

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 8 settembre 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 il Banco di Sardegna, Via Boncompagni 6 - 00187 Roma (IBAN IT64 H010 1503 2000 0007 0502 181) 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

FINTEL ENERGIA GROUP S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria
(TX16AAA8355) Pag. 1

SAN MAURO S.P.A.

Convocazione di assemblea (TX16AAA8321) Pag. 1

SERFID S.C.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci
(TX16AAA8350) Pag. 1

Altri annunci commerciali

BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE
S.P.A.

BRIDGESTONE EUROPE NV/SA Società per azioni
di diritto Belga

Fusione transfrontaliera per incorporazione nella società Bridgestone Europe NV/SA della società Bridgestone Technical Center Europe S.p.A. (avviso ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo 108/2008)
(TX16AAB8346) Pag. 5

MARTE SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 ("Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (TX16AAB8327)..... Pag. 2

STEEL LION S.R.L.

MARCEGAGLIA CARBON STEEL S.P.A.

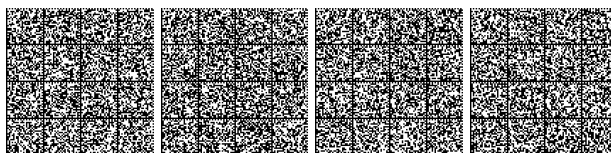
MARCEGAGLIA SPECIALTIES S.P.A.

MARCEGAGLIA PLATES S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione"), dell'articolo 58 del decreto legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 e dell'articolo 13 del decreto legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei dati Personali") (TX16AAB8344) . Pag. 3



ANNUNZI GIUDIZIARI	ALTRI ANNUNZI
Notifiche per pubblici proclami	
TRIBUNALE DI BENEVENTO Sezione lavoro <i>Notifica per pubblici proclami - Ricorso ex art. 414 c.p.c. (TX16ABA8342)</i>	
Pag. 6	
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Atto di citazione per usucapione (TX16ABA8345)</i>	
Pag. 6	
TRIBUNALE DI VERBANIA <i>Atto di citazione (TX16ABA8281)</i>	
Pag. 6	
TRIBUNALE ORDINARIO DI ROVIGO <i>Istanza di correzione di errore materiale su sentenza e relativo provvedimento di fissazione di udienza (TU16ABA8334)</i>	
Pag. 5	
Ammortamenti	
TRIBUNALE DI PRATO <i>Ammortamento certificato di deposito al portatore (TX16ABC8290)</i>	
Pag. 6	
Eredità	
TRIBUNALE DI LECCO <i>Nomina curatore eredità giacente di Cecchetti Roberta (TX16ABH8349)</i>	
Pag. 7	
TRIBUNALE DI LECCO <i>Eredità giacente di Timis Vasile N. 174/2015 n.c. (TX16ABH8335)</i>	
Pag. 7	
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
TRIBUNALE DI POTENZA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Capaldo Rocco (TX16ABR8291)</i>	
Pag. 7	
TRIBUNALE ORDINARIO DI ISERNIA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TX16ABR8128)</i>	
Pag. 7	
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
IL CASTELLO SERVICE SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito del piano di riparto parziale - Pubblicazione ex art. 213 L.F. (TX16ABS8286)</i>	
Pag. 8	
PONTINA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX16ABS8274)</i>	
Pag. 8	
	Varie
	AZIENDA DI TUTELA DELLA SALUTE DELLA CITTÀ METROPOLITANA DI MILANO Dipartimento di Prevenzione Medica - U.O.C. Pre S.A.L. <i>Autorizzazione alla custodia, conservazione di gas tossici ex R.D. 147/27 e s.m.i. prot n. 29669 del 27/06/2016 (TX16ADA8282)</i>
	Pag. 8
	Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici
	A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8354)</i>
	Pag. 23
	ABIOGEN PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD8347)</i>
	Pag. 22
	ACIC EUROPE LTD <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD8280)</i>
	Pag. 8
	ASTELLAS PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m. (TX16ADD8284)</i>
	Pag. 11
	ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.d. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8351)</i>
	Pag. 22
	BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX16ADD8307)</i>
	Pag. 15
	BAXTER 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 (TX16ADD8341)</i>
	Pag. 21
	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. (TV16ADD8294)</i>
	Pag. 9



BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e successive modificazioni. (TX16ADD8288)..... Pag. 12

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8322) Pag. 16

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8276) .. Pag. 10

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8275) . Pag. 9

CIPLA EUROPE NV

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8303) Pag. 13

ECUPHARMA 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 (CE) 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8301)..... Pag. 13

EFFIK ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8339) Pag. 21

GIULIANI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8285) Pag. 11

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/2007 (TX16ADD8332)..... Pag. 19

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007 (TX16ADD8331)..... Pag. 18

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL), S.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007 (TX16ADD8330)..... Pag. 18

I.B.N. SAVIO S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV16ADD8308) Pag. 9

INDUSTRIA FARMACEUTICA NOVA ARGENTIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD8300)..... Pag. 12

ITALFARMACO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8336) Pag. 20

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 (TX16ADD8324) . Pag. 17

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 (TX16ADD8325) . Pag. 17

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 (TX16ADD8323) . Pag. 16

LAMPUGNANI FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e successive modifiche. (TX16ADD8283) . Pag. 11

MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.

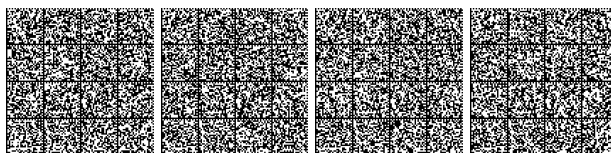
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD8353) Pag. 22

MSD ITALIA S.R.L.

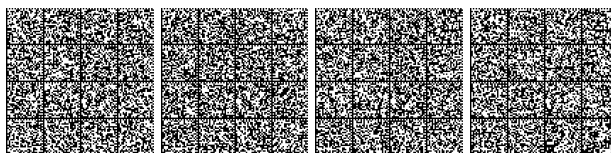
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8338) . Pag. 20

MSD ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8340) . Pag. 21



NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale LOMEVEL (TX16ADD8289)</i>	Pag. 12	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8306)</i>	Pag. 15
NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD8277)</i>	Pag. 10	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8305)</i>	Pag. 14
PHARMABER S.R.L. <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. (TX16ADD8287)</i>	Pag. 11	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8304)</i>	Pag. 14
PIERRE FABRE ITALIA 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 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8302)</i>	Pag. 13	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8320)</i>	Pag. 16
POLIFARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg. (CE) 1234/2008 e s. m. i. (TX16ADD8333)</i>	Pag. 19	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
S.F. GROUP 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 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD8337)</i>	Pag. 20	COMUNE DI CANALE D'AGORDO <i>Concessione idroelettrica - Torrente Biois (TX16A-DF8279)</i>	Pag. 23
SANTEN ITALY S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8326)</i>	Pag. 17	Consigli notarili	
SOCIETÀ ITALO BRITANNICA L. MANETTI – H. ROBERTS & C. PER AZIONI <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8329)</i>	Pag. 18	CONSIGLIO NOTARILE DI BERGAMO <i>Trasferimento di notaio (TX16ADN8317)</i>	Pag. 24
UCB PHARMA S.P.A. <i>Modifica secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8352)</i>	Pag. 22	CONSIGLIO NOTARILE DI LIVORNO <i>Iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti del dott. Carsillo Francesco (TU16ADN8240)</i>	Pag. 23
		ERRATA-CORRIGE	
		<i>Comunicato relativo all'avviso del TRIBUNALE CIVILE DI TIVOLI, riguardante " Estratto di atto di citazione " (Avviso TU16ABA7885 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - parte II - n. 97 del 16 agosto 2016). (TU16AZZ8343)</i>	Pag. 24



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

SAN MAURO S.P.A. *in liquidazione*

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti della San Mauro S.p.A. in Liquidazione sono convocati presso la sede legale a Milano, via E. Gola 16/5 alle ore 11 del giorno 29 Settembre 2016 per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) Relazione del liquidatore sullo stato della società
- 2) Determinazioni sulla vendita dei cespiti sociali
- 3) Eventuali ulteriori determinazioni necessarie per il compimento della liquidazione
- 4) Varie ed eventuali

Eventuale seconda convocazione per il giorno 25 Ottobre 2016 stesso luogo alle ore 11.

Il liquidatore
dott. Domenico Costa

TX16AAA8321 (A pagamento).

SERFID S.C.P.A.

Sede: via P.pe di Pantelleria, 12/B - 90146 Palermo
Codice Fiscale: 06213520825

Partita IVA: 06213520825

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I soci di SERFID – Società Cooperativa per azioni, con sede in Palermo Via Principe di Pantelleria 12/B iscritta presso il Registro delle Imprese di Palermo, C.F./P.I. 06213520825 Iscrizione Albo Cooperative n.A228407 sono convocati per l'assemblea ordinaria indetta, in prima convocazione, per il giorno 26 settembre 2016 alle ore 19 e in seconda convocazione per il giorno 27 settembre 2016 alle ore 17 presso la sede della società per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Nomina cariche sociali
2. Variazione sede legale
3. Varie ed eventuali.

Il presidente del C.d.A.
Giuseppe Milazzo

Il consigliere delegato
dott.ssa Sabrina Di Paola

TX16AAA8350 (A pagamento).

FINTEL ENERGIA GROUP S.P.A.

Sede legale: via Enrico Fermi, 19 - Pollenza

Capitale sociale: Euro 2.561.209,20 i.v.

