

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 4 ottobre 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

CANTINA SOCIALE COOPERATIVA DI SOAVE -
SOCIETÀ AGRICOLA COOPERATIVA
Convocazione di assemblea (TX16AAA9229) Pag. 1

CASSA DI RISPARMIO DI CESENA S.P.A.
Convocazione di assemblea ordinaria (TX16A-
AA9231) Pag. 1

Altri annunci commerciali

BANK OF AMERICA MERRILL LYNCH INTERNA-
TIONAL LIMITED
Avviso ai sensi dell'articolo 58, comma 2, del
D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 e informativa ai sen-
si dell'articolo 13 del Decreto Legislativo n. 196 del
30 giugno 2003 (il "Codice per la Protezione dei Dati
Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garan-
te per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio
2007 (TX16AAB9225) Pag. 5

BANK OF AMERICA, N.A.
Avviso ai sensi dell'articolo 58, comma 2, del D.
Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 e informativa ai sen-
si dell'articolo 13 del Decreto Legislativo n. 196 del
30 giugno 2003 (il "Codice per la Protezione dei Dati
Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garan-
te per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio
2007 (TX16AAB9226) Pag. 7

ELMO SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del
combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge
30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazio-
ne di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e
dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settem-
bre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), correda-
to dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto
Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Ma-
teria di Protezione dei Dati Personali") e del provvedi-
mento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati
Personali del 18 gennaio 2007 (TX16AAB9196) Pag. 2

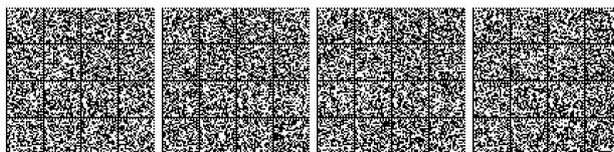
POSTE ITALIANE S.P.A. Patrimonio Bancoposta
Libretti di risparmio dormienti - Avviso alla cliente-
la (TV16AAB9113) Pag. 2

RC TRADEMARKS S.R.L.
Fusione transfrontaliera - Comunicazione ai sensi
dell'art. 7 del D.Lgs 108/2008 (TX16AAB9223) Pag. 5

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TAR LAZIO - ROMA
Notifica per pubblici proclami (TX16ABA9207) Pag. 10



TRIBUNALE DI CATANZARO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. e invito alla mediazione - Atto di citazione per usucapione (TX16ABA9208) Pag. 12

TRIBUNALE DI PISA

Atto di citazione a mezzo notifica per pubblici proclami art. 150 c.p.c. (TX16ABA9206) Pag. 10

TRIBUNALE DI TRANI

Usucapione ordinaria (TU16ABA9097) Pag. 9

TRIBUNALE DI TREVISO

Usucapione ex art. 1158 c.c. (TX16ABA9201) Pag. 10

TRIBUNALE DI VELLETRI

Notifica per pubblici proclami (TX16ABA9195) Pag. 9

TRIBUNALE DI VELLETRI

Ricorso per affrancazione mediante notifica ex art. 150 C.P.C. (TU16ABA9099) Pag. 9

TRIBUNALE DI VERBANIA

Notifica per pubblici proclami (TX16ABA9200) Pag. 10

TRIBUNALE DI VICENZA

Notifica per pubblici proclami (TU16ABA9132) Pag. 9

Ammortamenti

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento certificati di fondi comuni di investimento (TX16ABC9194) Pag. 12

TRIBUNALE ORDINARIO DI BARI

Ammortamento cambiario (TX16ABC9193) Pag. 12

Eredità

TRIBUNALE DI MILANO

Eredità giacente di Brambilla Massimo Invito a presentare dichiarazioni di credito (TX16ABH9199) Pag. 13

TRIBUNALE DI ROMA

Eredità giacente di Lodi Rita (TU16ABH9098) Pag. 13

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Atzei Giovanni (TU16ABH9096) Pag. 13

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Dagasso Cornelio (TU16ABH9095) Pag. 13

Proroga termini

PREFETTURA DI MACERATA

Proroga dei termini legali e convenzionali (TU16ABP9129) Pag. 13

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Palmi Ufficio Affari Civili

Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TU16ABR8928) Pag. 14

TRIBUNALE DI NOVARA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Piccioni Emo (TX16ABR9227) Pag. 14

TRIBUNALE DI NOVARA

Dichiarazione di assenza di Rovida Pietro (TX16ABR9202) Pag. 14

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

COOPERATIVA UNICOOP

Deposito bilancio finale di liquidazione, conto di gestione e piano di riparto (TX16ABS9197) Pag. 15

DONNA IN SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

Deposito atti finali di liquidazione (TX16ABS9221) Pag. 15

MARGHERITA SOCIETÀ COOPERATIVA

Deposito atti finali di liquidazione (TX16ABS9219) Pag. 15

SALOPETTE SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

Deposito atti finali di liquidazione (TX16ABS9220) Pag. 15

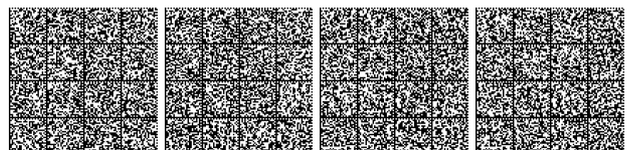
ALTRI ANNUNZI**Espropri**

ANAS S.P.A. Compartimento della viabilità per la Puglia

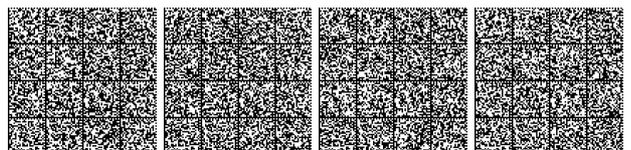
Avviso di pagamento indennità (TX16ADC9192) Pag. 16

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Direzione generale per la sicurezza dell'approvvigionamento e le infrastrutture energetiche Divisione VII - Rilascio e gestione titoli minerari, espropri, royalties

Ordinanza di deposito indennità (TX16ADC9198) Pag. 18



Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici		
ALFA WASSERMANN 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.1234/2008 e s.m. (TX16ADD9237).....</i>	Pag.	34
ATNAHS PHARMA UK LIMITED <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento(CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD9216)</i>	Pag.	29
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 712/2012 (TX16ADD9210).....</i>	Pag.	27
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 712/2012 (TX16ADD9209).....</i>	Pag.	27
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 712/2012 (TX16ADD9213).....</i>	Pag.	28
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 712/2012 (TX16ADD9211).....</i>	Pag.	28
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 712/2012 (TX16ADD9214).....</i>	Pag.	28
BIOPHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD9204).....</i>	Pag.	26
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.lgs. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD9130).....</i>	Pag.	20
CRINOS S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (TX16ADD9190).....</i>	Pag.	25
DOC GENERICI 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. (TX16ADD9191)</i>	Pag.	25
EG S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (TX16ADD9189)....</i>	Pag.	23
GRUNENTHAL ITALIA S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD9205).....</i>	Pag.	27
HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD9203).....</i>	Pag.	26
I.B.N. SAVIO S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV16ADD9236).....</i>	Pag.	20
KRKA D.D. NOVO MESTO <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TX16ADD9187)</i>	Pag.	21
LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TU16ADD9131).....</i>	Pag.	20
MARCO VITI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007. (TU16ADD9127).....</i>	Pag.	19
MASTER PHARMA S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A del 13 settembre 2016 (TU16ADD9128)</i>	Pag.	19
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD9233)</i>	Pag.	33
MYLAN S.P.A. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A specialità varie (TX16ADD9228).....</i>	Pag.	31



NOVARTIS EUROPHARM LTD

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD9217) Pag. 29

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD9218) Pag. 30

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale SANDOSTATINA LAR (TX16ADD9230) Pag. 33

PENSA PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD9188) Pag. 21

PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE del 24 novembre 2008 (TX16ADD9215) Pag. 28

S.F. GROUP S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del D.Lgs. 274/2007 e s.m.i. (TX16ADD9222) Pag. 30

SCHARPER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD9224) Pag. 31

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD9232) Pag. 33

WRAFTON LABORATORIES LIMITED

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD9234) Pag. 34

ZETA FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TU16ADD9126) Pag. 18

Valutazione impatto ambientale

POVALLEY OPERATIONS PTY LTD

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 243 del 07/09/2016 relativo al progetto di messa in produzione del pozzo "Santa Maddalena I dir" nell'ambito della concessione di coltivazione "S. Alberto, presentato dalla Società PoValley Operations Pty Ltd, con sede secondaria in Roma (RM) - Via Francesco Crispi, 90. (TX16ADE9212) Pag. 34

Concessioni di derivazione di acque pubblicheCITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione acqua da 4 pozzi (TU16ADF9133) Pag. 35



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

CANTINA SOCIALE COOPERATIVA DI SOAVE - SOCIETÀ AGRICOLA COOPERATIVA

Convocazione di assemblea

I Soci della Cantina Sociale Cooperativa di Soave s.a.c., con sede a Soave (Verona) in Viale della Vittoria n. 100, numero di iscrizione presso il Registro delle Imprese di Verona, codice fiscale e partita Iva 00208750232, iscritta nel Registro Prefettizio delle Società Cooperative di Verona Sezione Agricola al n. 12 vol I con prot. n. 13560/52, sono convocati in Assemblea Generale Ordinaria dei Soci indetta, in prima convocazione per il giorno giovedì 27 ottobre 2016 alle ore 12.00 ed in seconda convocazione per il giorno venerdì 11 novembre 2016 alle ore 17.00 presso l'auditorium "Rocca Sveva" in Soave (Verona) Borgo Covergnino n. 7 per trattare il seguente

Ordine del giorno:

- 1) Approvazione bilancio d'esercizio chiuso al 30.06.2016 e delibere conseguenti.
- 2) Conferimento incarico triennale di revisione e controllo contabile.

Soave, 26 settembre 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Carlesso Attilio

TX16AAA9229 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI CESENA S.P.A.

Capogruppo del Gruppo Bancario
"Cassa di Risparmio di Cesena"

Sede legale: Piazza Leonardo Sciascia, 141 – Cesena
Capitale sociale: Euro 434.578.832,80 interamente versato
suddiviso in n. 587.603.363 azioni ordinarie, nominative,
indivisibili e dematerializzate, senza valore nominale.

Registro delle imprese: Forlì-Cesena

Codice Fiscale: 02155830405

Partita IVA: 02155830405

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 20 ottobre, giovedì, alle ore 9:00, presso il "Carisport", in Cesena, Piazzale Paolo Tordi n. 99, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

- 1) Nomina dei componenti il Consiglio di Amministrazione, previa determinazione del loro numero, per il triennio 2016-2018; determinazione dei relativi compensi.

Intervento in Assemblea

La legittimazione all'intervento in Assemblea e all'esercizio del diritto di voto è attestata da una "comunicazione" che deve pervenire alla Società almeno due giorni lavorativi prima dell'assemblea; tale comunicazione va effettuata dalla Banca presso cui le azioni sono depositate (compresa Cassa di Risparmio di Cesena) in favore del soggetto al quale spetta il diritto di voto. Gli azionisti che hanno le azioni depositate presso la Cassa di Risparmio di Cesena potranno richiedere la "Comunicazione" presso la filiale presso cui hanno acceso il relativo dossier. Al fine di agevolare l'ingresso in Assemblea si invitano i soggetti a cui spetta il diritto di voto a presentarsi con una copia della predetta "comunicazione", ove rilasciata dall'intermediario.

Non sarà possibile consentire l'intervento in assemblea a coloro che si presentino direttamente, senza avere prima chiesto la "comunicazione" alla banca depositaria.

Le operazioni di registrazione delle presenze inizieranno 45 minuti prima dell'orario di convocazione; i partecipanti dovranno esibire un documento di identità.

Voto per delega

Il Titolare del diritto di voto può farsi rappresentare da altro avente diritto al voto che abbia ugualmente fatto richiesta di partecipare all'assemblea, purché non sia amministratore, sindaco o dipendente di Cassa di Risparmio di Cesena ovvero di società da essa controllate.

Nessun delegato può rappresentare più di 20 aventi diritto al voto e comunque non può rappresentare un numero di azioni superiore al 2% del capitale sociale.

Il modulo di delega è reperibile presso tutte le filiali ed è disponibile sul sito internet della Società www.carispcesena.it

Informazioni agli azionisti

L'avviso di convocazione è pubblicato sul sito internet www.carispcesena.it e sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Eventuali ulteriori informazioni saranno pubblicate sul sito internet www.carispcesena.it.

Cesena, 29 settembre 2016

Il presidente
avv. Catia Tomasetti

TX16AAA9231 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

POSTE ITALIANE S.P.A.**Patrimonio Bancoposta**

Sede legale: viale Europa n. 190, 00144 Roma (RM), Italia

Codice Fiscale: 97103880585

Partita IVA: 01114601006

Libretti di risparmio dormienti - Avviso alla clientela

Si comunica a tutti i clienti BancoPosta titolari di Libretti di Risparmio Postale che è a disposizione l'elenco dei Libretti di Risparmio Postale «dormienti» alla data del 31 agosto 2016 in quanto non movimentati da 10 anni dalla libera disponibilità delle somme e con saldo superiore ai 100 euro (articoli 1 e 2 del decreto del Presidente della Repubblica n. 116/07).

I titolari sono invitati, entro 180 giorni dalla data della presente pubblicazione a recarsi in qualsiasi ufficio postale per dare disposizioni e consentire il censimento anagrafico del proprio libretto.

Superato il predetto termine senza che siano impartite disposizioni, Poste Italiane S.p.A - Patrimonio Bancoposta, dovrà procedere all'estinzione del Libretto. Le somme su di esso depositate saranno devolute al Fondo istituito dalla Finanziaria 2006 (art. 1, comma 345, legge n. 266/05).

Presso ogni Ufficio Postale della provincia si può consultare l'elenco dei Libretti di Risparmio Postale «dormienti» della provincia stessa.

Sui siti www.risparmiopostale.it e www.cdp.it è possibile consultare l'elenco dei Libretti di Risparmio Postale «dormienti» dell'intero territorio nazionale.

Per informazioni chiedere al personale dell'ufficio postale oppure telefonare, gratuitamente, al numero 800.00.33.22.

Il direttore di Bancoposta
dott. Marco Siracusano

TV16AAB9113 (A pagamento).

ELMO SPV S.R.L.

*In corso di iscrizione nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia
ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014*

Sede legale: via Piemonte 38 - Roma

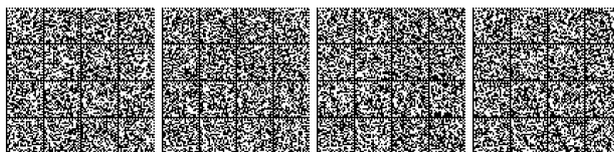
Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 13750671003

Partita IVA: 13750671003

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

La società Elmo SPV S.r.l. (il "Cessionario"), società con sede legale in Via Piemonte 38, Roma, Codice Fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Roma n. 13750671003, capitale sociale pari a Euro 10.000 interamente versato, comunica di aver acquistato, pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" (il "Contratto di Cessione") concluso in data 6 settembre 2016 con Chianti Banca Credito Cooperativo Soc. Coop. (una società cooperativa costituita ai sensi della legge italiana, con sede legale in Monteriggioni (Siena)



in Via Cassia Nord 2, 4, 6, codice fiscale e iscrizione al registro delle imprese di Siena numero 01292880521, partita IVA numero 01292880521) (il “Cedente”) un portafoglio di crediti (i “Crediti”) che, al 4 luglio 2016 (la “Data di Cut-Off”) soddisfacevano tutti i seguenti criteri oggettivi:

- (a) i relativi Crediti siano denominati in Euro;
- (b) i relativi contratti di finanziamento da cui sorgono i Crediti siano regolati dalla legge italiana;
- (c) i relativi debitori ceduti siano stati segnalati come in sofferenza nella Centrale dei Rischi di Banca d’Italia entro la Data di Cut Off;
- (d) il debito residuo dei relativi finanziamenti da cui sorgono i Crediti alla Data di Cut Off non sia superiore ad Euro 2.997.035,23;
- (e) i relativi debitori ceduti presentavano alla Data di Cut Off un’esposizione complessiva nei confronti della Cedente (ai sensi dei finanziamenti da cui sorgono i Crediti e di qualunque altro rapporto creditizio in essere tra la Cedente e tale Debitore) di importo non superiore ad Euro 3.006.682,04;
- (f) i relativi debitori ceduti, con espressa esclusione dei relativi garanti, ivi inclusi terzi datori di ipoteca, siano persone fisiche residenti o domiciliate in Italia o persone giuridiche costituite ai sensi dell’ordinamento italiano, ed aventi sede legale in Italia;
- (g) i relativi dei finanziamenti da cui sorgono i Crediti, se ipotecari, siano garantiti da ipoteca su beni immobili ubicati in Italia;

ad esclusione dei crediti derivanti da:

I. contratti di finanziamento agevolati o comunque usufruenti di contributi finanziari (ovvero di altra forma di agevolazione), in conto capitale e/o interessi, di alcun tipo ai sensi di legge (nazionale, regionale o comunitaria) o convenzione, concessi da un soggetto terzo in favore del relativo debitore (cd. “finanziamenti agevolati” e “finanziamenti convenzionati”);

II. finanziamenti concessi a personale dipendente (in servizio ovvero in pensione) della Cedente;

III. finanziamenti concessi a banche e/o altre istituzioni finanziarie;

Sono altresì ceduti tutti i Crediti derivanti dall’escussione di garanzie personali prestate dalla Cedente che siano vantati verso i debitori ceduti che rispettino tutti i criteri di cui sopra.

Le parti hanno concordato che la cessione dei Crediti ha effetti giuridici a partire dal 4 ottobre 2016.

