

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 29 ottobre 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

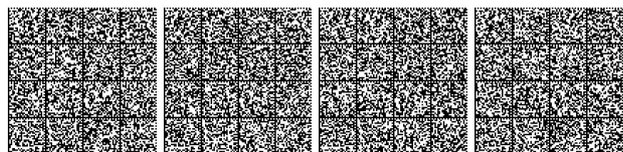
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
ASSICURIAMOCI SOCIETÀ COOPERATIVA PER AZIONI <i>Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (TX16AAA10219)</i>	<i>Pag. 2</i>
AUTOMOBILE CLUB VALLE D'AOSTA <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA10159)</i>	<i>Pag. 2</i>
BANCA POPOLARE DEL LAZIO Società cooperativa per azioni <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TV16AAA10183)</i>	<i>Pag. 1</i>
COMARTE SOC. COOP. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA10181)</i>	<i>Pag. 2</i>
IMVEST S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA10241)</i>	<i>Pag. 3</i>
INIMARCHE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TU16AAA10157)</i>	<i>Pag. 1</i>
LAVORWASH S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TV16AAA10079)</i>	<i>Pag. 1</i>
MALASPINA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TU16AAA10155)</i>	<i>Pag. 1</i>
MARINA VILLA IGIEA S.P.A. Gruppo Motomar Cantiere del Mediterraneo S.p.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA10220)</i>	<i>Pag. 3</i>
PORTO TURISTICO DI JESOLO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TX16AAA10222)</i>	<i>Pag. 3</i>
R.G.A. S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA10184)</i>	<i>Pag. 2</i>
VENETO BANCA SOCIETÀ PER AZIONI <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX16AAA10244)</i>	<i>Pag. 4</i>
Altri annunci commerciali	
BNP PARIBAS <i>Comunicazione di trasferimento sede sociale (TX16AAB10240)</i>	<i>Pag. 8</i>
BSS SECURITISATION 1 S.R.L.	
BANCA SANTO STEFANO CREDITO COOPERATIVO - MARTELLAGO - VENEZIA - SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (TX16AAB10245)</i>	<i>Pag. 8</i>



MARS 2600 S.R.L.	
BANCA SELLA S.P.A.	
<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. Informativa ai sensi del D.lgs 30 giugno 2003 n. 196 (la "Legge Privacy") e del Provvedimento 18 gennaio 2007 del Garante per la protezione dei Dati Personali (il "Provvedimento dell'Autorità Garante") (TX16AAB10170).</i> . . .	Pag. 4
NIDO S.R.L.	
GROVEBELL ASSOCIATES LIMITED	
<i>Fusione transfrontaliera per incorporazione di Grovebell Associates Limited in Nido S.r.l. (TX16AAB10232)</i> . . .	Pag. 5
SPV PROJECT 1508 S.R.L.	
GEMMO S.P.A.	
<i>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 seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D. Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario") (TX16AAB10239)</i>	Pag. 6

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI RIMINI	
<i>Notifica per pubblici proclami Estratto atto di citazione per usucapione con chiamata in mediazione (TU16ABA10197)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE CIVILE DI TERMINI IMERESE	
<i>Atto di citazione per usucapione (TX16ABA10163)</i>	Pag. 11
TRIBUNALE DI BARI	
<i>Notifica per pubblici proclami (TX16ABA10223)</i>	Pag. 12
TRIBUNALE DI FOGGIA	
<i>Usucapione speciale ex art. 1159 bis c.p.c. (TX16ABA10225)</i>	Pag. 14
TRIBUNALE DI LECCE	
<i>Notifica per pubblici proclami - Azione di reintegra nel possesso (TX16ABA10224)</i>	Pag. 13
TRIBUNALE DI NAPOLI	
<i>Atto di citazione per usucapione con notifica ex art. 150 c.p.c. (TU16ABA10067)</i>	Pag. 9
TRIBUNALE DI PAVIA	
<i>Notifica per pubblici proclami (TX16ABA10167)</i>	Pag. 11

TRIBUNALE DI VENEZIA	
<i>Atto di citazione per opposizione di terzo (TX16ABA10242)</i>	Pag. 14
TRIBUNALE DI VERONA	
<i>Atto di citazione (TX16ABA10188)</i>	Pag. 12
TRIBUNALE DI VERONA	
<i>Atto di intervento (TU16ABA10117)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI VICENZA	
<i>Notifica per pubblici proclami (TX16ABA10189)</i>	Pag. 13
TRIBUNALE DI VICENZA	
<i>Atto di citazione per usucapione (TX16ABA10182)</i>	Pag. 12

Ammortamenti

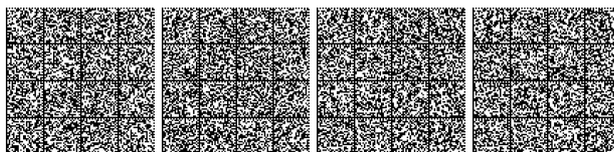
TRIBUNALE DI BARI	
<i>Ammortamento cambiario (TX16ABC10218)</i>	Pag. 15
TRIBUNALE DI ROVIGO	
<i>Ammortamento libretto di deposito (TU16ABC10116)</i>	Pag. 15

Eredità

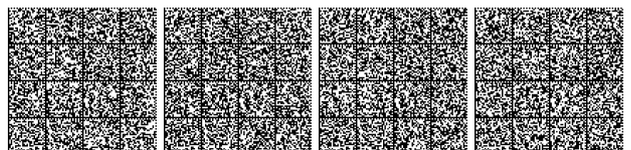
TRIBUNALE DI PORDENONE	
<i>Eredità giacente di Michele Miotto (TU16ABH10109)</i>	Pag. 15
TRIBUNALE DI RIETI Sezione volontaria giurisdizione	
<i>Nomina curatore eredità giacente di Salabe' Adolfo (TX16ABH10164)</i>	Pag. 16
TRIBUNALE DI ROMA	
<i>Eredità giacente di Sabbatini Bettazzi Giacomo (TU16ABH10063)</i>	Pag. 15
TRIBUNALE DI VERBANIA Cancelleria Successioni	
<i>Eredità giacente di Borroni Eugenio (TU16ABH10154)</i>	Pag. 15
TRIBUNALE DI VERCELLI	
<i>Eredità giacente di Cebraro Renato (TX16ABH10210)</i>	Pag. 16
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO	
<i>Eredità giacente di Marengo Francesco (TU16ABH10107)</i>	Pag. 15

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI	
<i>Usucapione speciale (TX16ABM10221)</i>	Pag. 16



Stato di graduazione	Espropri
TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO <i>Eredità rilasciata di Sessini Roberto R.G. 1152/97 Stato di graduazione dei crediti (artt. 508 comma 3 e 499 comma 2 e seguenti, C.C.) (TX16ABN10243).</i> Pag. 16	AUTOSTRADE PER L'ITALIA S.P.A. <i>Estratto del decreto di esproprio (TX16ADC10180).</i> Pag. 45
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici
TRIBUNALE DI CROTONE <i>Dichiarazione di assenza di Lamanna Francesco (TX16ABR10168)</i> Pag. 17	A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI-UNITE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD10162)</i> Pag. 54
TRIBUNALE DI UDINE <i>Dichiarazione di morte presunta (TU16ABR10156)</i> Pag. 17	A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI-UNITE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD10161)</i> Pag. 54
TRIBUNALE DI VERONA <i>Dichiarazione di morte presunta (TU16ABR10108)</i> Pag. 17	ALFA WASSERMANN S.P.A. <i>Comunicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX16ADD10228)</i> Pag. 68
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD10229)</i> Pag. 69
ABITARE LA GRANDA SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TU16ABS10110)</i> Pag. 17	AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274 (TX16ADD10177)</i> Pag. 60
CULTURA E MESTIERI SOC.COOP. A R.L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX16ABS10172)</i> Pag. 17	AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (TX16ADD10176)</i> Pag. 60
TITAN SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione e progetto di riparto finale fra i creditori (TU16ABS10090)</i> Pag. 17	AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (TX16ADD10179)</i> Pag. 61
ALTRI ANNUNZI	AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (TX16ADD10178)</i> Pag. 60
Varie	AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (TX16ADD10174)</i> Pag. 59
AGENZIA TUTELA DELLA SALUTE (ATS) DELLA CITTÀ METROPOLITANA DI MILANO <i>Mantenimento della autorizzazione alla custodia e conservazione di gas tossico (TX16ADA10246).</i> Pag. 45	
RETE FERROVIARIA ITALIANA <i>Ordinanza n. 25 Asse Ferroviario Napoli - Bari. Raddoppio tratta Frasso Telesino - Vitulano (CUP J41H01000080008) Approvazione progetto preliminare (TX16ADA10175)</i> Pag. 18	



AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (TX16ADD10173)</i>	<i>Pag.</i>	56	FARMAVOX S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela: variazione del titolare di autorizzazione all'immissione in commercio estero (TX16ADD10226).</i>	<i>Pag.</i>	68
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD10185).</i>	<i>Pag.</i>	61	FERRING S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art.35 del D.Lgs 219/2006 (TX16ADD10169)</i>	<i>Pag.</i>	55
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. (TU16ADD10112)</i>	<i>Pag.</i>	50	FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10216)</i>	<i>Pag.</i>	67
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TU16ADD10066)</i>	<i>Pag.</i>	47	FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TU16ADD10114).</i>	<i>Pag.</i>	51
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. (TU16ADD10113)</i>	<i>Pag.</i>	52	FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TU16ADD10115).</i>	<i>Pag.</i>	52
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TU16ADD10068)</i>	<i>Pag.</i>	48	HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10231)</i>	<i>Pag.</i>	69
CRINOS S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 18/10/2016 – Prot. n. 105744 (TX16ADD10204).</i>	<i>Pag.</i>	64	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD10217).</i>	<i>Pag.</i>	68
ECUPHARMA S.R.L. <i>Estratto Comunicazione notifica regolare PPA del 17 ottobre 2016 (TX16ADD10202).</i>	<i>Pag.</i>	63	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD10214).</i>	<i>Pag.</i>	67
EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 13/10/2016 – Prot. n. 104298 (TX16ADD10201).</i>	<i>Pag.</i>	62	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD10213).</i>	<i>Pag.</i>	67
ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10238)</i>	<i>Pag.</i>	69			



K24 PHARMACEUTICALS 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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10230) . . . Pag. 69

KRKA D.D. NOVO MESTO

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TX16ADD10186). Pag. 62

LABORATORI GUIDOTTI 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 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX16ADD10166). Pag. 55

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TU16ADD10111) Pag. 50

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/104676 del 14.10.2016 (TX16ADD10160) Pag. 53

MASTER PHARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TU16ADD10064) Pag. 47

MERUS LABS LUXCO II SARL

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274 del 29 dicembre 2007 (TX16ADD10203) Pag. 63

MYLAN S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274. (TX16ADD10212) Pag. 66

NIKKISO BELGIUM BVBA

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TV16ADD10149). Pag. 53

PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD10227) Pag. 68

PHARMACARE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD10165) Pag. 54

PROMEDICA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TU16ADD10062) Pag. 46

RATIOPHARM GMBH

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 s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD10205) Pag. 64

RATIOPHARM ITALIA 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 s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD10207) Pag. 65

S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

Estratto di comunicazione notifica regolare V&A (TU16ADD10105). Pag. 49

S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

Estratto di comunicazione notifica regolare V&A (TU16ADD10106). Pag. 49

S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

Estratto di comunicazione notifica regolare V&A (TU16ADD10104). Pag. 49

SANOFI S.P.A.

Comunicato di rettifica relativa ai medicinale ROS-SITROL e RULID (TX16ADD10187) Pag. 62

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/104293 del 13/10/16 (TX16ADD10211) Pag. 66

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD10206) Pag. 65



ZAMBON ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD10171) Pag. 55

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica - RD 1775/33 art. 7 (TU16ADF10065) Pag. 70

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica da pozzo (TU16ADF10070) Pag. 70

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE

Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua da pozzo - R.D. 1775/33 art. 7 (TU16ADF10069) Pag. 70

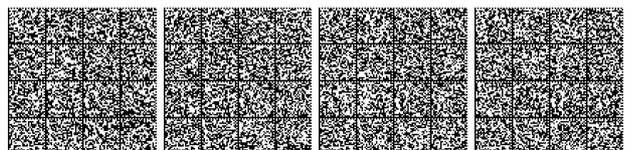
Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Avviso di trasferimento in Concorezzo della dott.ssa Benedetta Pedroli (TX16ADN10209) Pag. 71

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Avviso di trasferimento in Milano del dott. Matteo Romano (TX16ADN10208) Pag. 70



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

MALASPINA S.P.A.

Sede: via dello Sport, 1 - Peschiera Borromeo (MI)
 Capitale sociale: euro 907.500 i.v.
 Registro delle imprese: 00525730065
 R.E.A.: 1019205

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea presso la sede legale Via Dello Sport n. 1 - Peschiera Borromeo (Milano Sa Felice) per il giorno 15 novembre 2016 alle ore 18,30 in prima convocazione e per il giorno 16 novembre 2016 alle ore 18,30 in seconda convocazione, per discutere e deliberare sugli argomenti di cui al seguente

Ordine del giorno:

1. Autorizzazione all'acquisto, entro il 31 luglio 2017, di tutte le azioni della Malaspina S.p.A. possedute dall'Associazione Malaspina Sporting Club ASD al prezzo di € 200 cadauna.

Il deposito delle azioni, ai fini dell'intervento in assemblea, dovrà essere effettuato presso la sede sociale entro le ore 18 del 14 novembre 2016.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
 Adolfo Ammannati

TU16AAA10155 (A pagamento).

INIMARCHE S.P.A.

in liquidazione

Sede: Castignano (AP)
 Codice Fiscale: 06930101005

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria il giorno 22 novembre 2016, alle ore 11,00, presso lo studio del notaio Paolo Chessa di Corridonia per deliberare su:

- a) dimissioni del liquidatore e sua sostituzione;
- b) trasferimento sede sociale da Castignano a Corridonia.

Il liquidatore
 Marco Luppa

TU16AAA10157 (A pagamento).

LAVORWASH S.P.A.

Sede legale: via J.F. Kennedy n. 12, 46020 Pegognaga (MN), Italia

Capitale sociale: Euro 3.186.160,80 i.v.

Registro delle imprese: Mantova n. 02228260200

Codice Fiscale: 02228260200

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in Pegognaga (MN), via J.F. Kennedy 12, presso la sede della Lavorwash S.p.A., per il giorno 15 novembre 2016, alle ore 9.00, in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 22 novembre 2016, stessa ora e luogo, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Proposta di distribuzione di un dividendo; delibere inerenti e conseguenti.

Il presidente del consiglio di amministrazione
 Giancarlo Lanfredi

TV16AAA10079 (A pagamento).

BANCA POPOLARE DEL LAZIO

Società cooperativa per azioni

*Aderente al fondo interbancario di tutela dei depositi -
 Banca inserita nell'Albo delle banche autorizzate dalla
 Banca d'Italia*

Sede: via Martiri delle Fosse Ardeatine n. 9,
 00049 Velletri (RM), Italia

Capitale sociale: al 31/12/2015 Euro 22.466.160

Registro delle imprese: 04781291002

Codice Fiscale: 04781291002

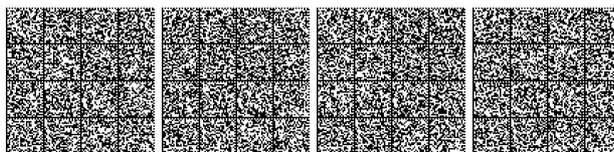
Partita IVA: 04781291002

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria il giorno 26 novembre 2016 alle ore 8,30 in prima convocazione, presso la sede sociale ed occorrendo, in seconda convocazione il giorno 27 novembre 2016 alle ore 8,30 presso i medesimi locali, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Progetto di modificazioni statutarie - Modifica degli articoli: 6 (Prezzo delle azioni), 8 (Formalità per l'ammissione a socio), 11 (Cause di inammissibilità a socio), 23 (Intervento all'assemblea e rappresentanza), 24 (Regolamento assembleare), 30 (Composizione, nomina, revoca e durata del Consiglio di amministrazione), 32 (Cariche consiliari), 41 (Collegio sindacale), 43 (Compiti e poteri del Collegio sindacale), 48 (Direzione generale). Introduzione nel capo delle disposizioni transitorie dell'art. 54 (Requisiti di nomina alle cariche sociali) e dell'art. 55 (Entrata in vigore).



Si informa che durante i quindici giorni che precedono l'assemblea i soci potranno prendere visione del progetto di modificazioni statutarie di cui all'ordine del giorno.

L'intervento in assemblea è regolato dalla legge, dallo statuto sociale e dal regolamento d'assemblea.

Velletri, 25 ottobre 2016

Banca Popolare del Lazio - Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. prof. Renato Mastrostefano

TV16AAA10183 (A pagamento).

AUTOMOBILE CLUB VALLE D'AOSTA

Convocazione di assemblea

Il Consiglio Direttivo dell'Automobile Club Valle d'Aosta, nella seduta del 17.08.2016, ha deliberato l'indizione delle elezioni dei componenti del Consiglio Direttivo e del Collegio dei Revisori dei Conti mediante convocazione dell'Assemblea dei Soci per giovedì 17.11.16 alle 14.30 in prima convocazione ed in seconda convocazione per venerdì 18.11.16 alle 14.30 presso la sede dell'Ente in Regione Borgnalle n.10/h ad Aosta con il seguente

ORDINE DEL GIORNO: ratifica composizione Collegio degli scrutatori. - elezione dei componenti del Consiglio Direttivo dell'Automobile Club Valle d'Aosta per il quadriennio 2016-2020; - elezione dei due componenti del Collegio dei Revisori dei Conti effettivi per il quadriennio 2016-2020;

OMISSISI

Il testo integrale della citata delibera e' consultabile sul sito istituzionale dell'Ente (www.aosta.aci.it), alla sezione "Amministrazione trasparente".

Aosta, 17.08.2016

Il presidente
Ettore Viérin

TX16AAA10159 (A pagamento).

COMARTE SOC. COOP.

Iscrizione Albo Società Cooperative (a mutualità prevalente) n. A108533

Sede: via G. di Vittorio n. 74/76 - Pegognaga (MN)
Registro delle imprese: Mantova n. 00271090201
Codice Fiscale: 00271090201

Convocazione di assemblea

L'assemblea dei soci e' convocata per il giorno 23 novembre 2016 alle ore 17.00 ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 24 novembre 2016, sempre alle ore 17,00, presso la sede sociale in Via G. Di Vittorio, 74/76 a Pegognaga (MN), per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte straordinaria
- Modifiche statutarie circa gli artt. 3 (oggetto sociale), 4 (durata), 5 (Soci)

Parte ordinaria
- Modifiche al regolamento interno conseguenti alle modifiche statutarie;
- Varie ed eventuali.
Pegognaga, 20.10.2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
Terziotti Vittorio

TX16AAA10181 (A pagamento).

R.G.A. S.P.A.

Sede legale: piazza Nicola Amore, 14 - Napoli
Capitale sociale: euro 1.100.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Napoli 06588990637
Codice Fiscale: 06588990637
Partita IVA: 06588990637

Convocazione di assemblea

E' convocata l'assemblea ordinaria degli azionisti della RGA S.P.A. per il giorno 14 novembre 2016 alle ore 11,00 in Napoli presso lo Studio Maraniello in Piazza Nicola Amore n. 14/a, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno
- Delibere di cui all'articolo 2364 c.c.;
- Nomina del nuovo Collegio sindacale per scadenza naturale del mandato e determinazioni relative i compensi;
Per l'intervento in assemblea valgono le norme di legge e di statuto.

Napoli, li 25 ottobre 2015

L'amministratore unico
Ugo De Francesco

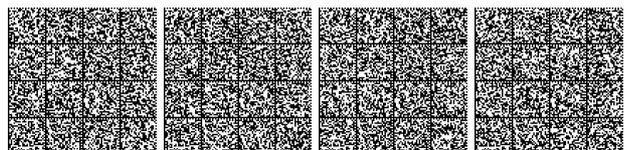
TX16AAA10184 (A pagamento).

ASSICURIAMOCI SOCIETÀ COOPERATIVA PER AZIONI

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I soci della "Assicuriamoci Società Cooperativa per azioni" con sede in Mercato San Severino (SA) in Via Rimembranza ,49 - iscritta presso il registro delle imprese di Salerno al n. 05241660652 - sono convocati in assemblea ordinaria dei soci indetta, in prima convocazione, per il giorno 15 Novembre 2016 alle ore 17.00 presso la sede sociale ed in seconda convocazione per il giorno 16 Novembre 2016 alle ore 10.00, presso la sede sociale, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno
1. Approvazione del Bilancio al 31/12/2015
2. Varie ed eventuali;



Considerata l'importanza dell'Assemblea, si prega tutti i signori soci di parteciparvi personalmente.

Qualora i medesimi fossero impossibilitati nel farlo, sono invitati a farsi rappresentare da altra persona di propria fiducia, purché munita di apposita delega scritta.

Mercato San Severino, li 25 ottobre 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
Volpe Romeo

TX16AAA10219 (A pagamento).

MARINA VILLA IGIEA S.P.A.
Gruppo Motomar Cantiere
del Mediterraneo S.p.A.