Registro delle imprese: Macerata n. 02658620402

Codice Fiscale: 02658620402

Partita IVA: 02658620402

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 28 settembre 2016, in prima convocazione, alle ore 15,00 in Pollenza – Via Enrico Fermi n° 19 - e occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 29 settembre 2016, stesso luogo e ora, per discutere e deliberare sul seguente

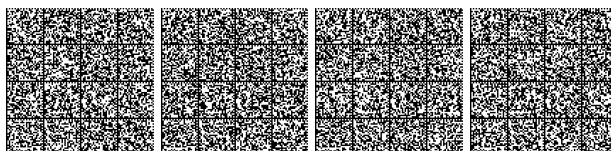
Ordine del Giorno

1. Nomina componente del Consiglio di Amministrazione.
- Partecipazione all'Assemblea.

La legittimazione all'intervento in Assemblea e all'esercizio del diritto di voto è disciplinata dalla normativa, anche regolamentare, vigente. Ai sensi dell'art. 83-sexies del D. Lgs. 24 febbraio 1998 n. 58 e successive modifiche e integrazioni (TUF), tale legittimazione è attestata da una comunicazione alla Società, effettuata dall'intermediario abilitato ai sensi della disciplina applicabile, in conformità alle proprie scritture contabili, in favore del soggetto cui spetta il diritto di voto, sulla base delle evidenze relative al termine della giornata contabile del settimo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea in prima convocazione, ossia il 19 settembre 2016 (c.d. record date).

Le registrazioni in accredito e in addebito compiute sui conti successivamente a tale termine non rilevano ai fini della legittimazione all'esercizio del diritto di voto in Assemblea. Pertanto, coloro i quali risulteranno titolari delle azioni della Società solo successivamente a tale data non saranno legittimati ad intervenire e votare. Ai sensi dell'art. 83-sexies, comma 4, del TUF, le comunicazioni degli intermediari devono pervenire alla Società entro la fine del terzo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea in prima convocazione, ossia entro il 23 settembre 2016. Resta ferma la legittimazione all'intervento e al voto qualora le comunicazioni siano pervenute alla Società oltre il suddetto termine, purché entro l'inizio dei lavori assembleari della singola convocazione. Si rammenta che la comunicazione alla Società è effettuata dall'intermediario su richiesta del soggetto cui spetta il diritto.

Gli azionisti sono invitati a presentarsi in anticipo rispetto all'orario di convocazione della riunione in modo da agevolare le operazioni di registrazione. Le attività di accreditamento dei partecipanti alla riunione avranno inizio a partire dalle ore 14,00.



Informazioni per gli Azionisti.

Il capitale sociale interamente sottoscritto e versato è suddiviso in n° 25.612.092 azioni ordinarie da nominali Euro 0,10 ciascuna delle quali dà diritto ad un voto. Alla data odierna la Società non possiede azioni proprie né direttamente né attraverso società controllate.

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Alcide Giovannetti

TX16AAA8355 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

MARTE SPV S.R.L.

Società Unipersonale

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04634710265

Partita IVA: 04634710265

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 ("Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007

Marte SPV S.r.l. (l' "Acquirente") comunica che in data 1° settembre 2016 ha concluso con Urania SPV S.r.l. (il "Cedente") un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario e derivanti da contratti di finanziamento in varie forme, ivi inclusi mutui fondiari (il "Contratto di Cessione"), in virtù del quale l'Acquirente ha acquistato pro soluto dal Cedente tutti i crediti per capitale, interessi di qualunque tipo e natura, spese e ogni altro accessorio, comunque dovuti per legge o in base al rapporto da cui origina il credito, sue successive modifiche, integrazioni (collettivamente, i "Crediti"), con ogni patteggiamento relativa, ivi compresi atti di accollo o espromissione, con ogni garanzia di qualunque tipo, vantati dal Cedente nei confronti dei relativi obbligati, purché detti Crediti, alla data del 1° luglio 2016, soddisfacevano tutti i seguenti criteri:

(i) erano stati acquistati da Urania SPV S.r.l. mediante un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" stipulato con Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. in data 23 dicembre 2014 ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della L. del 30/04/1999, n. 130 e dell'art. 58 del D.Lgs. 01/09/1993, n. 385, con avviso di cessione pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* italiana in data 3 gennaio 2015; e

(ii) nei confronti di soggetti debitori rispetto ai quali Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. non sia tornata nella titolarità del credito a seguito di riacquisto da Urania SPV S.r.l.

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

L'Acquirente ha conferito incarico a SECURITISATION SERVICES S.p.A., con sede legale in Conegliano (TV), Via Alfieri n. 1, codice fiscale e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 03546510268, capitale sociale pari a Euro 2.000.000,00 interamente versato, sottoposta a direzione e coordinamento da parte di Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., iscritta nell'Albo degli Intermediari Finanziari ex art. 106 D. Lgs. n. 385/1993 al n. 50 - con espressa facoltà di sub-delegare a terzi l'attività di gestione - di agire, ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi degli artt. 2, commi 3(c) e 6 della Legge sulla Cartolarizzazione. SECURITISATION SERVICES S.p.A. ha sub-delegato a Hoist Italia S.r.l. - con sede legale in Roma, Via G. Nais n. 16, codice fiscale e iscrizione nel Registro delle Imprese di Roma al numero 12898671008, capitale sociale pari a Euro 100.000,00 interamente versato, ai sensi di separato contratto, l'attività di amministrazione, incasso e recupero delle somme dovute in relazione ai Crediti, fatta eccezione per le attività di controllo ai sensi dell'art. 2, comma 6-bis della Legge sulla Cartolarizzazione.

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

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

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

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

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



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

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

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

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

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

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

Conegliano (Treviso), 1° settembre 2016

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

TX16AAB8327 (A pagamento).

STEEL LION S.R.L.

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

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04738500265

Codice Fiscale: 04738500265

MARCEGAGLIA CARBON STEEL S.P.A.

Sede legale: via dei Bresciani n. 16 – Gazoldo degli Ippoliti
(MN), Italia

Capitale sociale: Euro 439.000.000,00

Registro delle imprese: Mantova 02466220205

Codice Fiscale: 02466220205

MARCEGAGLIA SPECIALTIES S.P.A.

Sede legale: via dei Bresciani n. 16 – Gazoldo degli Ippoliti
(MN), Italia

Capitale sociale: Euro 161.000.000,00

Registro delle imprese: Mantova 02466230204

Codice Fiscale: 02466230204

MARCEGAGLIA PLATES S.P.A.

Sede legale: via dei Bresciani n. 16 – Gazoldo degli Ippoliti
(MN), Italia

Capitale sociale: Euro 35.000.000,00

Registro delle imprese: Mantova 02466240203

Codice Fiscale: 02466240203

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

Steel Lion S.r.l. (di seguito la "Società"), società a responsabilità limitata unipersonale costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, ha sottoscritto in data 15 luglio 2015 un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari (il "Contratto Quadro") con Marcegaglia S.p.A. ("Marcegaglia" o il "Cedente"), ai sensi del quale, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto di cui agli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, il Cedente ha ceduto pro soluto al Cessionario un portafoglio di crediti (complessivamente, i "Crediti") nascenti da forniture effettuate dal Cedente nell'ambito della propria attività commerciale nei confronti dei propri clienti, insieme con tutti gli accessori, i privilegi, tutte le garanzie, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio. Il Cedente ed il Cessionario ha altresì concordato nel Contratto Quadro che, ai sensi dello stesso, il Cedente avrà diritto di



cedere ulteriori portafogli successivi di Crediti. Le cessioni di cui al Contratto Quadro (ivi inclusa la cessione dei portafogli iniziali) verrà effettuata non in blocco e resa opponibile mediante le formalità previste dal disposto dell'articolo 5, commi 1, 1-*bis* e 2 della legge 21 febbraio 1991, n. 52 (la "Legge Factoring") secondo quanto previsto dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, come modificato dal decreto-legge 23 dicembre 2013, n. 145, convertito con legge 21 febbraio 2014, n. 9, anche ai fini della segregazione del patrimonio del Cessionario nei confronti dei propri debitori e dei terzi.

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

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

Il portafoglio di Crediti oggetto del presente avviso è stato ceduto in data 06 settembre 2016.

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

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

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato SECURITISATION SERVICES S.p.A. (sede legale in Via Alfieri, 1, 31015 - Conegliano (TV), codice fiscale e partita I.V.A. 03546510268) come Servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer"). Il Servicer è di conseguenza, divenuto "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti.

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

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

I dati personali continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate. In particolare, il Cessionario ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti; al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Inoltre, per lo svolgimento di alcune attività poste a suo carico nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra citata, ciascun Cedente è stato nominato "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Codice della Privacy.

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

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

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

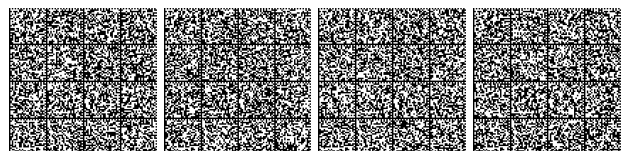
I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato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

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

Conegliano (TV), 6 settembre 2016

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

TX16AAB8344 (A pagamento).



**BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER
EUROPE S.P.A.**

Sede legale: via del Fosso del Salceto, 13/15 – 00128 Roma
 Registro delle imprese: Roma
 Codice Fiscale: 00886721000
 Partita IVA: 00886721000

**BRIDGESTONE EUROPE NV/SA
Società per azioni di diritto Belga**

Sede legale: Kleine Kloosterstraat 10 1932 Zaventem
 Distretto di Bruxelles
 Registro delle imprese: no. 0441.192.820
 Distretto giudiziale: Bruxelles – Belgio

*Fusione transfrontaliera per incorporazione nella società
 Bridgestone Europe NV/SA della società Bridgestone Technical Center Europe S.p.A. (avviso ai sensi dell'articolo 7
 del Decreto Legislativo 108/2008)*

A: Tipo, denominazione sociale, sede statutaria e legge regolatrice delle società coinvolte nella fusione

BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE S.p.a.

quale società incorporanda:

- tipo: Società per Azioni di diritto Italiano

- denominazione sociale: BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE S.p.a.