Ai sensi dell’articolo 4, comma 4-*bis* della Legge sulla Cartolarizzazione, la Cessionaria comunica che ha conferito incarico a Credito Fondiario S.p.A., con sede in Via Piemonte 38, 00187 Roma, iscritta nel Registro delle Imprese di Roma al numero 00395320583, iscritta al numero 10312.7 dell’elenco delle banche tenuto da Banca d’Italia affinché, in nome e per conto della SPV, svolga, ai sensi dell’articolo 2, comma 3, lettera (c), e commi 6 e 6-*bis* della Legge sulla Cartolarizzazione, l’attività di amministrazione, gestione e riscossione delle somme dovute in relazione ai Crediti. Dell’eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante pubblicazione di apposito avviso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Informativa ai sensi dell’art. 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali

La cessione da parte del Cedente, ai sensi e per gli effetti del suddetto Contratto di Cessione, dei Crediti, ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i “Dati Personali”) al Cessionario.

Ciò premesso, il Cessionario - tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli “Interessati”) l’informativa di cui all’articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell’articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali, il Cessionario informa di aver ricevuto dal Cedente, nell’ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti.

Il Cessionario informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell’ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell’oggetto sociale del Cessionario, e quindi:

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



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

- per finalità connesse all'esercizio di un diritto in giudizio.

Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali).

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

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - dal Cessionario a Credito Fondiario S.p.A. e agli altri responsabili del trattamento e relativi incaricati, nonché agli altri soggetti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo, consulenti legali, fiscali e revisori contabili) incaricati della gestione, riscossione e recupero dei Crediti o, comunque, per l'espletamento dei servizi a essi demandati, per trattamenti che soddisfino le finalità sopra elencate e le ulteriori finalità delle quali gli Interessati siano stati debitamente informati e per le quali sia stato ottenuto il consenso, ove prescritto, da parte degli Interessati.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa è reperibile presso la sede della società Credito Fondiario S.p.A., via Piemonte, 38, 00187 Roma.

Il Cessionario informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

Nell'ambito dei predetti sistemi di informazioni creditizie e banche dati, i Dati Personali saranno trattati attraverso strumenti informatici, telematici e manuali che garantiscono la sicurezza e la riservatezza degli stessi, anche nel caso di utilizzo di tecniche di comunicazione a distanza nell'esclusivo fine di perseguire le finalità sopra descritte.

Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e dei dipendenti delle società esterne nominate dai Responsabili, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Elmo SPV S.r.l., con sede legale in Roma, via Piemonte 38.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Credito Fondiario S.p.A., con sede legale in Roma, via Piemonte 38.

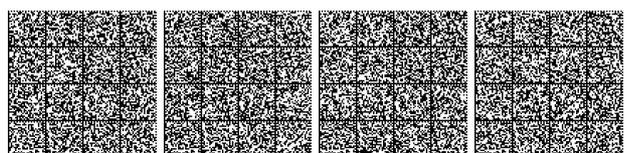
Il Cessionario informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno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

Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali, rivolgendosi a Credito Fondiario S.p.A..

Allo stesso modo gli Interessati possono richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per quelli trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali).

Per Elmo SPV S.r.l. - L'amministratore unico
Angela Icolaro

TX16AAB9196 (A pagamento).



RC TRADEMARKS S.R.L.

*Fusione transfrontaliera - Comunicazione
ai sensi dell'art. 7 del D.Lgs 108/2008*

Trattasi di fusione transfrontaliera per incorporazione tra:

- società incorporante: "R.C. TRADEMARKS S.R.L." con sede legale in Napoli via Posillipo n. 222, codice fiscale, partita iva e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Napoli 07895361215, capitale sociale Euro 30.000 (trentamila) interamente versato, R.E.A. numero NA-917689.

- società incorporata "FASHION ISLAND Limited" con sede legale in London W1K7QD (United Kingdom) Suite 100, 25 Upper Brook Street, capitale sociale di Sterline 2,00 (due virgola zero zero), interamente versato iscritta al Companies House di Londra al n. 06713914.

Trattandosi di fusione semplificata in cui la società incorporante detiene interamente le partecipazioni della società incorporata non vi sono soci di minoranza.

Il progetto di fusione è stato depositato presso le rispettive sedi sociali, nonché pubblicato presso il Registro delle Imprese di Napoli in data 15 febbraio 2016 al numero di protocollo 18418/2016 e che sono trascorsi i 90 giorni senza che alcuno si sia opposto al progetto di fusione. Considerando che la fusione comprenderà il trasferimento di tutti i crediti e debiti della società incorporata nella società incorporante senza che venga modificata la situazione patrimoniale della società incorporata con la pubblicazione di detta comunicazione sono stati garantiti i diritti dei creditori della società incorporata.

Napoli, li 29/09/2016

L'amministratore unico
Raffaele Caldarelli

TX16AAB9223 (A pagamento).

**BANK OF AMERICA MERRILL LYNCH
INTERNATIONAL LIMITED**

*iscritta al Registrar of Companies of England and Wales
al n. 1009248*

*che agisce per il tramite della propria succursale italiana
con sede in Milano, via A. Manzoni 5*

Sede: 2 King Edward Street, London, EC1A 1HQ

Registro delle imprese: Milano n. 09604440967

R.E.A.: MI - 2101432

Codice Fiscale: 09604440967

Avviso ai sensi dell'articolo 58, comma 2, del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 e informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice per la Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

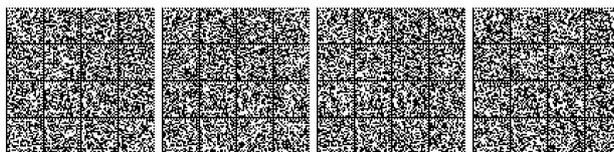
Bank of America Merrill Lynch International, succursale di Milano, come in epigrafe indicata, (di seguito anche la "Cessionaria"),

rende noto che

- con scrittura privata autenticata dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 29 settembre 2016, repertorio n. 2336/

racc. n. 1227 ("Atto di Cessione MLI"), depositato ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano, ha acquistato da Bank of America, N.A. con sede negli Stati Uniti d'America, al 100 North Tryon Street, Suite 170, Charlotte, NC 28202, che agisce per il tramite della propria succursale italiana con sede in Milano, via A. Manzoni 5, iscritta al registro delle imprese di Milano C.F. 09997920153 R.E.A. MI - 1236188 (di seguito anche "Cedente") con efficacia dal giorno 1 ottobre 2016 (la "Data di Efficacia"), il ramo d'azienda (di seguito anche "Ramo d'Azienda MLI") costituito dai beni e rapporti giuridici riferibili alla succursale italiana di Merrill Lynch International, con sede in Milano, Via Manzoni 5, che la Cedente ha a sua volta acquistato, con efficacia dalla Data di Efficacia, in virtù di successivi atti di trasferimento del Ramo d'Azienda MLI da parte di Merrill Lynch International, succursale di Milano, società costituita in Inghilterra e Galles, iscritta al Registro delle Società dell'Inghilterra e Galles al n. 2312079, con sede legale in 2 King Edward Street, Londra, EC1A 1HQ, Inghilterra, con succursale situata in via A. Manzoni 5, Milano, iscritta al Registro delle Imprese di Milano con codice fiscale 97267590152 ("MLI Milano") e Bank of America Holding Corporation, con sede in Corporation Trust Center, 1209 Orange St, Wilmington, DE 19801, Stati Uniti d'America, come di seguito meglio specificato. Oggetto della cessione è l'intero Ramo d'Azienda MLI, costituito dal complesso di beni, originariamente facente capo alla MLI Milano organizzato per prestare nei confronti della clientela corporate e istituzionale le attività di investment banking e in particolare il servizio di consulenza alle imprese in materia di struttura di capitale, di strategia industriale e di questioni connesse, nonché consulenza e servizi concernenti le concentrazioni e l'acquisto di imprese, e, quindi, le attività, passività e rapporti giuridici costituenti nel loro insieme il ramo d'azienda ai sensi degli articoli 2112, comma 5 e 2555 del cod. civ. In particolare, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, sono inclusi nel Ramo d'Azienda MLI: i dipendenti, i mandati investment banking non ancora completamente eseguiti ed i servizi ed incarichi correlati. Sono invece esclusi i mandati investment banking in relazione ai quali non residuano obblighi da parte di MLI Milano ma che possano dar diritto a MLI Milano a un indennizzo o a richieste di risarcimento danni o a diritti analoghi, i contenziosi attivi e passivi anche tributari, i saldi infragruppo, i crediti rispetto ai quali la relativa fattura sia stata/verrà emessa (data fattura) da MLI Milano antecedentemente alla (ad esclusione della) Data di Efficacia, alcuni crediti fiscali e le obbligazioni e passività relative al pagamento di tasse per il periodo fino alla Data di Efficacia nonché obbligazioni relative al rimborso di contributi, sovvenzioni e incentivi comparabili, il tutto così come meglio specificato nell'Atto di Cessione MLI;

- con scrittura privata autenticata dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 29 settembre 2016, repertorio n. 2337/racc. n. 1228 ("Atto di Cessione MLIB"), depositato ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano, ha acquistato dalla Cedente con efficacia dalla Data di Efficacia, il ramo d'azienda (di seguito anche "Ramo d'Azienda MLIB" e, congiuntamente al Ramo d'Azienda MLI, i "Rami d'Azienda") costituito dai beni e rapporti giuridici riferibili alla succursale italiana di Merrill Lynch International Bank DAC, con sede in Milano, Via



Manzoni, 5 che la Cedente ha a sua volta acquistato, con efficacia dalla Data di Efficacia, in virtù di successivi atti di trasferimento del Ramo d'Azienda MLIB da parte di Merrill Lynch International Bank DAC, succursale di Milano, una società costituita in Irlanda, iscritta al registro delle imprese irlandese al n. 229165, con sede legale in 18 Central Park Leopardstown, Dublino, Irlanda con succursale situata in via A. Manzoni 5, Milano, iscritta al Registro delle Imprese di Milano al n. 12018960158 ("MLIB Milano") e BANA HC, come di seguito meglio specificato. Oggetto della cessione è l'intero Ramo d'Azienda MLIB, costituito dal complesso di beni, originariamente facente capo alla MLIB Milano organizzato per prestare attività di supporto al gruppo di appartenenza, e, quindi, le attività, passività e rapporti giuridici costituenti nel loro insieme il ramo d'azienda ai sensi degli articoli 2112, comma 5 e 2555 del cod. civ. In particolare, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, sono inclusi nel Ramo d'Azienda MLIB: i dipendenti, i contratti di supporto alle attività del gruppo di appartenenza in Italia quali i contratti di locazione degli immobili e i contratti con i fornitori. Sono invece esclusi i contenziosi attivi e passivi anche tributari, i saldi infragruppo, i crediti rispetto ai quali la relativa fattura sia stata/verrà emessa (data fattura) da MLIB Milano antecedentemente alla (ad esclusione della) Data di Efficacia, alcuni crediti fiscali e le obbligazioni e passività relative al pagamento di tasse per il periodo fino alla Data di Efficacia nonché obbligazioni relative al rimborso di contributi, sovvenzioni e incentivi comparabili, il tutto così come meglio specificato nell'Atto di Cessione MLIB.

Come discusso in precedenza, il Ramo d'Azienda MLI e il Ramo d'Azienda MLIB sono pervenuti alla Cedente in virtù, rispettivamente, di: (i) scrittura privata autenticata dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 29 settembre 2016, repertorio n. 2333/racc. n. 1224, depositata ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano tra MLI Milano e BANA HC e atto di conferimento del Ramo d'Azienda MLI da parte di BANA HC a BANA Milano, come risultante da atto ricognitivo ricevuto dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 29 settembre 2016, repertorio n. 2335/racc. n. 1226, depositato ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano; e (ii) scrittura privata autenticata dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 29 settembre 2016, repertorio n. 2334/racc. n. 1225, depositata ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano tra MLIB Milano e BANA HC e atto di conferimento del Ramo d'Azienda MLIB da parte di BANA HC a BANA Milano, come risultante da atto ricognitivo ricevuto dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 29 settembre 2016, repertorio n. 2335/racc. n. 1226, depositato ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano.

La comunicazione della avvenuta cessione dei Rami d'Azienda è stata altresì depositata per l'iscrizione al Registro delle Imprese di Milano, a norma dell'articolo 58, secondo comma, del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (Testo Unico

Bancario). La pubblicazione del presente avviso, unitamente agli adempimenti sopra indicati, produce gli effetti richiamati dal predetto articolo 58 del Testo Unico Bancario.

L'acquisto dei Rami d'Azienda da parte della Cessionaria ha comportato necessariamente il trasferimento a quest'ultima anche dei dati personali – anagrafici, patrimoniali e reddituali – contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi a beni e rapporti giuridici riferibili alla Cedente, come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti contrattuali in essere con i soggetti ceduti (i "Dati Personali"). In virtù di detto acquisto, la Cessionaria è divenuta titolare del trattamento dei dati personali relativi ai soggetti ceduti, a titolo esemplificativo clienti e loro delegati (gli "Interessati") ed è pertanto tenuta a fornire l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice per la Protezione dei Dati Personali. Ciò premesso, la Cessionaria, anche per conto della Cedente, assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione nonché tramite apposita comunicazione che verrà fornita, successivamente alla comunicazione dei Dati Personali, agli Interessati stessi alla prima occasione utile.

I Dati Personali saranno trattati, con le stesse modalità e finalità per i quali sono stati raccolti al momento della stipulazione dei relativi contratti ceduti. Il trattamento dei dati avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle suddette finalità e, comunque, in modo tale da garantire la sicurezza e la riservatezza degli stessi. I Dati Personali saranno comunicati solo ed esclusivamente a soggetti – titolari autonomi o responsabili del trattamento - la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento, tra i quali in particolare: (i) società controllanti o dalla stessa controllate (ii) soggetti incaricati di prestare servizi di carattere amministrativo, legale, informatico, tributario etc.; (iii) le autorità di vigilanza della Cessionaria o le autorità fiscali, in ottemperanza ad obblighi di legge.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni del Codice per la Protezione dei Dati Personali. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento – nei limiti dello svolgimento delle mansioni attribuitegli dalla Cessionaria oppure da eventuali società esterne nominate responsabili al trattamento, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra. Ulteriori informazioni in relazione ai soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza, unitamente alla presente informativa, saranno a disposizione su richiesta al Titolare.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le indicate finalità a soggetti residenti anche al fuori dall'Unione Europea, garantendo l'adozione di ogni cautela atta a prevedere un adeguato livello di protezione dei Dati Personali.

Si precisa inoltre che non verranno trattati dati sensibili di cui all'articolo 4, lettera (d) del Codice per la Protezione dei Dati Personali e che i Dati Personali non verranno diffusi salvo nei casi in cui la diffusione è consentita dalla legge.



La Cessionaria informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice per la Protezione dei Dati Personali ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione e la cancellazione dei Dati Personali medesimi. A tal proposito, gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali nonché a richiedere qualsiasi informazione relativa al trattamento, ai propri diritti, ai soggetti coinvolti ed alle connesse modalità tecniche, rivolgendosi al Titolare.

Per qualsiasi necessità o ulteriore informazione è possibile rivolgersi alla Cessionaria nella persona di Loreta Papaleo, telefono +39 02 65530048, email loreta.papaleo@baml.com.

Milano, 29 settembre 2016

Bank of America Merrill Lynch International Limited,
succursale di Milano - Il legale rappresentante
Alessandro Gumier

TX16AAB9225 (A pagamento).

BANK OF AMERICA, N.A.