Sede legale: Porto Acquisanta – 90142 - Palermo

Capitale sociale: deliberato € 4.632.000 -
versato € 3.132.000

Registro delle imprese: Palermo 02572580823

R.E.A.: Palermo al n.94456

Codice Fiscale: 02572580823

Partita IVA: 02572580823

Convocazione di assemblea

È convocata assemblea generale dei soci della società Marina Villa Igiea S.p.A. in Palermo, via Principe di Villafranca numero 50, presso lo studio del dott. Salvatore Errante Parrino, per il giorno diciassette novembre duemilasedici ore 08,30, e occorrendo in seconda convocazione per il giorno diciotto novembre duemilasedici alle ore undici per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

parte straordinaria

a) Trasformazione da società per azioni in società a responsabilità limitata;

b) Adozione nuovo statuto per le consequenziali necessarie variazioni ed integrazioni a seguito della trasformazione omogenea in società a responsabilità limitata;

parte ordinaria

c) Dimissioni Sindaci Effettivi e Sindaci Supplenti - deliberazioni inerenti e conseguenti;

d) Determinazioni in ordine alle riserve disponibili alla luce degli investimenti in corso;

e) Valutazioni circa la ricomposizione degli organi societari di amministrazione.

La partecipazione all'Assemblea è regolata dalle norme di Legge e di Statuto.

Il presidente del consiglio di amministrazione
sig. Gioacchino Guccione

TX16AAA10220 (A pagamento).

PORTO TURISTICO DI JESOLO S.P.A.

Sede: piazza Rosa dei Venti n. 1 - Jesolo

Capitale sociale: euro 1.740.800 interamente versato

Registro delle imprese: Iscritta nn. 10254/16314 reg. soc.

Tribunale di Venezia

Codice Fiscale: 00617910278

Partita IVA: 00617910278

Convocazione di assemblea straordinaria

E' convocata l'assemblea straordinaria dei soci della società Porto Turistico di Jesolo S.p.a. presso lo Studio del Notaio Massimo Luigi Sandi in Jesolo, Piazza Brescia 10/c, in prima convocazione il giorno 21 novembre 2016 alle ore 09.00, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 22 novembre 2016 nello stesso luogo alle ore 09.00, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Aumento di capitale da € 1.740.800 a € 2.080.800 con emissione di n. 1.062.500 azioni del valore nominale di € 0,32 cadauna, e quindi per complessivi € 340.000, e conseguente modifica dell' art 6 dello Statuto;

2. Altre deliberazioni inerenti e conseguenti.

Come stabilito dall'art. 11 dello Statuto, potranno partecipare all'assemblea gli azionisti che abbiano depositato le loro azioni presso la società almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'assemblea.

I soci potranno farsi rappresentare nell'assemblea secondo le modalità e con i limiti previsti dalla legge.

Porto Turistico di Jesolo S.p.A. - L'amministratore delegato
Giorgio Dalla Pietà

TX16AAA10222 (A pagamento).

INVEST S.P.A.

Sede legale: via della Croce, 87 - 00187 Roma

Punti di contatto: www.invest.it

R.E.A.: Roma n. 02989080169

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria presso la sede legale della Società in Roma (RM), Via della Croce 87, per il giorno 14 Novembre 2016, alle ore 10.00, in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 15 Novembre 2016, stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1) Comunicazioni del Presidente in merito alla stipula dell'accordo del 25/10/2016, avente ad oggetto, tra l'altro, la ristrutturazione del prestito obbligazionario "Invest S.p.A 5% 2013-2018".

2) Provvedimenti ai sensi dell'art. 2364, comma 1, numero 2), del Codice Civile. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

3) Varie ed eventuali.



Potranno intervenire all'Assemblea in oggetto gli Azionisti cui spetta il diritto di voto. La legittimazione all'intervento in Assemblea e all'esercizio del diritto di voto è attestata da una comunicazione alla società, effettuata dall'intermediario autorizzato, in conformità alle proprie scritture contabili, in favore del soggetto a cui spetta il diritto di voto sulla base delle evidenze relative al termine della giornata contabile del settimo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'assemblea (record date). Coloro che risulteranno titolari delle azioni successivamente a tale data non saranno legittimati ad intervenire e votare nel corso dell'Assemblea.

Le comunicazioni degli intermediari dovranno pervenire alla Società entro la fine del terzo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea in prima convocazione.

La documentazione relativa sarà messa a disposizione del pubblico presso la sede sociale nei termini previsti dalla normativa vigente.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Raffaele Israilovici

TX16AAA10241 (A pagamento).

VENETO BANCA SOCIETÀ PER AZIONI

Sede: Piazza G.B. Dall'Armi, 1 - Montebelluna (TV)

Capitale sociale: Euro 1.373.460.103,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 00208740266

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria in unica convocazione il giorno

Mercoledì 16 novembre 2016 alle ore 11.30

presso i locali di Villa Spineda Gasparini Loredan - siti in Venegazzù di Volpago del Montello (TV), Via Jacopo Gasparini n. 71, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Oggetto 1°) Proposta di azione di responsabilità ai sensi degli artt. 2392, 2393, 2396, 2407 codice civile nei confronti degli ex componenti del Consiglio di Amministrazione e del Collegio Sindacale nonché dell'ex Direttore Generale di Veneto Banca S.p.A.. Deliberazioni inerenti e conseguenti. Deleghe di poteri.

Ai sensi dell'art. 10 dello statuto sociale la legittimazione all'intervento in assemblea e all'esercizio del diritto di voto è regolata dalle disposizioni di legge e regolamentari vigenti. La legittimazione all'intervento e all'esercizio del diritto di voto è attestata da una comunicazione alla Banca effettuata, entro i termini di legge

(i.e. inizio dei lavori assembleari), dall'intermediario autorizzato presso il quale le azioni sono depositate attestante tale legittimazione.

La Banca verifica la legittimazione all'intervento in assemblea e all'esercizio del diritto di voto.

Si dà atto che per gli azionisti depositanti le azioni presso la Banca (o le altre banche del Gruppo) tale comunicazione dovrà essere richiesta - ai sensi e nei termini di legge - espressamente dall'azionista (o da altro soggetto legittimato *ex lege*) presso una delle relative filiali in quanto - contrariamente alla prassi utilizzata in passato come "società cooperativa per azioni" la comunicazione non verrà più spedita direttamente al socio a mezzo posta.

Ogni azione dà diritto ad un voto in assemblea.

Coloro ai quali spetta il diritto di voto possono farsi rappresentare in assemblea a mezzo di delega rilasciata per iscritto.

La rappresentanza non può essere conferita né ai membri degli organi amministrativi o di controllo o ai dipendenti della società, né alle società da essa controllate o ai membri degli organi amministrativi o di controllo o ai dipendenti di queste. Sono considerate valide le deleghe anche prive di autentica in quanto l'attuale norma statutaria supera la precedente disciplina prevista dal regolamento assembleare.

La delega può essere conferita anche con documento informatico, sottoscritto in forma elettronica ai sensi di legge, notificato alla società in forma elettronica all'indirizzo PEC:assemblea.vb@cert.venetobanca.it.

Per opportuna informazione degli azionisti, si comunica che la documentazione prevista dalla normativa vigente relativa all'argomento all'ordine del giorno - ai sensi e nei termini di legge - sarà depositata presso la Sede Sociale e reperibile sul sito internet della Banca (www.venetobanca.it).

Montebelluna, 25 ottobre 2016

p. Il consiglio di amministrazione -
Il presidente
dott. Beniamino Anselmi

TX16AAA10244 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

MARS 2600 S.R.L.

Sede legale: via Vittorio Alfieri n. 1 - 31015 Conegliano (Treviso), Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Treviso-Belluno 03931160265
Codice Fiscale: 03931160265

BANCA SELLA S.P.A.

Iscritta nell'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") al n. 5626

Sede legale: piazza Gaudenzio Sella n. 1 - Biella
Capitale sociale: Euro 334.228.084,00 interamente versato
Registro delle imprese: Biella 02224410023
Codice Fiscale: 02224410023

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario.

Informativa ai sensi del D.lgs 30 giugno 2003 n. 196 (la "Legge Privacy") e del Provvedimento 18 gennaio 2007 del Garante per la protezione dei Dati Personali (il "Provvedimento dell'Autorità Garante")

Banca Sella S.p.A. con sede legale in Piazza Gaudenzio Sella, 1, 13900 Biella, iscritta al Registro delle Imprese di Biella con il numero 02224410023, iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del Testo Unico Bancario al numero 5626 ("Banca Sella") comunica che in data 25 ottobre 2016 ha stipulato con



Mars 2600 S.r.l. (la "Società") un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. Ai sensi e per gli effetti di tale contratto di cessione, la Società ha ceduto pro soluto e in blocco, e Banca Sella ha acquistato, con efficacia giuridica dal 25 ottobre 2016 (incluso), ai termini ed alle condizioni ivi specificate, ogni e qualsiasi credito derivante da contratti di mutuo fondiario e da contratti di mutuo assistiti da ipoteca stipulati da Banca Sella con la propria clientela (ivi inclusi, a mero scopo esemplificativo, il diritto a ricevere tutte le somme dovute dai relativi debitori, gli indennizzi, le garanzie e tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, nonché tutti gli accessori ad essi relativi) che alle ore 00.01 del 1 novembre 2016 (la "Data di Efficacia Economica") rispetterà cumulativamente i seguenti criteri:

(a) crediti che sono stati originariamente ceduti alla Società da Banca Sella S.p.A., ai sensi del contratto di cessione stipulato in data 9 gennaio 2012 (il "Contratto di Cessione"), come risulta dall'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte Seconda, n. 6 del 14 gennaio 2012; e

(b) crediti che non risultano integralmente rimborsati, (i "Crediti Residui").

La cessione dei Crediti Residui ha comportato il trasferimento anche dei dati personali (anagrafici, patrimoniali e reddituali) contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti Residui e ai debitori e ai relativi garanti. Banca Sella, in qualità di titolare autonomo del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori, ai relativi garanti e ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'articolo 13 della Legge Privacy ed assolve tale obbligo mediante il presente avviso in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 della Legge sulla Privacy e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, Banca Sella informa che il trattamento dei dati personali avverrà - mediante strumenti manuali, informatici e telematici - per le seguenti finalità:

(i) finalità connesse e strumentali alla gestione, incasso e recupero dei Crediti Residui;

(ii) finalità connesse all'adempimento degli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria, nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo.

Si precisa che i dati personali sono detenuti in base ad obblighi di legge e contrattuali e il loro trattamento e la loro comunicazione non necessitano del consenso dell'interessato stesso.

I dati personali potranno essere comunicati a (i) persone, società, associazioni e/o studi professionali che prestano servizi e/o attività di assistenza e consulenza in materia amministrativa, contabile, legale, finanziaria; (ii) società controllate e collegate; (iii) soggetti incaricati della riscossione e recupero dei Crediti Residui; (iv) soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento; (v) soggetti incaricati di effettuare analisi e controlli volti a verificare la puntuale e corretta

rilevazione contabile dei dati relativi ai Crediti Residui; (vi) soggetti cui la facoltà di accedere ai dati personali sia riconosciuta da disposizioni di legge e/o di normativa secondaria o ordini di pubbliche autorità.

I soggetti appartenenti a dette categorie utilizzeranno i dati personali nel rispetto delle disposizioni della Legge sulla Privacy. Potranno inoltre venire a conoscenza dei dati, per le finalità indicate, anche il personale di Banca Sella o soggetti terzi a tal fine nominati incaricati o responsabili del trattamento.

Informiamo, inoltre, che l'articolo 7 della Legge sulla Privacy conferisce agli interessati l'esercizio di specifici diritti. In particolare, ciascun interessato può ottenere dal titolare o dal responsabile del trattamento la conferma dell'esistenza dei propri dati personali, chiedere di conoscere l'origine dei dati, la logica, le finalità e modalità del trattamento, ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge nonché l'aggiornamento, la rettifica ovvero l'integrazione dei dati, nonché opporsi, in tutto o in parte, al trattamento previsto ai fini, tra l'altro, dell'invio di materiale pubblicitario e di ricerche di mercato.

La prescritta informativa viene resa da Banca Sella mediante pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e, alla prima occasione utile successiva alla cessione dei Crediti Residui, mediante invio di una comunicazione individuale ai soggetti interessati.

I diritti di cui sopra possono essere esercitati rivolgendosi a Banca Sella S.p.A., Piazza Gaudenzio Sella, 1, 13900 Biella, nella sua qualità di Titolare, e, nello specifico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare tali diritti e per richiedere ulteriori informazioni, al seguente indirizzo: francesca.ghi-glia@sella.it.

Biella, 25 ottobre 2016

Banca Sella S.p.A. - Il presidente
del consiglio di amministrazione
Maurizio Sella

TX16AAB10170 (A pagamento).

NIDO S.R.L.

GROVEBELL ASSOCIATES LIMITED

Fusione transfrontaliera per incorporazione di Grovebell Associates Limited in Nido S.r.l.

Pubblicazione delle informazioni richieste ai sensi dell'articolo 7 del D. Lgs. 30 Maggio 2008, n. 108. La fusione transfrontaliera per incorporazione di Grovebell Associates Limited in Nido S.r.l. fa parte di un più ampio progetto di riorganizzazione volto a semplificare e razionalizzare la struttura societaria del gruppo. Nido S.r.l. è titolare dell'intero capitale sociale di Grovebell Associates Limited. Nel contesto del progetto di riorganizzazione, Nido S.r.l. incorporerà mediante fusione transfrontaliera Grovebell Associates Limited.



Con riferimento alla fusione transfrontaliera per incorporazione di Grovebell Associates Limited in Nido S.r.l., si forniscono di seguito le informazioni previste dall'articolo 7 del D. Lgs. 30 maggio 2008, n. 108:

I. Società coinvolte nella fusione transfrontaliera

- Nido S.r.l., una società a responsabilità limitata costituita in Italia e regolata dal diritto italiano, con sede legale in Senigallia (AN), Via Fratelli Bandiera, 81 – 60019 – Italia, partita IVA e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Ancona 02694160421, capitale sociale € 10.000,00 interamente versato (la “Società Incorporante”); e

- Grovebell Associates Limited, una società privata a responsabilità limitata costituita in Inghilterra e Galles e regolata dal diritto dell’Inghilterra e del Galles, con sede legale in 6th Floor, 94 Wigmore Street, WIU 3RF, Londra, Regno Unito, numero di iscrizione nel Registro delle Imprese dell’Inghilterra e Galles 05728126, capitale sociale £ 1,00 interamente versato (la “Società Incorporata”).

II. Esercizio dei diritti dei creditori

- Con riferimento alla Società Incorporante: i creditori della Società Incorporante, i quali vantano un credito sorto anteriormente all’iscrizione del progetto comune di fusione nel Registro delle Imprese di Ancona ai sensi dell’articolo 2501-ter, comma 3, cod. civ., avranno diritto di proporre opposizione alla fusione transfrontaliera entro 30 giorni dalla data dell’iscrizione della delibera dell’assemblea dei soci che approva tale fusione transfrontaliera presso lo stesso Registro delle Imprese di Ancona, ai sensi dell’articolo 2503 cod. civ.

- Con riferimento alla Società Incorporata: i creditori della Società Incorporata, ai sensi dell’articolo 11 del Regolamento sulle Società (Fusioni Transfrontaliere) 2007, possono richiedere all’Alta Corte d’Inghilterra e del Galles di ordinare la convocazione di un’assemblea dei creditori o di una categoria di creditori per gli effetti previsti ai sensi dell’articolo 14 del Regolamento sulle Società (Fusioni Transfrontaliere) 2007 (“approvazione dei creditori in assemblea”).

III. Esercizio dei diritti dei soci di minoranza

- Con riferimento alla Società Incorporante: non esistono soci di minoranza della Società Incorporante in quanto l’intero capitale sociale della Società Incorporante è detenuto da un unico socio.

- Con riferimento alla Società Incorporata: non esistono soci di minoranza della Società Incorporata in quanto l’intero capitale sociale della Società Incorporata è detenuto dalla Società Incorporante.

IV. Disponibilità di informazioni gratuite sulla fusione

- Con riferimento alla Società Incorporante: i documenti relativi alla fusione transfrontaliera saranno depositati presso il Registro delle Imprese di Ancona e potranno altresì essere consultati gratuitamente dalle ore 10 alle ore 17 (giorni lavorativi) presso la sede legale della Società Incorporante come richiesto dalla normativa italiana. Una copia di detta documentazione sarà fornita (anche a mezzo telefax o posta elettronica) a chiunque dovesse presentare richiesta scritta presso la sede legale della Società Incorporante.

- Con riferimento alla Società Incorporata: il progetto di fusione e la relazione degli amministratori relativa alla fusione transfrontaliera sono a disposizione per la consultazione da parte di tutti gli aventi diritto presso la sede legale della Società Incorporata.

Nido S.r.l. - L’amministratore unico
Patrizia Monetti

Grovebell Associates Limited - L’amministratore unico
Michael Stewart Charmer

TX16AAB10232 (A pagamento).

SPV PROJECT 1508 S.R.L.

Iscritta al n. 352153 dell’elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d’Italia ai sensi dell’articolo 4 del provvedimento della Banca d’Italia del 1° ottobre 2014

Sede legale: via Alessandro Pestalozza n. 12/14 – 20131
Milano (MI)

Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 09117250960

Codice Fiscale: 09117250960

GEMMO S.P.A.

Società Unipersonale

Sede legale: via dell’Industria n. 2 - Arcugnano (VI) - Italia
Registro delle imprese: Vicenza n. 307427

R.E.A.: Vicenza n. 307427

Partita IVA: 03214610242

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 seguito, la “Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti”) e dell’articolo 58 del D. Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (in seguito, il “Testo Unico Bancario”)

SPV Project 1508 S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti (il “Cessionario”), comunica che, nell’ambito di un’operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari concluso in data 31 agosto 2016 (la “Data di Cessione”), ha acquistato pro soluto da Gemmo S.p.A., Società Unipersonale, una società avente sede in Arcugnano (VI), Viale dell’Industria 2, Cap. Soc. Euro 25.000.000 i.v., Registro Imprese di Vicenza R.E.A. N. 307.427, Cod. Fisc. e Part. IVA 03214610242 (il “Cedente”), con effetto dalla data di efficacia della cessione indicata nel relativo contratto, i crediti commerciali per capitale e relativi interessi nascenti dai contratti per la gestione del servizio di illuminazione pubblica e realizzazione di interventi di efficienza energetica e di adeguamento normativo sugli impianti comunali, con l’opzione del finanziamento tramite terzi, comunque denominati, conclusi tra il Cedente (in proprio e/o quale mandataria di ATI e/o RTI con altre società) e i Comuni di: Domodossola (firmato il 28 gennaio 2016), Olbia (firmato il 28 giugno 2012), Pisa (firmato il 31 agosto 2015), Terracina (firmato il 1 febbraio



2013), e Viterbo (firmato il 3 dicembre 2013). In particolare, i crediti oggetto del portafoglio ceduto alla Cedente sono solo ed esclusivamente i crediti vantati dal Cedente a titolo di quota annua per l'ammortamento dell'investimento per come proposta dalla società appaltatrice e riportata nei relativi contratti e per come meglio definita nel contratto di cessione dei crediti, oltre ai relativi interessi, nonché agli eventuali diritti sorti e/o che sorgeranno in capo alla società Cedente per indennizzi, risarcimenti e/o diritti di pagamento comunque denominati da parte di compagnie di assicurazione e/o società finanziarie in relazione a contratti di assicurazione, fidejussioni o altri atti similari stipulati in connessione con il relativo contratto concluso con il debitore ceduto, ovvero altri eventuali ulteriori pagamenti da effettuarsi da parte del debitore ceduto in favore della società Cedente a seguito di estinzione anticipata, recesso e/o risoluzione del contratto sottostante per qualsivoglia ragione intervenuta. Gli stessi crediti ceduti si intendono ceduti unitamente a tutti i diritti di azione e di incasso, maturati e maturandi, da intendersi irrevocabilmente trasferiti al Cessionario (i "Crediti").

Tali Crediti, individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, soddisfano alla data di efficacia del trasferimento dei Crediti i criteri qui di seguito riportati e meglio identificati analiticamente negli allegati al contratto di cessione di crediti di cui sopra:

- (a) i debitori sono Enti Pubblici;
- (b) i crediti hanno una scadenza non successiva al 30 Giugno 2027;
- (c) i crediti sono regolati dalla Legge Italiana;
- (d) i crediti sono denominati in euro;
- (e) i crediti non sono in default;
- (f) i debitori non sono soggetti a procedure di insolvenza, amministrazione controllata, o altre analoghe procedure;
- (g) l'Originator ha la completa ed incondizionata titolarità dei Crediti e questi non sono soggetti a pignoramento, sequestro, o altri diritti a favore di terzi, e sono liberamente trasferibili all'Emittente;
- (h) i crediti sono sorti da contratti relativi a servizi e misure per il risparmio energetico forniti dal Cedente nell'ambito dei relativi accordi stipulati con il debitore;
- (i) l'Originator non ha ceduto (in modo assoluto e/o a titolo di garanzia), gravato, trasferito o diversamente disposto di alcuno dei suoi diritti, titoli ed interessi sui Crediti, o altrimenti costituito o concesso, o consentito a terzi di costituire o concedere, qualsiasi vincolo, pegno, onere, o qualsiasi altro diritto, pretesa o interesse a beneficio di terzi.
- (j) Non sussistono clausole o disposizioni nei contratti ESCO e/o in altri contratti, accordi o documenti correlati, sulla scorta delle quali al Cedente sia impedito di trasferire, cedere o diversamente disporre di alcuno dei Crediti (interamente o in parte) a favore del Cessionario, ad esclusione delle previsioni contenute nei contratti Olbia ESCO e Pisa ESCO come comunicato dall'Originator al cedente;
- (k) Non vi sono Crediti con scadenza anteriore alla "Data di Valutazione" (1 Settembre 2016)

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e

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

Il debitore ceduto ed gli eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Gemmo S.p.A., Società Unipersonale, una con sede in Arcugnano (VI), Viale dell'Industria 2.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare autonomo" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy").