- Sede Legale: Via del Fosse del Salceto n. 13/15 – 00128 Roma

- legge regolatrice: legge Italiana

BRIDGESTONE EUROPE NV/SA

quale società incorporante:

- tipo: Società per Azioni di diritto Belga

- denominazione sociale: BRIDGESTONE EUROPE NV/SA

- Sede Legale: Kleine Kloosterstraat 10 1932 ZAVENTEM

- legge regolatrice: legge Belga

B: Registro delle imprese ove BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE S.p.a.

e BRIDGESTONE EUROPE NV/SA sono iscritte e relativi numeri di iscrizione

BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE S.p.a.
 quale società incorporanda

- Registro delle Imprese di Roma, Viale Oceano Indiano n. 17, 00144 Roma e numero di iscrizione 00886721000

BRIDGESTONE EUROPE NV/SA

quale società incorporante

- BTW BE 0441.192.820

C. Modalità di esercizio dei diritti dei creditori e dei soci di minoranza di BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE S.p.a. e BRIDGESTONE EUROPE NV/SA e modalità con cui si possono ottenere gratuitamente tali informazioni

BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE S.p.a.

quale società incorporanda:

- i creditori della società BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE S.p.a. hanno diritto di opporsi alla fusione secondo quanto previsto dall'articolo 2503 del codice civile italiano

- non esistono soci di minoranza nella società BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE S.p.a. in quanto l'intero capitale sociale della medesima è detenuto dall'unico socio BRIDGESTONE EUROPE NV/SA.

- ogni informazione in relazione a quanto precede può essere ottenuta gratuitamente presso la sede legale di BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE S.p.a. in Via del Fosso del Salceto n. 13/15 – 00128 Roma.

BRIDGESTONE EUROPE NV/SA.

quale società incorporante

- i creditori della società BRIDGESTONE EUROPE NV/SA sono tutelati dalle norme del Codice delle Società Belga.

- il progetto di fusione sottoscritto tra BRIDGESTONE TECHNICAL CENTER EUROPE S.p.a. e BRIDGESTONE EUROPE NV/SA non contiene alcuna previsione relativa ad alcun potenziale diritto dei soci di minoranza ad essere indennizzati in conseguenza della fusione.

- ogni informazione in relazione a quanto precede può essere ottenuta gratuitamente presso la sede legale di BRIDGESTONE EUROPE NV/SA in Kleine Kloosterstraat 10 1932 ZAVENTEM (Belgio).

Roma, 2 settembre 2016

Un amministratore di Bridgestone Technical Center Europe S.p.A.

Koji Takagi

TX16AAB8346 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

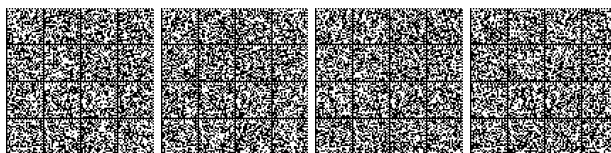
TRIBUNALE ORDINARIO DI ROVIGO

Istanza di correzione di errore materiale su sentenza e relativo provvedimento di fissazione di udienza

Il Giudice del Tribunale Ordinario di Rovigo, Sezione Civile, Dott.ssa Luisa Bettio, nella causa R.G. n. 2687/2015 promossa da Veronese Giorgio, Veronese Maria e Veronese Paolo contro Saletta Anselmo, Saletta Giovanni, Saletta Elvidio, gli eredi ed aventi causa dei medesimi soggetti, tutti collettivamente ed impersonalmente, nonché contro Cappelozza Liliana, vista l'istanza di correzione di errore materiale depositata in data 26 luglio 2016, con la quale gli istanti, premesso che la sentenza n. 667/2016 depositata il 20 luglio 2016 recava un duplice errore materiale posto che, nel dispositivo:

a) veniva dichiarata «l'intervenuta usucapione e, per l'effetto l'esclusivo diritto di proprietà della quota dei 3/5 in favore» degli attori, anziché della quota dei 3/15 dei terreni siti in Bosaro (RO), come dettagliatamente descritti negli atti di causa;

b) veniva dichiarata l'intervenuta usucapione e quindi l'esclusivo diritto di proprietà della quota sopra citata («3/5») anche nei confronti di ulteriori beni immobili identificati al



«Catasto Terreni del Comune di Rovigo, Foglio 1 particelle n. 148-781-787-387», in realtà estranei al giudizio *de quo*, non essendo stati citati dagli odierni istanti nei propri atti;

chiedevano che nel dispositivo, la «quota dei 3/5» venga sostituita con quella dei «3/15» e che non si tenga conto, ai fini della trascrizione della sentenza che ci occupa, dei beni di cui al «Catasto Terreni del Comune di Rovigo, Foglio 1 particelle n. 148-781-787-387» disponendone l'annotazione sull'originale del provvedimento medesimo, fissa l'udienza del 5 ottobre 2016 ad ore 12,10.

Rovigo, 29 luglio 2016

Avv. Sheila Bettarello

TU16ABA8334 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERBANIA

Atto di citazione

Il sig. Cattaneo Enio (C.F. CTNEI52T09L187Y), nato il 09/12/1952 a Toceno (VB), residente a Toceno (VB), via Arvogno n. 75, rappresentato, assistito e difeso dall'avv. Francesco Maggi (C.F.: MGGFNC72R25H037G) ed elettivamente domiciliato presso il suo studio in Domodossola, Via Marconi n. 44, visto il decreto del Tribunale di Verbania del 15.07.2016 che autorizza la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. per convenire in giudizio i sig.ri Bartolino Bruna di Federico, Bartolino Caterina di Federico, Bartolino Genny di Federico e Bartolino Olga di Federico ed i loro eventuali eredi se defunti, cita i predetti e chiunque vi abbia interesse a comparire dinanzi all'Intestato Tribunale di Verbania all'udienza del 20 aprile 2017, ore 9.00 e seguenti, con espresso invito a costituirsi in giudizio nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 del c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà ugualmente nella causa in loro legittima declaranda contumacia per ivi, in loro contraddittorio o dichiarata contumacia, sentir accertare e dichiarare che il sig. Cattaneo Enio, nato il 09/12/1952 a Toceno (VB) ed ivi residente in via Arvogno n. 5, ha acquistato per usucapione ex art. 1158 c.c. la proprietà dell'immobile sito in Toceno (VB) e censito al C.T. del predetto Comune al foglio 12, particella 30, subalterno 4, reddito dom. € 0,00, reddito agrario € 0,00, con ordine alla Conservatoria dei Registri Immobiliari di Verbania di trascrivere l'emananda sentenza in favore dell'attore ed all'Agenzia del Territorio di Verbania di esperire le necessarie volture, con spese di giudizio rifuse in caso di opposizione.

Verbania, 31 agosto 2016

avv. Francesco Maggi

TX16ABA8281 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BENEVENTO Sezione lavoro

Notifica per pubblici proclami - Ricorso ex art. 414 c.p.c.

La Sig.ra Ianniello Lucia, rappresentata e difesa dall'avv. Eugenio Zuzzolo del foro di Benevento, ha presentato ricorso per il riconoscimento del diritto al reinserimento nelle GAE della Provincia di Benevento per il triennio 2014/2017, classe di concorso A019, fascia 3. La presente notificazione viene effettuata in esecuzione del Decreto di fissazione udienza del 14.09.2016 emessa dal Tribunale di Benevento, Sezione Lavoro, Giudice Dott.ssa Marina Campidoglio, nel procedimento N. R.G. 4000/2016, nei confronti del MIUR, nonché di tutti i docenti iscritti nella terza fascia delle graduatorie ad esaurimento per la classe di concorso A019 valide per il triennio 2014-2017.

Benevento, 29.08.2016

avv. Eugenio Zuzzolo

TX16ABA8342 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Atto di citazione per usucapione

L'Avv. Giovanni Maria Benincasa, con studio in Napoli (NA) alla Via del Parco Margherita n. 31, difensore della signora Salemi Teresa, nata a Capri (NA) il 21.02.1933, con citazione a comparire per l'udienza del 09.03.2017, ha chiesto dichiararsi l'usucapione, in favore di questa, del quartino sito in Napoli (NA) alla Via Santa Maria in Portico n. 14, riportato nel catasto fabbricati del Comune di Napoli al foglio 14 particella 321, sub. 12 Z.C. 11, cat. A/4 cl. 6 R.C. 627,50. Il Presidente dell'Intestato Tribunale con suo decreto in data 10.06.2016 ha autorizzato la notifica dell'atto di citazione nei confronti dei signori Strazzullo Biagio, Salvatore, Luigi, Vincenzo, Ernesto, Mario e Rita nonché di Mola Fortunato, e dei eventuali loro Eredi o aventi causa, a mezzo di pubblici proclami con le modalità previste dall'art. 150 c.p.c.

Napoli, 27 luglio 2016

avv. Giovanni Maria Benincasa

TX16ABA8345 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI PRATO

Ammortamento certificato di deposito al portatore

Il Presidente del Tribunale dottor Nicola Pisano letto il ricorso n. 1375/2015 RG della ricorrente Grazzini Fiorella, in data 13/11/2015 pronuncia l'inefficacia del certificato di deposito al portatore emesso dalla Banca Popolare di Vicenza filiale di Vaiano numero di rapporto



2229642 intestato a Grazzini Fiorella con saldo presunto di euro 5250,00 ed autorizza la suddetta banca ad emettere il duplicato con le modalità di legge

L'unico erede
Giusti Fabio

TX16ABC8290 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI LECCO

Eredità giacente di Timis Vasile

N. 174/2015 n.c.

Il Tribunale di Lecco, in persona della dr.ssa Alessandra Cucuzza, in qualità di Giudice delle Successioni, ha pronunciato il seguente

DECRETO

-omissis-

DICHIARA

l'apertura della Eredità Giacente di TIMIS VASILE, nato a Borsa (Romania) il 21.10.1974 e deceduto in Borsa (Romania) il 19.04.2012.

Lecco, 06.06.2016

Il curatore
avv. Marco Rossi

TX16ABH8335 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCO

Nomina curatore eredità giacente di Cecchetti Roberta

Il Tribunale di Lecco con decreto n. 1796/2016 n.c. del 20 luglio 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di CECCHETTI ROBERTA, nata a Milano il 15.04.1934 e morta a Lecco il 6.6.2015 e ha nominato curatore della stessa l'avv. Giulia Facchini, con studio in Lecco, via Sassi n. 10.