*che agisce per il tramite della propria succursale italiana
con sede in Milano, via A. Manzoni 5*

Sede: 100 North Tryon Street, Suite 170, Charlotte, NC
28202 - Stati Uniti d'America

Registro delle imprese: Milano n. 09997920153

R.E.A.: MI - 1236188

Codice Fiscale: 09997920153

Avviso ai sensi dell'articolo 58, comma 2, del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 e informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice per la Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Bank of America N. A., succursale di Milano, come in epigrafe indicata, (di seguito anche la "Conferitaria"),
rende noto che

- con atto di conferimento del 29 settembre 2016 come risultante da atto ricognitivo ricevuto dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 29 settembre 2016, repertorio n. 2335/racc. n. 1226 ("Atto di Conferimento MLI"), depositato ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano, Bank of America Holding Corporation, con sede in Corporation Trust Center, 1209 Orange St, Wilmington, DE 19801, Stati Uniti d'America (di seguito la "Conferente" o "BANA HC") ha conferito alla Conferitaria, con efficacia dal 1 ottobre 2016 (la "Data di Efficacia"), il ramo d'azienda (di seguito anche "Ramo d'Azienda MLI") costituito dai beni e rapporti giuridici riferibili alla succursale italiana di Merrill Lynch International, con sede in Milano, Via Manzoni 5, che la Conferente ha a sua volta acquistato, con efficacia dalla Data di Efficacia, in virtù di atto di ces-

sione del Ramo d'Azienda MLI da parte di Merrill Lynch International, succursale di Milano società costituita in Inghilterra e Galles, iscritta al Registro delle Società dell'Inghilterra e Galles al n. 2312079, con sede legale in 2 King Edward Street, Londra, EC1A 1HQ, Inghilterra, con succursale situata in via A. Manzoni 5, Milano, iscritta al Registro delle Imprese di Milano con codice fiscale 97267590152 ("MLI Milano") con scrittura privata autenticata dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 29 settembre 2016, repertorio n. 2333/racc. n. 1224, depositata ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano tra MLI Milano e BANA HC. Oggetto del conferimento è l'intero Ramo d'Azienda MLI, costituito dal complesso di beni, originariamente facente capo alla MLI Milano organizzato per prestare nei confronti della clientela corporate e istituzionale le attività di investment banking e in particolare il servizio di consulenza alle imprese in materia di struttura di capitale, di strategia industriale e di questioni connesse, nonché consulenza e servizi concernenti le concentrazioni e l'acquisto di imprese, e, quindi, le attività, passività e rapporti giuridici costituenti nel loro insieme il ramo d'azienda ai sensi degli articoli 2112, comma 5 e 2555 del cod. civ. In particolare, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, sono inclusi nel Ramo d'Azienda MLI: i dipendenti, i mandati investment banking non ancora completamente eseguiti ed i servizi ed incarichi correlati. Sono invece esclusi i mandati investment banking in relazione ai quali non residuano obblighi da parte di MLI Milano ma che possano dar diritto a MLI Milano a un indennizzo o a richieste di risarcimento danni o a diritti analoghi, i contenziosi attivi e passivi anche tributari, i saldi infragruppo, i crediti rispetto ai quali la relativa fattura sia stata/verrà emessa (data fattura) da MLI Milano antecedentemente alla (ad esclusione della) Data di Efficacia, alcuni crediti fiscali e le obbligazioni e passività relative al pagamento di tasse per il periodo fino alla Data di Efficacia nonché obbligazioni relative al rimborso di contributi, sovvenzioni e incentivi comparabili, il tutto così come meglio specificato nell'Atto di Conferimento MLI;

- con atto di conferimento del 29 settembre 2016 come risultante da atto ricognitivo ricevuto dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 29 settembre 2016, repertorio n. 2335/racc. n. 1226 ("Atto di Conferimento MLIB"), depositato ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano, la Conferente ha conferito alla Conferitaria con efficacia dalla Data di Efficacia, il ramo d'azienda (di seguito anche "Ramo d'Azienda MLIB" e, congiuntamente al Ramo d'Azienda MLI, i "Rami d'Azienda") costituito dai beni e rapporti giuridici riferibili alla succursale italiana di Merrill Lynch International Bank, con sede in Milano, Via Manzoni, 5 che la Conferente ha a sua volta acquistato, con efficacia dalla Data di Efficacia, in virtù di atto di cessione del Ramo d'Azienda MLIB da parte di Merrill Lynch International Bank DAC, succursale di Milano, una società costituita in Irlanda, iscritta al registro delle imprese irlandese al n. 229165, con sede legale in 18 Central Park Leopardstown, Dublino, Irlanda con succursale situata in via A. Manzoni 5, Milano, iscritta al Registro delle Imprese di Milano al n. 12018960158 ("MLIB Milano"), con scrittura privata autenticata dal Notaio dott. Andrea De Costa, iscritto nel Collegio Notarile del Distretto di Milano, in data 29 settembre 2016, repertorio n. 2334/racc. n. 1225, depositata ai sensi dell'art. 2556 cod. civ. per l'iscrizione presso il Regi-



stro delle Imprese di Milano tra MLIB Milano e BANA HC. Oggetto del conferimento è l'intero Ramo d'Azienda MLIB, costituito dal complesso di beni, originariamente facente capo alla MLIB Milano organizzato per prestare attività di supporto al gruppo di appartenenza, e, quindi, le attività, passività e rapporti giuridici costituenti nel loro insieme il ramo d'azienda ai sensi degli articoli 2112, comma 5 e 2555 del cod. civ. In particolare, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, sono inclusi nel Ramo d'Azienda MLIB: i dipendenti, i contratti di supporto alle attività del gruppo di appartenenza in Italia quali i contratti di locazione degli immobili e i contratti con i fornitori. Sono invece esclusi i contenziosi attivi e passivi anche tributari, i saldi infragruppo, i crediti rispetto ai quali la relativa fattura sia stata/verrà emessa (data fattura) da MLIB Milano antecedentemente alla (ad esclusione della) Data di Efficacia, alcuni crediti fiscali e le obbligazioni e passività relative al pagamento di tasse per il periodo fino alla Data di Efficacia nonché obbligazioni relative al rimborso di contributi, sovvenzioni e incentivi comparabili, il tutto così come meglio specificato nell'Atto di Conferimento MLIB.

La comunicazione dell'avvenuto conferimento dei Rami d'Azienda è stata altresì depositata per l'iscrizione al Registro delle Imprese di Milano, a norma dell'articolo 58, secondo comma, del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (Testo Unico Bancario). La pubblicazione del presente avviso, unitamente agli adempimenti sopra indicati, produce gli effetti richiamati dal predetto articolo 58 del Testo Unico Bancario.

Il conferimento dei Rami d'Azienda a favore della Conferitaria ha comportato necessariamente il trasferimento a quest'ultima anche dei dati personali – anagrafici, patrimoniali e reddituali – contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi a beni e rapporti giuridici riferibili a MLI Milano e MLIB Milano, come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti contrattuali in essere con i soggetti conferiti (i "Dati Personali"). In virtù di detto conferimento, la Conferitaria è divenuta titolare del trattamento dei Dati Personali (il "Titolare") relativi ai soggetti ceduti, a titolo esemplificativo clienti e loro delegati (gli "Interessati") ed è pertanto tenuta a fornire l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice per la Protezione dei Dati Personali. Ciò premesso, la Conferitaria, anche per conto della Conferente, assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione nonché tramite apposita comunicazione che verrà fornita, successivamente alla comunicazione dei Dati Personali, agli Interessati stessi alla prima occasione utile.

I Dati Personali saranno trattati, con le stesse modalità e finalità per i quali sono stati raccolti al momento della stipulazione dei relativi contratti ceduti. Il trattamento dei Dati Personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle suddette finalità e, comunque, in modo tale da garantire la sicurezza e la riservatezza degli stessi. I Dati Personali saranno comunicati solo ed esclusivamente a soggetti – titolari autonomi o responsabili del trattamento - la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento, tra i quali in particolare: (i) società controllanti o dalla stessa controllate (ii) soggetti incaricati di prestare servizi di carattere amministrativo, legale, informatico, tributario etc.; (iii) le autorità di vigilanza della Conferitaria o le autorità fiscali, in ottemperanza ad obblighi di legge.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni del Codice per la Protezione dei Dati Personali. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento – nei limiti dello svolgimento delle mansioni attribuitegli dalla Conferitaria oppure da eventuali società esterne nominate responsabili al trattamento, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra. Ulteriori informazioni in relazione ai soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza, unitamente alla presente informativa, saranno a disposizione su richiesta al Titolare.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le indicate finalità a soggetti residenti anche al fuori dall'Unione Europea, garantendo l'adozione di ogni cautela atta a prevedere un adeguato livello di protezione dei Dati Personali.

Si precisa inoltre che non verranno trattati dati sensibili di cui all'articolo 4, lettera (d) del Codice per la Protezione dei Dati Personali e che i Dati Personali non verranno diffusi salvo nei casi in cui la diffusione è consentita dalla legge.

La Conferitaria informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice per la Protezione dei Dati Personali ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione e la cancellazione dei Dati Personali medesimi. A tal proposito, gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali nonché a richiedere qualsiasi informazione relativa al trattamento, ai propri diritti, ai soggetti coinvolti ed alle connesse modalità tecniche, rivolgendosi al Titolare.

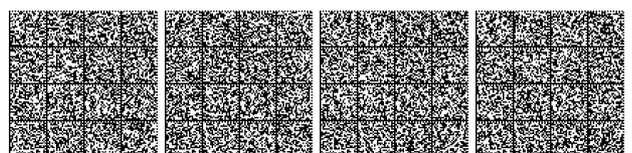
A seguito dei summenzionati conferimenti, i Rami d'Azienda sono stati immediatamente ceduti a Bank of America Merrill Lynch International Limited, con sede in 2 King Edward Street, London, EC1A 1HQ, iscritta al Registrar of Companies of England and Wales al n. 1009248, che agisce per il tramite della propria succursale italiana con sede in Milano, via A. Manzoni 5, iscritta al registro delle imprese di Milano C.F. 09604440967 R.E.A. MI – 2101432, ("BAMLI Milano"), società interamente detenuta dalla Conferitaria.

Per qualsiasi necessità o ulteriore informazione è pertanto possibile rivolgersi a BAMLI Milano nella persona di Loreta Papaleo, telefono +39 02 65530048, email loreta.papaleo@baml.com.

Milano, 29 settembre 2016

Bank of America N.A., succursale di Milano - Il legale
rappresentante
Alessandro Gumier

TX16AAB9226 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TRANI

Usucapione ordinaria

L'avv. Michele Denicolò con studio in Bari alla via Argiro n. 25, rappresentante e difensore domiciliatario del Sig. Elifani Antonio nato a Minervino Murge (BT) il 6 giugno 1949, giusta procura in atti di causa R.G. 5951/2015 e provvedimento reso all'udienza del 4 luglio 2016 dal G.I., dott. Gaetano Labianca, cita in giudizio dinanzi al Tribunale di Trani gli eredi o gli aventi causa delle signore Bevilacqua Anna Maria fu Luigi vedova Tota nata a Minervino Murge il 2 giugno 1895 e Nobile Maria Michele vedova Inversi nata a Minervino Murge il 1° marzo 1915 e deceduta a Torino il 21 aprile 2001, a comparire dinanzi al Tribunale di Trani, dott. Gaetano Labianca, all'udienza del 6 febbraio 2017, locali e ore di rito, col prosieguito legale, con invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima della suindicata udienza nelle forme e nei termini di cui all'art. 166 del codice di procedura civile, e con l'avvertimento che in mancanza di tempestiva rituale costituzione nei termini indicati, incorreranno nelle preclusioni e decadenze di cui agli articoli 38 e 167 del codice di procedura civile e che, in caso di mancata costituzione, si procederà in loro contumacia come per legge, per ivi sentire accertarsi l'usucapione, in favore del signor Elifani Antonio degli immobili in Catasto Urbano, comune di Minervino Murge al Foglio 89, Ptc. 3547, sub. 1, (già 2530) e Ptc. 2835. La presente notifica è eseguita, unitamente all'affissione per 90 giorni all'albo del Comune di Minervino Murge e all'albo del Tribunale di Trani, in osservanza dell'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Trani Dott. Filippo Bortone. Si avverte che chiunque ne ha interesse può proporre opposizione entro 90 giorni dall'affissione e dalla pubblicazione del presente estratto.

avv. Michele Denicolò

TU16ABA9097 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Ricorso per affrancazione mediante notifica ex art. 150 C.P.C.

Il Presidente del Tribunale di Velletri in data 17 giugno 2016 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami del ricorso per affrancazione iscritto al n. 5062/2016 RG, proposto da Colagrossi Enrico ed altri nei confronti degli Eredi dei concedenti Rollero Pia, Silvestri Mario, Silvestri Lydia, Signorelli Alfonsa, Signorelli Virginia, Signorelli Enrica, Signorelli Emilia relativamente ai terreni distinti in catasto

terreni del Comune di Roma foglio 1017, particelle 614, 615 e 616. L'udienza di comparizione delle parti è fissata per il giorno 7 dicembre 2016, alle ore 11.00.

avv. Roberto Mastrosanti

TU16ABA9099 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Notifica per pubblici proclami

Con decreto 20 settembre 2016 il Presidente del Tribunale di Vicenza ha autorizzato la notifica per pubblici proclami a chiunque vanti diritti di qualsiasi genere e natura sui beni usucapendi, della citazione 8 agosto 2016 con la quale Dal Pont Rosa nata a Farra d'Alpago il 24 novembre 1935, Orsato Vania nata a Vicenza il 12 febbraio 1964, Orsato Loria nata a Valdarno il 15 aprile 1967 e Orsato Michele nato a Recoaro Terme il 18 maggio 1968, chiedono dichiararsi l'usucapione degli immobili censiti al C.F. Comune di Recoaro Terme, F. 3, m.n. 721 e m.n. 722.

La citazione dei convenuti con l'invito a costituirsi nei termini e con le forme dell'art. 166 c.p.c. pena le decadenze di cui all'art. 167 e 38 c.p.c. è per l'udienza del 21 febbraio 2017 ore 9 avanti il Tribunale di Vicenza.

avv. Alberto Petrin

TU16ABA9132 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Notifica per pubblici proclami

Il Presidente del TRIBUNALE DI VELLETRI, con decreto del 07/06/2016, ha autorizzato la notificazione del ricorso per affrancazione per pubblici proclami mediante pubblicazione del seguente estratto:

"I sigg.ri Esposito Elisabetta e Perugini Gianluca hanno proposto ricorso per affrancazione davanti al Tribunale di Velletri, RGAC 6141/16 G.I. Dr. Colognesi, udienza del 05/12/2016 per sentir dichiarare l'affrancazione in proprio favore del terreno sito in Velletri via Colle dei Marmi al NCEU foglio 59 p.la 823 sub 501" Terreno di proprietà di Miccinelli Antonio.

Il Presidente, visto il parere favorevole del P.M. in sede, ha autorizzato la notificazione del ricorso per pubblici proclami mediante deposito dell'atto nella Casa Comunale di Velletri ed una pubblicazione di un estratto di esso nella *Gazzetta Ufficiale della Repubblica*".

Il richiedente
avv. Riccardo Guidaldi

TX16ABA9195 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VERBANIA*Notifica per pubblici proclami*

Pappadà Giuseppe nato il 06/12/1943 a Faggiano (TA), Premesso che possiede da oltre venti anni i terreni in Omegna: fg 16 part 152; fg 16 part 171; fg 16 part 172; fg 16 part 409; cita Cavestri Rosa o Rosina nata a Nonio il 05/08/1913 Zanni Giuseppina nata a Omegna il 18/05/1901 Zanni Battista nato in Brolo di Nonio il 30/07/1905 Zanni Irma nata in Brolo di Nonio il 03/05/1908 Zanni Pierino nato in Brolo di Nonio il 20/04/1910 Zanni Carlo nato in Brolo di Nonio il 06/05/1913 Zanni Filomena nata in Brolo di Nonio il 21/04/1915, Zanni Amleto nato in Premosello Chiovenda il 20/05/1951 Zanni Adriano nato in Nonio il 14/12/1947 o gli eredi, avanti il Tribunale di Verbania udienza del 19/06/2017 ore 9,00 con invito a costituirsi nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. e nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata con avvertimento che in difetto di costituzione entro tale termine incorreranno nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata costituzione si procederà in loro legittima e dichiarata contumacia per sentirsi dichiarare proprietario dei beni sopra detti per usucapione.

Verbania li, 22/06/2016

avv. Francesco Culot

TX16ABA9200 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO*Usucapione ex art. 1158 c.c.*

Il signor Tintinaglia Renzo, nato il 15 settembre 1939 e residente a Ormelle (TV) in via Bosco n. 19, ivi rappresentato dall'avv. Laura Masetto (CF MSTLRA77T63C957J) del foro di Treviso, con domicilio presso studio in Treviso alla Via 33° Regg. Artiglieria n. 117 – 31100 (pec: lauramasetto@pec.ordineavvocattitrevise.it), cita gli eredi tutti della sig.ra Faganello Maria (CF FGN MRA 68L62 G115N) nata a Ormelle (TV) il 22.07.1868 e deceduta il 28.02.1948 ad Ormelle (TV), fu Cristiano ed eventuali aventi causa, dinanzi all'intestato Tribunale di Treviso per l'udienza del 20.04.2017, ore 9 e seguenti, con invito a costituirsi in giudizio RG n. 3389/2016 ai sensi dell'art.166 c.p.c. almeno venti giorni prima di detta udienza depositando comparsa di risposta ai sensi dell'art. 167 c.p.c. e con avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implicherà le preclusioni e decadenze di cui agli artt. 38, 166, 167 c.p.c. e che in mancanza di costituzione si procederà in loro assenza e/o contumacia, così da sentir rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione e di conseguenza dichiarare l'attore proprietario esclusivo del terreno agricolo sito in Comune di Ormelle (TV) - via Don Bosco, riportato nel catasto terreni di quel Comune al Foglio 20- Particella 120- semin. Arb. Classe 3 – Ha are ca 13 38 – A1 ; B16 – Reddito Dominicale euro 7.83 – Reddito Agrario Euro 4,49.

Treviso, 7/09/2016

avv. Laura Masetto

TX16ABA9201 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PISA*Atto di citazione a mezzo notifica per pubblici proclami art. 150 c.p.c.*

I sigg.ri Del Zoppo Franco, C.F. DLZFNC44L27L702H, Del Zoppo Piero, C.F. DLZPRI36M21L702I, E Tozzi Lido, C.F. TZZLDI37B20L702I, rappresentati e difesi dall'Avv. Marika Bruno, C.F. BRNMRK75E59E290N del Foro di Pisa premesso che, il Presidente del Tribunale di Pisa ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. dell'atto di citazione per usucapione di beni immobili con Decreto N.3179/2016 del 08.09.2016 mediante pubblicazione per estratto sul quotidiano "Il Tirreno" edizione Pisa con gli ulteriori adempimenti previsti dal comma 3° dell'art. 150 c.p.c., visto il parere favorevole del PM, citano i Sigg.ri Gentili Maria; Lunardi Gherardo; Simi Albertina; Simi Amerigo; Simi Francesco; Simi Giovanni; Del Zoppo Rita e/o i loro rispettivi eredi e/o aventi causa, dinanzi al Tribunale di Pisa - G.I. designando, per l'udienza del 06.03.2017, ore 09,00 e ss., con invito a costituirsi nelle forme stabilite dall'art 166 c.p.c., nel termine di 20 giorni prima di tale udienza, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art 168 bis u.c. c.p.c. dal GI, con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt 38 e 167 c.p.c. e, inoltre, con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in loro contumacia, per sentir accertare e dichiarare che i ricorrenti, in virtù di possesso pacifico, non violento, continuo, mai interrotto e protrattosi per oltre venti anni, sono divenuti proprietari per usucapione della particella censita al comune di Vecchiano, foglio 35, mappale 405, qualità Area Rurale, superficie catastale mq. 7,00, e conseguentemente dichiarare Del Zoppo Franco, Del Zoppo Piero e Tozzi Lido proprietari esclusivi in parti uguali, per intervenuta usucapione, della particella suddetta. Convocano altresì, i convenuti a partecipare al tentativo obbligatorio di mediazione promosso dagli attori presso l'Organismo Rimedia, con sede in Pisa (PI), via Fiorentina 214 fissato per il giorno 12.01.2016, ore 10.00.