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, e per lo svolgimento di alcune attività (ivi incluse le attività di cui all'art. 2, comma 3, lett. c) della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti) ha nominato Zenith Service S.p.A., con sede amministrativa in Via A. Pestalozza n. 12/14, 20131 - Milano, quale master servicer (il "Master Servicer"), e, pertanto, il Master Servicer è stato nominato "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Il Cessionario ha inoltre nominato, per lo svolgimento di alcune specifiche attività in relazione alla gestione dei Crediti, il Cedente quale Special Servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (lo "Special Servicer") e, di conseguenza, ulteriore "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

I dati personali relativi ai debitori ceduti continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate.

In particolare, il Cessionario, il Master Servicer e lo Special Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo.

Il Cessionario, il Master Servicer e lo Special Servicer potranno comunicare i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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

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



I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati personali del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali.

I diritti previsti all'articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, Zenith Service S.p.A..

Milano, 26 ottobre 2016

SPV Project 1508 S.r.l. - L'amministratore unico
dott.ssa Daniela Fracchioni

TX16AAB10239 (A pagamento).

BNP PARIBAS

società costituita in Francia e avente ad oggetto lo svolgimento di attività bancaria iscrizione alla Camera di Commercio di Parigi n. B662042449

che ai fini del presente atto, agisce per il tramite della propria succursale italiana con uffici siti in Milano, Piazza San Fedele 1/3 (ovvero, con decorrenza dal 7 novembre 2016, in Milano, Piazza Lina Bo Bardi n. 3), iscritta all'Albo delle Banche al n. 548250, Codice Fiscale e Partita IVA n. 04449690157, C.C.I.A.A. di Milano n. REA 731270

Sede legale: Boulevard des Italiens 16 - Parigi - Francia
Capitale sociale: Euro 2,492,925,268 i.v.

Comunicazione di trasferimento sede sociale

Premesso che:

- Con avviso di cessione di crediti pro soluto - ai sensi dell'articolo 58 del D. Lgs. numero 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Legge sulla Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007- pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana in data 22 giugno 2013, foglio delle inserzioni n. 73 (l'"Avviso"), BNP Paribas S.A.- succursale Italia (il "Cessionario") comunicava che in data 30 maggio 2013 aveva concluso con Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. (il "Cedente") un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario.

- In virtù di tale contratto di cessione il Cedente aveva ceduto e il Cessionario aveva acquistato dal Cedente, pro soluto, ogni e qualsiasi credito (per capitale, interessi, anche di mora, maturati e maturandi a far tempo, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) (i "Crediti") che alla data del 31 marzo 2013 (la "Data di Individuazione") risultavano nella titolarità di Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. e che alla medesima data (salvo ove diversamente previsto) presentavano congiuntamente le caratteristiche indicate nell'Avviso.

Quanto sopra premesso

si comunica che in ragione dell'imminente trasferimento degli uffici di Milano della succursale italiana di BNP Paribas da Piazza San Fedele n. 1/3 a Piazza Lina Bo Bardi n. 3,

20124 Milano, a far data dal 7 novembre 2016, l'elenco dei Crediti acquistati pro soluto da BNP Paribas S.A. - succursale Italia che alla Data di Individuazione rispettavano i criteri cumulativi elencati nell'Avviso sarà disponibile presso la sede sociale di BNP Paribas S.A.- succursale Italia, Piazza Lina Bo Bardi n. 3, 20124 Milano, Italia.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali così come definiti nell'Avviso possono essere comunicati, unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 della Legge sulla Privacy sono disponibili a far data dal 7 novembre 2016 presso la sede sociale di BNP Paribas S.A. - succursale Italia, Piazza Lina Bo Bardi n. 3, 20124 Milano, Italia.

Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali resta BNP Paribas S.A.- succursale Italia con sede sociale a far data dal 7 novembre 2016, all'indirizzo sopra indicato.

Milano, 24 ottobre 2016

BNP Paribas S.A.- succursale Italia - I procuratori
Piero Barbini

Davide Falconi

TX16AAB10240 (A pagamento).

BSS SECURITISATION 1 S.R.L.

Società a socio unico

Iscritta 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: piazza Vittoria 11, 30030 Martellago (VE)
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Venezia Rovigo Delta Lagunare
04362580260

Codice Fiscale: 04362580260

BANCA SANTO STEFANO CREDITO COOPERATIVO – MARTELLAGO – VENEZIA - SOCIETÀ COOPERATIVA

Iscritta al numero 4663.10 all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993

Sede legale: piazza Vittoria n. 11 - 30030 Martellago (VE)
Registro delle imprese: Venezia Rovigo Delta Lagunare
00226370278

Codice Fiscale: 00226370278

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007

Banca Santo Stefano Credito Cooperativo – Martellago – Venezia - Società Cooperativa (il "Cessionario" o "BSS") comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" concluso in data 21 ottobre 2016 con BSS Secu-



ritisation 1 S.R.L. (il "Cedente"), con effetto in pari data, un portafoglio di crediti (il "Portafoglio"), unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, derivanti da mutui ipotecari residenziali e commerciali erogati ai sensi di contratti di mutuo che al 30 settembre 2016 (incluso) rispondevano al seguente criterio:

la totalità dei crediti ceduti da Banca Santo Stefano Credito Cooperativo – Martellago – Venezia - Società Cooperativa ai sensi dell'avviso di cessione pubblicato da BSS Securitisation 1 S.R.L. nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, parte II, del 14 luglio 2011, numero 80, unitamente agli interessi e a ogni diritto ad essi accessorio, che non siano stati integralmente rimborsati al 30 settembre 2016 (incluso).

Informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003.

La cessione dei crediti da parte del Cedente a BSS, ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto di cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento al Cessionario dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati relativi, ad es., allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (art. 4 del D. Lgs. 196/2003).

BSS è dunque tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 (Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) e al provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

BSS tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del D. Lgs. 196/2003. In particolare, BSS tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti. BSS, inoltre, tratterà i Dati Personali per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge.

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

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale a BSS, a società da questa controllate e/o collegate, nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di «titolari autonomi» ai sensi del D. Lgs. 196/2003.

Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati all'estero ma solo a soggetti che operano in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione.

L'elenco completo dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati, unitamente alla presente informativa, è messo a disposizione presso BSS.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Banca Santo Stefano Credito Cooperativo – Martellago – Venezia - Società Cooperativa, Piazza Vittoria 11, 30030 Martellago (VE), Italia.

L'art. 7 del D. Lgs. 196/2003 attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e le modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbia interesse, l'integrazione dei dati personali medesimi. Tali diritti possono essere esercitati rivolgendosi al responsabile del trattamento dei Dati Personali ossia a Banca Santo Stefano Credito Cooperativo – Martellago – Venezia - Società Cooperativa. Le richieste e le comunicazioni andranno indirizzate in Piazza Vittoria 11, 30030 Martellago (VE), Italia all'attenzione del Direttore Generale.

Martellago, 24 ottobre 2016

Banca Santo Stefano Credito Cooperativo Martellago,
Venezia Società Cooperativa - Il presidente
Michieletto Marco

TX16AAB10245 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI NAPOLI

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

Il signor Castellano Luigi, codice fiscale CSTLGRU-75T23F839U, nato a Napoli, il 23 dicembre 1975, ed ivi residente al corso Arnaldo Lucci n. 45, elett.te dom.to in Napoli, alla piazza G. Bovio n. 22, presso lo studio dell'avv. Alessandro Di Dato, avendo posseduto *uti domni*, pacificamente ed ininterrottamente, per un tempo superiore al ventennio previsto dall'art. 1158 del codice civile, l'immobile sito in Napoli, in vicolo delle Nocelle n. 69, cat. a/4, classe 5, catasto CEU, sez. avv, foglio 10, numero 62, sub. 32, di vani 3,5, perdurando ancora ad oggi il reale ed ininterrotto esercizio di poteri equivalenti a quelli del proprietario, intende usucapire i residui millesimi / quote di proprietà e quindi divenire proprietario esclusivo del bene innanzi descritto.

Per questi motivi il signor Castellano Luigi, *ut supra* domiciliato, rappresentato e difeso, cita, per pubblici proclami, ex art. 150 del codice di procedura civile, gli eredi della signora Castellano Assunta, collettivamente e impersonalmente e



comunque i signori Anna Grasso, Lanzetta Giuseppina, Lanzetta Salvatore, Lanzetta Maria Rosaria, Iengo Giuseppina, Iengo Pasquale, De Simone Attilio, De Simone Gaetano, De Simone Vincenzo, De Simone Massimiliana, De Simone Carmela, De Simone Antonietta, De Simone Gesualda, De Simone Annamaria, Luigi Affabile, Affabile Gaetano, Affabile Anna, Affabile Gennaro, Trombetta Pasquale, Trombetta Gaetano, Trombetta Gennaro, Trombetta Giuseppe, Trombetta Antonietta, Trombetta Veronica ed eventuali ulteriori eredi e aventi causa, a comparire dinanzi il Tribunale di Napoli, Centro direzionale di Napoli c/o Palazzo di Giustizia isolato E, Torre A, il giorno 1° marzo 2017, all'ora del regolamento con il prosieguo, con l'invito ai convenuti a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza fissata nel presente atto, nelle forme e nei modi di cui all'art. 166 del codice di procedura civile, ed a comparire dinanzi al Giudice designato ai sensi dell'art. 168-bis del codice di procedura civile, con l'avvertenza di formulare nella comparsa di costituzione, tempestivamente depositata, anche le eccezioni relative ad una eventuale incompetenza per materia, per valore e per territorio, con avviso che, in mancanza di costituzione, si procederà in loro contumacia e che, ad ogni modo, la costituzione oltre i suddetti termini implicherà le preclusioni e le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 del codice di procedura civile, al fine di sentire dichiarare l'avvenuta usucapione del predetto immobile in favore dell'attore come specificato.

Tribunale di Napoli
Volontaria giurisdizione r.g. 4658/2016 VG
Il presidente del Tribunale f.f.

Letta l'istanza che precede; visto l'art. 150 del codice di procedura civile; Sentito il P.M.; Ritenuto che la notifica nei modi ordinari appare sommariamente difficile per il rilevante numero dei destinatari e per le difficoltà di identificarli tutti; Autorizza gli istanti ad eseguire la notifica dell'antescritto atto mediante pubblici proclami disponendo che un estratto dell'atto stesso sia pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* - Ordina altresì che copia dell'atto sia depositata presso la Casa Comunale di Napoli e che un estratto di esso sia inserito nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Napoli, 12 settembre 2016 - il Presidente Dario Raffone

Napoli, 16 settembre 2016

avv. Alessandro Di Dato

TU16ABA10067 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA

Atto di intervento

Intervenuto: Rossetti Paolo, nato a Tregnago il 7 aprile 1954 e residente in San Mauro di Saline (Verona), Via Ximpari, 12 - RSSPLA54D07L364B, con l'avvocato Alessio Albertini del Foro di Verona, LBRLSS83H10I776K, Corso Porta Nuova, 11 - Verona, pec: dottalessioalbertini@ordineavvocativrpec.it.

Attore: Rossetti Gabriele, nato a Tregnago il 2 giugno 1985 e residente in 37030 San Mauro di Saline (Verona), Via Ximpari, 12 - RSSGRL85H02L364M, con l'avvocato Paola Finetto del Foro di Verona, FNTPLA76B55L364D - 37122 Verona, Corso Porta Nuova, 11 - fax 0458009958, pec: paolafinetto@ordineavvocativrpec.it.

Convenuti: Corazza Emma fu Giobatta, nata in San Mauro di Saline il 7 marzo 1893, deceduta in Verona l'11 febbraio 1969, Corazza Idaco fu Giobatta, nato in San Mauro di Saline (VR) il 21 giugno 1882, deceduto in San Mauro di Saline (Verona) il 25 agosto 1963, Corazza Virgilio fu Giobatta, nato in San Mauro di Saline il 17 febbraio 1888, deceduto in San Mauro di Saline (Verona) il 22 giugno 1982, i cui eredi non sono noti, né reperibili.

Udienza e ufficio giudiziario: trentuno ottobre duemilasedici ore nove e seguenti Tribunale di Verona n. 10558/2015 R.G., Giudice Benazzi.

Conclusioni: nel merito: accertare e dichiarare l'intervenuto acquisto per usucapione, da parte dell'intervenuto signor Paolo Rossetti del diritto di piena proprietà per l'intero relativamente ai seguenti beni immobili: fabbricato rurale sito in San Mauro di Saline (Verona), località Ferrari, censito nel catasto terreni del citato Comune al foglio 7, particella 347, qualità classe fabbricato rurale, superficie ca. 43; terreno sito in sito in San Mauro di Saline (Verona), località Ferrari, censito nel catasto terreni del citato Comune al foglio 7, particella 348, qualità classe seminativo, superficie ca. 30, R.D. € 0,15, R.A. 0,08.

Pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* per estratto autorizzata con provvedimento del Presidente del Tribunale di Verona del tredici settembre duemilasedici.

avv. Alessio Albertini

TU16ABA10117 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI RIMINI

Notifica per pubblici proclami

Estratto atto di citazione per usucapione con chiamata in mediazione

Il sig. Sbrocco Antonio, nato a Palata (CB), il 12 agosto 1949, residente in Novafeltria (RN), alla via Cà dei Masi n. 38, codice fiscale: SBRNT49M12G257G, rappresentato e difeso dall'avv. Diego Dell'Anna, con studio in Novafeltria (RN), via Cà di Vico n. 50, vista l'autorizzazione del Presidente del Tribunale Ordinario di Rimini rilasciata in calce all'atto di citazione in data 2 marzo 2016 per la notifica per pubblici proclami nei confronti di Castagnoli Giorgio, Castagnoli Alessandro, Castagnoli Daniele, Castagnoli Maria Angela, Castagnoli Marisa, Castagnoli Giuseppe, Fabbri Angelina, Giacomini Italia, Suzzi Giovanni, Casadei Emilio, Convoca gli stessi e/o tutti coloro che possano vantare diritti sul bene di cui alla domanda di mediazione, a presenziare



personalmente o tramite un rappresentante munito dei poteri all'incontro del 16 gennaio 2017, ore 15, presso la sede della A.D.R. Center, sita in Rimini (RN), via Flaminia n. 179, dinanzi al dott. Filippo Andreini. Si invita a prendere visione del regolamento di mediazione, disponibile su <http://www.adrcenter.com>, e a contattare la segreteria al n. 0541384352 per tutti gli adempimenti. Qualora l'espletamento della mediazione non sortisca risultato, il sig. Sbrocco Antonio, per il tramite del proprio procuratore, Cita Castagneli Giorgio, Castagnoli Alessandro, Castagnoli Daniele, Castagnoli Maria Angela, Castagnoli Marisa, Castagnoli Giuseppe, Fabbri Angelina, Giacomini Italia, Suzzi Giovanni, Casadei Emilio e chiunque abbia interesse a comparire dinanzi l'intestato Tribunale Ordinario di Rimini, nei suoi noti locali di Rimini, via C. A. dalla Chiesa n. 11, per l'udienza del 27 febbraio 2017, ore di rito, con l'invito a costituirsi in giudizio, ai sensi dell'art. 166 c.p.c., almeno venti giorni prima della suddetta udienza, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, per ivi sentir accertare e dichiarare l'attore, proprietario esclusivo dell'immobile sito nel Comune di Novafeltria (RN), in via Cà dei Masi n.38, censito nel N.C.E.U. di detto Comune al foglio 6, particella 16, sub. 1, particella 16, sub. 2 e particella 16, sub. 3, per intervenuto acquisto della proprietà per usucapione in virtù del possesso pubblico, continuativo, indisturbato, uti dominus per oltre venti anni. Per l'effetto ordinare la trascrizione dell'emananda sentenza nei pubblici registri, con esonero da ogni responsabilità. Con vittoria di spese, competenze ed onorari.

Novafeltria, 24 ottobre 2016

avv. Diego Dell'Anna

TU16ABA10197 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TERMINI IMERESE

Atto di citazione per usucapione

Il Signor Paladino Salvatore, nato a Bagheria (PA) il 26.11.1942 (CF. PLDSVT42S26A546K), ed ivi residente in Viale Ing. G. ppe Bagnera, n. 62, rappresentato e difeso dall' Avv. Cosima Ticali, (CF. TCLCSM72D55Z614K) ed elettivamente domiciliato presso il suo studio in Aspra, Bagheria via Messina, n. 2 cita Campanella Donata Elena (CMPDTL61S56G273R), Palmisano Lorenzo(PML-LNZ50T01G273K), Battaglia Domenico (BTDDN-C45E28L112P), Battaglia Filippo (BTTFPP43S11L112U), Palmisano Antonino (PLMNNN52H04L112G), Palmisano Giuseppe (PLMGPP57T15L112R), Palmisano Maria Emanuela (PLMMM57H48G273E), Palmisano Sergio (PLMSRG54E16G273B), Pecoraino Graziella (PCRG-ZL22D59G273O) ed eventuali eredi e/o aventi causa degli stessi a comparire avanti al Tribunale di Termini Imerese,

per l'udienza del 15/03/2017 ore 9,00 innanzi al giudice istruttore che sarà designato ai sensi dell'art. 168 bis c.p.c, con invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima della suddetta udienza ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia per sentire dichiarare l'intervenuto acquisto per usucapione ai sensi dell'art. 1158 c. c. in favore dell'attore Paladino Salvatore della proprietà del terreno così censito situato in Comune Bagheria, identificato al Catasto dei terreni del Comune di Bagheria, in via Ing. Bagnera n. 62, esteso are 3,80 al N.C.T. del Comune di Bagheria al foglio 11, particella 1163, Deduz. B, reddito dominicale €. 20,02 .

Il presente estratto viene pubblicato ai sensi dell'art. 150 cpc giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Termini Imerese del 14.09.2016.

Bagheria, 25.10.2016

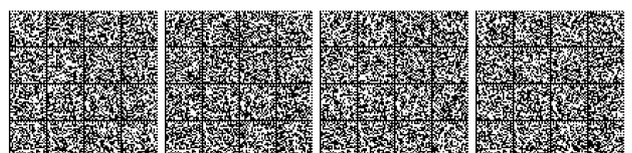
Il richiedente
avv. Cosima Ticali

TX16ABA10163 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PAVIA

Notifica per pubblici proclami

Con decreto 30 agosto 2016 il Presidente del Tribunale di Pavia ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione contro gli innominati eredi, dei quali non si conoscono i nominativi e la residenza, dei signori Avanza Carolina Luigia Pierina fu Carlo Andrea, nata a Mortara (PV) in data 29.04.1913 e deceduta in Vigevano (PV) il giorno 16.01.1979, Avanza Giovanni Antonio fu Carlo Andrea, nato a Mortara (PV) in data 02.01.1917 ed ivi deceduto il giorno 12.01.1987, Avanza Luigi Quinto fu Carlo Andrea, nato a Mortara (PV) in data 16.03.1925 e deceduto in Sannazzaro De' Burgondi (PV) il giorno 23.12.1991, Avanza Maria Francesca fu Carlo Andrea, nata a Mortara (PV) in data 11.01.1921 e deceduta in Breme (PV) il giorno 14.04.2010, Avanza Pierina Antonia fu Carlo Andrea, nata a Mortara (PV) in data 20.05.1915 e deceduta in Genova il giorno 11.05.2003, con la quale la S.AL.PO. – Società Alluminio in Polvere S.r.l. (C.F. e P.IVA 00484650189) con sede legale in 27025 – Gambolò (PV), Fraz. Cason De' Peri, via Morsella n. 70, in persona dell'Amministratore Unico nonché Legale Rappresentante *pro tempore* Giuseppina Nobile, rappresentata, assistita e difesa dall'Avv. Alberto De Pace (PEC alberto.depavecavvocati.it), chiede dichiararsi l'intervenuta usucapione per possesso ventennale degli immobili siti nel Comune di Gambolò (PV), attualmente identificati al Catasto Terreni del predetto Comune al foglio 1, particella 53, qualità seminativo, classe 6, superficie Are 11 centiare 07, Reddito Dominicale Euro 0,57 ed al foglio 1,



particella 58, qualità pascolo BM, classe U, superficie Are 8 e centiare 49, Reddito Dominicale Euro 1,10.

La citazione dei convenuti innominati eredi dei signori Avanza Carolina Luigia Pierina, Avanza Giovanni Antonio, Avanza Luigi Quinto, Avanza Maria Francesca ed Avanza Pierina Antonia è per l'udienza del 23 marzo 2017, ore di rito, innanzi al Tribunale di Pavia, con l'invito a costituirsi nei termini e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. e con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione si procederà nella contumacia dei convenuti.

