

Codice Pratica: C1A/2016/659

Procedura europea n. SE/H/0904/001/IA/012

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Gambaletta

TX16ADD1620 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 –
00071 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale: 01163980681
Partita IVA: 04775221007

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

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i.

Specialità medicinale: TOTTIZIM

Confezioni e numeri di AIC: 036501

Codice pratica: N1A/2016/750

Tipologia di variazione: Singola Variazione di Tipo IA

Tipo di modifica: B.III.1.a.2

DA: Orchid Chemicals & Pharmaceuticals Ltd. R1-CEP 2005-028-Rev 01, Fresenius Kabi Anti-Infectives Srl R1-CEP 2004-129-Rev 01; A: Orchid Chemicals & Pharmaceuticals Ltd. R1-CEP 2005-028-Rev 01, Fresenius Kabi Anti-Infectives Srl R1-CEP 2004-129-Rev 02.



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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD1624 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

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

Specialità medicinale: APROKAM

Confezioni e numeri A.I.C.: 50 mg polvere per soluzione iniettabile

1 fiala A.I.C. 042048013

10 fiale A.I.C. 042048025

20 fiale A.I.C. 042048037

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP SE/H/1080/001/IB/007 conclusasi in data 02/03/2016.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012:

IB C.I.11.z) Aggiornamento Risk Management Plan.

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

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

Il procuratore
Laura Bisi

TX16ADD1626 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

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

Specialità medicinale: CARTEABAK

Confezioni e numeri A.I.C.: 1% collirio, soluzione

Flacone 5 ml 037506019 - Flacone 10 ml 037506021

2% collirio, soluzione

Flacone 5 ml 037506033 - Flacone 10 ml 037506045

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP NL/H/3077/001-002/IB/012 – Codice pratica C1B/2015/2201

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IB C.I.3.a – Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per l'implementazione delle modifiche richieste a conclusione della procedura di EMA/CHMP/753373/2012. Modifiche minori per adeguamento al corrente QRD template.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare 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 del medicinale indicata in etichetta.

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

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX16ADD1627 (A pagamento).

S.P.A. ITALIANA LABORATORI BOUTY

Sede legale: via Vanvitelli, 4 – 20129 Milano

Partita IVA: 00844760157

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/3308

Medicinale: OCTILIA

Codice farmaco: 024507016, 024507030

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

Numero e data della Comunicazione di notifica regolare: AIFA/V&A/P/21735 del 02/03/2016

Titolare AIC: SpA Italiana Laboratori Bouty

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

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1. , 2. , 4.2. , 4.3 , 4.4 , 4.5 , 4.6 , 4.7, 4.8 , 4.9 , 5.1, 5.2 , 5.3 , 6.1 , 6.2 , 6.4 , 6.6 , 7. , 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 Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

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

Il rappresentante legale
Giorgio Pisani

TX16ADD1628 (A pagamento).



MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo n. 15 - Milano
 Capitale sociale: € 6.500.000,00
 Codice Fiscale: 01689550158

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.

Specialità medicinale: LATAY

Confezioni e numero AIC:

0,005% collirio, soluzione – 30 contenitori monodose da 0,2 ml, AIC n. 038613030

Codice Pratica: N1B/2016/786

Variatione di Tipo IB, B.II.e.4.c): modifica della capacità nominale del contenitore primario da c.a 0,7 ml a c.a 1,3 ml.

Codice Pratica: N1B/2016/787

Variatione di Tipo IB, B.II.b.4.a): aggiunta di una nuova dimensione del lotto (200 litri) del prodotto finito.

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

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

Un procuratore speciale
 Gianni Ferrari

TX16ADD1629 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

Sede legale: via Marghera, 29 - 20149 Milano
 Codice Fiscale: 12363980157

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: POSMOX

Numero A.I.C. e confezione: AIC n. 036808020 875 mg + 125 mg, 12 bustine

Codice pratica: N1B/2016/781

Modifica di Tipo IB categoria n. B.III.1.a).3. consistente nell'aggiunta del sito di produzione del p.a potassio clavulanato diluito in silice colloidale idrata (rapporto 1:1) CKD Bio Corporation 292, Sinwon-ro, Danwon-Gu, Ansan-Si Gyeonggi-Do - Korea (Republic of)-425-100 Ansan-Si con CEP n. R1-CEP 2005-180-Rev 02.