Pisa li, 10.09.2016

avv. Marika Bruno

TX16ABA9206 (A pagamento).

TAR LAZIO – ROMA*Notifica per pubblici proclami*

CETEC Onlus Cooperativa Sociale a r.l. difesa dall'Avv. Antonio Pazzaglia proponeva ricorso straordinario al Capo dello Stato, trasposto dinanzi al Tar del Lazio e qui iscritto al n.r.g. 2631/2016, contro il Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo (MIBACT) e nei confronti di: Associazione Culturale Cittadina Universitaria Aenigma, Associazione Culturale La Ribalta Centro Studi Enrico Maria Salerno, Associazione Culturale Animali Celesti/Teatro D'Arte Civile, Associazione Culturale Carte Blanche, Associazione del Teatro Patologico, Accademia Arte Diversità-Teatro La Ribalta Coop Onlus, La Bilancia Coop a r.l.



Con il ricorso proposto, la CETEC chiedeva l'annullamento: *a)* della nota prot. 12416/S.22.19.04/100.14 del 3.8.2015 con cui è stato negato alla ricorrente l'accesso al contributo a valere sul fondo unico per lo spettacolo (FUS) per il triennio 2015-2017 ai sensi della l. n. 163/1985; *b)* del decreto del 22.7.2015 rep. 890 del 23.07.2015 e del decreto 7.07.2015 rep. 738 del direttore generale recante i nominativi degli Organismi i cui progetti artistici sono stati ritenuti idonei ad accedere al suddetto finanziamento pubblico; *c)* del decreto del Direttore Generale 28.11.2014 rep. 1891 del 1.12.2014 di attribuzione dei punteggi per l'allegato E al D.M. 1.07.2014; *d)* dei verbali nn. 4 del 21.11.2014 e n. 12 del 15.7.2015 (e dei verbali 20-21 maggio e 4 giugno 2015 non conosciuti) della commissione consultiva per il Teatro relativi all'attribuzione dei contributi pubblici a valere sul FUS; *e)* del d.m. MIBACT 1 luglio 2014 recante la disciplina della procedura; *f)* del d.m. prot. 17431 del 30.07.2014 di nomina della commissione; *g)* del d.m. 10 febbraio 2014, *h)* del d.m. MIBACT 5.3.2015, *i)* del decreto del Direttore rep. 357/2015; *l)* del d.m. MIBACT 17.6.2015; *m)* dei provvedimenti di assegnazione/ripartizione dei fondi e di tutti gli atti connessi, presupposti e consequenziali a quelli impugnati.

A sostegno della propria pretesa la ricorrente deduceva l'illegittimità degli atti impugnati per i seguenti motivi: *I)* Sull'illegittimità del D.M. 1 luglio 2014 (ripartizione del FUS e sui criteri di assegnazione del contributo economico e sue finalità): Violazione e falsa applicazione della legge 30.4.1985 n. 163. Violazione dell'art. 9 del d. l. 8.8.2013 n. 91. Violazione della riserva di legge. Eccesso di potere per falsa rappresentazione dei presupposti di fatto e di diritto. Sviamento. Carezza di istruttoria e incompetenza. Al riguardo lamenta la ricorrente che: è stata prevista (e disposta) una ripartizione triennale del FUS, con esclusione del sostegno economico su base triennale, quando invece la legge è chiaramente nel senso della ripartizione annuale; l'assegnazione del FUS è stata effettuata sulla base di criteri che non tengono conto "...dell'importanza culturale della produzione svolta, dei livelli quantitativi, degli indici di affluenza del pubblico nonché della regolarità gestionale degli organismi", come invece prescritto dal citato art. 9 del decreto legge 8 agosto 2013 n. 91; il sostegno finanziario è stato utilizzato quale leva per orientare, anziché sostenere, la produzione artistica, in aperta violazione della legge e delle finalità di incentivazione, diffusione e sviluppo della produzione artistica che questa attribuisce al FUS; i provvedimenti non sono stati preceduti dalle proposte del Consiglio nazionale per lo spettacolo (oggi Consulta per lo spettacolo) in ordine alla formulazione del programma triennale 2015-2017; per il settore promozione sono stati previsti limiti quantitativi (punteggio e numero massimo progetti finanziabili) irragionevole e non coerenti rispetto a quelli previsti per gli altri settori. *II)* Sul verbale della commissione consultiva n. 4 del 21 novembre 2014 e sul decreto del direttore rep. 1891 del 1 dicembre 2014 (punteggi massimi attribuiti agli indicatori di cui all'Allegato E al D.M. 1 luglio 2014): Violazione dell'art. 9 del d.l. n. 91 del 2013 e della legge 30 aprile 1985 n. 163. Violazione e falsa applicazione dell'art. 5, commi 2 e 3, e

dell'art. 43 del D.M. 1 luglio 2014. Violazione del d.m. 10 febbraio 2014. Eccesso di potere per contraddittorietà, carezza di motivazione e perplessità manifesta. Violazione dei principi in materia trasparenza, non discriminazione e incompatibilità. Sviamento. Al riguardo lamenta che: il progetto della ricorrente, secondo la corretta (e uguale) ponderazione, avrebbe dovuto ricevere un maggior punteggio (almeno tre punti) tale da portare la valutazione al di sopra del limite dei sessanta punti previsti dal D.M. 1 luglio 2014; la Commissione ha delimitato i 'tetti' di punteggio per singolo indicatore in modo del tutto arbitrario, immotivato, contraddittorio e irragionevole; la ponderazione del punteggio è stata definita dalla Commissione prima della scadenza dei termini per la presentazione delle domande, con la partecipazione di un componente del quale poi è stata rilevata l'incompatibilità e con la partecipazione del Direttore generale quale 'componente aggiuntivo' non previsto. *III)* Sull'omessa riclassificazione del progetto presentato da CETEC: Violazione dell'art. 5, comma 15, del D.M. 1 luglio 2014. Violazione e falsa applicazione dell'art. 43 stesso decreto. Eccesso di potere per carezza di istruttoria, falsa rappresentazione dei presupposti di fatto, perplessità manifesta. Insufficiente e contraddittoria motivazione. Sviamento. Incompetenza. Al riguardo lamenta che, considerato il contenuto del progetto presentato, l'Amministrazione, una volta escluso lo stesso dall'ambito "teatro" avrebbe dovuto riclassificarlo nell'ambito "spettacolo viaggiante" e attribuire, dunque, il contributo ai sensi dell'art. 5 co. 15 del D.M. 1 luglio 2014. Lamenta inoltre che la Commissione ha effettuato una valutazione comparativa tra progetti non omogenei e quindi non valutabili in base alla stessa scala di indicatori. Lamenta comunque l'incompetenza della Commissione consultiva per il Teatro attesa la competenza della Commissione per "circhi e spettacolo viaggiante". *IV)* Sulla composizione della Commissione consultiva per il Teatro nella seduta del 15 luglio 2015: Violazione e falsa applicazione dell'art. 2 del d.p.r. 14 maggio 2007 n. 89, dell'art. 8 del d.m. MiBACT 29 ottobre 2007, dell'art. 8 del decreto legislativo 28 agosto 1997 n. 281, dell'art. 13 del d.l. 8 agosto 2013 n. 9 e del d.m. 10 febbraio 2014. Violazione dei principi di riservatezza e non discriminazione e di composizione della commissione. Al riguardo la ricorrente lamenta che: la Commissione ha operato con quattro membri anziché cinque, come previsto dalla disciplina richiamata. *V)* Sulla valutazione della qualità artistica del progetto della ricorrente e sull'attribuzione del punteggio da parte della Commissione consultiva per il Teatro: Eccesso di potere per falsa rappresentazione dei presupposti di fatto e di diritto, carezza di istruttoria, irragionevolezza e perplessità manifesta. Arbitrarietà e sviamento. Violazione dei principi di trasparenza, buona amministrazione e imparzialità. Violazione e falsa applicazione del D.M. 1 luglio 2014. Al riguardo lamenta: l'omessa verifica da parte della Commissione in ordine al possesso dei requisiti in capo a due controinteressate (Aenigma e La Ribalta); l'illegittimità della valutazione comparativa da parte della Commissione che ha preso in considerazione progetti che non dovevano essere esaminati; l'incompatibilità della durata della seduta della Commissione con



una effettiva e accurata analisi comparativa dei progetti presentati; l'attribuzione del punteggio per il progetto presentato dalla ricorrente irragionevole e contraddittorio rispetto a quello attribuito agli altri progetti; l'illegittimità dell'operato della Commissione per aver condizionato la valutazione dei progetti al limite massimo di quelli sovvenzionabili in violazione della l. 163/1985 e dall'art. 9 D.L. 91/2013.

Per i motivi dedotti la ricorrente chiedeva, previa adozione di misure cautelari, l'accoglimento del ricorso e l'annullamento degli atti impugnati.

Alla camera di consiglio del 21.6.2016, il Collegio, con ordinanza n.3691 depositata in segreteria il 6.7.2016, rilevato che le censure proposte dalla ricorrente erano idonee a caducare l'intera procedura, ordinava l'integrazione del contraddittorio nei confronti di tutti gli organismi beneficiari dei contributi del FUS anche a mezzo notifica per pubblici proclami "con dispensa dall'indicazione nominativa dei controinteressati individuabili". L'udienza per la discussione del merito è stata fissata al 31.01.2017. Tanto premesso, CETEC Onlus Cooperativa Sociale a r.l a mezzo del proprio difensore, provvede all'incombente ordinato mediante la presente pubblicazione nei modi autorizzati.

avv. Antonio Pazzaglia

TX16ABA9207 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANZARO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. e invito alla mediazione - Atto di citazione per usucapione

I sottoscritti Avv. Domenico Valenti e Avv. Mariangela Varano, con Studio Legale in Soverato (CZ), alla via Frà Giacomo 5, procuratori dei coniugi sig. Andreacchio Charles Agaccio, nato a Ollioules (Francia), in data 11.01.1961, C. F.: NDR CRL 61A11 Z110T, e sig.ra Garone Sylvie Fernande Alphonsine, nata a Toulon (Francia), in data 23.04.1961, C.F.: GRS SLV61D63Z110C, hanno richiesto con istanza di essere autorizzati a notificare per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., l'atto di citazione con il quale i coniugi Andreacchio Charles Agaccio e Garone Sylvie Fernande Alphonsine inoltrano domanda di usucapione diretta ad acquistare la proprietà dell'immobile sito in Guardavalle (CZ), alla 3° Traversa Antonio Giordano snc, riportato in Catasto al Foglio 30, Particella n. 1179 e da visura catastale, qualificata quale "Ente Urbano". Il Presidente del Tribunale, Dott. IELASI, atteso il parere favorevole del p.m., con provvedimento del 26.07.2016 ha autorizzato la notificazione per estratto dell'atto di citazione per usucapione nelle forme ex art. 150 c.p.c., con invito a comparire dinanzi al Tribunale di Catanzaro all'udienza del 17 giugno 2017 ore di rito. Inoltre in ragione dell'oggetto che richiede la mediazione obbligatoria ex decreto legislativo 4 marzo 2010 e ss. mm con le medesime formalità si invitano le medesime parti dinanzi all'Organismo di Mediazione Altera Quaestio, con sede in

Catanzaro, alla via Jannoni, per esperire il tentativo di mediazione per il giorno 15 Novembre 2016, alle ore 16:30 avente protocollo n 459/2016.

Catanzaro li 29.09.2016

avv. Domenico Valenti

avv. Mariangela Varano

TX16ABA9208 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE ORDINARIO DI BARI

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale, visto il ricorso depositato in data 21.07.2016 con il quale Manzulli Domenico chiede pronunciarsi l'ammortamento delle cambiali meglio specificate in ricorso, con decreto n. 3707/2016 V.G. ha pronunciato l'ammortamento di n. 47 cambiali emesse in Bari il 25.08.1973 da Manzulli Domenico e Quaranta Loreta in favore di Caccavale Francesco per l'importo totale di lire 35.400.000 con scadenza al 20.01.1978.

Autorizza il pagamento delle predette cambiali dopo trenta gg. dalla data di pubblicazione del presente decreto sulla *Gazzetta ufficiale* della Repubblica, purchè nel frattempo non sia fatta opposizione dal detentore.

Il presidente del tribunale
Domenico De Facendis

TX16ABC9193 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

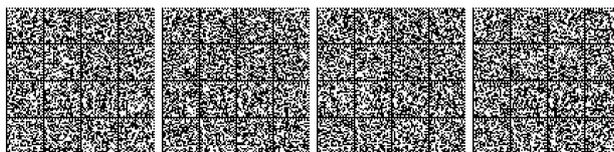
Ammortamento certificati di fondi comuni di investimento

Il Giudice del Tribunale di Milano – Sez. Volontaria Giurisdizione Dott. Antonio Stefano Stefani con decreto in data 20.09.2016 nel procedimento R.G. 10216 ha pronunciato l'ammortamento del certificato n. 135 del Fondo comune di investimento Eurizon Riserva 2 Anni classe A rappresentativo di n. 17.265,327 quote in Euro divisa pari ad un valore per singola quota di € 4,946 per un controvalore di € 85.384,31 primo beneficiario Reveglia Mauro, e l'ammortamento del certificato n. 136 del Fondo Comune di investimento Eurizon Riserva Anni 2 classe A rappresentativo di n. 32.515,446 quote in Euro divisa pari ad un valore per singola quota di € 4,946 per un controvalore di € 160.821,40 primo beneficiario Reveglia Mauro, con autorizzazione per Eurizon Capital Sgr S.p.A. al rilascio di duplicato e/o liquidazione.

Opposizione legale entro 90 gg.

Mauro Reveglia

TX16ABC9194 (A pagamento).



EREDITÀ**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO***Eredità giacente di Dagasso Cornelio*

Con decreto emesso in data 12 settembre 2016 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Dagasso Cornelio, nato a Torino il 9 febbraio 1940 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 20 giugno 2010 - R.G. 8141/2016.

Curatore è stato nominato avv. Novara Marco con studio in Torino, via Treviso 36.

Il funzionario giudiziario:
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Novara Marco

TU16ABH9095 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Atzei Giovanni*

Con decreto emesso in data 14 settembre 2016 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Atzei Giovanni, nato a Marrubiu il 16 giugno 1938 residente in vita in Druento e deceduto in Druento il 6 novembre 2013 - R.G. 8070/2016.

Curatore è stato nominato avv. Grespan Anna Rita con studio in Torino, via Cialdini, 41 Bis.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Grespan Anna Rita

TU16ABH9096 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA*Eredità giacente di Lodi Rita*

Il giudice, con decreto in data 7 gennaio 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Lodi Rita, nata a Roma il 2 agosto 1922, deceduta a Roma il 4 giugno 2015. Curatore l'avvocato Lucia Soldati, domiciliato in Roma, corso Trieste 16.

Il curatore
avv. Lucia Soldati

TU16ABH9098 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO*Eredità giacente di Brambilla Massimo**Invito a presentare dichiarazioni di credito*

Il sottoscritto Avv. Alessandro Reggio curatore dell'eredità giacente del sig. Brambilla Massimo, nato ad Arona (NO) in data 08.12.1958, deceduto in Colosso (AT) in data 08.01.2008, con ultima residenza in Magenta (MI), via Santa Crescenza, n. 9, essendo pendente la procedura di liquidazione concorsuale dell'eredità giacente, invita tutti coloro che ritengano di avere ragioni di credito nei confronti dell'eredità del defunto a fare pervenire le dichiarazioni di credito corredate dalla documentazione che le giustifica entro e non oltre 30 giorni dalla data della presente pubblicazione. Dichiarazioni di credito da inviarsi al curatore Avv. Alessandro Reggio, con studio in Milano, viale Umbria, n. 54 (tel. 02.54120337 fax 02.54012940).

Il curatore
avv. Alessandro Reggio

TX16ABH9199 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI MACERATA**

Protocollo: Fasc. 963/2016-Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Macerata,

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, recante «Proroga termini legali o convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali»;

Visto in particolare l'art. 2 del suddetto decreto legislativo secondo il quale «La eccezionalità dell'evento ed il periodo di mancato funzionamento delle aziende di credito, istituti o dipendenze di cui al precedente art. 1 sono determinati per ogni provincia con decreto prefettizio, emanato su richiesta della filiale della Banca d'Italia sedente nel capoluogo della provincia, e da pubblicarsi nel Foglio annunci legali della provincia»;



Vista la nota della Banca d'Italia, sede di Ancona, n. 1118665, in data 16 settembre 2016, con la quale, nel rendere noto che le filiali della BCC - Banca Credito Cooperativo Recanati e Colmurano di Appigliano, Colmurano, Macerata, Montecassiano, Montelupone, Porto Recanati, Potenza Picena, Recanati Sede, Agenzia di Recanati, San Severino Marche e Tolentino non hanno potuto funzionare regolarmente il 2 settembre 2016 a causa dello svolgimento di un'assemblea sindacale, indetta dalle Organizzazioni Sindacali dei lavoratori, si chiede l'emanazione del decreto di proroga dei termini legali e convenzionali, di cui all'art. 2 del D.L. citato;

Vista la nota del 7 settembre 2016 dell'istituto bancario BCC - Banca Credito Cooperativo Recanati e Colmurano trasmessa allo scrivente con la suindicata nota della Banca d'Italia con la quale è stato segnalato alla Banca d'Italia che, nella giornata del 2 settembre 2016, l'astensione dal lavoro del personale, a causa dello svolgimento dell'assemblea sindacale indetta dalle Organizzazioni Sindacali, ha impedito, per l'intero pomeriggio, la regolare operatività delle filiali di Appignano, Colmurano, Macerata, Montecassiano, Montelupone, Porto Recanati, Potenza Picena, Recanati Sede, Agenzia di Recanati, San Severino Marche e Tolentino;

Ritenuto il fatto sopra descritto un evento di natura eccezionale e come tale ascrivibile alla fattispecie di cui al pre-detto art. 2;

Decreta:

Il mancato funzionamento, per i motivi in premessa citati, il giorno 2 settembre 2016, delle filiali di Appignano, Colmurano, Macerata, Montecassiano, Montelupone, Porto Recanati, Potenza Picena, Recanati Sede, Agenzia di Recanati, San Severino Marche e Tolentino del sopra indicato Istituto di Credito è riconosciuto evento eccezionale agli effetti di cui all'art. 1 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1.