Avv. Giulia Facchini

TX16ABH8349 (A pagamento).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI POTENZA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Capaldo Rocco

Tucciariello M. Donata Caterina, nata il 19.05.1942 a Ginestra (PZ), e residente in Venosa al Viale Lombardia n. 14, ha proposto al Tribunale di Potenza ricorso R.G. 583/2016 per la dichiarazione di morte presunta di Capaldo Rocco, nato a Venosa il 10.02.1970 e scomparso dal 14.11.1989. Il Giudice istruttore Dott. G. Lo Sardo ha disposto con ordinanza del 03 agosto 2016 la pubblicazione della domanda per estratto due volte consecutive a distanza di dieci giorni nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica nonché nel giornale "La Nuova Basilicata" con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso, di farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Dichirico M. Donata

TX16ABR8291 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 102).

TRIBUNALE ORDINARIO DI ISERNIA

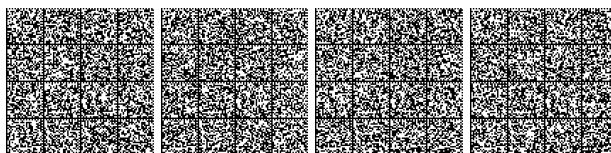
Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Con ricorso, ai sensi dell'art. 726 c.p.c., depositato il 4 agosto 2016, proc. R.G. n. 289/2016 Volontaria Giurisdizione, i sigg.ri Gamberale Roberto Nicola e Gamberale Mercedes hanno chiesto al Tribunale di Isernia di dichiarare la morte presunta del proprio padre Gabriele Gamberale nato in Agnone il 13/2/1916, emigrato in Brasile in data 31/1/1956, e scomparso da tale epoca.

In ossequio al decreto del 12 agosto 2016 col quale il Tribunale di Isernia ha ordinato la pubblicazione per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta sulla *G.U.* della Repubblica, nonché su due giornali a scelta, indicati in "Il Tempo ed. Nazionale" e "Libero Ed. Nazionale", si invita, come previsto dall'art. 727 c.p.c., chiunque abbia notizie dello scomparso Gabriele Gamberale, a farle pervenire al Tribunale di Isernia, entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Paolo Gamberale

TX16ABR8128 (A pagamento).



*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

PONTINA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: via dei Castelli Romani, 22 - 00040 Pomezia

Punti di contatto: c/o dott. Michele Gagliardi - Via Margherita, 149 - 87032 Amantea (CS)

Partita IVA: 07298541009

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il sottoscritto Dott. Gagliardi Michele, nella qualità di Commissario Liquidatore della Soc. Coop. Pontina a r.l. avente codice fiscale numero 07298541009, con sede in Pomezia (RM), Via dei Castelli Romani, 22, nominato con Decreto del Ministero dello Sviluppo Economico del 27/06/2012, n. 427, ai sensi dell'art. 213 Legge Fallimentare da' atto che presso il Tribunale di Velletri, in data 06 giugno 2016 è stato depositato il Bilancio finale di liquidazione e la Relazione finale della Soc. Coop. Pontina ar.l. in l.c.a. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Michele Gagliardi

TX16ABS8274 (A pagamento).

**IL CASTELLO SERVICE SOCIETÀ
COOPERATIVA**

In liquidazione coatta amministrativa

*Deposito del piano di riparto parziale – Pubblicazione ex
art. 213 L.F.*

In data 02/09/2016 è stato depositato presso il Tribunale di Lucca il primo piano di riparto parziale de Il Castello Service soc. coop. in liquidazione coatta amministrativa con sede in Barga (LU), C.F. n. 01509870463, D.M. n. 394/2014 del 08/09/2014.

Il commissario liquidatore
dott.ssa Sara Agostini

TX16ABS8286 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

VARIE

**AZIENDA DI TUTELA DELLA SALUTE DELLA
CITTÀ METROPOLITANA DI MILANO
Dipartimento di Prevenzione Medica – U.O.C. Pre
S.A.L.**

*Autorizzazione alla custodia, conservazione di gas tossici
ex R.D. 147/27 e s.m.i. prot n. 29669 del 27/06/2016*

Il direttore dell'U.O.C.

(omissis)

Vista la documentata istanza presentata in data 08/06/2016 prot. n. 26812 dalla ditta Dipharma Francis Srl, con sede legale ed insediamento produttivo in Baranzate (MI), via Bissone 5, *(omissis)* e per essa il dal sig. Ballabio Massimo nato a Milano il 30/04/1955 *(omissis)* in qualità di Datore di Lavoro *(omissis)*

autorizza la ditta Dipharma Francis Srl, e per essa il sig. Ballabio Massimo a custodire, conservare ed utilizzare presso l'insediamento produttivo ubicato in Baranzate (MI), via Bissone 5, un quantitativo massimo di 600 kg di gas tossico Solfato di Metile con formula chimica (CH₃)₂SO₄ per produzione di intermedi e principi attivi ad uso farmaceutico

(omissis)

Parabiago

Il direttore U.O.C. Pre.S.A.L.
dott.ssa Marina Della Foglia

TX16ADA8282 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

ACIC EUROPE LTD

Sede: Leontiou 163, Clerimos Building, 2nd floor, 3022
Limassol, Cipro

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

Procedura Europea: UK/H/5288/001-002/IB/005/G.

Codice pratica n. C1B/2016/1452.

Titolare: Acic Europe Ltd.

Specialità medicinale: Meropenem ACIC.

Confezioni: polvere per soluzione iniettabile o per infusione, tutte le confezioni A.I.C. n. 042465.



Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE - Grouping di variazioni Tipo B.II.e.1.z); B.II.e.2.z); B.II.e.3.b); B.II.e.7.b).

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 legale rappresentante
Marilyn Rose Gorcsi

TU16ADD8280 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A., Viale Certosa n. 130 - 20156 Milano C.F./P.IVA n. 05849130157.

Specialità medicinale: GEFER GRANULATO EFFERVESCENTE.

Confezione e numero di AIC: 24 bustine effervescenti, A.I.C. n. 023358068.

Codice Pratica: N1A/2016/1849, n. Prot.: 75180 del 20 luglio 2016.

Variazione: Grouping Tipo IA.

Descrizione Tipologia variazione:

1) variazione IA_{in}_B.III.1.a).1 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R0-CEP 2011-388-Rev00) per un principio attivo (Potassio Citrato). Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato (Jungbunzlauer Ladenburg GmbH);

1) variazione IA_B.I.d.1.a).1 Riduzione del periodo di ripetizione della prova/periodo di stoccaggio della sostanza attiva Potassio Citrato.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD8294 (A pagamento).

I.B.N. SAVIO S.R.L.

Sede sociale: via del Mare n. 36 - 00071 Pomezia (RM)

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

Titolare: I.B.N. SAVIO S.r.l.

Med. NORMOPRESS AIC 025871.

Tutte le confezioni Cod. Prat. N1B/2016/2068 Var. IB-B. II.d.1.g. aggiunta specifica del prodotto finito.

Med. DECADRON.

Confezioni:

«0,50 mg compresse» AIC n. 014729014;

«0,75 mg compresse» AIC 014729038.

Cod. Prat. N1B/2016/2038 Var. Grouping IB: IB-B. II.b.1.e.; IA_{in}-B.II.b.1.b.; IA_{in}-B.II.b.1.a.; IA_{in}-B.II.b.2.c.2.

Aggiunta officina «Special Product's Line S.p.A.» per la totalità del processo di fabbricazione del prodotto finito, incluso il confezionamento ed il controllo e rilascio dei lotti.

Med. LENOTAC AIC 038356.

Tutte le confezioni Cod. Prat. N1B/2016/1778 Var. Grouping IB: IB-B.II.b.1.e.; IA_{in}-B.II.b.1.b.; IA_{in}-B.II.b.1.a.; IA_{in}-B.II.b.2.c.2.

Aggiunta officina «Altergon Italia» per la totalità del processo di fabbricazione del prodotto finito, incluso il confezionamento ed il controllo e rilascio dei lotti.

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

Med. MEFOXIN AIC 024027.

Tutte le confezioni Cod. Prat. N1A/2016/1897 Var. tipo IA-B.II.b.2.a. aggiunta sito «Injectalia S.r.l.» per la fase di controllo qualità del prodotto finito.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV16ADD8308 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

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

Specialità Medicinale: BONASOL

A.I.C. 040622019 - "70 mg soluzione orale" 1 flacone in PET; A.I.C. 040622021 - "70 mg soluzione orale" 2 flaconi in PET; A.I.C. 040622033 - "70 mg soluzione orale" 4 flaconi in PET; A.I.C. 040622045 - "70 mg soluzione orale" 12 flaconi in PET;



Titolare AIC: Bruno Farmaceutici S.p.A.

Codice Pratica: C1A/2016/1617 (Notifica Reg. prat. del 28/07/2016).

MRP: IE/H/213/001/IA/018

Tipologia variazione: C.Lz tipo IAin

Tipologia di modifica: modifica (Sicurezza, Efficacia, *FV*) ai prodotti medicinali per uso umano – altre variazioni.

Modifica apportata: modifica stampati (RCP e *FI*) a seguito di raccomandazioni del PRAC sui bifosfonati – Osteonecrosi del canale uditivo esterno.

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

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

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

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

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

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

TX16ADD8275 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

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

Titolare: Bruno Farmaceutici S.p.A., via delle Ande n. 15 - 00144 Roma

Modifiche apportate ai sensi del regolamento n. 1234/2008:
Medicinale: FENEXTRA

Confezioni: AIC 035512045 - "400 mg cpr riv. con film" 30 cpr; AIC 035512072 - "200 mg granulato per s.o." 12 bustine; AIC 035512084 - "300 mg granulato per s.o." 30 bustine; AIC 035512108 - "400 mg granulato per s.o." 30 bustine.