Numero A.I.C. e confezione: AIC n. 036808020 875 mg + 125 mg, 12 bustine

Codice pratica: N1B/2016/788

Numero A.I.C. e confezione: AIC n. 036808018 875 mg + 125 mg compresse rivestite con film, 12 compresse

Codice pratica: N1B/2016/790

Modifica di Tipo IB categoria n. B.III.1.a).2. consistente nell'aggiornamento di un CEP da R1-CEP 2001-367-Rev 03 a R1-CEP 2001-367-Rev 04 per il p.a. amoxicillin trihydrate, da parte del Produttore già autorizzato DSM Sinochem Pharmaceuticals Netherlands B.V. Netherlands-2613 AX Delft.

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

L' amministratore unico
 Danilo Graticola

TX16ADD1636 (A pagamento).

FARMAKOPEA 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.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/24369 del 09.03.2016

Titolare AIC: Farmakopea S.p.A., Via Aldo Moro, 11, 20080 Carpiano (MI)

Codice pratica: N1B/2015/4653

Medicinale: FERENS, SUBITENE.

Codice farmaco: 038553018 e 034764 (tutte le confezioni autorizzate).

Tipologia variazione: C.I.1 a)

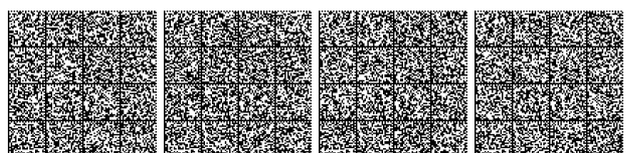
Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: modifica di RCP e FI in seguito alla richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza relativa ai medicinali contenenti ibuprofene e dexibuprofene (formulazioni sistemiche) a seguito della conclusione della procedura di Referral ai sensi dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE (EMEA/H/A-31/1401).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e 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 legale rappresentante
dott. Claudio Occoffer

TX16ADD1637 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.p.A.

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco
Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.

Registro delle imprese: Roma n. 03907010585
Codice Fiscale: 03907010585

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

Titolare A.I.C.: Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - A.C.R.A.F. S.p.A., Viale Amelia n. 70 - 00181 Roma
Medicinale: MOMENTACT

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 035618014, 035618026, 035618053, 035618038, 035618040

Codice pratica: N1B/2015/2086, N1B/2015/4056

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB n. C.I.z) e IB n. C.I.1.a) modifica stampati

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/21795 del 02/03/2016

Modifica Apportata: Modifica del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User test, e aggiornamento di RCP ed etichette al QRD Template; Modifica di RCP e PIL su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza a conclusione della procedura di Referral Art. 31.

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

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

Medicinale: STILLA DECONGESTIONANTE

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 0.05% collirio soluzione, 20 contenitori monodose da 0,3 ml 015001074,

Codice pratica: NIA/2016/711

Ai sensi della Determinazione AIFA del 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA n.B.II.d.1.a) modifica delle specifiche del purity test: restringimento dei limiti dei degradati.

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

A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale
dott.ssa Umberta Pasetti

TX16ADD1638 (A pagamento).

ABBVIE S.R.L.

Sede Legale: 04011 Campoverde di Aprilia (LT)

Codice Fiscale: 02645920592

Partita IVA: 02645920592

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

Titolare: Abbvie S.r.l., S.R. 148 Pontina km 52 snc, 04011 Campoverde di Aprilia (LT)

Medicinale: ZEMPLAR

Confezione e numero di A.I.C.: 1 e 2 mcg capsule molli con AIC n. 036374039 - 036374041 - 036374054 e 036374066 - 036374078 - 036374080; 5 mcg/ml soluzione iniettabile con AIC n. 036374015 - 036374027 - 036374130 - 036374142.

Codice pratica n. C1A/2016/816

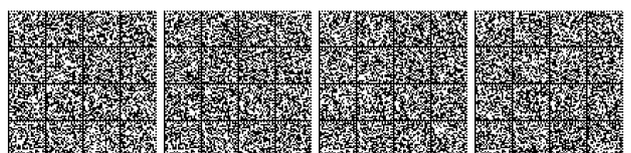
Procedura MRP n. ES/H/01-03/IA/81

Variazione di Tipo IAIN: n. A.1 - Cambio indirizzo del Titolare di AIC del medicinale in Irlanda da: "AbbVie Limited Block B, Liffey Valley Office Campus, Quarryvale, Co. Dublin" a: "AbbVie Limited, Citywest Business Campus, Dublin 24, Ireland".

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
Maria Antonietta Compagnone

TX16ADD1641 (A pagamento).



**SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES
EUROPE BV**

Rappresentante per l'Italia
Sun Pharmaceuticals Italia S.r.l.
Sede legale: via Luigi Rizzo, 8 - 20151 Milano

*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*

Titolare AIC: Sun Pharmaceutical Industries Europe BV.
Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/
CE e s.m.:

Medicinali:

- ACIDO ZOLEDRONICO SUN PHARMA 4 mg/100
soluzione per infusione. Confezioni: tutte. AIC medi-
cinale: 043298; NL/H/3103/001/IA/001 - Codice pratica:
C1A/2015/4485

- GANIRELIX SUN 0,25 mg/0,5 ml soluzione inietta-
bile in siringa preriempita. Confezioni: tutte. AIC medi-
cinale 042774; NL/H/2644/001/IA/003 - Codice pratica:
C1A/2015/4367

Tipo IA - C.I.8.a) Modifica EU QPPV (incluso indirizzo
e dettagli contatto) e PSMF location - Introduction of PSMF
SUN PHARMA [MFL2203]; Terapia SA (a SUN PHARMA
company), 124 Fabricii str., Cluj-Napoca, 400632 Romania;
QPPV Dr. Victoria Bodea. Data implementazione: 13-08-
2015.

Medicinale:

- PANTOPRAZOLO SUN 40 mg polvere per soluzione
iniettabile. Confezioni: tutte. AIC medicinale: 040184;
NL/H/1376/001/IB/011/G - Codice pratica: C1B/2015/3488

Tipo IB - B.II.d.2.d - Sostituzione metodo di prova per il
prodotto finito

Tipo IA - B.II.b.5.c - cancellazione test in process non
significativo

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

Institore
dott. Mario Di Majò

TX16ADD1645 (A pagamento).

PROFILE PHARMA LTD

Sede legale: Bicentennial Building, Southern Gate, Chiche-
ster, West Sussex - PO19 8EZ - UK
Partita IVA: GB161761315

*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.*

Estratto Comunicazione di notifica regolare AIFA/
V&A/P/21761 del 2/03/2016

Codice pratica: C1B/2015/2529

N. di procedura Europea: UK/H/0618/01/IB/037

Medicinale: PROMIXIN 1 milione di unità internazio-
nali (ui) polvere per soluzione per nebulizzazione - A.I.C
n. 037129018

Titolare AIC: Profile Pharma Ltd

Tipologia variazione: Tipo IB, C.I.1.a

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: modifica del RCP e FI ed etichette per
l'implementazione delle modifiche richieste a conclusione
della procedura di Referral EME/H/A-5(3)/1384 relativa
alla ricostituzione del prodotto. E' autorizzata la modifica
degli stampati richiesta (paragrafi 6.3, 6.5. e 6.6 del RCP e
corrispondenti paragrafi del FI ed etichette) 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
RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, al FI
ed etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata
in vigore della presente comunicazione che i lotti prodotti
entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU 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 FI aggiornato agli utenti a decorrere dal ter-
mine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI
della presente. Il Titolare AIC rende accessibile il FI aggior-
nato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

TX16ADD1649 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE**

PROVINCIA DI FROSINONE

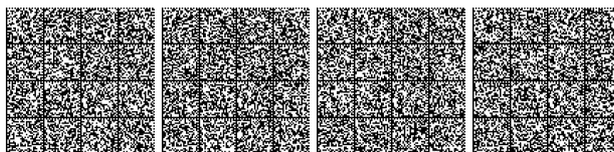
Ufficio derivazioni e utilizzazioni acque pubbliche

*Domanda concessione per derivazione di acque pubbliche -
Soc. Baimmobil S.r.l.*

La Società Baimmobil Srl con sede Legale in Via E. Mat-
tei n. 42 - 40138 Bologna - P.Iva 02031421205 - ha presen-
tato Domanda di Concessione, acquisita al prot. dell'Ente
in data 30 marzo 2015 con n. 38656, per la derivazione di
acqua pubblica, per un periodo di 30 anni, da n. 1 pozzo
nel Comune di Ferentino al Fg. 9 mapp. 83 sub.2 per uso
igienico ed assimilati (servizi igienici e autolavaggio)
antincendio e irrigazione verde, per una portata max di
concessione paria a 2.8 l/s, ed un volume annuo max pari
a 7.500 mc.

Il funzionario P.O. delegato
ing. Tommaso Michele Secondini

TU16ADF1475 (A pagamento).



**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche

Con domanda prot. n. 173991 del 13 novembre 2015 il Consorzio Unitario Torrino Mezzocammino ha chiesto la concessione di acqua da pozzo in via E. Drei, via V. Consorti, in Roma, nella misura di 2,1 l/sec. per uso innaffiamento.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF1512 (A pagamento).