Il presente decreto, del quale sarà data informazione alla Sede di Ancona della Banca d'Italia, ai sensi delle vigenti disposizioni, sarà pubblicato ai sensi dell'art. 31, comma 3, della legge n. 340/2000 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e, a cura dell'Istituto di Credito interessato, dovrà essere affisso, per estratto, negli uffici dello stesso e nelle filiali interessate.

Macerata, 20 settembre 2016

Il prefetto
Preziotti

TU16ABP9129 (Gratuito).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 113).

PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Palmi Ufficio Affari Civili

Punti di contatto: Tel. 0966/416457 - Fax 0966/416481

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Palmi - Sezione civile - con decreto emesso il 9 agosto 2016, ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Sorace Vincenzo, nato a Cittanova (RC) il 6 marzo 1891 - del quale non vi è traccia di ulteriori vicende anagrafiche con invito, a chiunque abbia notizie dello scomparso, di farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Palmi, 7 settembre 2016

Il direttore amministrativo
dott.ssa Annunziata Fontana

TU16ABR8928 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOVARA

Dichiarazione di assenza di Rovida Pietro

Si rende noto che con sentenza n. 7 del 09/09/2016 nel procedimento R.G. n. 1769/2015 V.G., il Tribunale di Novara ha dichiarato l'assenza di Rovida Pietro, nato a Novara il 30/04/1927, alla data del 19/01/2009.

Novara, li 16.09.2016

avv. Paolo Mastrosimone

TX16ABR9202 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI NOVARA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Piccioni Emo

Il Presidente del Tribunale di Novara, Dott. Filippo Lamanna, con decreto del 15 settembre 2016 sub n. 1412/2016 V.G., su ricorso della Sig.ra Gentina Gaudenzina, ha disposto la pubblicazione, ex art. 727 c.p.c., della domanda di dichiarazione di morte presunta del Sig. Piccioni Emo, marito della ricorrente, nato a Foligno (PG) il 16.11.1946 ed avente ultimo domicilio e residenza in Fontaneto d'Agogna (NO) alla località Storni n. 5, scomparso il giorno 31 ottobre 2005.

Si invita chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale di Novara entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Alberto Mattachini

TX16ABR9227 (A pagamento).



*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

COOPERATIVA UNICOOP

in liquidazione ex art. 2545 septiesdecies c.c.

Sede legale: via Regina Margherita, 108 - Potenza Picena
(MC)

Partita IVA: 01654530433

*Deposito bilancio finale di liquidazione, conto di gestione e
piano di riparto*

Si comunica che in data 28/09/2016 sono stati depositati presso la Sezione Fallimentare del Tribunale di Macerata il bilancio finale di liquidazione della Cooperativa UNICOOP, il conto della gestione e il piano di riparto. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
rag. comm.sta Katia Carestia

TX16ABS9197 (A pagamento).

MARGHERITA SOCIETÀ COOPERATIVA

in l.c.a.

Sede : via Ottavio Rinuccini, 40 - Firenze

Codice Fiscale: 05516410486

Partita IVA: 05516410486

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 20 giugno 2016 presso il Tribunale di Firenze, gli atti finali della liquidazione (comprensivi di bilancio finale, rendiconto finale della gestione e relazione finale).

Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale competente, dandone anche comunicazione alla seguente mail pec lucaciai@ordineavvocatiroma.org, decorso il quale, gli atti finali si intenderanno approvati.

Data lì, 27.07.2016

Il commissario liquidatore
avv. Luca Ciai

TX16ABS9219 (A pagamento).

SALOPETTE SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

in l.c.a.

Sede: Fraz. Taccoli, 17 - San Severino Marche (MC)

Codice Fiscale: 01262110438

Partita IVA: 01262110438

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 20 giugno 2016 presso il Tribunale di Macerata, gli atti finali della liquidazione (comprensivi di bilancio finale, rendiconto finale della gestione e relazione finale).

Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale competente, dandone anche comunicazione alla seguente mail pec lucaciai@ordineavvocatiroma.org, decorso il quale, gli atti finali si intenderanno approvati.

Data lì, 27.07.2016

Il commissario liquidatore
avv. Luca Ciai

TX16ABS9220 (A pagamento).

DONNA IN SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

in l.c.a.

Sede: via Spindoli, 113 - Fiuminata (MC)

Codice Fiscale: 00931630438

Partita IVA: 00931630438

Deposito atti finali di liquidazione

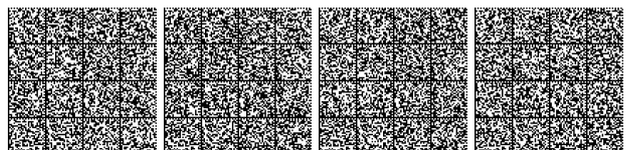
Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 20 giugno 2016 presso il Tribunale di Macerata, gli atti finali della liquidazione (comprensivi di bilancio finale, rendiconto finale della gestione e relazione finale).

Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale competente, dandone anche comunicazione alla seguente mail pec lucaciai@ordineavvocatiroma.org, decorso il quale, gli atti finali si intenderanno approvati.

Data lì, 27.07.2016

Il commissario liquidatore
avv. Luca Ciai

TX16ABS9221 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

ANAS S.P.A.

Compartimento della viabilità per la Puglia

Sede: via Luigi Einaudi n.15 - 70125 Bari

Codice Fiscale: 80208450587

Avviso di pagamento indennità

IL CAPO COMPARTIMENTO ANAS di Bari dovendo autorizzare con propri provvedimenti, ai sensi della legge n° 741 del 16.12.1981 e n° 86 del 26.3.1986, il saldo del pagamento diretto delle indennità concordate dalle sotto indicate ditte, per l'esecuzione dei lavori per l'ammodernamento, con adeguamento alla Sez. III CNR, del tratto fine variante di Toritto - Modugno, compresa la variante di Palo del Colle, dispone la pubblicazione per estratto delle indennità da corrispondere sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, al fine di eventuali proposte di opposizione di terzi entro il termine di gg. 30 dalla presente pubblicazione, scaduto il quale provvederà al pagamento delle indennità.

AGRO DI PALO DEL COLLE

1) Prat. n.° 228 fg. 30 p.lla/e 303 - Ditta SPINA Anna Maria nata a Bisceglie il 18/02/1955, indennità da corrispondere di Euro 13.688,60;

2) Prat. n.° 231 fg. 30 p.lla/e 8 - Ditta PASCULLO Michele nato a Palo del Colle il 01/01/1952, indennità da corrispondere di Euro 558,00;

3) Prat. n.° 232 fg. 30 p.lla/e 12-117 - Ditta LIANTONIO Giacomo nato a Bitonto il 31/10/1964, indennità da corrispondere di Euro 826,81;

4) Prat. n.° 233 fg. 30 p.lla/e 41-99-42 - Ditta MORAMARCO Domenico nato a Poggiorsini il 27/04/1959, indennità da corrispondere di Euro 12.317,14;

5) Prat. n.° 234 fg. 30 p.lla/e 43 - Ditta MASTRANDREA Rosa nata in Canada il 25/02/1965 e SPADAFINA Nicola nato a Palo del Colle il 07/08/1959, indennità da corrispondere di Euro 983,99;

6) Prat. n.° 235 fg. 30 p.lla/e 44 - Ditta MASTRANDREA Rosa nata in Canada il 25/02/1965 e SPADAFINA Nicola nato a Palo del Colle il 07/08/1959, indennità da corrispondere di Euro 81,60;

7) Prat. n.° 236 fg. 30 p.lla/e 46 - Ditta ANGELILLO Rosa nata a Bari il 27/02/1965 e MILO Giuseppe nato a Palo del Colle il 28/03/1959, indennità da corrispondere di Euro 15,69;

8) Prat. n.° 239 fg. 30 p.lla/e 49 - Ditta MERCURIO Carmosina nato a Palo del Colle il 14/12/1947, indennità da corrispondere di Euro 12,60;

9) Prat. n.° 240 fg. 30 p.lla/e 50 - Ditta PACE Bonaventura nato a Palo del Colle il 04/11/1948, indennità da corrispondere di Euro 142,20;

10) Prat. n.° 243 fg. 30 p.lla/e 29-141-142 - Ditta GAETA Leonardo nato a Palo del Colle il 07/11/1943 e GIORDANO Rosa nata a Potenza il 09/05/1948, indennità da corrispondere di Euro 9.346,77;

11) Prat. n.° 244 fg. 30 p.lla/e 94-114-122-123-126-127 - Ditta DI BARI Maria nata a Bitonto il 10/07/1969 e DI BARI Rosa nata a Palo del Colle il 08/06/1965, indennità da corrispondere di Euro 1.222,20;

12) Prat. n.° 248 fg. 30 p.lla/e 18 - Ditta CAPOZZA Giuseppina Anna Teresa nata a Palo del Colle il 23/07/1956, indennità da corrispondere di Euro 3.632,72;

13) Prat. n.° 249 fg. 30 p.lla/e 134 - Ditta TOTORIZZO Giuseppe nato a Bari il 14/08/1969, TOTORIZZO Mary nata in Canada il 19/11/1964, TOTORIZZO Teresa Maria Angela nata in Canada il 27/04/1959 e TOTORIZZO Vito nato in Canada l'11/04/1962, indennità da corrispondere di Euro 2.859,30;

14) Prat. n.° 250 fg. 30 p.lla/e 19 - Ditta COLABUFO Francesca nata a Bitetto il 12/02/1950 e RUTIGLIANO Vito nato a Bitetto il 27/05/1940, indennità da corrispondere di Euro 1.708,12;

15) Prat. n.° 260 fg. 30 p.lla/e 219 - Ditta LANZILLOTTA Antonio nato a Bitetto il 08/01/1945, indennità da corrispondere di Euro 1.478,40;

16) Prat. n.° 263 fg. 30 p.lla/e 90-92 - Ditta SORANNO Gerardo nato a Bari-Carbonara il 10/01/1968, indennità da corrispondere di Euro 13.979,39;

17) Prat. n.° 273 fg. 30 p.lla/e 211 - Ditta RASO Giovanni nato a Palo del Colle il 14/12/1933, indennità da corrispondere di Euro 4.191,13;

18) Prat. n.° 275 fg. 30 p.lla/e 103 - Ditta SORANNO Laura Lucia nata a Bitetto il 13/12/1968, indennità da corrispondere di Euro 306,00;

19) Prat. n.° 278 fg. 30 p.lla/e 208 - Ditta CARBONARA Anna nata a Grumo Appula il 31/01/1975, indennità da corrispondere di Euro 1.143,33;

20) Prat. n.° 279 fg. 30 p.lla/e 152 - Ditta APPICE Giuseppe nato a Bitetto il 27/02/1947, indennità da corrispondere di Euro 275,10;

21) Prat. n.° 326 fg. 13 p.lla/e 13-28 - Ditta MITOLO Prudenza nata a Bitonto il 01/08/1958, indennità da corrispondere di Euro 20.557,95;

22) Prat. n.° 341 fg. 13 p.lla/e 145 - Ditta PAVIA Vincenzo nato a Modugno il 09/09/1942, indennità da corrispondere di Euro 647,86;

23) Prat. n.° 343 fg. 13 p.lla/e 144-242 - Ditta PAVIA Vincenzo nato a Modugno il 09/09/1942, indennità da corrispondere di Euro 2.265,91;

24) Prat. n.° 349 fg. 13 p.lla/e 241 - Ditta FIORE Caterina nata a Modugno il 23/03/1949, indennità da corrispondere di Euro 621,71;



25) Prat. n.° 350 fg. 13 p.lla/e 240 – Ditta FIORE Anna nata a Modugno il 01/06/1945, indennità da corrispondere di Euro 653,11;

26) Prat. n.° 351 fg. 13 p.lla/e 41 – Ditta ONORATI Michela nata a Foggia il 28/09/1936, indennità da corrispondere di Euro 16.567,27;

AGRO DI BITETTO

1) Prat. n.° 353 fg. 1 p.lla/e 351 - Ditta BERARDI MICHELE nato a Bitonto il 04/04/1946, indennità da corrispondere di Euro 2.758,35;

2) Prat. n.° 354 fg. 1 p.lla/e 93 - Ditta BERARDI MICHELE nato a Bitonto il 04/04/1946 e ALLEGRETTI Angela Santa nata a Bitonto il 17/07/1946, indennità da corrispondere di Euro 206,85;

3) Prat. n.° 355 fg. 1 p.lla/e 92-367 - Ditta VINELLA Angelo Domenico nato a Putignano il 10/05/1957, VINELLA Bernardino nato a Putignano il 12/02/1961, VINELLA Giovanni Vito nato a Putignano il 30/09/1963, VINELLA Gregorio nato a Putignano il 29/06/1955 e VINELLA Pietro nato a Putignano il 28/09/1958, indennità da corrispondere di Euro 4.895,88;

4) Prat. n.° 356 fg. 1 p.lla/e 50 - Ditta PALAZZO Lorenzo nato a Sant'Agata di Puglia il 15/03/1949, indennità da corrispondere di Euro 2.817,50;

5) Prat. n.° 357 fg. 1 p.lla/e 52 - Ditta BALENZANO Rosa nata a Mola di Bari il 14/01/1935, indennità da corrispondere di Euro 1.079,64;

6) Prat. n.° 358 fg. 1 p.lla/e 358 - Ditta MAGGIO Chiara nata a Bari il 03/09/1972, indennità da corrispondere di Euro 94,50;

7) Prat. n.° 359 fg. 1 p.lla/e 19-352 - Ditta BERARDI Giuseppina nata a Montemilone il 12/02/1944, SOLLAI Alberto nato a Pimentel il 20/06/1938, SOLLAI Antonio nato a Pimentel il 09/09/1932, SOLLAI Caterina nata a Bari il 18/08/1970, SOLLAI Mariangela nata a Bari il 28/01/1973 e SOLLAI Debora nata a Bari il 16/07/1977 indennità da corrispondere di Euro 1.126,56;

8) Prat. n.° 361 fg. 1 p.lla/e 305 - Ditta SBLENDORIO Teresa nata a Modugno il 29/09/1939, VIOLILLO Francesco nato a Modugno il 20/04/1966 e VIOLILLO Rocco nato a Modugno il 21/03/1962 indennità da corrispondere di Euro 300,30;

9) Prat. n.° 362 fg. 1 p.lla/e 54-324 - Ditta GIANNOC-CARO Benedetto nato a Bari il 21/06/1938, indennità da corrispondere di Euro 615,29;

10) Prat. n.° 364 fg. 1 p.lla/e 249 - Ditta TRENTADUE Teresa nata a Modugno il 06/02/1967, indennità da corrispondere di Euro 432,60;

11) Prat. n.° 365 fg. 1 p.lla/e 247-337 - Ditta LELARIO Margherita nata a Potenza il 20/05/1940 e SILEO Salvatore nato a Avigliano il 21/10/1941, indennità da corrispondere di Euro 1.078,95;

12) Prat. n.° 366 fg. 1 p.lla/e 383-385 - Ditta PIEPOLI Domenico nato a Bitonto il 09/05/1960 e PIEPOLI Paolo nato a Bitonto il 15/03/1958, indennità da corrispondere di Euro 991,80;

13) Prat. n.° 367 fg. 1 p.lla/e 55 - Ditta PIEPOLI Domenico nato a Bitonto il 09/05/1960, PIEPOLI Paolo nato a Bitonto il 15/03/1958 e GIROLAMOBIBARI Maria nata a Giovinazzo il 07/02/1932, indennità da corrispondere di Euro 520,80;

14) Prat. n.° 370 fg. 1 p.lla/e 377 - Ditta MASTANDREA Angela nata a Modugno l'11/02/1946, indennità da corrispondere di Euro 310,80;

15) Prat. n.° 371 fg. 1 p.lla/e 397-399 - Ditta PASCAZIO Annunziata nata a Modugno il 22/01/1930, indennità da corrispondere di Euro 3.189,80;

16) Prat. n.° 372 fg. 1 p.lla/e 366 - Ditta LONGO Teresa nata a Modugno il 24/02/1942 e VITUCCI Cosmo nato a Modugno il 29/01/1941, indennità da corrispondere di Euro 21.482,30;

17) Prat. n.° 373 fg. 1 p.lla/e 381 - Ditta PIEPOLI Domenico nato a Bitonto il 09/05/1960, PIEPOLI Paolo nato a Bitonto il 15/03/1958 e GIROLAMOBIBARI Maria nata a Giovinazzo il 07/02/1932, indennità da corrispondere di Euro 647,40;

18) Prat. n.° 374 fg. 1 p.lla/e 94 - Ditta MAGGIO Pietro nato a Modugno il 16/07/1939, indennità da corrispondere di Euro 18,00;

19) Prat. n.° 376 fg. 1 p.lla/e 393-395 - Ditta LETTIERI Giovanna nata a Bitetto il 28/04/1946 e SIGNORILE Vito nato a Bitetto il 25/01/1936, indennità da corrispondere di Euro 5.500,29;

20) Prat. n.° 377 fg. 1 p.lla/e 391 - Ditta VITUCCI Cosmo nato a Modugno il 29/01/1941, indennità da corrispondere di Euro 6.134,63;

AGRO DI MODUGNO

1) Prat. n.° 395 fg. 16 p.lla/e 447 - Ditta DEL ZOTTI Michele nato a Modugno il 28/02/1934, indennità da corrispondere di Euro 1.032,70;

2) Prat. n.° 396 fg. 16 p.lla/e 449 - Ditta DEL ZOTTI Angela nata a Modugno il 18/01/1936, indennità da corrispondere di Euro 1.231,79;

3) Prat. n.° 397 fg. 16 p.lla/e 120 - Ditta PICCOLO Grazia nata a Bitonto il 17/07/1970 e PICCOLO Maria nata a Bitonto il 04/09/1978, indennità da corrispondere di Euro 17.900,16;

4) Prat. n.° 418 fg. 16 p.lla/e 465 - Ditta RUTIGLIANO Stella nata a Bari il 06/06/1971, indennità da corrispondere di Euro 615,89;

5) Prat. n.° 419 fg. 16 p.lla/e 412 - Ditta SORRENTI Bruno nato a Surbo il 20/09/1937, indennità da corrispondere di Euro 2.488,00.