Pavia, 06 ott. 2016

Funzionario UNEP – Tribunale di Pavia -
L'ufficiale giudiziario
dott.ssa Giovanna Giannaccari

TX16ABA10167 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione per usucapione

I sig.ri Nardi Moreno nato a Montecchio Maggiore (VI) il 21.5.1957 (c.f.nrdmrn57e21f464h) e Bruttomesso Elena, nata ad Arzignano (VI) il 26.11.1959 (C.F. brtnls59s66a459a), entrambi residenti a Montecchio Maggiore (VI), viale Pietro Ceccato n. 50 int. 2, rappresentati e difesi dagli avv.ti Lara Criaco (c.f. crclra81l65f464o) e Valeria Antecini (c.f. ntcvl-r82m53a459q) del Foro di Vicenza, con domicilio eletto in Montecchio Maggiore (VI), Piazzetta Palladio 1, possiede da oltre 20 anni uti domini l'immobile sito in Comune di Roana (VI), Via Oxabeck e catastalmente individuato al foglio 26 part. 81 aaa.

Il bene da usucapire risulta catastalmente intestato a Frigo Celeste Costante detto Smit fu Domenico, nato a Roana (VI), il 5.4.1886. Gli attori citano il sig. Frigo Celeste Costante detto Smit fu Domenico, nonché i loro eredi e/o aventi causa a comparire avanti al Tribunale di Vicenza, G.I. designando per l'udienza del 7 marzo 2017, ore 9. Si invitano espressamente tutti i convenuti a costituirsi nel termine di 20 giorni prima della predetta udienza ex art. 166 c.p.c., avvertendo che la costituzione entro detto termine comporterà le decadenze di cui all'art. 167 c.p.c. e che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia. Si chiede che il Tribunale voglia dichiarare usucapito a favore dell'attrice i beni innanzi descritti, con le trascrizioni e le volturazioni e spese di causa rifuse in caso di opposizione.

Montecchio Maggiore, 26 ottobre 2016

avv. Lara Criaco

TX16ABA10182 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

Notifica per pubblici proclami

Atto di avviso: la Dott.ssa Assunta Napoliello, Giudice del Lavoro del Tribunale di Bari, nel ricorso R.G. n. 11147/2016-1, con decreto n. 43340 del 03.10.2016, nella causa promossa da Fantastico Antonella, contro il MIUR, l'USR della Puglia, l'ATP di Bari e i controinteressati, cioè tutti i docenti inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive dell'Ambito Territoriale di Bari, per la classe di concorso A028 Educazione Artistica nella scuola secondaria di primo grado, ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 151 c.p.c., fissando l'udienza di discussione della controversia e della istanza cautelare per il giorno 23.11.2016 ore 9,00 e del merito del giudizio l'udienza del 15.5.2017. Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, tra le news dell'area Ministero all'indirizzo <http://www.istruzione.it/web/hub/elenco-news/-/dettaglio-News/viewElenco/0> e nelle aree tematiche "Atti di Notifica" http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/proclami/proclami_2016.

Bari, 25.10.2016

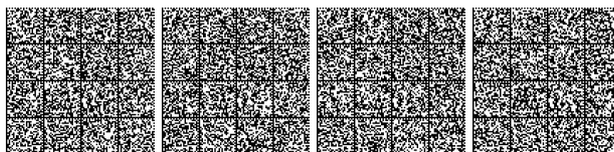
avv. Flavio De Benedictis

TX16ABA10223 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA

Atto di citazione

Con atto di citazione 23.7.2016 Elsa Tornieri nata il 29.11.1947 a Selva di Progno (VR) e residente a Belfiore (VR), via Gombion 9 rappresentata e di-fesa dall'avv. Federico Pasetto, ha chiesto la declaratoria di usucapione a suo favore, per possesso ultraventennale, del seguente terreno censito al N.C.T. del comune di Selva di Progno (VR) al foglio 29 mapp. 39 di are 06 73. Dato che la notificazione dell'atto di citazione di cui sopra nei modi ordinari risulta impossibile, il Presidente del Tribunale di Verona ha disposto la notifica dell'atto di citazione qui redatto per estratto ai sensi dell'art. 150.c.p.c. Pertanto, con la presente, si cita Adolfo Peloso nato a Selva di Progno (VR) il 19.10.1921 ed emigrato ad Isola Rizza l'11.11.1942 e Antonio Peloso nato a Selva di Progno (VR) il 22.10.1915 e trasferito a Grumolo delle Abbadesse (VI), personalmente o tutti i loro eredi-aventi causa che a qualsiasi titolo vantino diritti sul bene oggetto dell'odierna domanda di usucapione a comparire avanti il Tribunale di Verona all'udienza del giorno 9.2.2017, ore 9.00, con l'invito a costituirsi in cancelleria almeno venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. e con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le



decadenze di cui agli art. 38 e 167, per ivi in loro contesto o legittima declaranda contumacia, sentir accogliere le seguenti conclusioni:

1. Darsi atto e accertarsi che Elsa Tornieri ha posseduto per oltre vent'anni, "animo domini" e in modo esclusivo, pacifico, pubblico e ininterrotto l'appezzamento di terreno censito al N.C.T. del comune di Selva di Progno (VR) al foglio 29 mapp. 39 di are 06 73.

2. Dichiararsi e riconoscersi, pertanto, che Elsa Tornieri ha acquistato l'intera ed esclusiva proprietà sull'immobile come descritto al precedente punto per effetto dell'usucapione ventennale;

3. Costituirsì l'emananda sentenza come titolo idoneo per la trascrizione presso l'Agenzia del Territorio di Verona (ex Conservatoria dei Registri Immobiliari), con espresso esonero del Conservatore da ogni responsabilità.

4. Con vittoria di spese e competenze oltre a rivalsa C.P.A. e I.V.A. solo in caso di opposizione all'accoglimento della presente domanda, diversamente compensarsi le spese di lite. Riservata ogni istanza istruttoria entro i prefiggendi termini.

San Bonifacio, 17 ottobre 2016

avv. Federico Pasetto

TX16ABA10188 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Notifica per pubblici proclami

Attore: Bracesco Terenzio, nato a Orgiano (VI) il 26/09/1938 e residente ad Alonte (VI), Via Carcano n. 5, C.F. BRCTNZ38P26G095U, assistito e rappresentato dall'avv. Elisabetta Borsatti del foro di Vicenza,

Convenuti:

- 1) Ghiotto Giovanni Battista fu Celeste;
- 2) Ghiotto Pietro fu Celeste;

In punto: Usucapione.

Bracesco Terenzio, da prima del 1980 sta esercitando in modo pubblico, pacifico, continuo, non interrotto e con l'animo del proprietario il possesso sugli immobili, così censiti: In Comune di Alonte: m.n. 256 (ex 16) di are 07.26: sub 1 bene comune non censibile (corte), sub 2 Via Carcano n. 5 P. T.-1, z.z. U, cat. A06, classe 2, vani 1,5, superficie mq69, rendita e 34,86; sub 3 Via Carcano n. 5, p. T-1, z.c. U, cat. D/10, rendita € 300,00. L'attore cita gli intestatari dei beni sopra indicati, loro eredi ed eventuali aventi causa a comparire avanti al Tribunale di Vicenza, all'udienza del giorno 04/04/2017 ore di rito, con l'invito a costituirsi nel termine di venti giorni liberi prima dell'udienza ai sensi e nelle

forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre i termini suddetti implica le decadenze previste dall'art. 38 cpc e dell'art. 167 c.p.c. per ivi, in loro contesto ovvero in legittima contumacia, sentir accogliere le seguenti conclusioni: Voglia il Giudice adito dichiarare acquisita per usucapione a favore dell'attore signor Bracesco Terenzio la proprietà dei beni immobili sopra descritti. Con ordine al competente Conservatore dei Registri Immobiliari di effettuare tutte le trascrizioni conseguenti alla pronuncia e con suo esonero da ogni responsabilità.

Con vittoria di spese ed onorari in ipotesi di opposizione.

Vicenza, 6/09/2016

avv. Elisabetta Borsatti

TX16ABA10189 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCE

Notifica per pubblici proclami - Azione di reintegra nel possesso

Il Tribunale di Lecce, G.I., Dr.ssa Rossana Giannaccari, nel giudizio n. 3079/2016 R.G., promosso dalla società S.G.M. S.p.A. Società Gestione Multipla (P.IVA: 03500970755), con sede legale in Lecce al Km 1,5 Lecce- Vernole, in persona del Presidente del C.d.A. e legale rappresentante in carica, Rag. Cosimo Frasca, rappresentata e difesa dall'Avv. Lucio Calabrese del Foro di Lecce, elettivamente domiciliata in Nardò (LE) alla Via Pasolini n. 1, avente ad oggetto azione di reintegra nel possesso, ex art. 703 cpc, dell'immobile di proprietà, sito in Lecce alla via San Nicola s.n.c., denominato e conosciuto come "ex Macello", distinto in catasto al foglio 196, particella 115, integralmente occupato "sine titolo" da un movimento conosciuto come "BINARIO 68";

- visto il provvedimento del 20/06/2016, con il quale il Presidente del Tribunale, Dr. Francesco Giardino, ha autorizzato, su istanza di parte ricorrente, la notifica per pubblici proclami, ex art. 150 cpc, mediante deposito dell'istanza e del decreto nella Casa Comunale del Comune di Lecce e pubblicazione di un estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica;

- ha fissato la comparizione delle parti innanzi a sé, per l'udienza del 17.11.2016 ore di rito, disponendo la notifica del ricorso e del decreto al movimento convenuto, "Binario 68", entro il 30/10/2016.

Lecce, 25 ottobre 2016

avv. Lucio Calabrese

TX16ABA10224 (A pagamento).



TRIBUNALE DI FOGGIA*Usucapione speciale ex art. 1159 bis c.p.c.*

Il Sig. Santomarcò Angelo, nato a Foggia il 14/03/1940 e residente in San Severo alla Via Amendola n.8 (C.F.:SNTNGL40C14D643B) rappresentato e difeso dagli Avv.ti Carmela Di Corcia (pec: dicorcia.carmela@avvocati-foggia.legalmail.it) e Ettore Censano, entrambi con Studio in Foggia alla Via Mandara n.28, possiede da oltre 35 anni ininterrottamente e uti dominus, pubblicamente e pacificamente, i seguenti fondi rustici censiti nel catasto terreni del Comune di Casalnuovo Monterotaro della Provincia di Foggia:

- foglio 26, particella 30, di tipo seminativo, ha 1.39.00, r.d. €. 82,17;

- foglio 26, particella 150, di tipo seminativo. Are 49.79, r.d. €. 31,20;

- foglio 26, particella 124, di tipo seminativo e pascolo, are 70,48, r.d. €. 12,21;

intestati oltre che al ricorrente, anche a: Santomarcò Antonio, nato a Foggia il 18/11/1958, Santomarcò Giovanna, nata a Foggia il 26/05/1943, Santomarcò Giovanni, nato a Lucera il 24/05/1945, Santomarcò Giuseppina, nata a Casalnuovo Monterotaro il 11/03/1947, Santomarcò Vincenzo nato a Foggia il 29/03/1955, Santomarcò Vittoria, nata a Foggia il 21/11/1950 e Vetrone Rosa, nata a Cerreto Sannita il 07/06/1936;

-foglio 26, metà della particella 44, ossia quella prospiciente alla Strada Comunale, di tipo seminativo, ha 1.02.15, r.d. €. 44,84 intestato oltre che al ricorrente ed ai suindicati intestatari anche a : Calabrese Cristina, nata a Campobasso il 10/08/1985, Calabrese Daniele, nato a Campobasso il 14/01/1985, Di Tocco Annunziata, nata a Circello il 21/03/1956, Mantino Giuseppe, nato a Monterotaro il 03/04/1920, Mantino Maria Raffaella, nata a Casalnuovo Monterotaro il 03/04/1920, Mantino Santina, nata a Casalnuovo Monterotaro il 01/11/1925, Mantino Antonio nato a Campobasso il 25/10/1963, Minelli Alfonso, Pilla Mario Incoronato, nato a Casalnuovo Monterotaro il 04/07/1957, Polzella Maria Mattea, nata a Casalnuovo Monterotaro il 29/12/1981.

Stante l'elevato numero degli intestatari dei fondi, alcuni sconosciuti e alcuni di loro per certo deceduti, il Giudice dell'intestato Tribunale con decreto del 05/10/2016, con parere favorevole espresso dal P.M., autorizzava la notifica ex art. 150 c.p.c.

Foggia, 18 ottobre 2016

avv. Carmela Di Corcia

TX16ABA10225 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA*Atto di citazione per opposizione di terzo*

Per il Sig. Trevisan Lucio (cod. fisc. TRVLCU50H11F229L), nato a Mira (VE) il 11.6.1950 e ivi residente in Via Del Bucintoro n. 11, int. 7, rappresentato e difeso dall'Avv. Luciano Gazzola del Foro di Treviso (cod. fisc. GZZ LCN 65D22 C111Z), cita per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., giusto decreto di autorizzazione del Presidente del Tribunale di Venezia del 13.10.2016, i Sigg.ri Baldan Anna Maria, Baldan Antonio, Baldan Augusta, Baldan Giovanni, Baldan Gio-

vanni, Baldan Ines, Franzolin Annetta, Franzolin Augusto, Franzolin Guerrino, Franzolin Ines, Franzolin Maria, Gai Giaschia Anna, Gai Giaschia Caterina, Gai Giaschia Eberardo, Gai Giaschia Graziella, Gai Giaschia Ida, Gai Giaschia Luigi, Gai Giaschia Paolo, Gai Giaschia Pietro, Gai Giaschia Severino, Gai Giaschia Vittoria, Tussato Elvira, Tuzzato Elvira e Vescovi Nerina, tutti di residenza, domicilio o dimora sconosciuti, a comparire innanzi il Tribunale di Venezia il giorno 30.1.2017 ore di rito, avanti il Giudice che verrà designato, con l'invito a costituirsi in cancelleria nel termine di venti giorni prima dell'udienza suindicata, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. e con espressa vertenza che in mancanza di tempestiva rituale costituzione, nei termini indicati, incorreranno nelle preclusioni e decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in caso di loro mancata costituzione, si procederà in loro declaranda contumacia per sentire accogliere le seguenti conclusioni: 1) in accoglimento della opposizione di terzo promossa, accertare e dichiarare che il terreno sito nel Comune di Mira (VE), Via Dello Scarparo, di cui al mappale n. 1478, è stato nel possesso continuato, ininterrotto, pacifico e pubblico del Sig. Trevisan Ottorino a far data dall'anno 1975 e, in ogni caso, quantomeno da oltre venti anni e dichiarare, per l'effetto, l'intervenuto acquisto del predetto terreno per usucapione da parte dello stesso; accertare e dichiarare che, a seguito del decesso del Sig. Trevisan Ottorino in data 3.6.1995, il possesso del terreno sito nel Comune di Mira (VE), Via Dello Scarparo, di cui al mappale n. 1478, è continuato nel Sig. Trevisan Lucio con effetto dall'apertura della successione, ai sensi dell'art. 1146 c.c., e, per l'effetto, accertare e dichiarare la proprietà dello stesso del predetto terreno per la quota di sua spettanza pari a 1/3 ai sensi dell'art. 581 c.c.; accertare e dichiarare che la proprietà del terreno di cui al mappale n. 1478 non è stata usucapita dal Sig. Tramarin Luigi e, per l'effetto, dichiarare nulla e, comunque, priva di efficacia l'impugnata sentenza n. 2919/2015 emessa dal Tribunale di Venezia in data 11.9.2015 a definizione del procedimento rubricato al n. 20000676/2013 Rg.; ordinare, pertanto, al Conservatore dei registri immobiliari, con esonero da qualsivoglia responsabilità, la cancellazione della trascrizione della sentenza 2919/2015 emessa dal Tribunale di Venezia in data 11.9.2015. 2) Si chiede, sin d'ora, l'ammissione alla prova per testi sui seguenti capitoli: 1) vero che il Sig. Trevisan Ottorino, deceduto in data 3.6.1995, ha posseduto in maniera pacifica, pubblica, continua e ininterrotta, il terreno e il relativo manufatto sito nel Comune di Mira, Via Dello Scarparo, di cui al mappale n. 1478, a far data da almeno l'anno 1975 e, in ogni caso, da oltre vent'anni prima della data del suo decesso?; 2) vero che il Sig. Trevisan Ottorino, a far data da almeno l'anno 1975 e, in ogni caso, da oltre vent'anni prima della data del suo decesso, ha coltivato il terreno come meglio identificato al capitolo sub 1), utilizzando anche il manufatto ivi riposto come ricovero attrezzi? Con riserva di formulare ulteriori istanze istruttorie e indicare i testi, nonché di produrre ulteriore documentazione nei concedendi termini di legge ex art. 183, co VI, c.p.c.. Spese e compensi professionali di lite integralmente rifusi, oltre IVA e CPA come per legge, e oltre al rimborso del 15% delle spese generali.

avv. Luciano Gazzola

TX16ABA10242 (A pagamento).



*AMMORTAMENTI***TRIBUNALE DI ROVIGO***Ammortamento libretto di deposito*

Il Presidente del Tribunale di Rovigo con decreto n. 2444/2016 V.G. del 2 settembre 2016 ha pronunciato l'ammortamento del libretto di deposito al portatore n. DP/00001104458 emesso da Banca Agricola Mantovana (ora Banca Antonveneta) - Filiale di Castelmassa (RO), con un saldo di euro 657,25 oltre interessi.

Opposizione legale entro 90 giorni.

Brighenti David

TU16ABC10116 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Bari con decreto del 25/10/2016 R.G. 5005/2016, ha pronunciato l'ammortamento della cambiale emessa il 14/04/2015 da Mediterraneo S.r.l. corrente in Conversano in favore di Frigus Focus di Monaco Luigi corrente in Monopoli per l'importo di €. 1.150,00, con scadenza al 31/07/2015. Opposizione legale entro 30 giorni.

Bari, li 25/10/2016

avv. Isabella Fanizzi

TX16ABC10218 (A pagamento).

*EREDITÀ***TRIBUNALE DI ROMA***Eredità giacente di Sabbatini Bettazzi Giacomo*

Il giudice, con decreto n. 15580/16 in data 4 ottobre 2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Sabbatini Bettazzi Giacomo, nato a Roma il 29 luglio 1929 e deceduto a Roma l'8 giugno 2015. Curatore l'avvocato Alessandro Fazi, domiciliato in Roma, via piazzale Clodio n. 12.

Il curatore
Alessandro Fazi

TU16ABH10063 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Marengo Francesco*

Con decreto emesso in data 19 ottobre 2016 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Marengo Francesco, nato a Torino il 20 febbraio 1939 residente in vita in Almese e deceduto in Almese il 10 dicembre 2015 - R.G. 10009/2016.

Curatore è stato nominato dott. Cappa Marco con studio in Torino, largo Cibrario n. 11.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott. Cappa Marco

TU16ABH10107 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE*Eredità giacente di Michele Miotto*

Il Tribunale monocratico di Pordenone, dott.ssa Maria Paola Costa, con decreto in data 7 ottobre 2016, ha nominato curatore dell'eredità giacente di Miotto Michele, nato a San Stino di Livenza il 14 gennaio 1962 e deceduto a Caorle il 28 ottobre 2012, l'avv. Gloria Favret con studio in Pordenone, via Cavallotti n. 1.

Avv. Gloria Favret

TU16ABH10109 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERBANIA**Cancelleria Successioni***N. 771/2016 successioni**Eredità giacente di Borroni Eugenio*

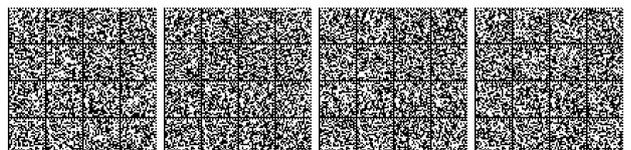
Il Giudice del Tribunale di Verbania dott. Maria Cristina Persico con decreto in data 29 giugno 2016 ha nominato curatore dell'eredità giacente di Borroni Eugenio, nato a Stresa il 23 ottobre 1957, domiciliato in vita in Stresa e deceduto in Verbania il 10 febbraio 2015, l'avv. Ricci del Foro di Verbania.

Estratto conforme all'originale per uso pubblicazione.

Verbania, 18 ottobre 2016

Il direttore amministrativo
dott.ssa Angela Pellegrini

TU16ABH10154 (A pagamento).



TRIBUNALE DI RIETI
Sezione volontaria giurisdizione

Nomina curatore eredità giacente di Salabe' Adolfo

Il G.D. del Tribunale di Rieti Dott.ssa Francesca Ciranna con decreto del 5.10.2016 notificato il 18.10.2016 (RG. 967/16) ha nominato il sottoscritto Avv. Attilio Francesco Ferri, nato a Novara (NO) il 26.03.1964 con studio in Rieti Piazza S.Rufo 6 (CF:FRRTLF64C26F952N- PEC: attiliofrancesco.ferri@pecavvocatirieti.it) curatore dell'eredità giacente di Salabe' Adolfo nato a Pisa il 31.01.1929 e deceduto in Roma in data 26.03.2016, con ultimo domicilio in Forano (Rieti).

avv. Attilio Francesco Ferri

TX16ABH10164 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERCELLI

Eredità giacente di Cebraro Renato

Il Giudice del Tribunale di Vercelli, con provvedimento del 20.09.2016 n.1237/16 v.g., ha dichiarato giacente l'eredità di Cebraro Renato nato a Casale M.to il 08.10.1947 ed ivi deceduto il 29.02.2016, nominando curatore l'avv. Rosangela Santosuosso con studio in Casale M.to, P.za C.Battisti 21.