CONCESSIONI DEMANIALI

AUTORITÀ PORTUALE DI TARANTO

Concessione demaniale - Avviso pubblico

Il Commissario Straordinario dell'Autorità Portuale di Taranto, rende noto che: in applicazione del disposto dell'art. 18 Reg. Cod. Nav. e dell'art. 18 del citato Regolamento: "Procedure amministrative in materia di demanio marittimo", è stato trasmesso in GUCE in data 10.03.2016 e pubblicato sulla GURI, agli Albi Pretori dell'Autorità Portuale di Taranto (anche al seguente link: www.port.taranto.it), della Capitaneria di Porto di Taranto e del Comune di Taranto, l'Avviso Pubblico relativo alla domanda pervenuta in data 16.12.2015 con annessa documentazione di supporto e successive integrazioni in data 18.01.2016, 21.01.2016 e 10.02.2016 con la quale la Gap Energy Italia 1 Srl, con sede a Carosino, in persona del legale rappresentante, capo fila della costituenda Marine Gap A.T.I. composta dalle società: Gap Energy Italia 1 Srl, Jonian Dolphin Conservation JdC e Ondabuena Snc, ha chiesto la concessione demaniale marittima, ex art. 36 del Codice della Navigazione, di una zona demaniale marittima situata nel Comune di Taranto, in località Città Vecchia - Molo Sant'Eligio identificato al catasto al foglio di mappa n. 319, p.la 4111/p, di complessivi mq 68.850 circa (di cui mq. 48.639 di specchio acqueo su cui insistono pontili galleggianti e mq. 20.211 di area demaniale su cui insistono strutture ed impianti di facile e difficile rimozione) per la gestione dell'Approdo turistico "Molo Sant'Eligio" per natanti da diporto e per naviglio minore destinato a traffico passeggeri. Ciò proponendo un progetto di investimento finalizzato alla riqualificazione e al miglioramento dell'offerta diportistica con previsione dei seguenti interventi: ampliamento dei pontili galleggianti, adeguamento dell'impianto di captazione delle acque meteoriche, allestimento delle aree di servizio, ripristino ed adeguamento dell'impianto elettrico e di illuminazione.

Quanto sopra per la durata di anni venti e verso la corresponsione del canone demaniale (determinato sulla base dei criteri previsti dalla legge 27 dicembre 2006, n. 296 e soggetto, annualmente, ad aggiornamento ISTAT sulla base della media degli indici per i prezzi al consumo per le famiglie di operai ed impiegati e per i corrispondenti valori per il mercato all'ingrosso), con prestazione della cauzione ex art. 17 Reg. Cod. Nav. e quant'altro previsto dalla normativa vigente in materia e dal Regolamento adottato dall'Autorità Portuale recante il titolo "Procedure amministrative in materia di demanio marittimo".

Eventuali domande concorrenti, opposizioni ed osservazioni dovranno essere prodotte all'Autorità Portuale di Taranto entro il termine perentorio di giorni cinquanta-due i quali avranno inizio il 10.03.2016 e termineranno il 02.05.2016 incluso, con l'avvertenza che, trascorso il termine stabilito, si darà ulteriore corso alle pratiche inerenti la chiesta concessione. Tali domande concorrenti saranno valutate sulla base dei criteri fissati dall'art. 37 Cod. Nav.. Le modalità di presentazione delle cennate domande, i requisiti di partecipazione e le ulteriori informazioni afferenti la procedura di evidenza pubblica, sono reperibili sul sito Internet istituzionale dell'Autorità Portuale all'indirizzo: <http://albo-pretorio.port.taranto.it/>.

Il commissario straordinario
prof. avv. Sergio Prete

TX16ADG1527 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

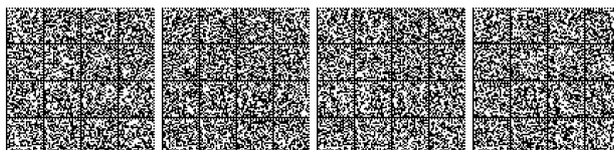
CONSIGLIO NOTARILE DI TRIESTE

Cancellazione dal ruolo del notaio Gaetano Ranieri

Si rende noto che il Notaio dott. Gaetano Ranieri, nato a Bari il 21 settembre 1979, già Notaio alla residenza di Trieste, trasferito alla sede di Sannicandro di Bari, Distretto Notarile di Bari, con Decreto del Ministro della Giustizia di data 24 settembre 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* numero 225 del 28 settembre 2015, decreto prorogato nel termine stabilito per l'assunzione delle funzioni notarili nella residenza suddetta con Decreto del Ministero della Giustizia di data 30 ottobre 2015, è stato cancellato dal Ruolo dei Notai esercenti nel Distretto Notarile di Trieste a far data dal giorno 8 marzo 2016.

Il presidente
notaio dott.ssa Paola Clarich

TU16ADN1493 (Gratuito).





€ 4,06