Codice Pratica: N1A/2016/1785

var. (IA) A.4 – Modifica nome del produttore del principio attivo dexibuprofene, da: Shasun Chemicals and Drugs Ltd (India) a: Strides Shasun Limited (India).

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

TX16ADD8276 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano

Capitale sociale: € 1.000.000,00

Codice Fiscale: 06647900965

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

Specialità medicinale: ALGIX 60 mg, 90 mg e 120 mg

Confezioni e numeri di AIC: TUTTE

Titolare AIC: Neopharmed Gentili S.r.l.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. UK/H/xxxx/IA/467/G

Codice Pratica: C1A/2016/2378

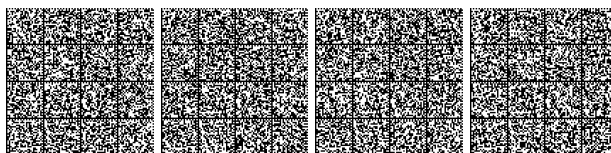
Variazione Tipo IA, A.7): eliminazione del sito Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A., Via Emilia, 21, 27100 Pavia – Italia, quale sito responsabile del confezionamento primario e secondario.

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*.

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

TX16ADD8277 (A pagamento).



LAMPUGNANI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Gramsci, 4 - 20014 Nerviano (MI)
Codice Fiscale: 00738630151

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e successive modifiche.

Titolare: Lampugnani Farmaceutici S.p.A.

Medicinale: OFUXAL 10 mg compresse a rilascio prolungato – 30 compresse

AIC 041657014

Codice Pratica N1A/2016/1710

Variatione Tipo IA B.III.1.a)2. Presentazione CEP aggiornato per la sostanza attiva alfuzosina cloridrato - R1-CEP 2006-208-REV 02 - da parte di un produttore già approvato MSN Laboratories Limited-India

Medicinale: SABA 320 mg capsule molli – 16 capsule

AIC 026817027 – 30 capsule – AIC 026817041

Codice Pratica N1A/2016/1687

Variatione Tipo IAIN B.III.1.a) 1 – Presentazione nuovo CEP per la sostanza attiva Saw Palmetto Extract – R0 CEP 2014-181-REV 00 – da parte di un produttore già approvato BERNETT SRL – Viale Ortles 12 –Milano – Siti produttivi: Bennett Srl – Strada Statale Dei Cairolì, Km 53 – 27030 Palestro – PV e Indena Srl – Via Don Minzoni 6 – 20090 Settala MI.

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

Lampugnani Farmaceutici S.p.A. - L'amministratore unico
dott. Francesco Bertacco

TX16ADD8283 (A pagamento).

ASTELLAS PHARMA S.P.A.

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

Titolare: Astellas Pharma S.p.A., Via del Bosco Rinnovato, n. 6 – U7, 20090, Assago (Milano).

Specialità medicinale: PROGRAF

Confezioni e numeri di AIC: “concentrato per soluzione per infusione” 5mg/ml – AIC: 029485063. Codice pratica: C1A/2016/2436 – Procedura Europea IE/H/0165/004/IA/056.

Modifica apportata: variazione Tipo IA – B.II.b.5 b) - Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito, aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti: aggiunta del controllo in-process della concentrazione di ossigeno nello spazio di testa.

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

Il legale rappresentante
dott. Marco Adolfo Bottoni

TX16ADD8284 (A pagamento).

GIULIANI S.P.A.

Sede sociale: via Palagi, 2 - 20129 Milano
Partita IVA: 00752450155

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

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

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

Medicinale: SUADIAN

Numeri A.I.C. e confezioni: 028480010 “crema 1% 30g”; 028480034 “1% soluzione cutanea – flacone 30 ml con contagocce”; 028480046 “1% soluzione cutanea – flacone 30 ml con nebulizzatore”.

Codice Pratica N.: N1A/2016/1534.

Modifica tipo IAIN n. C.I.8.a: introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza di Giuliani S.p.a.

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

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

Un procuratore
dott. Roberto Novellini

TX16ADD8285 (A pagamento).

PHARMABER S.R.L.

Sede legale: corso Magenta 32 - Milano
Codice Fiscale: 07025090965

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.

Specialità medicinale: CEFAZOLINA PHARMABER 1000 mg/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare (A.I.C.024127019)

Codice pratica N1B/2016/1965

Tipo di modifica: B.III.1.a.3 (Tipo IB by default) e B.I.d.1.a.4 (Tipo IB). Modifica apportata: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea. Sostituzione di un produttore autorizzato (ACS Dobfar) di cefazolina sodica con un nuovo produttore (Fresenius Kabi) in possesso di CEP (R1-CEP 2003-158-REV 03) e introduzione del retest period (3 anni).



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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo a quello della pubblicazione.

Il rappresentante legale
Stefania Renis

TX16ADD8287 (A pagamento).

BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB

Sede: Stockholm (Svezia)
Partita IVA: n. SE556673916401

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

Titolare: BluefishPharmaceuticals AB, Torsgatan 11-SE 11123Stockholm (Svezia).

Specialità medicinale: NAFIPROSIL1 mgcompresse rivestite con film

AIC n.042126 - tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1B/2016/1220Procedura di Mutuo Riconoscimento n. PT/H/862/001/IB/003.

Variazione tipo IB, A.II.b)Cambio del nome del medicinale in Spagna-da "FinasteridaBluefish" a "Predser".

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

Il legale rappresentante
Ramon Vila

TX16ADD8288 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo n. 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.000.000,00
Codice Fiscale: 06647900965

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale LOMEVEL

In riferimento all'inserzione n. TX16ADD7520, pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II n. 92 del 04.08.2016, per il medicinale LOMEVEL, dove è scritto: "Codice farmaco: 037651015 - 037651021" leggasi: "Codice farmaco: 037651015 - 037651027". Invariato il resto.

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

TX16ADD8289 (A pagamento).

INDUSTRIA FARMACEUTICA NOVA ARGENTIA S.P.A.

Sede legale: via Lovanio, 5 - Milano
Off. di produzione: via Pascoli, 1 - Gorgonzola
Reperti distaccati: via Muoni, 10 e via Muoni, 15
- Gorgonzola
Partita IVA: 02387941202

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE

Titolare: Industria Farmaceutica Nova Argentia S.p.A - Sede Legale Via Lovanio, 5 20121 Milano - Off. di produzione Via Pascoli, 1 e reparti distaccati di Via Muoni, 10 e Via Muoni, 15 20064 Gorgonzola (MI)

Specialità medicinale:

IODIO NOVA ARGENTIA 7%/5% Soluzione cutanea alcolica

Codice Farmaco: 030523

Codice confezione: 017 - Flacone da 10 ml

Codice confezione: 029 - Flacone da 25 ml

Codice confezione: 031 - Flacone da 50 ml

Codice confezione: 056 - Flacone da 1000 ml

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio:

Variazione di Tipo IA - B.II.b.4.a) Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito. Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto - aggiunta del lotto standard da 400 l - Cod. Pratica N1A/2016/1243.

Specialità medicinale:

ACIDO SALICILICO NA

Codice Farmaco: 030578

Codice confezione: 013 - 2% unguento

Codice confezione: 025 - 5% unguento

Codice confezione: 037 - 10% unguento

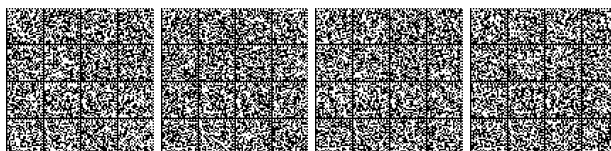
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio:

Variazione di Tipo IA - B.III.1.a)2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea nuovo o aggiornato per una sostanza attiva. - Presentazione di un certificato aggiornato di un produttore già approvato NOVACYL R2-CEP 1993-008-REV 04 - Cod. Pratica N1A/2016/1168.

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

Il presidente
Stefano Ronchi

TX16ADD8300 (A pagamento).



ECUPHARMA S.R.L.

Sede: via Mazzini, 20 - 20123 Milano
Codice Fiscale: 10863670153

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

Medicinale: DISIPAL "50 mg compresse rivestite - 50 cpr", (AIC n. 013013026).

Titolare AIC: Ecupharma S.r.l.

Codice Pratica: N1A/2016/1375.

Tipo modifica: Variazione singola. Tipo IAin - C.I.8.a)
Introduzione di un sPSMF per Ecupharma S.r.l.

Medicinale: ACADIMOX "875mg + 125mg" amoxicillina+ac. clavulanico (AIC 037856), tutte le confezioni.

Titolare AIC: Ecupharma S.r.l.

Codice Pratica: N1A/2016/1556.

Tipo modifica: Grouping di n.3 var. Tipo IAin-B.III.1.a.3)
Presentazione CEP nuovi produttori "The United Laboratory Co., Ltd." per l'API amoxicillina triidrato e "Shandong New Time Pharmaceutical" per l'API potassio clavulanato.

Medicinale: LURA "0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato" - 20 capsule (AIC n. 036943013).

Titolare AIC: Ecupharma S.r.l.

Codice Pratica: N1A/2016/1589.

Tipo modifica: Variazione singola Tipo IA-B.III.1.a.2)
Presentazione CEP aggiornato produttore BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p.A. per l'API tamsulosina cloridrato.

Medicinale: KETORET "200 mg capsule rigide a rilascio prolungato" 28 cps - AIC n. 036943013.

Titolare AIC: Ecupharma S.r.l.

Codice Pratica: N1A/2016/1828.

Tipo modifica: Grouping di 4 variazioni: Tipo IA-B.III.1.b.2) nuovo certificato Gelita group R1-CEP 2001-424-Rev 03; Tipo IA-B.III.1.b.3) aggiornamento certificato Gelita group da: R1-CEP 2003-172-Rev 00 a: R1-CEP 2003-172-Rev 01; Tipo IA-B.III.1.b.4) soppressione certificato PB Leiner Argentina R1-CEP 2004-022-Rev 00; Tipo IA-B.II.d.2.a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata del prodotto finito. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Rosanna Esposito

TX16ADD8301 (A pagamento).