Il curatore
avv. Rosangela Santosuosso

TX16ABH10210 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

Usucapione speciale

L'avv. Domenico Comito con Studio in Roma alla Via di Ripetta n. 121, rappresentate e difensore del Sig. Lamberto Francesco nato Caulonia (RC), il 28.11.1950, ha chiesto, con ricorso del 20.11.2013 (ex art. 1159-bis c.c.) che il Sig. Lamberto Francesco usucapisse e potesse così acquistare la proprietà della porzione di fabbricato rurale sito in Caulonia (RC), località Pittella, riportato nel catasto terreni di quel Comune al Cod.: C285, Fogl.: 63, Part. - Sub.: 243, Are ca 01 40, Partita 4747. Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato affissione del ricorso e del provvedimento per la durata di 90 giorni agli albi del Tribunale di Locri e del Comune di Caulonia; pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*

e notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro 90 giorni dall'affissione e notifica.

Roma, 20.10.2016

avv. Domenico Comito

TX16ABM10221 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Eredità rilasciata di Sessini Roberto R.G. 1152/97

Stato di graduazione dei crediti (artt. 508 comma 3 e 499 comma 2 e seguenti, C.C.)

Il sottoscritto Dott. Armando Bruno con studio in Milano, Via Pordenone n. 28, curatore della procedura indicata in epigrafe, sulla base delle dichiarazioni di credito presentate al Dott. Enrico Lainati Notaio in Milano, ha predisposto il seguente stato di graduazione dei crediti relativo all'Eredità Rilasciata di Sessini Roberto, nato a Cagliari il 13 ottobre 1950 e deceduto a Brescia in data 10 febbraio 1997, da cui sono escluse le spese in prededuzione della procedura:

Stato di graduazione dei crediti chirografari

. £ €

1. SDGA 505.000.000 260.810,73
 2. Ing. Lorenzo Monteverdi 697.150.000 360.047,93
 3. Antonio Cioffi 75.000.000 38.734,27
 4. Venerita Tamos 50.000.000 25.822,84
 5. Michele Minerva 98.000.000 50.612,78
 6. Mario Ingenito 5.500.000 2.840,51
 7. Redaelli e Sangalietti 155.000.000 80.050,82
 8. Rita Invernizzi 120.000.000 61.974,83
 9. Gianfranco Bonarda 375.000.000 193.671,34
 10. Banca Sanpaolo Brescia 103.188.728 53.292,53
 11. Elisa Bizzarro e Aldo Ippolito 143.632.000 74.179,74
 12. Carlo Felice Butti 15.213.889 7.857,32
 13. Angeloni e Gervasone 10.756.750 5.555,40
 14. Periti Prina 12.680.000 6.548,67
 15. Monte dei Paschi di Siena 117.923.648 60.902,48
- Totale Crediti 2.484.045.015 1.282.902,19

Trascorsi trenta giorni dalla data della pubblicazione della presente sulla *G.U.* senza che siano stati proposti reclami, lo stato di graduazione diverrà definitivo.

Milano, 24/10/2016

Il curatore
dott. Armando Bruno

TX16ABN10243 (A pagamento).



*RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA*

TRIBUNALE DI VERONA

Dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Verona in composizione collegiale con sentenza n. 2350/2016 depositata il 26 settembre 2016, n. 8064/2014 R.V.G., ha dichiarato la morte presunta di La Torre Antonina Giuseppa, nata a Furci Siculo (ME) il 14 marzo 1947, per irreperibilità, con decorrenza dalla mezzanotte del 31 dicembre 1977.

Verona, 18 ottobre 2016

prof. avv. Lorenzo Picotti

TU16ABR10108 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

Dichiarazione di morte presunta

Con sentenza n. 8/2016 dd. 21 luglio 2016 dep. il 14 settembre 2016 il Tribunale di Udine ha dichiarato la morte presunta in data 21 settembre 2004 di Vidale Maria, nata il 25 giugno 1933 a Udine e residente a Rigolato (UD), frazione Gracco n. 26 disponendone la pubblicazione per estratto.

avv. Andrea Ghidina

TU16ABR10156 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CROTONE

*Dichiarazione di assenza di
Lamanna Francesco*

Si rende noto che con sentenza n. 1/2015 nel procedimento R.G. 595/2014, depositata in data 22.12.2014, il Tribunale di Crotone ha dichiarato l'assenza di Lamanna Francesco, nato a Melissa (KR) il 27.11.1932, ed ivi già residente alla via Torino n. 18.

Milano, 24/10/2016

avv. Michelina Lamanna

TX16ABR10168 (A pagamento).

*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

TITAN SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.
in liquidazione coatta amministrativa N.590/2013

*Deposito bilancio finale di liquidazione e progetto di
riparto finale fra i creditori*

Presso il Tribunale di Reggio Emilia il 18 ottobre 2016 è stato depositato il bilancio finale di liquidazione ed il progetto di riparto finale fra i creditori della Titan società cooperativa con sede in Reggio Emilia. Gli interessati potranno proporre ricorso presso il Tribunale entro i termini previsti dall'art. 213 L.F.

Reggio Emilia, 21 ottobre 2016

Il commissario liquidatore
rag. Giovanni Campanini

TU16ABS10090 (A pagamento).

**ABITARE LA GRANDA
SOCIETÀ COOPERATIVA**
in liquidazione coatta amministrativa
Sede: via Teofilo Rossi n. 3 - Torino (TO)
Codice Fiscale: 07856350017

Deposito bilancio finale di liquidazione

Per gli adempimenti di cui all'art. 213 L.F. comunico che in data 9 ottobre 2016, presso il Tribunale di Torino, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione correlato dal conto della gestione e dal piano di riparto della liquidazione coatta in intestazione.

Il commissario liquidatore
dott. Massimo Terranova

TU16ABS10110 (A pagamento).

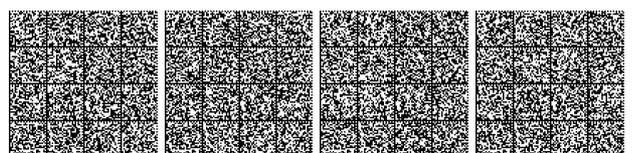
CULTURA E MESTIERI SOC.COOP. A R.L.
in liquidazione coatta amministrativa
Registro delle imprese: Udine n. 02486430305
Partita IVA: 02486430305

Deposito bilancio finale di liquidazione

Ai sensi dell'art. 213 Legge Fallimentare si segnala che in data 25.10.2016 e' stato depositato, presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Udine, il bilancio finale della Procedura summenzionata.

Il commissario liquidatore
dott.ssa Patrizia Minen

TX16ABS10172 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

VARIE

RETE FERROVIARIA ITALIANA
Il Commissario (Art. 1, comma 1, Legge 164/2014 e s.m.i.)

Ordinanza n. 25
Asse Ferroviario Napoli - Bari.
Raddoppio tratta Frasso Telesino - Vitulano
(CUP J41H01000080008)
Approvazione progetto preliminare

Il Commissario

- VISTA la delibera CIPE n. 121 del 21 dicembre 2001, con la quale è stato approvato il Programma Infrastrutture Strategiche (PIS), che prevede un'articolata serie di interventi infrastrutturali attraverso i quali sostenere lo sviluppo e la modernizzazione del Paese e considerati a tal fine di interesse prioritario;
- VISTO che il Programma Infrastrutture Strategiche (PIS) viene aggiornato ogni anno con la presentazione dell'Allegato infrastrutture al Documento di Economia e Finanze e che l'undicesimo Allegato Infrastrutture al Documento di economia e finanza (DEF) del 2013, relativo al Programma Infrastrutture Strategiche (PIS) per gli anni 2014-16, che ha ricevuto l'intesa della Conferenza Unificata il 16 aprile 2014 e successivamente è stato valutato dal CIPE in data 1 agosto 2014, prevede tra le Infrastrutture Strategiche l'Asse ferroviario Napoli-Bari ed in particolare il raddoppio della tratta Frasso Telesino - Vitulano;
- VISTO il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327 e s.m.i., recante il testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di espropriazione per pubblica utilità;
- VISTA la legge 16 gennaio 2003, n. 3, recante "Disposizioni ordinamentali in materia di pubblica amministrazione" che, all'articolo 11, dispone che a decorrere dal 1° gennaio 2003, ogni progetto di investimento pubblico deve essere dotato di un Codice unico di progetto (da ora in avanti anche "CUP");
- VISTO il decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, concernente il "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in



attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE", e vista in particolare la parte II, titolo III, capo IV, concernente "Lavori relativi a infrastrutture strategiche e insediamenti produttivi";

VISTA la legge 13 agosto 2010, n. 136, come modificata dal decreto-legge 12 novembre 2010, n. 187, convertito dalla legge 17 dicembre 2010, n. 217, che reca un piano straordinario contro la mafia, nonché delega al Governo in materia di normativa antimafia e che, tra l'altro, definisce le sanzioni applicabili in caso di inosservanza degli obblighi previsti dalla legge stessa, tra cui la mancata apposizione del CUP sugli strumenti di pagamento;

VISTA la delibera 27 dicembre 2002, n. 143 (G.U. n. 87/2003, errata corrige in G.U. n. 140/2003), con la quale il CIPE ha definito il sistema per l'attribuzione del CUP, che deve essere richiesto dai soggetti responsabili di cui al punto 1.4 della delibera stessa;

VISTA la delibera 29 settembre 2004, n. 24 (G.U. n. 276/2004), con la quale il CIPE ha stabilito che il CUP deve essere riportato su tutti i documenti amministrativi e contabili, cartacei ed informatici, relativi a progetti d'investimento pubblico, e deve essere utilizzato nelle banche dati dei vari sistemi informativi, comunque interessati ai suddetti progetti;

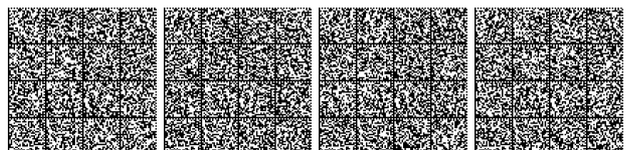
VISTO l'Aggiornamento 2015 al Contratto di Programma 2012-2016 - parte Investimenti approvato con decreto MIT/MEF n. 299 del 9/9/2016, in corso di registrazione presso la Corte dei Conti, che include l'intervento "Itinerario Napoli Bari: Raddoppio e Velocizzazione tratta Frasso Telesino - Benevento", nella tabella A04 "Potenziamento e Sviluppo



infrastrutturale Rete Convenzionale/Alta Capacità" con un costo di 995 milioni di euro e risorse per 21 milioni di euro;

VISTO lo schema di aggiornamento 2016 del Contratto di Programma 2012 - 2016- parte Investimenti, su cui il CIPE ha espresso parere favorevole nella seduta del 10 agosto 2016, che prevede l'intervento "Itinerario Napoli Bari: raddoppio e velocizzazione e tratta Frasso Telesino - Benevento" in Tabella A04 - Potenziamento e Sviluppo infrastrutturale Rete Convenzionale/Alta Capacità - "Core Network Corridor: Scandinavia - Mediterraneo tratta Napoli - Bari - Taranto", con un costo di 995 milioni di euro e risorse pari a 366 milioni di euro atte ad assicurare la copertura della fase progettuale nonché della realizzazione del primo lotto funzionale Frasso - Telese; e che prevede per il 2017 un fabbisogno di 415 milioni di euro relativo al secondo lotto funzionale Telese - San Lorenzo che potrà trovare copertura nell'ambito della Legge di Stabilità 2017 e nel programma PON 2014-2020 "Infrastrutture e Reti";

VISTA la legge 11 novembre 2014, n. 164 di conversione, con modificazioni, del decreto-legge 12 settembre 2014, n. 133, e visto in particolare l'art. 1, comma 1, che ha nominato l'Amministratore Delegato di Ferrovie dello Stato Italiane S.p.A. Commissario per la realizzazione delle opere relative agli Assi ferroviari Napoli - Bari e Palermo - Catania - Messina di cui al Programma Infrastrutture Strategiche previsto dalla legge 21 dicembre 2001, n. 443 senza nuovi o maggiori oneri per la finanza pubblica allo scopo di potere celermente stabilire le condizioni per l'effettiva realizzazione delle relative opere e quindi potere avviare i lavori di parte dell'intero tracciato entro e



non oltre il 31 ottobre 2015;

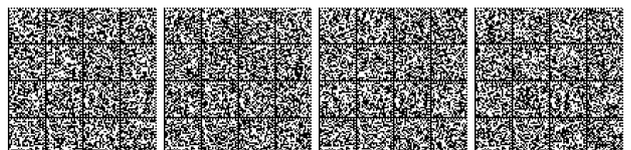
VISTE le Ordinanze nn. 1 e 2 del 12 dicembre 2014, con le quali sono state rispettivamente dettate disposizioni organizzative e provvedimentali ed istituite le posizioni e strutture organizzative a diretto riporto del Commissario;

VISTA la C.O. n. 370/AD del 16 gennaio 2015, con la quale RFI S.p.A. in attuazione di quanto previsto dall'art. 1, comma 2, della legge 11 novembre 2014 n. 164 ed indicato nell'art. 12 dell'Ordinanza n. 1/2014 ha costituito apposita Task Force "Progetti Sblocca Italia: Assi Ferroviari Napoli-Bari e Messina - Catania - Palermo" per l'espletamento di ogni attività amministrativa, tecnica ed operativa, comunque finalizzata alla realizzazione dei citati assi ferroviari;

VISTA l'Ordinanza n. 4 del 25 febbraio 2015, di approvazione delle Linee Guida "Compiti e Supporto di RFI nell'ambito delle attività del Commissario ai sensi della Legge n. 164/2014 - art. 1", nelle quali sono stati definiti compiti e modalità operative della Task Force già assolti dalla Struttura Tecnica di Missione del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti di cui all'art. 163 del decreto legislativo n. 163/2006, aggiornate con l'Ordinanza n. 23 del 7 giugno 2016;

VISTA l'Ordinanza n. 5 dell'11 marzo 2015, con la quale è stato approvato il Programma generale delle attività da porre in essere per ciascun intervento inserito nei "Progetti Sblocca Italia", comprensivo degli adempimenti rimessi a soggetti terzi;

VISTA la nota del 12 marzo 2015, prot. n. FS/AD/COMM/A0011/P/2015/0000012, con la quale le Amministrazioni



coinvolte nelle procedure di cui al decreto legislativo n. 163/2006 sono state informate dal Commissario delle azioni poste in essere per l'espletamento delle funzioni conferite con l'art. 1 della legge 11 novembre 2014, n. 164 in continuità ed analogia a quelle svolte dal CIPE ai fini dell'adozione dei provvedimenti approvativi dei progetti ferroviari compresi nel c.d. decreto "Sblocca Italia", nonché del superamento, limitatamente ai progetti rientranti nel decreto medesimo, dei contenuti e degli impegni previsti nei CIS rispettivamente sottoscritti in relazione alla direttrice Napoli - Bari - Lecce - Taranto in data 2 agosto 2012 e in relazione alla direttrice ferroviaria Messina - Catania - Palermo in data 28 febbraio 2013;

VISTA la nota della Corte dei Conti n. 19102 del 19 maggio 2015, con la quale la stessa ha comunicato l'insussistenza dei presupposti normativi per il controllo di legittimità sulle Ordinanze del Commissario;

VISTA la nota del Commissario prot. FS-AD-COM/A0000029 del 9 giugno 2015, con la quale è stato significato a tutte le Amministrazioni interessate che non si farà più seguito, per tutti gli altri progetti ricadenti nella competenza del Commissario, all'inoltro alla Corte dei Conti dei relativi atti approvativi;

VISTO l'art. 7, comma 9-bis, della legge 26 febbraio 2016 n. 21 di conversione con modificazioni del decreto legge 30 dicembre 2015 n. 210, con il quale è stato prorogato al 30 settembre 2017 il termine di cui all'art. 1, comma 1, primo periodo del D.L. n. 133/2014 convertito dalla legge n. 164/2014, nonché sono state sostituite le parole "Ferrovie



dello Stato S.p.A.” con le parole “Rete Ferroviaria Italiana S.p.A.” con conseguente subentro nella carica di Commissario per la realizzazione delle opere relative agli assi ferroviari Napoli-Bari e Palermo-Catania-Messina dell’Amministratore Delegato di Rete Ferroviaria Italiana S.p.A.;

VISTO il Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50 (G.U. 91/2016) di attuazione delle direttive 2014/23/UE e 2014 /25 UE concernente l’aggiudicazione dei contratti di concessione, gli appalti pubblici e le procedure d’appalto degli enti erogatori nei settori dell’acqua, dell’energia, dei trasporti e dei servizi postali nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture e visto, in particolare, l’art. 216 recante “Disposizioni transitorie e di coordinamento”;

VISTA la nota RFI-CO-NA-BA-PA-CT-ME\A0011\P\2016\8 del 26 luglio 2016 del Commissario al Ministro delle Infrastrutture e dei Trasporti sullo stato di avanzamento dei Progetti relativi agli assi ferroviari Napoli - Bari e Palermo - Catania - Messina;

VISTA la nota RFI-DIN-DIS\A0011\P\2016\00730 del 14 ottobre 2016, con la quale il Responsabile della Task Force di RFI S.p.A. ha trasmesso la documentazione istruttoria per consentire l’approvazione da parte del Commissario del progetto preliminare “Raddoppio della tratta Frasso Telesino - Vitulano”.

proposta della Task Force di RFI S.p.A.

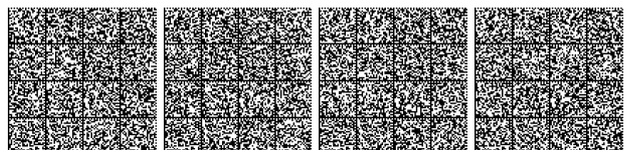
P R E N D E A T T O



delle risultanze dell'istruttoria svolta dalla Task Force di RFI S.p.A., in particolare:

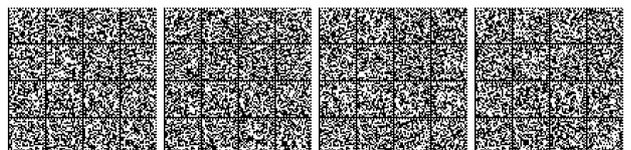
sotto l'aspetto tecnico-procedurale:

- che il progetto preliminare riguarda l'intervento di raddoppio della tratta Frasso Telesino - Vitulano (velocità 200 Km/h in rango P);
- che detto intervento costituisce il secondo macro - lotto funzionale del più ampio intervento di raddoppio della Cancellino - Benevento (Vitulano), di cui il primo macro - lotto funzionale è costituito dal raddoppio della tratta Cancellino - Frasso Telesino;
- che la Regione Campania, con la deliberazione della Giunta n. 103 del 13 marzo 2012, ha espresso pronunciandosi positivamente il consenso sul Progetto Preliminare ai fini dell'intesa sulla localizzazione urbanistica delle opere previste dal progetto medesimo, "sentiti" i Comuni interessati e tenuto conto delle posizioni dagli stessi espresse a tal fine;
- che il Ministro dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare, con nota prot. GAB/2011/0010015 del 25 marzo 2011, a seguito di procedura di VIA, facendo proprio il parere n. 629 del 4 febbraio 2011 formulato dalla Commissione Tecnica di Verifica dell'Impatto Ambientale - VIA e VAS, ha espresso parere positivo di compatibilità ambientale in merito al progetto in esame, con prescrizioni e raccomandazioni;
- che il Ministero per i Beni e le Attività Culturali - Direzione Generale per il Paesaggio, le Belle Arti, l'Architettura e l'Arte Contemporanee - con nota prot. DG.PAAC/S02/34.19.04/34519 del 12 dicembre 2012, ha espresso parere favorevole in ordine al progetto in esame, con



l'osservanza di prescrizioni;

- che in data 8 aprile 2015, è stata trasmessa al Consiglio Superiore dei Lavori Pubblici, ad integrazione della trasmissione del Progetto già avvenuta da parte della Struttura Tecnica di Missione con nota n.42625 del 12 dicembre 2013), la "Nota per Ottemperanza al D.M. Infrastrutture 14 gennaio 2008" evidenziando che nella fase di sviluppo della progettazione definitiva saranno recepite le Nuove Norme Tecniche per la progettazione non ancora vigenti alla data in cui è stato redatto il progetto preliminare;
- che l'intervento è suddivisibile in tre lotti funzionali:
 - 1° lotto: Frasso Telesino- Telese;
 - 2° lotto: Telese- San Lorenzo Maggiore;
 - 3° lotto: San Lorenzo Maggiore -Vitulano;
- che la Task Force di RFI ha proposto le prescrizioni da formulare in sede di approvazione del progetto preliminare, esponendo le motivazioni in caso di mancato recepimento di osservazioni avanzate nella fase istruttoria;
- che la Task Force di RFI, in relazione a quanto sopra, ha proposto al Commissario di approvare il progetto preliminare per procedere all'avvio del progetto definitivo dell'intervento in ragione della copertura finanziaria della fase progettuale e della integrale copertura finanziaria per la realizzazione del primo lotto funzionale Frasso Telesino - Telese prevista nello schema di Aggiornamento 2016 del Contratto di Programma 2012-2016 - parte Investimenti, in ordine al quale il CIPE ha espresso parere favorevole nella seduta del 10 agosto 2016;



sotto l'aspetto attuativo:

- che l'opera è inclusa nell'aggiornamento 2015 del Contratto di Programma 2012-2016 parte Investimenti, approvato con decreto MIT/MEF n. 299 del 9 settembre 2016, in corso di registrazione presso la Corte dei Conti, nella tabella A04 "Potenziamento e Sviluppo infrastrutturale Rete Convenzionale/Alta Capacità" con un costo di 995 milioni di euro e risorse per 21 milioni di euro;
- che lo schema di aggiornamento 2016 del Contratto di programma 2012-2016 parte Investimenti, sul quale il CIPE ha espresso parere favorevole nella seduta del 10 agosto 2016, prevede l'intervento "Itinerario Napoli Bari: raddoppio della tratta Frasso Telesino - Benevento" in Tabella A04 - Potenziamento e Sviluppo infrastrutturale Rete Convenzionale/Alta Capacità - "Core Network Corridor: Scandinavia - Mediterraneo tratta Napoli - Bari - Taranto", con un costo di 995 milioni di euro e con risorse pari a 366 milioni di euro atte ad assicurare la copertura della fase progettuale e della realizzazione del primo lotto funzionale Frasso - Teleso.
- che il Soggetto aggiudicatore dell'intervento è Rete Ferroviaria Italiana S.p.A.;
- che la modalità di affidamento prevista è l'appalto integrato;
- che il cronoprogramma prevede una durata dei lavori pari a:
 - 1° lotto Frasso Telesino- Teleso: 1955 giorni naturali consecutivi;
 - 2° lotto Teleso- San Lorenzo Maggiore: 1915 giorni naturali consecutivi;



- 3° lotto San Lorenzo Maggiore - Vitulano: 2050 giorni naturali consecutivi;

- che il CUP dell'intervento è: J41H01000080008.

sotto l'aspetto finanziario:

- che il costo complessivo dell'opera è pari a 995 milioni di euro e rappresenta il limite di spesa dell'«Itinerario Napoli - Bari: Raddoppio della tratta Frasso Telesino - Vitulano»;
- che, l'articolazione del costo è la seguente:

PIS Tabella A

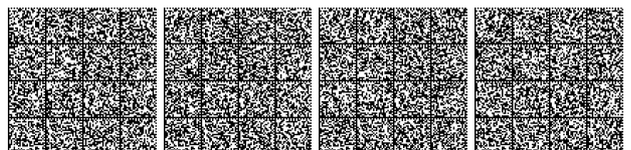
PROGETTAZIONE PRELIMINARE ITINERARIO NAPOLI-BARI CANCELLO-BENEVENTO TRATTA FRASSO TELESINO - VITULANO			
Riepilogo Generale del Progetto			
Voci	Importi ⁽¹⁾ (Mln €)	Incidenza sul Valore dell'Investimento	Importi cumulati ⁽¹⁾ (Mln €)
Lavorazioni	760	76%	760
<i>Opere civili</i>	621	62%	
<i>Sovrastuttura ferroviaria</i>	32	3%	
<i>Impianti tecnologici</i>	107	11%	
Oneri per la sicurezza	12	1%	771
Somme a disposizione	224	22%	995
Limite di spesa dell'Infrastruttura da realizzare.	995	100%	



PIS Tabella 6

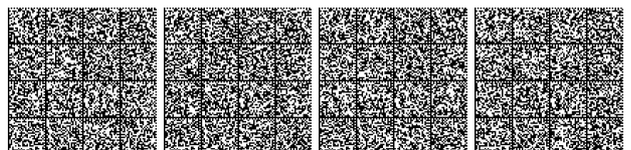
PROGETTAZIONE PRELIMINARE ITINERARIO NAPOLI-BARI CANCELLO-BENEVENTO TRATTA FRASSO TELESINO - VITULANO			
Dettaglio delle Somme a Disposizione			
	Importi (Mln €)	Percentuale su S.A.D.	Percentuale su CVI
PROGETTAZIONE	27	12%	3%
OPERE RISTORI SOCIO AMBIENTALI	14	6%	1%
OPERE CONNESSE	183	82%	18%
<i>Revisione Lavori</i>	43	19%	4%
<i>Acquisizione aree</i>	40	18%	4%
<i>Contributi di Legge (Incarasso, VIA, etc.)</i>	3	1%	0%
<i>Somme a disposizione per gestione delle Tenz.</i>	13	6%	1%
<i>Imprevisti</i>	66	30%	7%
<i>Costi interni RFI fino alla consegna dell'opera</i>	3	1%	0%
<i>Spese generali del Comitato</i>	16	7%	2%
Totale Generale Somme a Disposizione	224	100%	22%

- che, il costo delle prescrizioni formulate dagli Enti, ritenute accoglibili da RFI S.p.A. e che hanno riflessi economici sul limite di spesa dell'infrastruttura, di importo stimato in 13 Meuro come indicato dalla stessa RFI S.p.A. nella relazione istruttoria, trova capienza nel limite di spesa dell' "Itinerario Napoli - Bari: Raddoppio della tratta Frasso Telesino - Vitulano". Si precisa che di tale importo stimato



nessuno afferisce a prescrizioni che si inquadrano come opere e misure compensative dell'impatto territoriale e sociale;

- la proposta di un'azione correttiva che consente di mantenere invariato il limite di spesa dell'intervento stabilito in 995 Meuro, compensando i suddetti maggiori costi con una corrispondente riduzione dell'importo della voce «imprevisti», con riserva di ripristinare l'accantonamento per imprevisti mediante specifica ottimizzazione della progettazione definitiva, ciò anche nell'ottica di recepire gli adeguamenti tariffari che si concretizzeranno in considerazione che la stima originaria dei costi risalente al 2009 dovrà essere aggiornata con la redazione della progettazione definitiva.
- che il costo complessivo di 995 milioni di euro trova copertura per 21 milioni di euro nell'Aggiornamento 2015 del Contratto di Programma 2012-2016 parte investimenti, approvato con decreto del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti di concerto con il Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 299 del 9 settembre 2016, in corso di registrazione presso la Corte dei Conti;
- che nello schema di aggiornamento 2016 del Contratto di programma 2012 - 2016 parte investimenti, il cui iter approvativo è in corso, è previsto un incremento delle risorse disponibili per 345 milioni di euro per la copertura del primo lotto funzionale Frasso - Telese, portando pertanto la copertura complessiva dell'intervento a 366 milioni di euro;
- che le fonti di finanziamento sono di seguito elencate:
 - ✓ 21 milioni di euro a valere sul Fondo di Sviluppo e Coesione, così come determinato dalla Delibera CIPE n. 62/2011 a favore del Piano



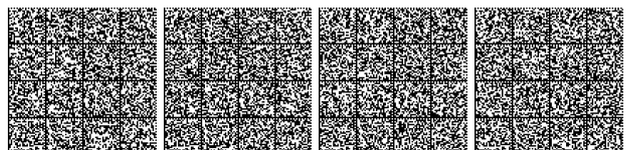
Nazionale per il Sud;

- ✓ 345 milioni di euro a carico dei fondi statali stanziati da Leggi di Stabilità o altri provvedimenti normativi; tali risorse sono previste nello schema di aggiornamento 2016 al Contratto di Programma 2012 - 2016 parte Investimenti, sul quale il CIPE ha espresso parere favorevole nella seduta del 10 agosto 2016, e il cui iter approvativo è pertanto in corso al momento della redazione della presente ordinanza.

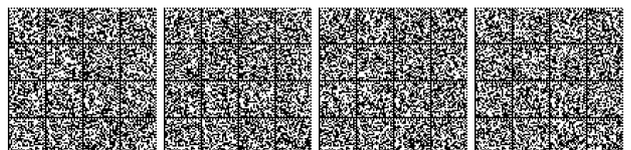
Su proposta della Task Force di RFI S.p.A.

D I S P O N E

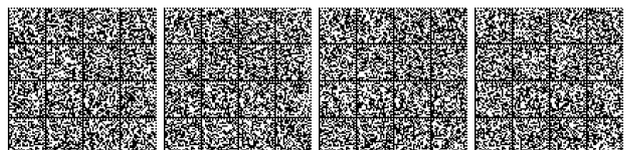
1. Ai sensi dell'art. 1 della legge 11 novembre 2014, n. 164 e s.m.i. e per gli effetti dell'articolo 165 del decreto legislativo n. 163/2006 e s.m.i. e dell'articolo 10 del decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327, e s.m.i., è approvato, con le prescrizioni e le raccomandazioni di cui al successivo punto 4, il progetto preliminare dell'opera "Itinerario Napoli - Bari: Raddoppio della tratta Frasso Telesino - Vitulano", anche ai fini dell'accertamento della compatibilità ambientale, del perfezionamento, ad ogni fine urbanistico ed edilizio, dell'intesa Stato-regione sulla localizzazione dell'opera, con l'automatica variazione degli strumenti urbanistici vigenti ed adottati, e della apposizione del vincolo preordinato all'esproprio sugli immobili su cui la stessa è localizzata;
2. Con riferimento ai lotti funzionali "Telese - San Lorenzo Maggiore" e "San Lorenzo Maggiore -Vitulano", l'approvazione di cui al punto precedente è da intendersi in linea tecnica;



3. Di autorizzare RFI all'avvio del progetto definitivo completo dell'intervento Frasso Telesino - Vitulano per lotti funzionali in ragione della copertura finanziaria della fase progettuale e in previsione dell'integrale copertura finanziaria per la realizzazione del primo lotto funzionale Frasso Telesino - Telese prevista nello schema di aggiornamento 2016 del Contratto di Programma 2012-2016 parte investimenti, in ordine al quale il CIPE ha espresso parere favorevole nella seduta del 10 agosto 2016;
4. Le prescrizioni cui è subordinata l'approvazione del progetto preliminare sono riportate nella prima parte dell'allegato 1 alla presente ordinanza, che forma parte integrante della ordinanza stessa, mentre le raccomandazioni sono riportate nella seconda parte del predetto allegato. La stazione appaltante, qualora ritenga di non poter dar seguito a qualcuna di dette raccomandazioni fornirà al riguardo puntuale motivazione in modo da consentire al Commissario di esprimere le proprie valutazioni e, se del caso, misure alternative;
5. Ai sensi dell'articolo 165, comma 3, del decreto legislativo n. 163/2006 e s.m.i., l'importo di euro 995.000.000, come sintetizzato nella precedente "presa d'atto", costituisce il limite di spesa dell'opera di cui al punto 1 e comprende l'importo, comunque non superiore al due per cento dell'intero costo dell'opera, per le eventuali opere e misure compensative dell'impatto territoriale e sociale strettamente correlate alla funzionalità dell'opera, nonché gli oneri di mitigazione di impatto ambientale individuati nell'ambito della procedura di VIA, fatte salve le eventuali ulteriori misure da adottare nel rispetto di specifici obblighi comunitari;



6. La copertura finanziaria dell'intervento "Itinerario Napoli - Bari: Raddoppio della tratta Frasso Telesino - Vitulano" prevista nello schema di aggiornamento 2016 al Contratto di Programma 2012-2016 parte investimenti, è quantificata in 366 milioni di euro, atta a garantire la copertura della progettazione e della realizzazione del primo lotto funzionale Frasso Telesino - Telese. Nell'ambito di tale previsione si individuano i finanziamenti a copertura del costo di realizzazione del primo lotto funzionale "Frasso - Telese", pari a complessivi 345 milioni di euro, a carico dei fondi statali stanziati da Leggi di Stabilità o altri provvedimenti normativi;
7. La circostanza motivata concernente le eventuali maggiori esigenze finanziarie, che si dovessero manifestare in relazione all'accoglimento delle prescrizioni di cui al punto 4, rispetto al sopra citato limite di spesa, dovrà essere rappresentata al Commissario per le determinazioni conseguenti;
8. Il Dossier di Valutazione dell'Investimento previsto dall'art. 4, comma 1, lettera c) del Contratto di Programma 2012-2016 parte Investimenti è stato approvato nella seduta del Comitato di Valutazione Investimenti di RFI S.p.A. del 20 aprile 2016;
9. RFI S.p.A. provvederà ad assicurare, per conto del Commissario, la conservazione dei documenti componenti il progetto preliminare di cui al precedente punto 1 approvato con la presente Ordinanza;
10. RFI S.p.A. in sede di approvazione tecnica della progettazione definitiva, provvederà alla verifica di ottemperanza alle prescrizioni che, ai sensi del precedente punto 1, debbono essere recepite in tale



fase, ferme restando le verifiche di competenza della Commissione VIA;

11. Il Commissario per la realizzazione dell'Asse ferroviario Napoli-Bari, ai sensi del comma 2 dell'articolo 1 della legge n. 164/2014 in sede di aggiornamento del Contratto di Programma trasmette al Cipe i progetti approvati, il cronoprogramma dei lavori e il relativo stato di avanzamento, segnalando eventuali anomalie e significativi scostamenti rispetto ai termini fissati nel cronoprogramma di realizzazione delle opere;
12. La presente Ordinanza non verrà trasmessa alla Corte dei Conti in esito a quanto espresso dalla stessa con nota n. 19102 del 19 maggio 2015, circa l'insussistenza dei presupposti normativi per il controllo di legittimità sulle Ordinanze del Commissario;
13. RFI S.p.A., in qualità di Stazione appaltante, è incaricata di curare gli adempimenti per la trasmissione della presente ordinanza alla Gazzetta Ufficiale per la relativa pubblicazione.

La presente Ordinanza è altresì pubblicata sul sito internet dedicato.

Il Commissario - Ing. Maurizio Gentile

ALLEGATO 1

Itinerario Napoli - Bari, Raddoppio Frasso Vitulano - Telesino

(CUP J41H01000080008)

APPROVAZIONE PROGETTO PRELIMINARE

PRESCRIZIONI

----- . -----

1. **PRESCRIZIONI**
- 1.1 **Prescrizioni in sede di progettazione definitiva**



2. RACCOMANDAZIONI**2.1 Raccomandazioni in sede di progettazione definitiva**

----- . -----

1. PRESCRIZIONI**1.1. Prescrizioni in sede di progettazione definitiva.**

Il soggetto aggiudicatore, in sede di progettazione definitiva, dovrà:

1. comprendere interventi di compensazione ambientale e paesaggistica intendendo come "Compensazione ambientale" l'insieme degli interventi di conservazione, ripristino e valorizzazione di tipo qualitativo e quantitativo dell'equilibrio ambientale, attraverso l'inserimento di una risorsa naturale equivalente a quella depauperata a seguito dell'attuazione dei progetti. Gli interventi di compensazione ambientale, causati dalla perdita di valore del patrimonio ambientale in una data area, verranno concordati con l'Autorità competente e le Autorità territoriali coinvolte, per quanto riguarda la loro sostenibilità, i loro contenuti qualitativi, la loro consistenza economica e la loro localizzazione, all'interno del territorio di competenza dei progetti, nelle loro diverse fasi di realizzazione, gestione o dismissione (rif. n. 01/MATTM allegato 2);
2. Per quanto riguarda gli interventi di compensazione ambientale il progetto dovrà seguire quanto prescritto, dall'art. 165 del D.Lgs. 163/2006, comma 3. In questo caso, alla luce delle intervenute modifiche normative (art.4 comma 2 del Decreto Legge 70 del 13.05.2011 convertito in Legge n.106 del 12.07.2011), i suddetti interventi saranno finanziati attraverso un investimento non inferiore al 2% sull'intero importo delle

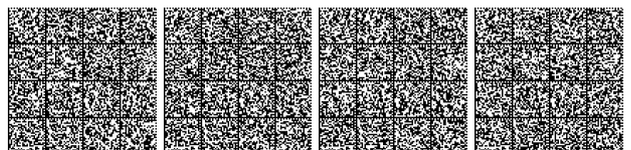


opere. Con il cronoprogramma, dovranno essere riaggornate le valutazioni sugli effetti scadenziati della realizzazione nel tempo dell'intervento principale e degli interventi di riqualificazione e integrazione delle viabilità connesse pianificati sul territorio, in relazione al bacino demografico servito e previsto, valutando anche il grado di infrastrutturazione attuale e la presenza o no di adeguati servizi locali (trasporto pubblico regionale, etc.) (rif. n. 02/MATTM allegato 2);

3. tener conto, nel cronoprogramma, di tutte le ulteriori condizioni al contorno accertate e prevedibili, anticipando ulteriormente, per quanto possibile, la realizzazione delle opere di mitigazione e compensazione ambientale (rif. n. 03/MATTM allegato 2);
4. per quanto attiene il piano di monitoraggio ambientale (PMA), adeguarsi alla definizione delle soglie di attenzione e alle procedure di prevenzione e di risoluzione delle criticità già individuate da tutti i Soggetti competenti o che emergeranno dalle rilevazioni ante-operam. Dovranno altresì essere giustificati, alla luce delle predette valutazioni, tutti i criteri di campionamento nello spazio e nel tempo, esplicitando le modellistiche ed evidenziando in particolare le situazioni di criticità richiedenti misure più approfondite rispetto agli standard medi adottati. Nella redazione del PMA si deve tener conto delle vigenti "Linee guida per il progetto di monitoraggio ambientale" predisposte dalla Commissione Speciale VIA del MATTM (rif. n. 04/MATTM allegato 2);



5. per quanto attiene il PMA, considerare lo stesso unitariamente e coerentemente nel contesto del progetto dell'intera Tratta Ferroviaria, con criteri tecnico-scientifici coerenti e modalità di presentazione dei risultati sia disgiunte per i lotti e gli stralci, sia organiche (rif. n. 05/MATTM allegato 2);
6. quantificare l'impatto dell'opera in rapporto agli eventuali fenomeni di esondazione e calcolare le possibili variazioni della geometria di esondazione nelle modalità realizzative (rif. n. 07/MATTM allegato 2);
7. nell'attraversamento dei terreni a vulnerabilità alta ed elevata porre particolare attenzione alle modalità di realizzazione delle misure di mitigazione degli impatti, con particolare riguardo alla gestione della raccolta e dello smaltimento delle acque, sia reflue che meteoriche, alla prevenzione degli sversamenti accidentali e loro potenziale inquinamento, alla bonifica, recupero e ripristino delle aree al termine della cantierizzazione (rif. n. 08/MATTM allegato 2);
8. in relazione alle effettive distanze dall'asse del tracciato dei pozzi e delle sorgenti:
 - quantificare le distanze stesse e le destinazioni d'uso dei punti d'acqua individuati;
 - verificare in sede di monitoraggio quanto previsto dal D.Lgs. 152/06;
 - fornire un'analisi dei rapporti geometrici e idrogeologici tra i pozzi e sorgenti e gli attraversamenti in galleria, in modo da capire se la realizzazione delle gallerie causerà, seppur temporaneamente, un essiccamento o una significativa riduzione delle portate di emungimento;



- approfondire le modalità d'impatto della realizzazione delle gallerie artificiali, che attraverso la messa in posa di paratie possono causare un effetto barriera sul flusso della falda sotterranea. In particolare la galleria artificiale di Telese Tenne (pk 22+200÷25+100) ha un andamento WSW-ENE che intercetta le linee di flusso dell'area, orientate prevalentemente N-S e NW-SE. Tenendo conto della vicinanza con le sorgenti di Grassano, pur considerando che queste si trovano a monte rispetto alle linee di flusso, si ritiene opportuno approfondire ulteriormente le possibili interferenze della galleria in progetto con tali sorgenti (rif. n. 09/MATTM allegato 2);
9. per le aree agli imbocchi delle gallerie, approfondire le modalità di raccolta, trattamento e gestione dei reflui prima del recapito finale, da definire con precisione (rif. n. 10/MATTM allegato 2);
10. per le modalità di realizzazione e di gestione dei fossati, prevedere pendenze, salti di fondo, restringimenti e sezioni a bocca tassata, in modo da garantire una portata invariante rispetto allo stato attuale (rif. n. 11/MATTM allegato 2);
11. verificare adeguatamente e inequivocabilmente l'esatta giacitura del Flysch Rosso pelitico, specialmente per la parte che interessa la galleria Tuoro S. Antuono al fine della stabilità della galleria stessa (rif. n. 12/MATTM allegato 2);
12. vista la possibile presenza di una falda sospesa all'interno della frana compresa tra il km. 44.350 e il km 44.750 (Galleria Le Forche), prevedere un adeguato drenaggio delle acque, al fine di mitigare il rischio di riattivazione della frana anche a lavori ultimati, quando i



terreni potrebbero essere sollecitati dalle vibrazioni dovute al passaggio di treni e ad eventi sismici più o meno forti (rif. n. 13/MATTM allegato 2);

13. descrivere gli accorgimenti previsti in merito alla mitigazione dell'impatto sulla falda che viene intercettata in termini di dispersione di inquinanti (olii di perforazione ecc...) all'atto della realizzazione dei pali (rif. n. 14/MATTM allegato 2);

14. verificare (mediante evidenze paleosismologiche, dati storici, catalogo delle faglie capaci ITHACA, ecc...) se l'opera in progetto è intercettata da "faglie capaci" che apporterebbero deformazioni alla linea ferroviaria (rif. n. 15/MATTM allegato 2);

15. per la valutazione degli impatti sulla fauna relativamente alle singole classi (Pesci, Anfibi, Rettili, Uccelli, Mammiferi), anche ai fini della valutazione d'incidenza, fornire le informazioni a corredo del progetto definitivo (rif. n. 16/MATTM allegato 2);