Il capo compartimento
Nicola Marzi

TX16ADC9192 (A pagamento).



**MINISTERO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO**

**Direzione generale
per la sicurezza dell'approvvigionamento
e le infrastrutture energetiche
Divisione VII – Rilascio e gestione titoli minerari,
espropri, royalties**

Ordinanza di deposito indennità

VISTA la legge 7 agosto 1990, n. 241, recante disposizioni in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi e successive modifiche ed integrazioni;

VISTO il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, concernente le norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche;

VISTO il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327, recante il Testo Unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di espropriazione per pubblica utilità, e successive modifiche ed integrazioni (di seguito: Testo Unico);

VISTO il DM 30 ottobre 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana – Serie Generale – del 27/11/2015, che modifica il decreto ministeriale 14 luglio 2014, di individuazione degli Uffici dirigenziali di livello non generale della Direzione generale per la sicurezza dell'approvvigionamento e per le infrastrutture energetiche, attribuendo le funzioni dell'Ufficio unico per gli espropri in materia di energia alla Divisione VII;

VISTO il decreto 26 giugno 2009 del Ministero dello sviluppo economico con il quale è stata dichiarata la pubblica utilità nonché l'indifferibilità e l'urgenza del metanodotto "Massafra – Biccari, DN 1200 (48"), DP 75 bar";

VISTO il DM 29 ottobre 2014 che ha disposto in favore della Snam Rete Gas S.p.a (di seguito: Società beneficiaria) l'asservimento dei terreni ubicati nel Comune di Bovino in provincia di Foggia, interessati dal tracciato del metanodotto "Massafra – Biccari, DN 1200 (48") in particolare il terreno censito al NCT al foglio 17, mappale 471, di proprietà della Ditta n. 1 del piano particellare allegato al succitato decreto, intestata a:

- Comune di Bovino (c.f. 00139430714) sede in 71023 Bovino (FG) Piazza Municipio;

- Maglietta Isidoro Antonio (c.f.) residente in 71023 Bovino (FG) Via Manuppelli n.2;

- Ruscillo Fiorenza (c.f.) residente in 71023 Bovino (FG), Via P. Tolosa, 29;

CONSIDERATO che la ditta proprietaria suddetta non ha accettato l'indennità provvisoria stabilita dal decreto quantificata in complessivi euro 200,00 (duecento/00) e che pertanto ai sensi dell'articolo 8 del provvedimento ablativo occorre provvedere ad effettuare il deposito di tale importo presso l'organismo competente ex Depositi e Prestiti;

ORDINA

alla Società beneficiaria dell'azione ablativa conseguente al citato Decreto Ministeriale 29.10.2014 di:

1. depositare senza indugio l'importo di euro 200,00 (duecento/00) stabilito a favore della Ditta n. 1, intestata a: Comune di Bovino (concedente), Maglietta Isidoro Antonio (enfiteuta) e Ruscillo Fiorenza (usufruttuaria), inerente l'asservimento di terreni in comune di Bovino (FG), presso la competente Ragioneria territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze – Servizio depositi amministrativi;

2. curare immediatamente la pubblicazione della presente ordinanza, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione, ai sensi dell'articolo 26, comma 7, del Testo Unico;

3. trasmettere la documentazione inerente gli adempimenti di cui ai punti 1 e 2:

a) ad ogni componente della Ditta, relativamente alla parte di interesse, ovvero, in caso di irreperibilità, pubblicare presso la casa comunale di Bovino (FG), per venti giorni consecutivi, il presente provvedimento unitamente alla comunicazione di avvenuta costituzione di deposito, rilasciata dalla competente Ragioneria territoriale;

b) ai terzi che risultino titolari di un diritto sull'immobile;

c) allo scrivente Ufficio.

Roma, 27/09/2016

Il dirigente
dott. Carlo Landolfi

TX16ADC9198 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

ZETA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Mentana n. 38 - Vicenza (VI)

Codice Fiscale: 00330790247

Partita IVA: 00330790247

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

Titolare: Zeta Farmaceutici S.p.A., Via Mentana, 38 -
36100 Vicenza (VI).

Codice pratica: N1A/2016/1981.

Medicinale: LENIL ANTIPRURITO.

Confezioni e numeri A.I.C.: tutte le confezioni A.I.C.
n. 031355011.



Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008: variazione tipo IA n. B.III.1.a.3 Presentazione di CEP aggiornato da parte del nuovo produttore CFM CO Farmaceutica Milanese SPA (CEP corrente R1-CEP 2001-227-Rev 03).

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

Codice Pratica: N1B/2016/40.

Medicinale: GOLASEPT ANTISETTICO OROFARINGEO.

Codice farmaco: 032204.

Confezione: 032204012.

Tipologia variazione oggetto della modifica: Modifica stampati ai sensi degli articoli 78-79 del decreto legislativo n. 219/2006.

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

È autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate, fermo restando la responsabilità dell'azienda titolare dell'AIC.

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

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

L'amministratore delegato
Marta Benedetti

TU16ADD9126 (A pagamento).

MARCO VITI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Mentana n. 38, 36100 Vicenza (VI)

Codice Fiscale: 02489250130

Partita IVA: 02489250130

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

Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007.

Titolare: Marco Viti Farmaceutici S.p.A., Via Mentana, 38 - 36100 Vicenza (VI).

Codice pratica: N1A/2016/1982.

Medicinale: MISTICK antistaminico.

Confezioni e numeri A.I.C.: 2% crema tubo 30 g - A.I.C. 030353015.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e successive modificazioni e integrazioni variazioni tipo IA

n. B.III.1.a.2 Presentazione di CEP aggiornato da parte del nuovo produttore CFM CO Farmaceutica Milanese SPA (CEP corrente R1-CEP 2001-227-Rev 03).

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

L'amministratore delegato
Marta Benedetti

TU16ADD9127 (A pagamento).

MASTER PHARMA S.R.L.

Sede: via Giacomo Chiesi, 1 - 43122 Parma

Codice Fiscale: 00959190349

Partita IVA: 00959190349

*Estratto comunicazione notifica regolare V&A
del 13 settembre 2016*

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice pratica: C1B/2016/1954.

Medicinale: DESO (A.I.C. n. 036066).

Codice farmaco: A.I.C. n. 036066013, A.I.C. n. 036066025.

MPR n. IT/H/0124/001/IB/021.

Tipologia variazione: C.I.3.z, IB.

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della procedura di PSUR work sharing (DK/H/PSUR/0041/002).

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo 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 presente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD9128 (A pagamento).



CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via Palermo, 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale: 01513360345
Partita IVA: 01513360345

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

Titolare: Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo, 26/A - 43122 Parma.

Specialità medicinale: FLUIBRON 15 mg/5 ml sciroppo - flacone da 200 ml - A.I.C. n. 024596037.

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

Codice pratica: N1A/2016/1715.

Grouping di variazioni:

n. 2 Variazioni tipo IA B.II.e.2 b) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova (trasmissione spettrale per contenitori di vetro colorati per le bottiglie di vetro; identificazione di linea per i tappi a prova di bambino).

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD9130 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour, 70 - Mede (PV)
Partita IVA: 01467050181

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

Titolare A.I.C.: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.R.L.

Codice pratica n. N1B/2015/3896.

Medicinale: ALGOFEN (A.I.C.: n. 023766).

Confezioni:

A.I.C. n. 023766025 - 200 mg compresse rivestite 12 compresse rivestite;

A.I.C. n. 023766037 - 200 mg compresse rivestite 24 compresse rivestite.

Tipologia variazione: C.I.1 a) - Tipo IB.

Modifica apportata: Modifica stampati a seguito della conclusione della procedura di referral art. 31 per Ibuprofene.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e 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 e all'Etichettatura.

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

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TU16ADD9131 (A pagamento).

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

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

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

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

Med. MEFOXIN - A.I.C. n. 0242027 - Tutte le confezioni - Cod. prat. N1B/2016/1869 - Var. tipo IB-B.II.b.4.a: modifica delle dimensioni del lotto del prodotto finito.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV16ADD9236 (A pagamento).



KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Smarjeska Cesta 6 - Novo Mesto SI-8501 Slovenia
Partita IVA: 82646716

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

Titolare AIC: KRKA, d.d. Novo mesto

Medicinale: GLICLAZIDE KRKA 30 mg compresse a rilascio modificato, A.I.C. n. 039038 in tutte le confezioni autorizzate. Procedura n. DE/H/0894/001/IB/018, Codice pratica C1B/2016/1372. Variazione di tipo IB C.I.z per adeguamento degli stampati in linea con il QRD template 3.1.

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

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Di Giannantonio

TX16ADD9187 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Ippolito Rosellini, 12 - 20124 Milano
Partita IVA: 02652831203

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

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

Medicinale: CELECOXIB PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: 041939 – tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica N°: C1A/2016/2782

N° di procedura: PT/H/1275/002/IA/006

“Single variation” di tipo IA n. B.III.1 a) 2.: presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea aggiornato per un principio attivo (celecoxib) – certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (“Interquim, S.A.”): da “R0-CEP 2012-351-Rev 01” a “R0-CEP 2012-351-Rev 02”.

Medicinale: FINASTERIDE PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: 043495 – tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica N°: N1A/2016/1917

“Single variation” di tipo IAIN n. B.II.b.1 a): aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito di confezionamento secondario: “S.C.F. S.N.C. DI GIOVENZANA ROBERTO E PELIZZOLA MIRKO CLAUDIO” [Via F. Barbarossa, 7 – 26824 Cavenago d'Adda (LO)].

Medicinale: OLANZAPINA PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 042681015 - “2,5 mg compresse” 28 compresse in blister AL/AL; 042681017 - “2,5 mg compresse” 56 compresse in blister AL/AL; 042681039 - “5 mg compresse” 28 compresse in blister AL/AL; 042681041 - “5 mg compresse” 56 compresse in blister AL/AL; 042681054 - “7,5 mg compresse” 28 compresse in blister AL/AL; 042681066 - “7,5 mg compresse” 56 compresse in blister AL/AL; 042681078 - “10 mg compresse” 28 compresse in blister AL/AL; 042681080 - “10 mg compresse” 56 compresse in blister AL/AL; 042681092

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

Codice Pratica N°: C1A/2016/1400

N° di procedura: IT/H/390/001-004/IA/008/G

Tipologia variazione: “Grouping of variations”

2 variazioni di tipo IA n. 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 delle dimensioni del lotto “308.000 compresse” e “749.000 compresse” per le confezioni da “2,5 mg compresse”, “849.800 compresse” per le confezioni da “5 mg compresse”, “112.000 compresse” e “299.600 compresse” per le confezioni da “7,5 mg compresse” e “896.000 compresse” per le confezioni da “10 mg compresse”.

Medicinale: TELMISARTAN PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: 042866032 - “80 mg compresse” 28 compresse in blister AL/AL/PVC/OPA

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

Codice Pratica N°: C1A/2016/2625

N° di procedura: ES/H/0185/003/IA/006

“Single variation” di tipo IA n. B.II.b.4 b): Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito - Sino a 10 volte inferiore: aggiunta della dimensione del lotto “415.000 compresse”.

Numero A.I.C. e confezioni: 042866 – tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica N°: C1A/2016/2692

N° di procedura: ES/H/0185/001-003/IA/007

“Single variation” di tipo IA n. B.III.1 a) 2.: presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea aggiornato per un principio



attivo (telmisartan) – certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (“Interquim, S.A.”): da “R0-CEP 2010-363-Rev 00” a “R0-CEP 2010-363-Rev 01”.

Medicinale: TELMISARTAN E IRDOCLOROTIAZIDE
PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: 042698 – tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica N°: C1A/2016/2673

N° di procedura: ES/H/0240/001-003/IA/004

“Single variation” di tipo IA n. B.III.1 a) 2.: presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea aggiornato per un principio attivo (telmisartan) – certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (“Interquim, S.A.”): da “R0-CEP 2010-363-Rev 00” a “R0-CEP 2010-363-Rev 01”.

Medicinale: VALSARTAN PENZA

Numero A.I.C. e confezioni: 041849 – tutte le confezioni autorizzate

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

Codice Pratica N°: C1A/2016/2298

N° di procedura: NL/H/1590/001-004/IA/015

“Single variation” di tipo IAIN n. B.II.b.1 a): aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito di confezionamento secondario: “MANANTIAL INTEGRA, S.L.U.” [Polígono Industrial Neinor-Henares, E-3, Loc. 23 y 24 Meco, 28880 Madrid - Spagna].

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIONE
PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 041967011 - “80 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM” 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL; 041967023 - “160 MG + 12,5 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM” 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL; 041967035 - “160 MG + 25 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM” 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC-AL

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

Codice Pratica N°: N1B/2016/1972

1 variazione di tipo IB n. 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: aumento della dimensioni del lotto da “100.000 compresse (18 kg granulato) - 2.000.000 compresse (360 kg granulato)” a “100.000 compresse (18 kg granulato) - 3.000.000 compresse (540 kg granulato)” per le confezioni da “80 mg + 12,5 mg compresse rivestite con film”; da “100.000 compresse (36 kg granulato) - 1.000.000 compresse (360 kg granulato)” a “100.000 compresse (36 kg granulato) - 1.500.000 compresse (540 kg granulato)” per le confezioni da “160 mg + 12,5 mg compresse rivestite con film”; da “100.000 compresse (36 kg granulato) - 1.000.000 compresse (360 kg granulato)” a “100.000 compresse (36 kg

granulato) – 1.500.000 compresse (540 kg granulato)” per le confezioni da “160 mg + 25 mg compresse rivestite con film”.

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

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

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/94812 del 20 settembre 2016

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N°: N1B/2016/1944

Medicinale: CIPROFLOXACINA PENZA

Codice farmaco: 037292012 – 037292024 – 037292036

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

Modifica apportata: Modifica RCP e Foglio Illustrativo per adeguamento al CSP a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing (NO/H/PSUR/0010/002).

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

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

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

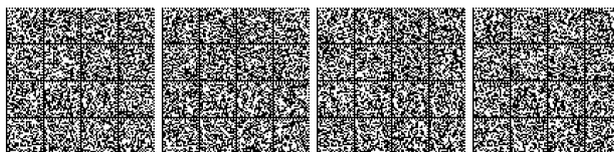
Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

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

Medicinale: VENLAFAXINA PENZA

Numero A.I.C. e confezioni: 039558 – tutte le confezioni autorizzate

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



Codice Pratica N°: C1A/2016/2634

N° di procedura: NL/H/1359/002-003/IA/025/G

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.1 a): aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito di confezionamento secondario: "Esparma Services GmbH".

1 variazione di tipo IA n. B.II.b.2 a): Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - Aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove: "Steiner & Co Deutsche Arzneimittelgesellschaft mbH & Co. KG" [Germania].

1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.2 c) 1: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, esclusi il controllo dei lotti/le prove: "Aristo Pharma GmbH".

1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.2 c) 2: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, compresi il controllo dei lotti/le prove: da "Farmaprojects SA" a "Pharmadox Healthcare Ltd.".

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 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.

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

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

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

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX16ADD9188 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano - I

Partita IVA: 12432150154

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: TELMISARTAN EG 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041183 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2288

Procedura Europea n° UK/H/4198/001-003/IA/016

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a.1 - Confezionamento secondario anche presso TTC Production GmbH (Austria).

Specialità Medicinale: ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE EG 20/12,5 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037371 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2477

Procedura Europea n° DK/H/0334/001/IA/031/G

Grouping variation: n. 2 tipo IA n. A.7 - Eliminazione dei siti di produzione del principio attivo Enalapril KRKA d.d. (Slovenia) e del prodotto finito Aliud Pharma GmbH (Germania); n.5 tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP dei produttori autorizzati del principio attivo Enalapril Maleato: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd (Cina) da R1-CEP 2000-053 Rev 02 a R1-CEP 2000-053 Rev 03, Neuland Laboratories Ltd (India) da R1-CEP 2003-078 Rev 01 a R1-CEP 2003-078 Rev 04; e del principio attivo Idroclorotiazide: Cambrex Profarmaco Milano Srl (Italia) da R1-CEP 2004-307 Rev 02 a R1-CEP 2004-307 Rev 03, IPCA Laboratories Ltd (India) da R1-CEP 2004-013 Rev 01 a R1-CEP 2004-013 Rev 03 e Unichem Laboratories Ltd (India) da R1-CEP 2000-091 Rev 02 a R1-CEP 2000-091 Rev 03.