PIERRE FABRE ITALIA S.P.A.

con unico azionista

Sede legale: via G.G. Winckelmann, 1 - 20146 Milano
Partita IVA: 01538130152

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

Titolare: Pierre Fabre Italia S.p.A. - Via G.G. Winckelmann, 1 - 20146 - Milano

Specialità medicinale, numeri di AIC e confezioni: AIROL 0,05 % soluzione cutanea - flacone da 50 ml - A.I.C. n. 023244027

Codice Pratica: N1A/2016/1875

Tipo di variazione: IA B.III.1.a.2 - Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per una sostanza attiva (tretinoina) presentato da un produttore già approvato (Siegfried Pharmachemikalien Minden GmbH) - Modifica da R0-CEP 2009-350-Rev 01 a R1-CEP 2009-350-REV 00

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Maria Reposi

TX16ADD8302 (A pagamento).

CIPLA EUROPE NV

Sede legale: Uitbreidingstraat 80, 2600 Anversa, Belgio

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

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

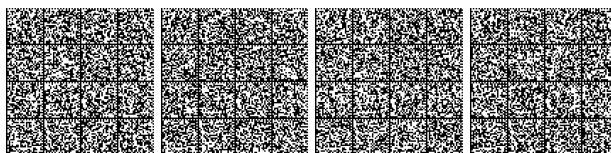
Titolare A.I.C.: Cipla Europe NV

Specialità medicinale: ZOREEDA

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 043019

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

Cod. Pratica: C1A/2016/2628 - Procedura n. AT/H/0517/001-002/IA/009/G: tipo IA, A.5.b) Modifica del nome di un produttore responsabile del controllo dei lotti del prodotto finito: da Select Pharma Laboratories Ltd. a Source Bioscience PLC; tipo IA, B.II.b.2.a) Sostituzione di Select Bio Laboratories Ltd. con Source Bioscience PLC quale sito responsabile del controllo microbiologico del prodotto finito; Aggiunta di Cipla Holding BV, Paesi Bassi, quale sito responsabile del controllo chimico-fisico del prodotto finito; Aggiunta di Bactimm BV, Paesi Bassi, quale sito responsabile del controllo microbiologico del prodotto finito; tipo IAin, B.II.b.2.c).1 Sostituzione di Cipla (EU) Ltd., 4th Floor, 1 Kingdom Street, Londra, W2 6BY, Regno Unito con Cipla (EU) Ltd., 20 Balderton Street, Londra, W1K 6TL, Regno Unito, quale sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito.



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

Un procuratore
dott. Stefano Ceccarelli – Sagaem for life s.a.s.

TX16ADD8303 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: VARDENAFIL ZENTIVA 5 mg, 10 mg, 20 mg compresse rivestite con film

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica C1B/2016/1222

Confezioni e Numero di AIC: Tutte – AIC n. 043258

MRP N. UK/H/5640/001-003/IB/001

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/81527 del 2 agosto 2016

Modifica apportata: Adeguamento RCP e Foglio Illustrativo del medicinale Vardenafil Zentiva al medicinale di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.5, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8304 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: MIRTAZAPINA ZENTIVA 15 mg, 30 mg, 45 mg compresse rivestite con film

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2014/3310 e C1B/2015/881

Confezioni e N. di AIC: Tutte – AIC n. 037094

MRP N. PT/H/1302/001-003/IB/026 e PT/H/1302/001-003/IB/027

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.2.a) e Tipo IB n. C.I.3.z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/81535 del 2 agosto 2016

Modifica apportata: Aggiornamento stampati in linea con le modifiche già valutate per il medicinale di riferimento, Remeron. Modifica stampati al fine di attuare le conclusioni di un procedimento concernente un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR work-sharing procedure NL/H/PSUR/0006/003).

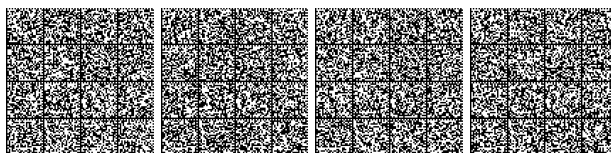
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m. i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto



del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8305 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: SILDENAFIL ZENTIVA 25 mg, 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero di AIC: Tutte – AIC n. 041040

Codice Pratica C1B/2016/724

MRP N. PT/H/0612/001-003/IB/010

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.2.a) - Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo di un medicinale generico/ibrido/biosimilare in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento. Attuazione di una o più modifiche per le quali il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio non è tenuto a presentare informazioni complementari.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/81539 del 2 agosto 2016

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 5.2 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

tivo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8306 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: viale Martesana, 12 – 20090 Vimodrone (MI)
- Italia

Partita IVA: 00857610968

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Specialità medicinale: FORTIDOSE (carteololo cloridrato)

Confezione: "Tutte le confezioni autorizzate" - A.I.C. n. 039626

Codice pratica: C1A/2016/2404 Depositata in data: 29-06-2016

N. di procedura: FR/H/0388/01-02/IA/013

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

Numero e tipologia della Variazione: Tipo IA B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea aggiornato del principio attivo – carteololo cloridrato – dal fabbricante già autorizzato Luscochimica S.P.A., Italy.

Da CEP No. R0-CEP 2005-199-Rev00 a CEP No. R1-CEP 2005-199-Rev00

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

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

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX16ADD8307 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: PANTOPRAZOLO ZENTIVA 40 mg compresse gastroresistenti

Confezione e Numero di AIC : 40 mg compresse gastroresistenti – 14 compresse – A.I.C. n. 038881013

Codice Pratica n. C1A/2015/1840 - procedura n. IT/H/292/001/IA/035 - variazione Tipo IAIN n. B.III.1.a)3: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea (CEP n. R0 CEP-2010-060-Rev 01) da parte di un nuovo produttore (MSN Laboratories Private Limited, India) per il principio attivo pantoprazolo sodico sesquidrato.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8320 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Titolare: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, Milano.

Medicinale: AGGRENEX 200 mg + 25 mg capsule rigide a rilascio modificato

Confezioni e numeri A.I.C.:

50 capsule – AIC n. 033181037

60 capsule – AIC n. 033181049

Medicinale: PERSANTIN 200 mg capsule rigide a rilascio modificato

Confezione e numero A.I.C.:

30 capsule – AIC n. 016521054

Codice pratica: N1A/2016/1653

Modifica apportata: Grouping di variazioni tipo IA n. A.7: eliminazione di un sito di fabbricazione per il principio attivo dipiridamolo (Boehringer Ingelheim France, Labso Chimie Fine, Blanquefort, Francia).

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore speciale
Anna Lubrano

TX16ADD8322 (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: DEXAMONO

Confezioni e numeri A.I.C.:

1 mg/ml collirio soluzione 10 contenitori monodose A.I.C. 037195017

1 mg/ml collirio soluzione 20 contenitori monodose A.I.C. 037195029

1 mg/ml collirio soluzione 30 contenitori monodose A.I.C. 037195031

1 mg/ml collirio soluzione 50 contenitori monodose A.I.C. 037195043

1 mg/ml collirio soluzione 100 contenitori monodose A.I.C. 037195056

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP NL/H/0653/001/IB/016 conclusasi in data 02/08/2016.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: IB C.I.3.a Modifica per aggiornamento stampati (Riassunto delle caratteristiche del prodotto e Foglio illustrativo) per inserimento nel testo della raccomandazione EMA/CHMP/753373/2012 sull'uso di colliri contenenti fosfati.

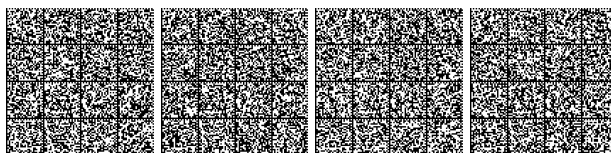
Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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

Il procuratore
Laura Bisi

TX16ADD8323 (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: MYDRIASERT 0,28 mg/5,4 mg, inserto oftalmico

Confezioni e numeri A.I.C.:

Astuccio da 1 inserto: 037716014 - Astuccio da 10 inserti: 037716026

Astuccio da 20 inserti: 037716038 - Astuccio da 50 inserti: 037716040

Astuccio da 100 inserti: 037716053

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP FR/H/0273/001/IB/027 conclusasi nel RMS (FR) in data 11/08/2016.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IB B.III.1.a.5: Presentazione nuovo CEP da parte di un nuovo produttore (SIEGFRIED) per il principio attivo fenilefrina cloridrato (R0-CEP 2009-286-Rev-03).

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 pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX16ADD8324 (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: MONOPROST

Confezioni e numeri A.I.C.:

50 mcg/ml collirio, soluzione 5 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429010

50 mcg/ml collirio, soluzione 10 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429022

50 mcg/ml collirio, soluzione 30 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429034

50 mcg/ml collirio, soluzione 90 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429046

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP FR/H/0499/001/IB/012 conclusasi in data 22 agosto 2016.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: IB.B.II.d.2.d. Modifica della procedura di prova del prodotto finito – Aggiunta di una procedura di prova alternativa per il titolo di latanoprost nel prodotto finito.

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

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

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX16ADD8325 (A pagamento).

SANTEN ITALY S.R.L.

Sede legale: via Roberto Lepetit 8/10 - 20124 Milano
- Italia

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

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

Medicinale: TRUSOPT

Numero A.I.C. e confezione: 031848017 - "20 mg/ml collirio, soluzione in contenitore OCUMETER PLUS" 1 flacone da 5 ml

Titolare A.I.C.: Santen Italy S.r.l. - Via Roberto Lepetit 8/10, 20124 Milano - Italia

Codice Pratica N°: C1B/2015/3535

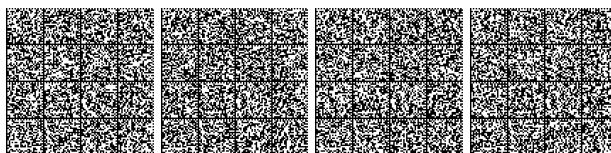
N° di procedura: FR/H/0070/001-002/IB/057/G

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IA n. 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, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo) – soppressione del fabbricante di una materia prima "Avecia" [P.O. Box 2 Bealsis Avenue Bilingham, Clevelenad, TS23 1YN, Inghilterra].