16. In relazione alla componente rumore:

- nella fase di cantiere, al fine di valutare l'incremento del rumore prodotto in tale fase, prevedere una campagna di monitoraggio per la verifica delle modificazioni del clima acustico, affinché venga garantito il rispetto dei limiti di legge per tutti i ricettori interessati individuando altresì il percorso dei mezzi pesanti per il trasporto materiali, e l'incremento di traffico veicolare che potrebbe incidere anche su eventuali ricettori presenti in zone acustiche diverse da quella del cantiere stesso;
- in fase di esercizio, a seguito degli interventi di mitigazione



previsti, programmare una campagna di monitoraggio acustico (post-mitigazioni) affinché venga garantito il rispetto dei limiti di legge per tutti i ricettori interessati (rif. n. 18/MATTM allegato 2);

17. In relazione alla componente vibrazioni:

- in fase di cantiere effettuare una campagna di monitoraggio (come da normativa di settore) presso i ricettori interessati dalla linea esistente (nelle aree in cui la nuova linea si avvicina - contatto o sovrapposizione delle fasce di pertinenza - e/o si affianca alla linea storica). I risultati della campagna di monitoraggio andranno confrontati con le curve di propagazione riportate, dal Proponente, nel SIA, visto che le stesse sono frutto di campagne di monitoraggio effettuate in altro sito;
- effettuare una campagna di monitoraggio post operam per la componente vibrazioni, con adeguati rilievi di accelerazione nelle tre direzioni fondamentali e con caratterizzazione in termini di analisi settoriale ed occorrenza temporale secondo le modalità previste dalla Normativa (rif. n. 19/MATTM allegato 2);

18. per il ricettore RT8, caratterizzare più in dettaglio il clima elettromagnetico, per es. con misurazioni di durata superiore alle 24 ore. Per i recettori RT1 e RT5 si dovrebbero fornire stime dei livelli di induzione magnetica più accurate, data la loro prossimità agli impianti di progetto (rif. n. 20/MATTM allegato 2);

19. ai fini della caratterizzazione della variabilità della corrente delle linee primarie di alimentazione delle SSE di Telese, effettuare una valutazione dell'andamento nel corso delle 24 ore della corrente



circolante nelle suddette linee, nonché dei margini di variabilità nel corso dell'anno solare, a supporto della scelta del periodo di maggior carico in cui valutare l'entità dell'induzione magnetica non ai fini della valutazione delle fasce di rispetto, bensì ai fini della caratterizzazione elettromagnetica dei recettori più esposti (rif. n. 21/MATTM allegato 2);

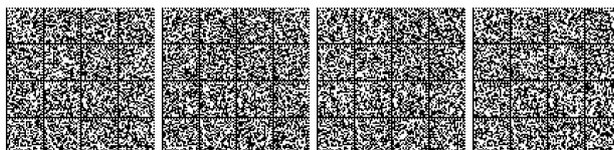
20. Per le indicazioni sul paesaggio relative a piani paesaggistici, territoriali, etc, in sede di progetto definitivo tener conto di:

- in riferimento al Piano Territoriale Regionale della Regione Campania i documenti di piano denominati Linee Guida per il Paesaggio in Campania, Cartografia di Piano, Intesa Paesaggio;
- in riferimento al Piano Territoriale Paesistico dell'Ambito Massiccio del Taburno, i documenti, relativi al Piano di gestione della biodiversità del Parco Regionale del Taburno Camposauro (2009) (rif. n. 22/MATTM allegato 2);

21. corredare le soluzioni progettuali, per quel che riguarda l'inserimento paesaggistico, di approfondite analisi e simulazioni per i punti di vista panoramici e dinamici (rif. n. 23/MATTM allegato 2);

22. corredare le soluzioni progettuali, per quel che riguarda l'inserimento paesaggistico, di fotosimulazioni delle mitigazioni (rif. n. 24/MATTM allegato 2);

23. con riguardo alle Linee Guida per il Paesaggio in Campania, Cartografia di Piano, Intesa Paesaggio, per ciò che attiene al linguaggio architettonico e formale adottato in relazione al contesto d'intervento, ai punti di particolare visibilità, alla cura dei colori, dei materiali



esistenti e prevalenti dalle zone più visibili, approfondirsi:

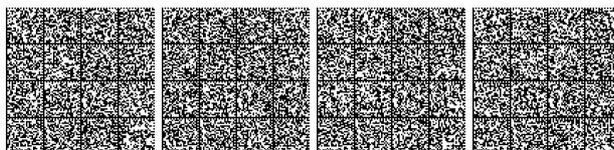
- l'adeguatezza architettonica (forma, colore, materiali, tecniche costruttive, rapporto volumetrico con la preesistenza, indicazione di materiali, colori, tecniche costruttive con eventuali particolari architettonici, opere di mitigazione sia visive che ambientali previste);
 - le misure di mitigazione e di compensazione sia immediate che realizzate nel corso del tempo;
 - simulazioni del tracciato proposto e di barriere antirumore, muretti, strutture di protezione, scarpate, muri di contenimento, arredi vegetali, ecc.;
 - scelte di continuità paesistica, comprese le soluzioni di continuità con le parti contermini, laddove queste contribuiscano a migliorare la qualità dell'opera e l'inserimento nel contesto paesaggistico;
 - la qualità paesaggistica in generale (rif. n. 25/MATTM allegato 2);
24. per quanto attiene i risultati dell'affinamento delle modellizzazioni di cui alle prescrizioni precedenti, le stesse dovranno avere conseguenze critiche anche nell'elaborazione del PMA (rif. n. 26/MATTM allegato 2);
25. sulla base degli aggiornamenti di cui alle prescrizioni precedenti, essere redatto un Piano particolareggiato della cantierizzazione che definisca l'approntamento, la viabilità, la gestione, gli impatti (rumore, vibrazioni, polveri e gas di scarico, governo delle acque, impatti sugli ecosistemi all'intorno, salute dei lavoratori e delle popolazioni), le mitigazioni e protezioni durante i lavori, i monitoraggi e, attraverso un dettagliato progetto di ripristino e



riqualificazione, la sistemazione finale delle aree da utilizzare (anche con il ripristino della vegetazione esistente, ove presente) (rif. n. 27/MATTM allegato 2);

26. Il piano di cantierizzazione relativo al bilancio Terre ed alle operazioni di scavo per la gestione dei suoli ed altri materiali allo stato naturale, provenienti dalle attività connesse alla realizzazione dell'opera, deve soddisfare in primis le modalità operative e la possibilità di utilizzo, nel caso in cui suoli e materiali allo stato naturale non siano contaminati, secondo la procedura prevista dall'art 186 del D.Lgs. 152/2006 e s.m.i..

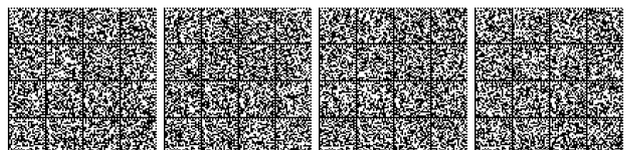
Il piano di gestione dei suoli e materiali naturali al di fuori del regime dei rifiuti, quali sottoprodotti secondo il D.Lgs. 3 dicembre 2010, n. 205 - "Articolo 184 - bis", deve essere corredato da un apposito progetto che preveda l'utilizzo integrale degli stessi nello stesso sito e per la medesima opera, oppure, qualora siano dimostrate le condizioni previste alla lettera f) del comma 1 dell'art 186, anche in siti diversi da quelli in cui sono stati escavati. A tal riguardo dovranno essere individuate le destinazioni per l'ulteriore utilizzo ed i relativi progetti dovranno essere approvati dagli enti/amministrazioni competenti per territorio. L'apposito progetto dovrà essere corredato da uno studio degli impatti attesi sul sistema ambientale proprio del sito di destinazione considerando le componenti biotiche (vegetazione, flora, fauna, ecosistemi) e le componenti abiotiche (geologia, geomorfologia, clima, idrografia) oltreché sui recettori in fase di trasporto delle terre al luogo di destinazione.



Qualora dai test di caratterizzazione chimica risulti una contaminazione delle terre, esse dovranno essere trattate all'interno del regime dei rifiuti ed in particolare, al fine del loro recupero in quanto rifiuti speciali, si dovranno applicare le procedure previste dall'Articolo 184 - ter del D.Lgs. 3 dicembre 2010, n. 205 ; i materiali dovranno essere gestiti in depositi temporanei secondo la definizione di cui alla lettera bb) dell'art. 183 del D.Lgs. 3 dicembre 2010, n. 205.

Qualora, non effettuando alcuna procedura di recupero, si intenda smaltire le terre come rifiuti speciali, dovranno essere previste le operazioni di smaltimento in impianto autorizzato/discarica per inerti, il piano di cantierizzazione dovrà indicare l'ubicazione delle stesse e la capacità recettiva per le tipologie di rifiuti ammessi; dovrà essere redatto uno studio sugli impatti generati in fase di trasporto dei rifiuti sui recettori e sulle componenti ambientali interessate. Inoltre, si dovrà ottimizzare la gestione dei movimenti di terra e dei connessi siti (cave, discariche, depositi, etc) nel contesto più generale dei lavori per l'intera Tratta Ferroviaria (rif. n. 28/MATTM allegato 2);

Eliminare tutti i tratti dismessi della linea ferroviaria esistente. Il paesaggio, che presenta caratteristiche di notevole pregio ed è in gran parte sottoposto alle prescrizioni di cui al D.Lgs. n. 42 del 22.1.2004, sarà attraversato dal nuovo tracciato subendo una ulteriore interferenza che ne diminuisce le qualità percettive. Al fine di attenuare tale fenomeno è pertanto necessario che sia ripristinato il sedime del tracciato ferroviario dismesso e si proceda quindi alla sua



riqualificazione restituendo al terreno le caratteristiche d'uso dei territori limitrofi, ponendo particolare attenzione alle aree boscate attraversate che dovranno essere piantumate con essenze arboree tipiche dei luoghi e alle sponde dei corsi d'acqua interferite che dovranno recuperare la configurazione e la flora originaria per ricostituire la continuità della rete ecologica (rif. n. 01/MIBACT allegato 2).

28. le evidenze archeologiche individuate nella fascia dei 50 metri coincidente con il tracciato di progetto e con le relative infrastrutture, dovranno essere sottoposte a scavo archeologico preliminare, secondo modalità da definire dettagliatamente con la Soprintendenza per i Beni Archeologici per le provincie di Salerno, Avellino, Benevento e Caserta (rif. n. 03/MIBACT allegato 2).

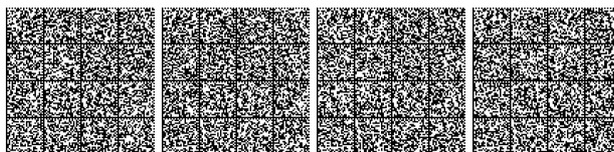
29. tutte le operazioni di scavo e movimento di terra previste in area del tracciato e dei servizi connessi, oltre che nelle zone occupate dai cantieri e da tutte le altre lavorazioni, dovranno essere eseguite sotto il controllo archeologico (rif. n. 04/MIBACT allegato 2).

30. Con particolare riferimento ai tratti di raddoppio realizzati in stretto affiancamento al binario esistente, considerare con particolare attenzione le situazioni nelle quali si realizzano riduzioni di distanza tra la linea ferroviaria e gli edifici esistenti, prevedendo, se del caso, opportune misure mitigative (richiesta da Direzione Tecnica RFI con e-mail del 3 ottobre 2016).

2. RACCOMANDAZIONI

2.1 Raccomandazioni in sede di progettazione definitiva

Si raccomanda al soggetto aggiudicatore, in sede di progettazione definitiva:



1. l'utilizzo di ceppi autoctoni di origine certificata per le specie vegetali previste per gli interventi di mitigazione proposti ai fini di evitare l'inquinamento genetico della flora naturale presente (rif. n. 6/MATTM allegato 2);
2. di fornire una metodologia di valutazione della frammentazione ecosistemica che segua criteri quali-quantitativi nella redazione dei progetti di compensazione e mitigazione ambientale, anche ai fini della valutazione di incidenza (rif. n. 17/MATTM allegato 2).

Il Commissario
ing. Maurizio Gentile

TX16ADA10175 (A pagamento).

**AGENZIA TUTELA DELLA SALUTE (ATS)
DELLA CITTÀ METROPOLITANA DI MILANO**

*Mantenimento della autorizzazione alla
custodia e conservazione di gas tossico*

Gas tossico costituito da: Cianuri (cianuri di sodio, di rame, di zinco, di argento, di potassio) per la preparazione dei bagni galvanici della Ditta Elettro galvanica DUE Emme di Malengo Mario & C. snc con sede Legale in Milano in via Romilli n.14 e sede produttiva in Pieve Emanuele (MI) via Norma Parenti n.1/3. Autorizzazione n. 2/16/SC/sc

Il direttore generale

Vista l'autorizzazione alla custodia e conservazione di gas tossico costituito da Cianuri (cianuri di sodio, rame, zinco, argento e potassio) n. 6/11/SC/sc del 14/10/2011 autorizza

Il Sig. Malengo Mario, nato a Mulazzano (LO) il 18.01.1956 e residente a Milano in via Romilli n.14, alla custodia e conservazione di un quantitativo massimo di 500 Kg. (cinquecento) di gas tossico Cianuro (NaCN, Cu(CN)₂, Zn(CN)₂, KCN, AgCN) per la preparazione di bagni galvanici, a condizione che siano osservate le prescrizioni di sicurezza e le cautele previste dal Regolamento per l'impiego dei gas tossici approvato con R.D. 9.1.1927 n.147 nonché le seguenti altre condizioni :

10.validità dell'autorizzazione anni cinque dalla data del rilascio.

La presente autorizzazione è personale, vale per il deposito in esso indicato e sarà pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* a norma del Comma 3 della Legge 24.11.2000 n.340, con spese a carico della ditta interessata.

Rozzano, li 20.09.2016

Il direttore del servizio P.S.A.L.
dott. Franco Audisio

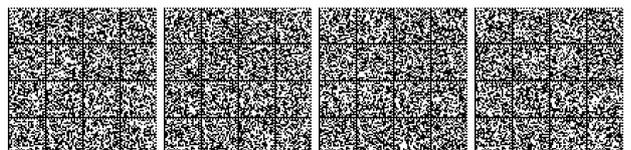
TX16ADA10246 (A pagamento).

ESPROPRI

AUTOSTRAD E PER L'ITALIA S.P.A.

Estratto del decreto di esproprio

Ai sensi dell'art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo MARASCA, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 19825 del 25/10/2016 a favore della Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede in ROMA Via A. Bergamini - 50, con il quale viene rettificato il Decreto di Esproprio n° 6631 del 30/03/2016 mediante il quale era stata disposta l'espropriazione del bene distinto al Catasto Terreni del Comune di Cattolica (RN),



Foglio 7, mappali 2349, 2350 e 2352, per complessivi mq. 945, oltre all'occupazione temporanea dei beni distinti al Catasto Terreni del Comune di Cattolica al Foglio 7, mappali 2348 e 2351.

Il presente Decreto viene emesso a parziale rettifica del Decreto di Esproprio 6631 del 30/03/2016, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte Seconda n° 40 del 02/04/2016, registrato a Latina il 24 maggio 2016 al numero 2273/2 Serie 3 e trascritto, per quanto qui si rettifica, a Rimini in data 22/06/2016 ai nn. 8483/5250.

Con il suddetto Decreto di Esproprio n° 6631 del 30/03/2016 era stata altresì disposta l'espropriazione dei beni distinti al Catasto Terreni del Comune di Cattolica al Foglio 7 mappale 2349 di mq. 30, al foglio 7 mappale 2350 di mq. 140 e al Foglio 7 mappale 2352 di mq. 775, oltre all'occupazione temporanea di parte dei beni distinti al Catasto Terreni del Comune di Cattolica al Foglio 7 mappali 2348 e 2351;

L'espropriazione veniva erroneamente disposta contro la Ditta FABBRI FABRIZIO nato il 04/11/1967 a Cattolica (RN) codice fiscale FBBFRZ67S04C357W – FABBRI GIGLIOLA nata il 09/04/1961 a Pesaro (PU) cod.fisc. FBBGLL61D49G479W;

In realtà, alla data del 30/03/2016, la corretta Ditta intestataria dei beni era la seguente:

BACCHIANI MARISA nata il 10/04/1942 a MONTELABBATE (PU) cod.fisc. BCCMRS42D50F533T per 1/6 di piena proprietà in comunione dei beni; CECCARINI GIUSEPPINA nato il 07/11/1929 a MONTECALVO IN FOGLIA (PU) cod.fisc. CCCGPP29S47F450Z per 1/6 di piena proprietà in comunione dei beni; FABBRI FABRIZIO nato il 04/11/1967 a CATTOLICA (RN) cod.fisc. FBBFRZ67S04C357W per 1/6 di nuda proprietà; FABBRI GETULIO nato il 23/01/1939 a MONTEGRIDOLFO (RN) cod.fisc. FBBGTL39A23F523U per 1/6 di piena proprietà in comunione dei beni; FABBRI GIGLIOLA nata il 09/04/1961 a PESARO (PU) cod.fisc. FBBGLL61D49G479W per 1/6 di nuda proprietà; FABBRI LEOPOLDO nato il 07/09/1925 a MONTEGRIDOLFO (RN) codice fiscale FBBLLD25P07F523L per 1/6 di piena proprietà in comunione dei beni; FABBRI PIETRO nato il 05/05/1927 a MONTEGRIDOLFO (RN) cod.fisc. FBBPTR27E05F523R per 1/6 di usufrutto con diritto di accrescimento in comunione dei beni; PALAZZI MALVINA nata il 09/04/1938 a GABICCE MARE (PU) cod.fisc. PLZMVN38D49D836D per 1/6 di usufrutto con diritto di accrescimento in comunione dei beni.

Pertanto, con il presente Decreto si intende rettificare il già citato Decreto di Esproprio 6631 del 30/03/2016, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte Seconda n° 40 del 02/04/2016 registrato a Latina il 24 maggio 2016 al numero 2273/2 Serie 3 e trascritto, per quanto qui si rettifica, a Rimini in data 22/06/2016 ai nn. 8483/5250, procedendo ad indicare correttamente la Ditta espropriata e i relativi diritti sul bene oggetto della procedura ablativa.

Ai sensi del comma 5 del sopracitato art. 23, l'opposizione del terzo è proponibile entro i trenta giorni successivi alla pubblicazione del presente estratto.

Direzione investimenti infrastrutture - Il responsabile segreteria tecnica ed espropri
dott. ing. Riccardo Marasca

TX16ADC10180 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

PROMEDICA S.R.L.

Sede: via Palermo, 26/A - 43122 Parma
Codice Fiscale: 01697370342
Partita IVA: 01697370342

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

Codice pratica: C1B/2016/2121.

N. di Procedura europea: DE/H/0872/002/IB/040.

Specialità medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

FORMODUAL (037778) - 100/6 microgrammi polvere per inalazione.

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Tipologia variazione: IB n. C.I.1 b).

Tipo di modifica: modifica stampati per medicinali contenenti «Corticosteroidi per via inalatoria indicati nel trattamento della BPCO» a seguito dell'esito di una procedura di Referral n. EMEA/H/A-31/1414 ai sensi dell'art. 31 della direttiva 2001/83/CE.

Modifica apportata:

in applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219. È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione nella *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 A.I.C. rende accessibile al farmacista il Foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il Titolare dell'A.I.C. 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 della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD10062 (A pagamento).

MASTER PHARMA S.R.L.

Sede: via Giacomo Chiesi, 1 - 43122 Parma
Codice Fiscale: 00959190349
Partita IVA: 00959190349

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

Codice pratica: C1B/2016/2122.

N. di Procedura europea: DE/H/0874/002/IB/040.

Specialità medicinale (codice A.I.C.) dosaggio e forma farmaceutica:

ALABASTER (037776) - 100/6 microgrammi polvere per inalazione.

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Tipologia variazione: IB n. C.I.1 b).

Tipo di modifica: modifica stampati per medicinali contenenti «Corticosteroidi per via inalatoria indicati nel trattamento della BPCO» a seguito dell'esito di una procedura di Referral n. EMEA/H/A-31/1414 ai sensi dell'art. 31 della direttiva 2001/83/CE.

Modifica apportata:

in applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219. È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e corrispondenti

paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare della A.I.C.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione nella *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 A.I.C. rende accessibile al farmacista il Foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il Titolare dell'A.I.C. 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 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 della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD10064 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Codice pratica: C1B/2016/2119.

N. di Procedura europea: DE/H/0873/002/IB/050.

Specialità medicinale (codice A.I.C.) dosaggio e forma farmaceutica:

INUVER (037798) - 100/6 microgrammi polvere per inalazione.

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.



Tipologia variazione: IB n. C.I.1 b).

Tipo di modifica: modifica stampati per medicinali contenenti «Corticosteroidi per via inalatoria indicati nel trattamento della BPCO» a seguito dell'esito di una procedura di Referral n. EMEA/H/A-31/1414 ai sensi dell'art. 31 della direttiva 2001/83/CE.

Modifica apportata:

in applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219. È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare della A.I.C.

Il Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione nella *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 A.I.C. rende accessibile al farmacista il Foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il Titolare dell'A.I.C. 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 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 della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD10066 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Codici Pratica C1B/2016/2118

N. di procedura europea: DE/H/0871/002/IB/048

Medicinale (codice AIC) - dosaggi e forma farmaceutica
FOSTER (037789) - 100/6 microgrammi polvere per inalazione

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione: IB n. C.I.1 b)

Tipo di modifica: Modifica stampati per medicinali contenenti «Corticosteroidi per via inalatoria indicati nel trattamento della BPCO» a seguito dell'esito di una procedura di Referral n. EMEA/H/A-31/1414 ai sensi dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE.