Specialità Medicinale: ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 20 mg+6 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037382 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2496

Procedura Europea n° DK/H/0563/001/IA/032

Modifica Tipo IA n. B.II.e.7.a - Eliminazione dei produttori del materiale di confezionamento.

Specialità Medicinale: ALFUZOSINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037419 - 10 mg compresse a rilascio prolungato

Codice Pratica: C1B/2016/2135

Procedura Europea n° SE/H/0559/002/IB/025

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 48 mesi a 60 mesi.

Specialità Medicinale: LORATADINA EG 10 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037485 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2816

Procedura Europea n° NL/H/0297/001-002/IA/026

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato Chemo Iberica SA (Spagna): da R0-CEP 2008-172-Rev 02 a R1-CEP 2008-172-Rev 00.

Specialità Medicinale: OMEPRAZOLO EUROGENERICI 10 mg e 20 mg capsule rigide gastroresistenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038965 - In tutte le confezioni.

1) Codice Pratica: C1B/2016/2212

Procedura Europea n° NL/H/1422/001-002/IB/018/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito solo per i flaconi in HDPE: da 36 mesi a 48 mesi; Tipo IB n. B.II.f.1.b.2 - Introduzione della validità del prodotto finito dopo prima apertura (solo per i flaconi in HDPE): 100 giorni per il dosaggio da 10 mg e 105 giorni per il dosaggio da 20 mg.

2) Codice Pratica: C1A/2016/2918

Procedura Europea n° NL/H/1422/001-002/IA/019/G

Grouping variation: n. 5 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato: Chemo Iberica SA (Spagna) da R1-CEP 1999-093-Rev 02 a R1-CEP 1999-093-Rev 06 e Lee Pharma Ltd (India) da R1-CEP 2007-006-Rev 00 a R1-CEP 2007-006-Rev 01.

Specialità Medicinale: PERINDOPRIL EG 2 mg, 4 mg e 8 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039202 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/4476

Procedura Europea n° NL/H/1337/001-003/IA/026/G

Grouping variation: n.2 x tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore del prodotto finito Glenmark Generics Ltd in Glenmark Pharmaceuticals Ltd nei siti di Goa (India)

e Pithampur (India); Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato Glenmark Pharmaceuticals Ltd da R1-CEP-2004-279-Rev02 e R1-CEP-2004-279-Rev03.

Specialità Medicinale: PERINDOPRIL E INDAPAMIDE EG 2 mg/0,625 mg e 4 mg/1,25 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041155 - In tutte le confezioni.

1) Codice Pratica: C1B/2015/3264

Procedura Europea n° UK/H/2631/001-002/IB/015

Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Spagna.

2) Codice Pratica: C1A/2015/4245

Procedura Europea n° UK/H/2631/001-002/IA/016/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore del prodotto finito: da Glenmark Generics Limited (Goa - India) a Glenmark Pharmaceuticals Ltd (Goa - India); Tipo IA n.B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato per il principio attivo perindopril: Glenmark Pharmaceuticals Ltd da R1-CEP-2004-279-Rev02 e R1-CEP-2004-279-Rev03.

Specialità Medicinale: VORICONAZOLO EG 200 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042737 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2921

Procedura Europea n° NL/H/2926/001/IA/006

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso TTC production GmbH (Austria).

Specialità Medicinale: ESCITALOPRAM LABORATORI EUROGENERICI 10 mg, 15 mg e 20 mg compresse orodispersibili

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042762 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/1125

Procedura Europea n° PT/H/1101/002-004/IB/003/G

Grouping variation: Aggiornamento DMF Neuland vers. Gen-Mar 2014 - n. 3 x Tipo IB n. B.I.b.z - Modifica del controllo del principio attivo; Tipo IA n. B.I.b.1.b - Restringimento dei limiti di specifica del principio attivo; n. 4 x Tipo IA n. B.I.b.1.c - Aggiunta di un parametro di specifica per il principio attivo e relativo metodo.

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 delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD9189 (A pagamento).



CRINOS S.P.A.

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

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

Titolare: Crinos S.p.A.

Specialità Medicinale: MIRZAM 75 mcg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041563 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2916

Procedura Europea n° PT/H/0758/001/IA/010/G

Grouping variation: n. 2 tipo IA n. B.II.b.3.a - Modifiche minori nel processo di produzione del prodotto finito; n. 2 tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore del principio attivo autorizzato N.V. Organon da CEP n. R0-CEP 2009-300-Rev01 a CEP n. R1-CEP 2009-300-Rev00; Tipo IA n. A.7 - Eliminazione produttori del prodotto finito: Accord Healthcare Limited (Gran Bretagna) e Minerva Scientific Limited (Gran Bretagna) e Stada Arzneimittel AG (solo per la fase di confezionamento primario); Tipo IA n. B.II.e.2.c - Eliminazione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito.

Specialità Medicinale: KILMER 0,02 mg/3 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042127 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/3853

Procedura Europea n° NL/H/2633/001/IA/005

Modifica Tipo IA in n. C.I.8.a - Introduzione del sistema di Farmacovigilanza nella Repubblica Ceca.

Specialità Medicinale: BELLVERENE 0,03 mg/3mg compresse rivestite con film.

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042630 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2015/4319

Procedura Europea n° NL/H/2634/002/IA/002/G

Grouping variation: n. 2 x tipo IA in n. C.I.8.a - Introduzione del nuovo sistema di Farmacovigilanza in Repubblica Ceca e Svezia.

Specialità Medicinale: ELEKTRA 20 mg/12,5 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037378 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2699

Procedura Europea n° DK/H/0336/001/IA/025/G

Grouping variation: n. 2 tipo IA n. A.7 - Eliminazione dei siti di produzione del principio attivo Enalapril KRKA d.d. (Slovenia) e del prodotto finito Aliud Phama GmbH (Germania); n.5 tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP dei produttori autorizzati del principio attivo Enalapril Maleato: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd (Cina) da R1-CEP 2000-053 Rev 02 a R1-CEP 2000-053 Rev 03, Neuland Labo-

ratories Ltd (India) da R1-CEP 2003-078 Rev 01 a R1-CEP 2003-078 Rev 04; e del principio attivo Idroclorotiazide: Cambrex Profarmaco Milano Srl (Italia) da R1-CEP 2004-307 Rev 02 a R1-CEP 2004-307 Rev 03, IPCA Laboratories Ltd (India) da R1-CEP 2004-013 Rev 01 a R1-CEP 2004-013 Rev 03 e Unichem Laboratories Ltd (India) da R1-CEP 2000-091 Rev 02 a R1-CEP 2000-091 Rev 03.

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 delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD9190 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

Sede legale: via Turati 40 - 20121 Milano
Codice Fiscale: 11845960159
Partita IVA: 11845960159

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

TITOLARE AIC: DOC Generici Srl - Via Turati 40 - 20121 Milano

Medicinale AMLODIPINA DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 038092 - Procedura Europea numero: NL/H/0946/IA/031/G - Codice Pratica: C1A/2016/2747

Modifica: Grouping variation 3 x IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: Da: R0-CEP 2006-003-Rev 02 A: R1-CEP 2006-003-Rev 02

Medicinale BRIMONIDINA DOC - Confezioni: tutte - Codice AIC: 043487 - Procedura Europea numero: DK/H/2226/001/IB/004 - Codice Pratica: C1B/2016/2207

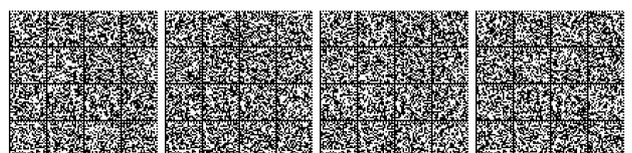
Modifica: IB A.2.b Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale: in IT Da: BRIMONIDINA DOC A: BRIMOTON

Medicinale: DONEPEZIL DOC Generici - Confezioni: compresse in blister PVC/AL - Codice AIC: 040721019, 021, 072, 084, 096, 108 - Procedura Europea numero: CZ/H/0448/001-002/IB/013 - Codice pratica: C1B/2016/2208

Modifica: IB B.II.f.1.b.1 Estensione del periodo di validità del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale) Da: 24 mesi A: 36 mesi

Medicinale: PRAVASTATINA DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 037683 - Procedura Europea numero: NL/H/2520/001-003/IB/065 - Codice pratica: C1B/2016/2130

Modifica: IB B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato Da: R1-CEP 2003-101-Rev 01 A: R1-CEP 2003-101-Rev 02



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

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD9191 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

Sede: via Orazio, 20/22 – 80122 Napoli
Partita IVA: 02292260599

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

Titolare: Hospira Italia S.r.l.

Specialità medicinali: CEFOTAXIME HOSPIRA 500mg/2ml, 1g/4ml, 2g/10ml, polvere e solvente per soluzione iniettabile, in tutte le confezioni e numeri di AIC: 034992 - codice pratica N1B/2016/2138.

Tipo IB Grouping. 1 variazione Tipo IA B.II.d.1 c) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica, alla specifica con il corrispondente metodo di prova: Water content. 2 variazioni Tipo IA B.II.d.1 d) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Soppressione del parametro di specifica non significativo: Loss on drying e 2-Ethylhexanoic acid. 1 variazione Tipo IA B.II.d.1 i) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. La monografia PhEur 2.90.40 introduce l'uniformità delle unità di dosaggio per sostituire il metodo al momento registrato, ossia PhEur 2.9.5 (uniformità di massa). 1 variazione Tipo IA B.II.d.2 a) Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Modifiche minori a una procedura di prova approvata: Bacterial endotoxin (LAL test) da EP a Current EP.

4 variazioni Tipo IA B.II.d.2 e) Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Aggiornamento della procedura di prova per renderla conforme alla monografia generale aggiornata della PhEur: pH (10%), Sterilità, Particulate contamination sub-visible particles e Appearance fo solution (430 nm) secondo Current EP. 3 variazioni Tipo IB B.II.d.2 d) Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte): Assay, Related Substances e Particulate contamination visible particles da metodo interno a Current EP.

FENOBARBITALE SODICO HOSPIRA 100mg/1ml, soluzione iniettabile, in tutte le confezioni e numeri di AIC: 030061 - codice pratica N1B/2016/2147.

Tipo IB, B.II.d.1 c) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica, alla specifica con il corrispondente metodo di prova: Sostanze correlate metodo interno.

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

Un procuratore
dott.ssa Immacolata Giusti

TX16ADD9203 (A pagamento).

BIOPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Paolo Mercuri, 8 – 00193 Roma
Codice Fiscale: 03744951009

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

Titolare AIC: Biopharma S.r.l.

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice Pratica N. N1B/2016/1963

Medicinale: CEFTAZIDIMA BIOPHARMA 250 mg/1 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare;

CEFTAZIDIMA BIOPHARMA 500 mg/1,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare;

CEFTAZIDIMA BIOPHARMA 1 g/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare;

CEFTAZIDIMA BIOPHARMA 1 g/10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso;

CEFTAZIDIMA BIOPHARMA 2 g polvere per soluzione per infusione.

Codice farmaco: 036012019, 036012021, 036012033, 036012045, 036012058

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.1.3 z 1B

Modifica apportata: Modifica Stampati

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

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

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



della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

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

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

TX16ADD9204 (A pagamento).

GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.

Sede: via Vittor Pisani, 16 - 20124 Milano

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo modifica: Modifica stampati – Codice pratica N. N1B/2015/1055

Specialità medicinale: PEFLOX codice farmaco 025939036

Tipologia variazione: C.I.z. Modifica PIL a seguito Reability Test ed adeguamento al QRD del RCP.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.8, 6.3, 6.4, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e intero testo del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e all'Etichettatura.

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

Un procuratore
dott.ssa Isabella Masserini

TX16ADD9205 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - 00144 Roma
Capitale sociale: € 7.000.000 i.v.
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 712/2012

Codice pratica: C1B/2016/1200

Specialità medicinale: CLINIMIX

A.I.C N. 032167

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/058

Var IA n. B.III.1 a)5 – Sottomissione di un certificato nuovo d'idoneità alla Farmacopea Europea relativo ad un principio attivo da parte di un produttore già autorizzato.

Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Leucina da fornitore già autorizzato – Ajinomoto North America Inc: R0-CEP 2012-052-Rev 01.

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

TX16ADD9209 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma
Capitale sociale: € 7.000.000 i.v.
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 712/2012

Codice pratica: C1B/2016/1199

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/057

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

Var IA n. B.III.1 a)5 – Sottomissione di un certificato nuovo d'idoneità alla Farmacopea Europea relativo ad un principio attivo da parte di un produttore già autorizzato.

Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Alanina da fornitore già autorizzato – Ajinomoto North America Inc: R0-CEP 2014-002-Rev 00.

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Maria Carfagnini

TX16ADD9210 (A pagamento).



BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - 00144 Roma
 Capitale sociale: € 7.000.000 i.v.
 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 712/2012

Codice pratica: C1B/2016/777

Specialità medicinale: CLINIMIX

A.I.C N. 032167

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/055

Var IA n. B.III.1 a)5 – Sottomissione di un certificato nuovo d'idoneità alla Farmacopea Europea relativo ad un principio attivo da parte di un produttore già autorizzato.

Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Glicina da fornitore già autorizzato – Yuki Gosei : R1-CEP 1995-018-Rev 05.

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

Un procuratore
 dott.ssa Guia Maria Carfagnini

TX16ADD9211 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 – 00144 Roma
 Capitale sociale: € 7.000.000 i.v.
 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 712/2012

Codice pratica: C1B/2016/1201

Specialità medicinale: CLINIMIX

A.I.C N. 032167

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/059

Var IA n. B.III.1 a)5 – Sottomissione di un certificato nuovo d'idoneità alla Farmacopea Europea relativo ad un principio attivo da parte di un produttore già autorizzato.

Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Isoleucina da fornitore già autorizzato – Ajinomoto North America Inc: R0-CEP 2013-296-Rev 00.

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

Un procuratore
 dott.ssa Guia Maria Carfagnini

TX16ADD9213 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - 00144 Roma
 Capitale sociale: € 7.000.000 i.v.
 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 712/2012

Codice pratica: C1B/2016/1581

Specialità medicinale: CLINIMIX

A.I.C N. 032167

Procedura di Mutuo Riconoscimento UK/H/104/01-08/IB/061

Var IA n. B.III.1 a)5 – Sottomissione di un certificato nuovo d'idoneità alla Farmacopea Europea relativo ad un principio attivo da parte di un produttore già autorizzato.

Sottomissione CEP nuovo per il principio attivo Valina da fornitore già autorizzato – Ajinomoto North America Inc: R0-CEP 2014-056-Rev 00.

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

Un procuratore
 dott.ssa Guia Maria Carfagnini

TX16ADD9214 (A pagamento).

PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.

Sede legale: via G.G. Winckelmann,1 - 20146 Milano
 Partita IVA: 10128980157

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 del 24 novembre 2008

Specialità medicinale: NEOPERIDYS 10 mg, compresse orodispersibili

Confezioni e numero di AIC: tutte, AIC n. 039985

Titolare AIC: Pierre Fabre Pharma S.r.l.

N° procedura: FR/H/335/01/IAin/011

Codice pratica: C1A/2013/375

N° e tipologia di variazione: IAin C.I.z: Cambio della EU QPPV. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il procuratore generale
 dott. Mario Tullio Villa

TX16ADD9215 (A pagamento).



ATNAHS PHARMA UK LIMITED

Sede legale: Leigh Carr, 12 Helmet Row - EC1V 3QJ -
Londra - UK
Partita IVA: GB182658086

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

Titolare AIC: ATNAHS PHARMA UK LIMITED

Codice pratica: N1B/2015/3138

Medicinale: LIXIDOL 30 mg/ml soluzione iniettabile – 3 fiale, AIC n. 027257056; 10 mg compresse rivestite con film 10 compresse AIC n. 027257068

Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/92800 del 14/09/2016

Tipo di variazione: Tipo IB, C.I.z

Modifica Apportata: Test di Leggibilità ed adeguamento degli stampati del medicinale in oggetto al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP, FI ed etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e all' Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

TX16ADD9216 (A pagamento).

NOVARTIS EUROPHARM LTD

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

Titolare AIC: Novartis Europharm Limited, Frimley Business Park, Camberley, GU16 7SR, Regno Unito.

Medicinale: SANDIMMUN 25, 50 e 100 mg capsule molli
Confezioni: 025306034/025306046/025306059

Codice pratica: C1B/2016/1893

No. di Procedura Europea: DE/H/4002/001-003/IB/016G

Tipo IB, – B.II.b.2 c). - Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti - aggiunta di Novartis Farma SpA Origgio come produttore responsabile del rilascio del lotto

Tipo IB, A.5. – Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/ importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) b) attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti: modifica del nome del sito addizionale

di confezionamento secondario da Pieffe Depositi S.r.l. Via Formellese km 4,300 - 00060; Formello - Roma; Italia a UPS Healthcare Italia S.r.l.; Via Formellese km 4,300 - 00060; Formello - Roma; Italia

Tipo IA, A.5. – Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/ importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) b) attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti: correzione dell'indirizzo di Pharmanalytica SA, Locarno.

Tipo IA, A.7. - Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo): Eliminazione di Catalent Eberbach, Germany come sito di confezionamento primario e secondario

Tipo IA, A.7. - Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo): Eliminazione di Catalent Schorndorf, Germany come sito di confezionamento primario e secondario.