1 variazione di tipo IB n. B.I.a.1 z): modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea – altra modifica: aggiunta del fabbricante di una materia prima "ZaCh System S.p.A." [Via Dovaro 36045 Lonigo Vicenza, ITALY].

1 variazione di tipo IA n. B.I.a.2 a): modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo – modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo: introduzione di un processo alternativo per il recupero del principio attivo dorzolamide cloridrato dalle acque madri.



Medicinale: COSOPT

Numeri A.I.C. e confezioni: 034242 – tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Santen Italy S.r.l. - Via Roberto Lepetit 8/10, 20124 Milano - Italia

Codice Pratica N.: C1A/2016/1484

N. di procedura: DK/H/0134/001/IA/071

“Single variation” di tipo IA n. B.II.e.7 b): Modifica del fornitore di elementi o di dispositivi di confezionamento (quando sono menzionati nel fascicolo) – sostituzione o aggiunta di un fornitore: modifica del nome del fornitore dei contenitori “Ocumeter® Plus” da “Rexam Healthcare OFFRANVILLE SAS” a “BPREX Healthcare OFFRANVILLE SAS”.

Medicinale: SAFLUTAN

Numeri A.I.C. e confezioni: 038926010 - “15 microgrammi/ml collirio, soluzione” 1 flacone 2,5 ml; 038926022 - “15 microgrammi/ml collirio, soluzione” 3 flaconi 2,5 ml

Titolare A.I.C.: Santen Italy S.r.l. - Via Roberto Lepetit 8/10, 20124 Milano - Italia

Codice Pratica N.: C1A/2016/2249

N. di procedura: DE/H/0991/001/IA/031

“Single variation” di tipo IA n. B.II.e.7 a): Modifica del fornitore di elementi o di dispositivi di confezionamento (quando sono menzionati nel fascicolo) – soppressione di un fornitore: modifica del nome del sito responsabile della sterilizzazione del materiale di confezionamento primario: da “Taisei Kako Co., Ltd.” a “Taisei Medical Co., Ltd.”.

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*.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX16ADD8326 (A pagamento).

**SOCIETÀ ITALO BRITANNICA L. MANETTI –
H. ROBERTS & C. PER AZIONI**

Sede: via Pellicceria 8 – 50123 Firenze
Codice Fiscale: 00770540151

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

Titolare: Società Italo Britannica L. Manetti – H. Roberts & C. per Azioni

Medicinale: SOMATOLINE Emulsione Cutanea

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate (AIC 022816)

Codice pratica: N1A/2016/1869

Tipologia variazione: B.II.d.1 d) Soppressione di un parametro di specifica del prodotto finito non significativo (“Perdita all'essiccamento”). I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *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
Cristina Sabatini

TX16ADD8329 (A pagamento).

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL), S.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007

Titolare: Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A., Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B, Fervença 2705-906 Terrugem SNT, Portogallo

Specialità medicinale: IMATINIB HIKMA

Procedura Europea n. DE/H/3903/001-002/IB/002/G -Codice pratica C1B/2016/1515

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni – AIC 042977

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti, grouping variation:

variazione tipo IB, A.2.b) – Modifica del nome commerciale della specialità medicinale: da Imatinib Helm AG ad Imatinib Hikma

variazione tipo IAIN, C.I.8.a) – Modifica della sintesi del Sistema di Farmacovigilanza. Passaggio dal PV master file Helm AG a PV master file Hikma.

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

La procuratrice
dott.ssa Susanna Mecozzi

TX16ADD8330 (A pagamento).

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A.

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

Codice Pratica: C1A/2016/2254 - N. di Procedura Europea: NL/H/1098/001/IA/015

Medicinale: AMIODARONE HIKMA 5mg/ml soluzione iniettabile - codice AIC 038320



Confezioni: Tutte le confezioni

Titolare AIC: Hikma Farmacêutica (Portugal) S.A. – Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B – Fervença - 2705-906 Terrugem SNT Portogallo

Tipologia variazione: C.I.3.a, tipo IAIN - Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo o delle Etichette di prodotto medicinale a seguito dell'esito di una procedura di PSUR o PASS. Aggiornamento di SPC e PIL in accordo alla procedura PSUSA/00000166/201412.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione.

Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Susanna Mecozzi

TX16ADD8331 (A pagamento).

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A.

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

Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/2007

Titolare: Hikma Farmacêutica (Portugal) S.A. – Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B – Fervença - 2705-906 Terrugem SNT Portogallo

Specialità medicinale: FLUMAZENIL HIKMA

Codice pratica n. C1B/2015/3417 - Procedura Europea n. DE/H/1576/001/IB/017

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni – AIC 040279

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IB, B.II.z) – Modifica del nome della specialità medicinale. Da Flumazenil Hikma 0,1mg/ml soluzione iniettabile/concentrato per soluzione per infusione a Flumazenil Hikma soluzione iniettabile/per infusione

Codice pratica n. C1A/2015/4288 - Procedura Europea n. DE/H/1576/001/IA/012

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni – AIC 040279

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IA, B.III.1.a.2) – Aggiornamento del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea da parte di un produttore già approvato. Shenzhen Haorui Industrial CEP n. R1-CEP 2008-121-Rev00.

Codice pratica n. C1B/2015/3631 - Procedura Europea n. DE/H/1576/001/IB/016

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni – AIC 040279

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IB, B.II.z) – Modifiche editoriali relative ai controlli di processo per allineamento della sezione 3.2.P.3.4 del dossier di registrazione con quanto riportato nella sezione 3.2.P.3.5 del medesimo dossier.

Codice pratica n. C1A/2016/799 - Procedura Europea n. DE/H/1576/001/IA/018G

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni – AIC 040279

MODIFICA APPORTATA ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IA, B.II.d.2.f.) – Modifica delle procedure di prova del prodotto finito. Eliminazione dei riferimenti ai metodi interni per i test di sterilità e del LAL, per conformità alle monografie EP.

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

Un procuratore
dott.ssa Susanna Mecozzi

TX16ADD8332 (A pagamento).

POLIFARMA S.P.A.

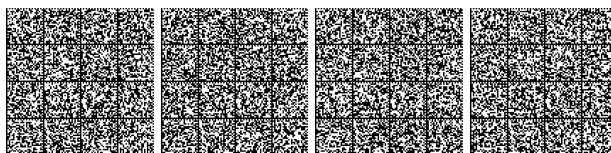
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano.

Modifiche apportate ai sensi del Reg. (CE) 1234/2008 e s. m. i.

TITOLARE: POLIFARMA S.p.A. – Viale dell'Arte, 69 - 00144 Roma

SPECIALITA' MEDICINALE: NORDEX

CONFEZIONE E NUMERO A.I.C.: "5 mg compresse" 28 compresse, AIC n. 042479016.



CODICE PRATICA N1A/2016/1718 - Grouping Var. n. 2
 Tipo IA: A4: Modifica dell'indirizzo del Titolare dell'ASMF
 per la sostanza attiva Hetero Drugs Limited da: Medak
 District, Andhra Pradesh, India a: Medak District, Telangana,
 India.

B.I.b.2.a): Modifica minore di una procedura di prova
 autorizzata per il principio attivo (Test P-XRD).

CODICE PRATICA N1A/2016/1721 Var. Tipo IA n.
 B.II.B.4.a): Modifica della dimensione del lotto di prodotto
 finito: aumento (sino a 10 volte) del lotto di prodotto finito
 da: 2.000.000 compresse a: 2.500.000 compresse.

I lotti già prodotti sono 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 delegato
 Andrea Bracci

TX16ADD8333 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano
 Codice Fiscale: 00737420158

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

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

Specialità medicinale: GLIATILIN

Confezione e codice AIC

Soluzione iniettabile 1000 mg/4 ml – 5 fiale AIC
 n. 025937071

Codice Pratica: N1B/2016/1843

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

Grouping Variation comprensiva di n. 2 Variazioni di Tipo
 IB n. B.II.b.3.z) – Aggiunta degli holding times in relazione
 agli steps produttivi: Holding time bulk solution e Holding
 time filling.

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

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

L' amministratore delegato
 dott. Alessandro Porcu

TX16ADD8336 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Partita IVA: 07599831000

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

*Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/
 CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007
 n. 274.*

Medicinali:

CARBOSINT

Confezioni e numeri A.I.C.: 032323026 – 2500 mg granu-
 lato effervescente – 30 bustine

ENSOR

Confezioni e numeri A.I.C.: 038520019 – 20 mg + 12,5
 mg compresse – 14 compresse

IVREX

Confezioni e numeri A.I.C.: 038368 – in tutte le confezioni
 e presentazioni autorizzate

KLAVUX

Confezioni e numeri A.I.C.: 037335 – in tutte le confezioni
 e presentazioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2016/1521

Grouping of Variations, composta da n. 4 modifiche di
 tipo IAIN, categoria C.I.8.a), consistente nell' introduzione
 del PSMF Summary dell' azienda.

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

Un procuratore
 Sante Di Renzo

TX16ADD8337 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

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

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

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

Specialità medicinale: INEGY

Confezioni e numeri di A.I.C.: TUTTE

Titolare A.I.C.: Merck Sharp & Dohme Limited, Regno
 Unito

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/xxxx/
 IA/0815/G



Codice Pratica: C1A/2016/2729

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA – tipologia A.7 Eliminazione del sito DSM Fine Chemicals Austria Nfg GmbH & Co KG, DSM Pharma Chemicals, Linz, Austria, attualmente registrato come sito alternativo di produzione del principio attivo simvastatina.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX16ADD8338 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Codice SIS 2349

Sede operativa: Via A. Lincoln 7/A - Cinisello Balsamo (MI)

Codice Fiscale: 03151350968

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.

Specialità medicinale: LORENIL

Confezione e n. AIC: 600 mg capsule molli vaginali – 1 capsule AIC 028228171;

200 mg capsule molli vaginali – 3 capsule AIC 028228169.

Codice pratica: N1A/2016/1826

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

Variatione Tipo IAIN n. B.II.b.2.c)1 Inserimento di Catalent Italy S.p.A., Aprilia - come sito responsabile del rilascio lotti.

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

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX16ADD8339 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: EZETROL

Confezioni e numeri di A.I.C.: TUTTE

Titolare A.I.C.: Merck Sharp & Dohme Limited, Regno Unito

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/xxxx/IA/0816/G

Codice Pratica: C1A/2016/2727

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA – tipologia A.7 Eliminazione del sito Schering Plough (Avondale) Company Rathdrum, Irlanda, attualmente registrato come sito alternativo di produzione e controllo del principio attivo ezetimibe.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX16ADD8340 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: Piazzale dell'Industria, 20 – 00144 Roma
Codice Fiscale: 00492340583

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

Codice pratica: N1A/2016/1768

Titolare: Baxter SpA Piazzale dell'Industria, 20 - 00144 Roma

Specialità medicinale: TISSEEL

2 ml - AIC n. 025243179, 4 ml - AIC n. 025243181, 10 ml - AIC n. 025243193

n. 1 variazione di tipo IAIN n. B.V.a.1.d aggiornamento Master File del plasma.

Da certificato PMF approvato da EMA il 01 Aprile 2016 (di Baxter AG):

EMA/H/PMF/000003/04/AU/020/G

A certificato PMF approvato da EMA il 23 giugno 2016 (di Baxter AG):

EMA/H/PMF/000003/04/II/021/G

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

Un procuratore
dott.ssa Felicia Spina

TX16ADD8341 (A pagamento).



ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36 - Ospedaletto - Pisa
Codice Fiscale: 05200381001

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

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

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

Specialità medicinale: DIBASE

Confezioni e numeri AIC: 25.000 U.I./2,5 ml soluzione orale - 1 contenitore monodose da 2,5 ml, AIC 036635047; 25.000 U.I./2,5 ml soluzione orale - 2 contenitori monodose da 2,5 ml, AIC 036635098; 25.000 U.I./2,5 ml soluzione orale - 4 contenitori monodose da 2,5 ml, AIC 036635050

Codice pratica: N1B/2016/1951

Tipologia variazione: Tipo IB "unforeseen" n. B.II.b.5 z, single variation: Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito: Soppressione del controllo dell'intermedio durante la fabbricazione del prodotto finito.

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

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo De Martino

TX16ADD8347 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

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

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

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

Codice Pratica: C1A/2016/2361

Specialità medicinale, confezione e numeri di AIC: NAROPINA 2mg/ml soluzione iniettabile/per infusione (ropivacaina cloridrato), 5 sacche sterili in polipropilene (Polybag) da 200 ml in blister sterile, A.I.C. 032248080

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

Tipologia di variazione: IA n. B.II.e.5 b) - Modifica delle dimensioni delle confezioni del prodotto finito - eliminazione della confezione: 5 sacche sterili in polipropilene (Polybag) da 200 ml in blister sterile (A.I.C. 032248080);

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

VP Legal - Un procuratore
avv. Carlo Simone Massenti

TX16ADD8351 (A pagamento).

UCB PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Varesina, 162 - 20156 Milano

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

Titolare AIC: UCB Pharma S.p.A. - Via Varesina 162 - 20156 Milano

Medicinale: NIFEREX

Confezioni e codici A.I.C.: 100 mg capsule rigide gastro-resistenti - A.I.C. 036743019.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/270/01/IA/35

Codice Pratica: C1A/2016/2626

Ai sensi della determinazione AIFA 25 Agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Tipo IAIN A.1 - Modifica dell'indirizzo del titolare dell'AIC UCB Pharma S.A. in Spagna.

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

Un procuratore
dott.ssa Laura Chiodini

TX16ADD8352 (A pagamento).

MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.

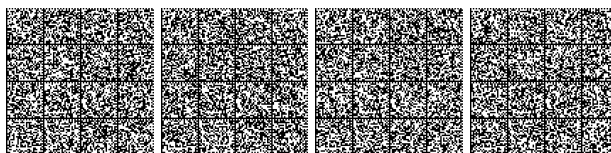
Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo n. 15 - Milano
Capitale sociale: € 6.500.000,00
Codice Fiscale: 01689550158

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: KOCEFAN

Confezione e numero AIC:

1 g/3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare, 1 flacone polvere + 1 fiala solvente da 3,5 ml, AIC n. 035965033



Titolare AIC: Mediolanum farmaceutici S.p.A.

Codice Pratica N1A/2016/1905

Variatione Tipo IA, A.7): eliminazione del sito di produzione del principio attivo Ceftriaxone sodico sterile HANMI FINE CHEMICALS CO. LTD., 59, Gyeongje-ro, Korea (Republic of)-429-848 Siheung-si, Gyeonggi-do.

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

TX16ADD8353 (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.

Partita IVA: 03907010585

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

Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.

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

Medicinale: TACHIPIRINA

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 012745271.

Codice pratica: N1B/2016/1946

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell' avvenuta approvazione della variazione di tipo IB B.II.f.1.b.1.: estensione della validità del prodotto finito.

Medicinale: TACHIPIRINA

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 012745170, 012745182, 012745028, 012745093, 012745168, 012745067, 012745055, 012745042, 012745143, 012745220.

Codice pratica: N1A/2016/1856

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell' avvenuta approvazione della variazione di tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione CEP aggiornato per il principio attivo Paracetamolo del produttore Granules India Limited, da R1-CEP 1998-047-Rev 03 a R1-CEP-1998-047-rev 04.

Medicinale: TACHIDOL

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 031825045, 031825058, 031825060, 031825072, 031825084, 031825096.

Codice pratica: N1A/2016/1859

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell' avvenuta approvazione della variazione di tipo IA B.III.1.a.2: Presentazione CEP aggiornato per il principio attivo Paracetamolo del produttore Granules India Limited, da R1-CEP 1998-047-Rev 03 a R1-CEP-1998-047-rev 04.

Decorrenza delle modifiche: Dal giorno successivo alla data della pubblicazione in G.U. I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono 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

TX16ADD8354 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

COMUNE DI CANALE D'AGORDO

Sede: piazza Papa Luciani, 1 - 32020 Canale d'Agordo (BL), Italia

Punti di contatto: Tel. 0437503035

Email: tecnico.canale@agordino.bl.it - ragioneria.canale@agordino.bl.it

Concessione idroelettrica - Torrente Biois

Con decreto dell' Agenzia del Demanio n.10142 in data 14.7.2016 è stata liquidata per il periodo dal 15 ottobre 2013 e fino al 31 dicembre 2016 la somma di €22388,43 per sovraccanoni dovuti dalla Soc. Enalpina S.r.l. quale titolare di una concessione di derivazione d'acqua a scopo idroelettrico per produrre una potenza nominale media di KW 937,47. Dal 1° gennaio 2017 le percentuali di riparto di sovraccanone vengono di seguito attribuite in base ad accordo tra gli Enti interessati: Amministrazione Provinciale di Belluno 25,00%; Comune di Falcade 33,85%; Comune di Canale d'Agordo 41,15%

Il capo Ufficio Stampa
dott. Nicola De Stefano

TX16ADF8279 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI LIVORNO

Iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti del dott. Carsillo Francesco

Si notifica che il dott. Carsillo Francesco, nato a Livorno il 19 dicembre 1977, è stato trasferito dalla sede di Livorno (Distretto Notarile di Livorno) alla sede di Cecina, stesso Distretto, con Decreto Dirigenziale 26 maggio 2016, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 125 Serie Generale del 30 maggio 2016, e che avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla legge Notarile e relativo Regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Livorno, 17 agosto 2016

Il presidente
dott. Valerio Vignoli

TU16ADN8240 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI BERGAMO*Trasferimento di notaio*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Bergamo, notifica che il Notaio Nicola VIRGILIO, con D.D. 26 maggio 2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 125 del 30 maggio 2016 - Serie Generale - prorogato con D.D. 13 luglio 2016, è stato trasferito dalla sede di Caravaggio (Distretto Notarile di Bergamo) alla sede di Milano (Distretto Notarile di Milano, Busto Arsizio, Lodi, Monza e Varese) ed ha cessato l'esercizio delle Sue funzioni notarili nella sede di Caravaggio il 5 settembre 2016.

Il presidente
dott. Maurizio Luraghi

TX16ADN8317 (Gratuito).

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso del TRIBUNALE CIVILE DI TIVOLI, riguardante " Estratto di atto di citazione " (Avviso TU16ABA7885 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - parte II - n. 97 del 16 agosto 2016).

L'organo giudiziario emanante l'avviso citato in epigrafe, riportato sia nel sommario che alla pag. 8, prima colonna, della sopraindicata *G.U.*, erroneamente indicato come: "TRIBUNALE CIVILE DI TIVOLI", è correttamente riportato nel seguente modo: "TRIBUNALE CIVILE DI ROMA".

TU16AZZ8343 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-107) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

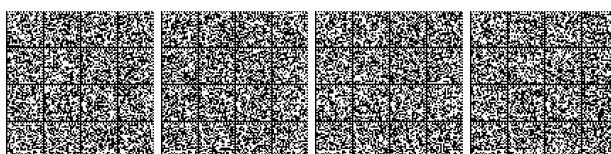
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- **presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-8549866**
- **presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it.**

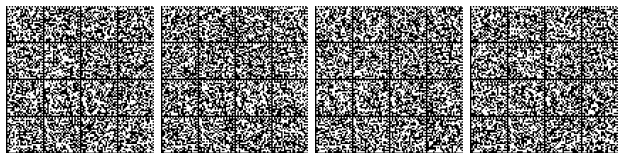
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.
Vendita Gazzetta Ufficiale
Via Salaria, 691
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 2,04