Medicinale: FEMARA 2,5 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte – AIC 033242

Codice pratica: C1B/2015/1120

No. di Procedura Europea: FR/H/110/01/IB/082

Tipo IB unforeseen, C.I.11 z) Presentazione di un RMP aggiornato (ver. 3.0)

Codice pratica: C1B/2015/3422

No. di Procedura Europea: FR/H/110/01/IB/083

Tipo IB unforeseen, C.I.11 z) Presentazione di un RMP aggiornato (ver. 4.0)

Codice pratica: C1B/2016/2250

No. di Procedura Europea: FR/H/110/01/IB/086

Tipo IB unforeseen, C.I.11 z) Presentazione di un RMP aggiornato (ver. 5.0)

Codice pratica: C1A/2016/2728

No. di Procedura Europea: FR/H/110/01/IA/085/G

Tipo IA, B.II.a.3.a) 1. Modifiche del sistema di colorazione nella composizione del prodotto finito; Tipo IA, B.II.b.3.a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito; n.6 di Tipo IA, B.II.c.1.b) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente - aggiunta di nuovi parametri di specifica alle specifiche con i corrispondenti metodi di prova.

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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

TX16ADD9217 (A pagamento).



NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

Medicinale: PROLEUKIN

Confezioni: 1 flaconcino - 18 x 106 UI - Polvere per soluzione iniettabile o per infusione, AIC 027131010

Codice pratica: C1B/2016/2139

No. di Procedura Europea: NL/H/0005/001/IB/065

Variazione di tipo IB, B.II.f.1.b).5.: Estensione del periodo di stoccaggio di un medicinale biologico/immunologico conformemente a un protocollo di stabilità approvato (da 24 a 36 mesi)

Medicinale: LEPONEX 25 mg e 100 mg compresse - AIC 028824

Confezioni: tutte

Codice pratica: C1A/2016/2823

No. di Procedura Europea: UK/H/0583/001-002/IA/078

Variazione tipo IAin, B.II.b.2.c)1.: aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito (escluso il controllo dei lotti) Mylan Hungary Kft., Mylan utca 1, Komárom 2900, Ungheria

Medicinale: LIORESAL

Confezioni: 25 mg compresse, 50 compresse, AIC 022999027

Codice pratica: N1A/2016/1911

Variazione tipo IA, A.7: Eliminazione delle seguenti officine responsabili del confezionamento primario e secondario del prodotto finito:

- Lamp San Prospero S.p.A., Via della Pace, 25/A, 41030 San Prospero S/S (MO), Italia

- Mipharm S.p.A., via Quaranta 12, 20141 Milano, Italia

Medicinale: VOLTFAST

Confezioni: 50 mg capsule molli AIC 028945044 - 057

Codice pratica: N1A/2016/1840

Variazione tipo IA, B.III.1.b.3 Certificato di conformità alla farmacopea europea relativamente al rischio di EST per un principio attivo, una materia prima, un reattivo, una sostanza intermedia o un eccipiente: Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato

Medicinale: VOLTFAST

Confezioni: 50 mg capsule molli AIC 028945044 - 057

Codice pratica: N1A/2016/1848

Gruppo di variazioni per l'aggiornamento del capitolato di controllo del prodotto intermedio (diclofenac potassium IP): 1 tipo IA - B.III.2.b) - Modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della farmacopea europea o della farmacopea nazionale di uno

Stato membro (Aggiornamento del profilo delle impurezze controllate nel intermedio Diclofenac potassium IP in conformità alla monografia di Ph. Eur. Ed. corrente; 5 Tipo IA - B.I.b.1c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente (Aggiunta del saggio alternativo per l'identificazione IR dell'intermedio Diclofenac potassium IP (IR-ATR); aggiunta del saggio alternativo per l'identificazione IR dell'intermedio Diclofenac potassium IP (I-KBr); aggiunta del saggio per i solventi residui mediante GC (metanolo) per l'intermedio Diclofenac potassium IP; aggiunta del saggio "Perdita di peso all'essiccamento (halogen)" come alternativo a "Perdita di peso all'essiccamento (oven drying)" per l'intermedio diclofenac potassium IP; Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente (Titolo, sulla base della sostanza anidra, mediante HPLC", come saggio alternativo a "Titolo, sulla base della sostanza anidra, mediante titolazione")

Medicinale: LAMISIL

Confezioni: Lamisil Dermgel 1% gel (028176079/081/093)

MRP N°: SE/H/0992/IA/037/G

Codice pratica: C1A/2016/2619

Gruppo di 3 variazioni di tipo IAIN: B.II.b. 2 c) 1- Aggiunta di GSK Consumer Healthcare GmbH & Co. KG, Germany come fabbricante responsabile dell'importazione/ rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti, del prodotto finito; B.II.b. 2 c) 1- Aggiunta di GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S, Denmark come fabbricante responsabile dell'importazione/ rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti, del prodotto finito; B.II.b. 1 a) aggiunta di Planzer Transport AG, Switzerland come fabbricante responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito.

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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

TX16ADD9218 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Beniamino Segre n. 59 - 00134 Roma

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

Titolare AIC: S.F. Group srl

Medicinale: RIDESTIN 5 mg compresse rivestite con film - AIC 038411017

Codice pratica: N1B/2015/4761 - Tipo di modifica: Modifica stampati



Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z - Tipo IB
 Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test. È autorizzata la modifica del Foglio illustrativo richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il legale rappresentante
 dott. Francesco Saia

TX16ADD9222 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

Sede legale: viale Ortles, 12 - Milano
 Codice Fiscale: 09098120158
 Partita IVA: 10771570156

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

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/94784 del 20/09/2016.

Codice Pratica: N1B/2016/1555

Medicinale:

SPASMEX "40 mg/4 ml soluzione iniettabile" 10 fiale - AIC 020851034

SPASMEX "80 mg + 80 mg compresse" 20 compresse - AIC 020851046

SPASMEX "150 mg + 150 mg supposte" 6 Supposte - AIC 020851022

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

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

È autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate, fermo restando la responsabilità dell'Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le

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

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

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

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

Il procuratore
 dott.ssa Rosanna Zancani

TX16ADD9224 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

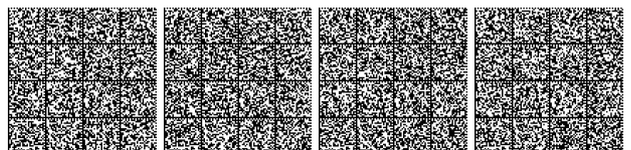
*Estratto comunicazione di notifica regolare
 V&A specialità varie*

Specialità medicinale: ACIDO IBANDRONICO
 MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 040655. Codice Pratica C1B/2015/3392. Proc. n. NL/H/1446/01/IB/015/G. Grouping IB: n C.I.2 a) + C.I.z: Modifica RCP e Foglio illustrativo al fine di implementare una raccomandazione PRAC e per adeguamento al medicinale di riferimento.

Specialità medicinale: FLUOXETINA GENE-
 RICS Confezioni: Tutte, AIC n. 037053. Codice Pratica C1B/2014/3211. Proc. n. SE/H/0518/01/IB/024. Var tipo IB n. C.I.3 z: Aggiornamento stampati in linea con PSURWS FR/H/PSUR/0069/001 e QRD Template.

Specialità medicinale: FROVATRIPTAN MYLAN
 Confezioni: Tutte, AIC n. 042611. Codice Pratica C1B/2015/2140. Proc. n. DK/H/2148/01/IB/001. Var tipo IB n. C.I.2 a): Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento e con il QRD template.

Specialità medicinale: IRBESARTAN E IDROCLORO-
 TIAZIDE MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 040973. Codice Pratica C1B/2014/2822 + C1B/2015/2355. Proc. n. UK/H/5919/001-002/IB/007 + UK/H/5919/001-002/IB/009. Var tipo IB n. C.I.1.a) + Var. tipo IB n. C.I.2.a): Modifica RCP e PIL a seguito della procedura EMEA/H/A-31/1370 e per allinearsi al QRD Template.



Specialità medicinale: LEVETIRACETAM MYLAN PHARMA Confezioni: Tutte, AIC n. 040345 Codice Pratica C1B/2015/3322. Proc. n. UK/H/4691/001-004/IB/008. Var. tipo IB n. C.I.2.a): Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento

Specialità medicinale: LINEZOLID MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 044499 Codice Pratica C1B/2015/3541. Proc. n. NL/H/2870/001/IB/004. Var tipo IB n. C.I.2.a): Modifica del RCP, Foglio illustrativo ed etichetta in linea con il prodotto di riferimento.

Specialità medicinale: LOSARTAN MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 038263. Codice Pratica C1B/2015/2581. Proc. n. SE/H/0611/001-004/IB/019. Var tipo IB n. C.I.2.a: Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento

Specialità medicinale: PERINDOPRIL MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 040547. Codice Pratica C1B/2015/2636. Proc. n. UK/H/4521/002-003/IB/012. Var tipo IB n. C.I.2.a Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento

Specialità medicinale: QUETIAPINAMYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 043057. Codice Pratica C1B/2016/1566. Proc. n. UK/H/5541/IB/011/G. grouping tipo IB n. C.I.2.a + C.I.3.z: Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento ed allo PSUR NL/H/PSU/0021/005. Adeguamento delle etichette all'ultimo QRD Template.

Specialità medicinale: RABEPRAZOLO MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 041561. Codice Pratica C1B/2015/2398 e C1B/2015/2638. Proc. n. UK/H/2090/01-02/IB/009 + UK/H/2090/01-02/IB/010. Var tipo IB n. C.I.2.a + Var tipo IB n. C.I.z: Aggiornamento stampati in linea con prodotto di riferimento e con le raccomandazioni del PRAC EMA/PRAC/450903/2015.

Specialità medicinale: RAMIPRIL MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 037577. Codice Pratica C1B/2016/1656. Proc. n. IT/H/0223/001-003/IB/015. Var. tipo IB n. C.I.3 z): Aggiornamento stampati a seguito della decisione del CMDh del 25-27 Gennaio 2016.

Specialità medicinale: REPAGLINIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n.039796. Codice Pratica C1B/2015/3603. Proc. n. UK/H/2157/01-03/IB/017. Var tipo IB n. C.I.2.a Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento.

Specialità medicinale: RISPERIDONE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 038188 Codice Pratica C1B/2015/3291. Proc. n. NL/H/0942/1B/020. Var tipo IB n. C.I.2.a Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento.

Specialità medicinale: TOPOTECANMYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 040720. Codice Pratica C1B/2016/1994. Proc. n. UK/H/3114/001/IB/007. Var tipo IB n. C.I.2.a Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento e il QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e alle Etichette. 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.

Specialità medicinale: BACAMPICILLINA MYLAN GENERICS Confezione AIC n. 034297034. Codice pratica N1B/2014/2793. Var. tipo IB n. C.I. z), Aggiornamento Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del RUT e adeguamento RCP ed etichette al QRD template.

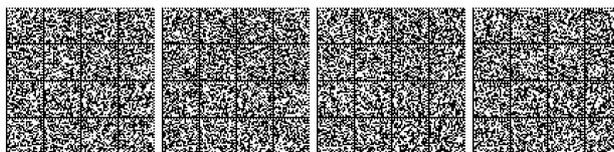
Specialità medicinale: NIFEDIPINA MYLAN GENERICS Confezione AIC n. 033026030. Codice Pratica N1A/2016/1919. Var. tipo IAIN n. C.I.3.a, Modifica stampati in accordo alla procedura PSUSA/00002156/201508 ed adeguamento al QRD versione 10.

Specialità medicinale: NIFEDIPINA MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 033718. Codice Pratica N1A/2016/1920. Var. tipo IAIN n. C.I.3.a, Modifica stampati in accordo alla procedura PSUSA/00002156/201508 ed adeguamento al QRD versione 10.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e alle Etichette. Sia i lotti già prodotti che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX16ADD9228 (A pagamento).



NOVARTIS FARMA S.P.A.

*Comunicazione di rettifica relativa
al medicinale SANDOSTATINA LAR*

Nell'avviso TX16ADD7104 pubblicato da Novartis Farma S.p.A. in *Gazzetta Ufficiale* parte seconda n. 87 del 23/07/2016, per quanto riguarda la specialità medicinale SANDOSTATINA LAR, dov'è scritto:

Medicinale: SANDOSTATINA LAR 10 mg, 20 mg e 30 mg polvere e solvente per sospensione iniettabile (AIC 027083082, 027083094, 027083106)

Codice pratica: C1B/2015/1218

No. di Procedura Europea: DE/H/5095/005-007/IB/015

Variazione di tipo IB: B.IV.1.a).1 Modifica di un dosatore o di un dispositivo di somministrazione munito di marchio CE - sostituzione del diametro dell'ago per l'iniezione (da 20G a 19G)

Leggasi:

Medicinale: SANDOSTATINA LAR 10 mg, 20 mg e 30 mg polvere e solvente per sospensione iniettabile (AIC 027083082, 027083094, 027083106)

Codice pratica: C1B/2016/1218

No. di Procedura Europea: DE/H/5095/005-007/IB/015

Variazione di tipo IB: B.IV.1.a).1 Modifica di un dosatore o di un dispositivo di somministrazione munito di marchio CE - sostituzione del diametro dell'ago per l'iniezione (da 20G a 19G).

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
Anna Ponzianelli

TX16ADD9230 (A pagamento).

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Robert Koch, 1/2 - Milano
Partita IVA: 11957290155

Comunicazione notifica regolare V&A

Medicinale LORAMYC

Codice farmaco: 038371011

Codice Pratica C1B/2016/882 - MRP N° FR/H/0329/001/IB/018

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/98007 del 28/09/2016

Modifica apportata: Modifica dei testi a seguito delle raccomandazioni del PRAC.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della 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 G.U della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

TX16ADD9232 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 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 medicinali:

FORZAAR; LORTAAN 12,5 mg, 50 mg e 100 mg;
HIZAAR 100 mg/25 mg

Confezioni e numeri di A.I.C: TUTTE

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/xxxx/IA/423/G

Codice Pratica: C1A/2016/2345

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 Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A., Via Emilia, 21 - 27100 Pavia, Italia, attualmente registrato quale sito responsabile del confezionamento primario e secondario e del rilascio dei lotti per le specialità medicinali in oggetto.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX16ADD9233 (A pagamento).



WRAFTON LABORATORIES LIMITED

Sede legale: Exeter Road, Wrafton, Braunton,
Devon EX33 2DL, Regno Unito
Partita IVA: GB 585684189

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

Medicinale: NIROLEX TRIFLU TRIPLA AZIONE

Confezioni e numeri A.I.C.: 040751, in tutte le confezioni autorizzate.

DCP n. UK/H/4740/001/IA/017 - Codice pratica C1A/2016/2917

Modifica di Tipo IAIN, categoria C.I.8.a), consistente nell'introduzione del PSMF Summary dell'Azienda nuova titolare dell'AIC.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD9234 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

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

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

Titolare A.I.C.: Alfa Wassermann S.p.A.

Codice pratica: N1B/2015/2905

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: DICLOREUM ANTINFIAMMATORIO LOCALE "180 mg cerotto medicato"; DICLOREUM ANTINFIAMMATORIO LOCALE "3% schiuma cutanea, contenitore sotto pressione"; DICLOREUM ACTIGEL "1% gel" (042685, 035450).

Confezioni: tutte

Tipologia variazione: C.I.z + C.I.z (inserire il codice tipologia)

Tipo di Modifica: Modifica stampati (inserire la descrizione tipologia)

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test e adeguamento delle etichette al QRD template.

(inserire il dettaglio della modifica apportata)

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

TX16ADD9237 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE**POVALLEY OPERATIONS PTY LTD**

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 243 del 07/09/2016 relativo al progetto di messa in produzione del pozzo "Santa Maddalena 1 dir" nell'ambito della concessione di coltivazione "S. Alberto, presentato dalla Società PoValley Operations Pty Ltd, con sede secondaria in Roma (RM) - Via Francesco Crispi, 90.

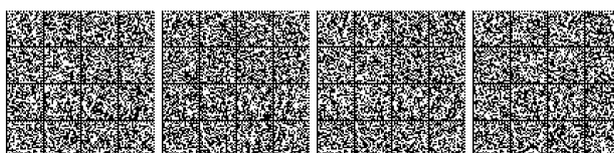
In data 07/09/2016 è stato emanato il provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 243 con esito positivo con prescrizioni, relativo al progetto di costruzione delle opere per la messa in produzione del pozzo Santa Maddalena 1 dir nell'ambito della concessione di coltivazione S. Alberto, localizzato nella regione Emilia Romagna, nel Comune di S. Pietro in Casale (BO), presentato dalla Società POVALLEY OPERATIONS PTY LTD, con sede in Roma (RM) - Via Francesco Crispi, 90.

Il testo integrale del provvedimento, corredato dagli allegati che ne costituiscono parte integrante, è disponibile sul portale delle Valutazioni Ambientali VAS-VIA del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare (<http://www.va.minambiente.it/>) e presso la Direzione per le Valutazioni e Autorizzazioni Ambientali, via Cristoforo Colombo 44, 00147 Roma.

Avverso il provvedimento è ammesso ricorso al TAR entro 60 (sessanta) giorni e al Capo dello Stato entro 120 (centoventi) giorni decorrenti dalla data di pubblicazione del presente estratto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

PoValley Operations Pty Ltd
Sara Melinda Edmonson

TX16ADE9212 (A pagamento).



CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2*Richiesta concessione acqua da 4 pozzi*

Con domanda prot. n. 113962 del 29 luglio 2015 la Agricola Parco di Roma s.r.l. ha chiesto la concessione da quattro pozzi in oggetto nella misura di 5,0 l/sec. ciascuno, 90000 mc/anno totali per uso irriguo in Via Due Ponti n. 110 nel Comune di Roma.

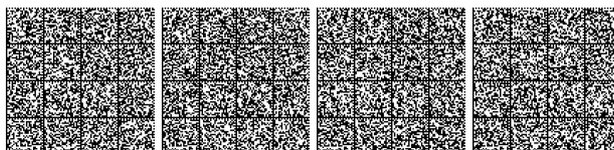
La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF9133 (A pagamento).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-118) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.





€ 3,05