Modifica apportata

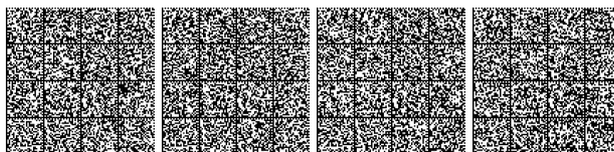
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219. È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2, 4.8 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione nella *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.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD10068 (A pagamento).

S.A.L.F. S.P.A.
LABORATORIO FARMACOLOGICO
Sede: via Marconi n. 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)
Capitale sociale: € 1.548.000,00
Codice Fiscale: 00226250165

Estratto di comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: modifica stampati.
Codice pratica n. N1B/2016/1758.
Specialità medicinale: PARACETAMOLO S.A.L.F.
Codice farmaco: 041495 (tutte le confezioni autorizzate).
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3z
Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/34823 del 20 settembre 2016.

Modifica apportata: aggiornamento del RCP e del FI a seguito della procedura PSUR-FR DK/H/PSUR/0072/002.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta dei paragrafi 4.8 di Riassunto delle caratteristiche del prodotto e della corrispondente sezione del Foglio illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione 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 notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo del 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 pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il Foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il legale rappresentante
Anna Maria Martinelli

TU16ADD10104 (A pagamento).

S.A.L.F. S.P.A.
LABORATORIO FARMACOLOGICO
Sede: via Marconi n. 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)
Capitale sociale: € 1.548.000,00
Codice Fiscale: 00226250165

Estratto di comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: modifica stampati.
Codice pratica n. N1B/2016/1804.
Specialità medicinale: MEPIVACAINA CLORIDRATO S.A.L.F.
Codice farmaco: 042472 (tutte le confezioni autorizzate).
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3z.
Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/94804 del 20 settembre 2016.

Modifica apportata: aggiornamento del RCP e del FI a seguito della procedura PSUR-WS DK/H/PSUR/0057/001.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta dei paragrafi 4.2, 4.4 e 5.2 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e delle corrispondenti sezioni del Foglio illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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 pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il Foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il legale rappresentante
Anna Maria Martinelli

TU16ADD10105 (A pagamento).

S.A.L.F. S.P.A.
LABORATORIO FARMACOLOGICO
Sede: via Marconi n. 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)
Capitale sociale: € 1.548.000,00
Codice Fiscale: 00226250165

Estratto di comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: modifica stampati.
Codice pratica n. N1B/2015/2688.
Specialità medicinale: METOCLOPRAMIDE S.A.L.F.
Codice farmaco: 042091013.



Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.Z.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/98108 del 28 settembre 2016.

Modifica apportata: aggiornamento FI in seguito ai risultati del test di leggibilità.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

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

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

Il legale rappresentante
Anna Maria Martinelli

TU16ADD10106 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

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

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate 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/2015/1466.

Medicinale: NEUTROLAC (A.I.C.: 016371).

Confezione: 016371054 - 36 compresse masticabili.

Codice pratica n. N1B/2015/3260.

Medicinale: SORBICLIS (A.I.C.: 011825).

Confezioni:

011825015 - adulti 36,00 g + 0,24 g soluzione rettale 1 flacone da 120 ml;

011825027 - bambini 12,00 g + 0,0096 g soluzione rettale 1 flacone da 120 ml;

011825039 - adulti 36,00 g + 0,24 g soluzione rettale 20 flaconi da 120 ml.

Codice pratica n. N1B/2015/1470.

Medicinale: GLUTAMIN FOSFORO (A.I.C.: 019589).

Confezione: 019589023 - 20 compresse.

Tipologia variazioni: C.I.z) - Tipo IB.

Modifica apportata: modifica del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability user test, adeguamento di RCP, Foglio illustrativo ed etichette al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (riassunto delle caratteristiche del prodotto, Foglio illustrativo ed etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione nella *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.

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TU16ADD10111 (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 n. 26/A, 43122 Parma.

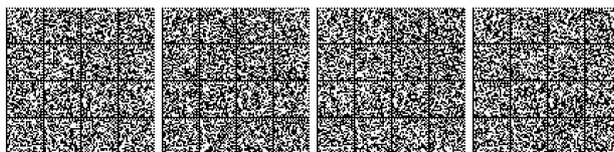
Specialità medicinale: BREXIDOLART 10 mg/g schiuma cutanea.

Confezioni e numeri A.I.C.: contenitore sotto pressione da 50 g - A.I.C. n. 025824095.

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

Codice pratica: N1A/2016/1537.

Variazione tipo IAIN n. C.I.8. a) introduzione del *Summary of pharmacovigilance system* (PSMF) di Chiesi Farmaceutici S.p.A. - Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.



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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD10112 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Camagre, 41 - 37063 Isola della Scala
(VR)

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008.

Medicinale: FLUMAZENIL KABI soluzione iniettabile A.I.C. n. 037075 in confezioni tutte.

Numero di procedura europea: NL/H/0639/001/IA/012G, codice pratica C1A/2016/1946.

Raggruppamento di variazioni:

IA A.7 eliminazione di una delle officine responsabili del rilascio lotti del prodotto finito (Hameln Pharmaceuticals GmbH);

IA B.III.1 a)2 aggiornamento CEP di produttore approvato (Chemagis, con cambio nome in Perrigo API).

Medicinale: IMIPENEM/CILASTATINA KABI 500 mg/500 mg polvere per soluzione per infusione A.I.C. e confezione 039530011.

Numero di procedura europea: UK/H/1334/002/IB/022, codice pratica C1B/2016/1827.

Var. IB A.2 b) modifica della denominazione del medicinale in Romania.

Medicinale: IONOVOL soluzione per infusione A.I.C. n. 044156 in confezioni tutte.

Numero di procedura europea: NL/H/1364/001/IB/006, codice pratica: C1B/2016/697.

Var. IB B.II.f.1 b)1 estensione *shelf life* del prodotto finito così come confezionato per la vendita da 2 a 3 anni.

Medicinale: LINEZOLID HETERO EUROPE 600 mg compresse rivestite A.I.C. n. 042359012.

Numero di procedura europea: NL/H/2777/001/IB/001G, codice pratica: C1B/2016/520.

Raggruppamento di variazioni:

IB A.2 b) cambio denominazione del medicinale in Linezolid Fresenius;

IA_{IN} C.I.8 a) introduzione del *Summary of pharmacovigilance system* di Fresenius Kabi.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pub-

blicazione nella *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 delle variazioni 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.

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.

Medicinale: PERIVEN emulsione per infusione A.I.C. n. 035508 in confezioni tutte SE/H/0215/001/IB/128, pratica C1B/2016/1916.

Var. IB B.II.d.2 b) eliminazione metodo *droplet size distribution* nell'emulsione lipidica.

Medicinale: ROCURONIO KABI soluzione iniettabile o per infusione A.I.C. n. 038603 in confezioni tutte.

NL/H/1072/001/IA/019, pratica C1A/2016/3108.

Var. B.III.1 a) 2 aggiornamento CEP di produttore approvato (Sicor de Mexico).

Medicinale: ELETTRolitica BILANCIATA DI MANTENIMENTO CON GLUCOSIO FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 030764 in confezioni tutte.

Medicinale: ELETTRolitica DI REINTEGRAZIONE CON GLUCOSIO E SODIO GLUCONATO FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 030765 in confezioni tutte.

Medicinale: ELETTRolitica DI REINTEGRAZIONE CON POTASSIO, GLUCOSIO E SODIO GLUCONATO FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 031381 in confezioni tutte.

Medicinale: ELETTRolitica DI REINTEGRAZIONE CON SODIO GLUCONATO FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 031382 in confezioni tutte.

Medicinale: ELETTRolitica DI REINTEGRAZIONE PH 7,4 CON SODIO GLUCONATO FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 031383 in confezioni tutte.

Medicinale: ELETTRolitica EQUILIBRATA ENTERICA FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 030761 in confezioni tutte.

Medicinale: ELETTRolitica REIDRATANTE FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 030763 in confezioni tutte.

Medicinale: ELETTRolitica REIDRATANTE CON GLUCOSIO FKI III soluzione per infusione A.I.C. n. 031378 in confezioni tutte.

Medicinale: ELETTRolitica REIDRATANTE CON GLUCOSIO E CALCIO GLUCONATO FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 031379 in confezioni tutte.

Medicinale: GLICEROLO CON SODIO CLORURO FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 030768 in confezioni tutte.

Medicinale: GLUCOSIO CON SODIO CLORURO FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 031386 in confezioni tutte.

Medicinale: RINGER ACETATO FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 030772 in confezioni tutte.



Medicinale: RINGER LATTATO FKI soluzione per infusione A.I.C. n. 030773 in confezioni tutte.

Medicinale: SODIO CLORURO FKI:

0,9% soluzione per infusione A.I.C. nn. 030775 - 031938 - 035725;

3%-5% soluzione per infusione A.I.C. n. 030775;

0,9% solvente per uso parenterale A.I.C. nn. 030775 - 035725;

2 mEq/ml concentrato per soluzione per infusione A.I.C. n. 035725 - in confezioni tutte.

Pratica N1A/2016/1995.

Raggruppamento di variazioni IA_N B.III.1 a) 3 nuovo CEP sodio cloruro di nuovo produttore (Salinen Austria).

In relazione all'inserzione TU16ADD7875 apparsa nella *Gazzetta Ufficiale* Foglio delle Inserzioni n. 97 del 16 agosto 2016, dove scritto «Voriconazolo Fresenius Kabi [...] pratica C1B/2015/2369» leggasi «Voriconazolo Fresenius Kabi [...] pratica C1B/2016/1031».

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU16ADD10114 (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 n. 26/A, 43122 Parma.

Specialità medicinale: SIRIO.

Confezioni e numeri A.I.C.:

12,5 mg + 125 mg compresse efferv. - 30 cpr in blister - A.I.C. n. 035625045;

25 mg + 100 mg compresse efferv. - 30 cpr in blister - A.I.C. n. 035625058;

12,5 mg + 125 mg compresse efferv. - 60 cpr in blister - A.I.C. n. 035625060;

25 mg + 100 mg compresse efferv. - 60 cpr in blister - A.I.C. n. 035625072.

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

Codice pratica: N1A/2016/2066.

Variazione tipo IA n. B.III.1 a)2 Presentato di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea

pea europea - certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea - certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (aggiornamento CEP del produttore già approvato Teva Pharmaceutical Fine Chemicals S.r.l. per il principio attivo carbidoba - R1-CEP 2001 - 352 - Rev. 03).

I lotti già prodotti sono mantenuti scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TU16ADD10113 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC

Sede: Lion Court, Farnham Road, Bordon, Hampshire, GU35 0NF, Regno Unito

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008.

Medicinale: IRINOTECAN FRESENIUS 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione A.I.C. n. 038751 in confezioni tutte.

UK/H/1125/001/IA/023G, pratica C1A/2016/2709.

Raggruppamento di variazioni IA:

B.II.d.1 c) aggiunta parametro colore della soluzione nelle specifiche del prodotto finito;

B.II.e.3 b) aggiunta metodo ICP-OES per il test extractable zinc delle chiusure elastomeriche in alternativa a quello approvato.

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: IRINOTECAN KABI 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione.

Codice farmaco: 038398018-038398020-038398032-038398044.

Codice pratica C1B/2016/1324 - MRP n. UK/H/1149/001/IB/035.

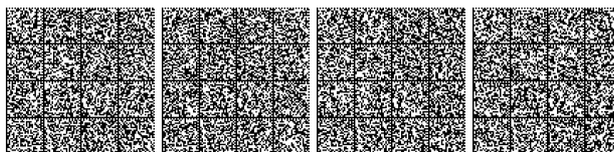
Tipologia variazione oggetto della modifica: IB C.I.2.a 1.

Modifica apportata: modifica stampati.

È 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'A.I.C.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo 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 A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Il titolare dell'A.I.C. del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale. Il titolare dell'A.I.C. del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU16ADD10115 (A pagamento).

NIKKISO BELGIUM BVBA

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Titolare A.I.C.: Nikkiso Belgium BVBA - Sede legale: Industriepark, 6-3300 Tienen Belgio - Partita I.V.A. BE 0542.825.064

Specialità medicinale: ACCUSOL CON POTASSIO.

Confezioni A.I.C. n.: 037201035.

Codice pratica: C1A/2015/4123. N. Tipo variazione: UK/H/xxxx/IA/428/G.

Tipologia variazione: IAIN grouping - Tipo di modifica: C.I.8.a): introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza e modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza; introduzione del PSMF e aggiornamento delle informazioni sulla QPPV.

Codice pratica: C1A/2016/2415 - N. variazione: UK/H/0839/001-002/IA/022/G - Tipologia variazione: IA grouping di 3 variazioni:

n. 2 variazioni B.III.1.a).2): presentazione di certificati di conformità alla Farmacopea europea aggiornato relativo al principio attivo glucosio monoidrato di un produttore già approvato (da R1-CEP 1996-030-Rev 03 a R1-CEP 1996-030-Rev 04) e al principio attivo cloruro di sodio di un produttore già approvato (da R0-CEP 2010-083 Rev 00 a R1-CEP 2010-083-Rev 00);

n. 1 tipo B.I.d.1.a).1): riduzione del periodo di re-test a 36 mesi per il principio attivo glucosio monoidrato.

Codice pratica: C1B/2016/1606 - N. e tipo variazione: UK/H/839/001-002/IB/021 Tipo di modifica: C.I.2.a): Modifica stampati - Modifica apportata: aggiornamento RCP,

Foglio illustrativo ed etichette al QRD template v 3.1. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.8, 6.5 e 9 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'A.I.C. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione nella *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 all'etichettatura.

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

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

Un procuratore Nikkiso Belgium BVBA
dott. Massimo Cavalieri

TV16ADD10149 (A pagamento).

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

Sede legale e domicilio fiscale: via Lungo L'Ema 7 - 50012 Bagno a Ripoli (FI)

Codice Fiscale: 00408570489

*Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/
PPA/P/104676 del 14.10.2016*

Codice SIS 550.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N°: N1B/2015/5797, N1B/2016/1844

Medicinale: ARTAXAN

Codice farmaco: 026672079, 026672081

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

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alla procedura NL/H/PSUR/0063/001; aggiornamento degli stampati in eguito ai risultati del Readability User Test e al QRD Template.



E' autorizzata la modifica 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 Riasunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

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

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD10160 (A pagamento).

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.

codice SIS 542

Sede legale e domicilio fiscale : via Sette Santi 3 - Firenze
Codice Fiscale: 00395270481

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione, in data 22.10.16, della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008:

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Via Sette Santi 3, Firenze.

Medicinale (codice AIC) – dosaggio e forma farmaceutica: ZETAMICIN (024829) - 50 mg/ml soluzione iniettabile.

Confezioni: 024829020 – 1 fiala.

Codice pratica: N1A/2016/2107.

Tipologia variazione: var IA B.II.d.1.d.

Tipo di modifica: Eliminazione di un parametro di specifica del prodotto finito non significativo: "pirogeni su coniglio".

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD10161 (A pagamento).

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.

Codice SIS 542.

Sede legale e domicilio fiscale: via Sette Santi 3 - Firenze
Codice Fiscale: 00395270481

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione, in data 22 ottobre 2016, delle seguenti modifiche apportate in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008:

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Via Sette Santi 3, Firenze.

Medicinale (codice AIC) – dosaggio e forma farmaceutica:

FLUSPIRAL (028675) – 50 mcg, 125 mcg, 250 mcg sospensione pressurizzata per inalazione - 100 mcg, 250 mcg, 500 mcg polvere per inalazione - 500 mcg/2 mL sospensione da nebulizzare.

Confezioni: 028675104, 028675179, 028675181, 028675268, 028675270, 028675282, 028675294.

Tipologia variazione: Var. tipo IA B.III.2.b.

Tipo di modifica: modifica al fine di adeguarsi ad una monografia aggiornata della Farmacopea Europea – Fluticasone Propionato (ref: 01/2016:1750).

Codice pratica: N1A/2016/2108.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD10162 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

Medicinale: MONTELUKAST PHARMACARE

Confezione e numero A.I.C.: 040466 – in tutte le confezioni autorizzate

DCP n. UK/H/2686/01-02/IB/003 – Codice pratica: C1B/2016/2177

Modifica di tipo IB, categoria A.2.b): modifica della denominazione del medicinale in Italia, da MONTELUKAST PHARMACARE a BIOX.

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

L'amministratore unico
Danilo Graticola

TX16ADD10165 (A pagamento).



LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.

Sede legale e domicilio fiscale: via Livornese, 897 Località
La Vettola - Pisa
Codice Fiscale: 00678100504

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

Titolare: Laboratori Guidotti S.p.A.

Specialità medicinale: GLURENOR 30 mg compresse

Confezioni e codice AIC: 40 compresse – AIC 024080020

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

Grouping of variation do tipo IA composto da:

Tipo IA B.I.a.1.i Introduzione di un nuovo impianto di micronizzazione: Micro-Macinazione S.A. sito in Madonna del Piano (TI); Tipo IA B.I.a.1.i Introduzione di un nuovo impianto di micronizzazione: Micro-Macinazione S.A. sito in Molinazzo di Monteggio (TI)

Data di approvazione: 21 settembre 2016. Codice pratica: N1A/2016/2105.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD10166 (A pagamento).

FERRING S.P.A.

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

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, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art.35 del D.Lgs 219/2006

Titolare: Ferring S.p.A.

Codice Pratica C1A/2015/2498

Specialità medicinale: ZOMACTON

Confezioni e numeri A.I.C.:

- 1 flaconcino 10 mg polvere + 1 siringa solvente + connettore di trasferimento - AIC n.027743069
- 3 flaconcini 10 mg polvere + 3 siringhe solvente + connettore di trasferimento - AIC n.027743071
- 5 flaconcini 10 mg polvere + 5 siringhe solvente + connettore di trasferimento - AIC n.027743083
- 1 flaconcino 10 mg polvere + 1 siringa solvente + adattatore per flaconcino AIC n.027743095

- 3 flaconcini 10 mg polvere + 3 siringhe solvente + adattatore per flaconcino - AIC n.027743107

- 5 flaconcini 10 mg polvere + 5 siringhe solvente + adattatore per flaconcino – AIC n.027743119

Procedura MRP n. FR/H/0016/004/IA/066 conclusasi positivamente in data 02.09.2015.

Tipologia variazione: Var.Tipo IA: B.II.d.2.a

Modifica apportata: modifica nella descrizione della tecnica cromatografica HPLC per l'eccepiante m-cresolo.

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

Un procuratore
dott.ssa Gloria Lecchi

TX16ADD10169 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

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

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

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

Codice Pratica: N1A/2016/2052

Medicinale: SEKI

Confezione: 3,54 mg/ml sciroppo, flacone da 200 ml - AIC 024427041

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) no. 1234/2008 e s.m - variazione tipo IA in B.II.f.1.a.2 – Riduzione della durata di conservazione del prodotto finito dopo prima apertura

In applicazione alla 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 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità di 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 della Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla



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

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

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

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

TX16ADD10171 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

Medicinale: ACIDO IBANDRONICO AUROBINDO PHARMA ITALIA, codice AIC 040554 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2926, MRP N. NL/H/2130/003/IAin/013

Variazione IAin-B.II.b.1.a: Aggiunta di Enestia Belgium N.V. (Belgio) quale sito di confezionamento secondario.

Medicinale: ATORVASTATINA AUROBINDO ITALIA, codice AIC 040248 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/1700, MRP N. DK/H/1404/006/IA/025/G

Grouping di variazioni 2x IA-B.I.b.1.c: aggiunta di un test per la rilevazione della presenza di calcio e aggiunta di un parametro di specifica al metodo di rilevazione della presenza di Nickel; 2x IA-B.I.b.1.d: eliminazione del test per la rilevazione della presenza di calcio e eliminazione del saggio "rotazione ottica specifica" poichè non presenti nella Farmacopea europea.

Codice Pratica N. C1A/2016/1732, MRP N. DK/H/1404/001-003/IA/032/G

Grouping di variazioni 2x IA-B.I.b.1.d: eliminazione del test per la rilevazione della presenza di calcio e eliminazione del saggio "rotazione ottica specifica" poichè non presenti nella Farmacopea europea; IA-B.I.b.1.c aggiunta del test per

la rilevazione dell'impurezza G; IAin-B.III.1.a.1 aggiornamento CEP da parte di un produttore già approvato, Biocon (R0-CEP 2011-009-Rev03).

Medicinale: CAPECITABINA ACTAVIS, codice AIC 040997 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1B/2016/1676, MRP N. BE/H/0198/001-002/IB/011/G

Grouping di variazioni: 5x IB-A.2.b cambio nome del medicinale da Capecitabina Actavis a Capecitabina Auorbindo in Italia, Spagna, Francia, Paesi Bassi e Portogallo; IAin-C.I.8.a introduzione del PSMF di Aurobindo Pharma Limited in Italia, Spagna, Francia, Paesi Bassi e Portogallo.

Codice Pratica N. C1A/2016/1195, MRP N. BE/H/0198/001-002/IA/009/G

Grouping di variazioni: IAin-B.III.1.a.3 aggiunta di un nuovo CEP da parte di un nuovo produttore, Acebright (India) Pharma Private Limited (R0-CEP-2013-309-Rev 01); IAin-B.III.1.a.1 aggiunta di un nuovo CEP da parte di un produttore già approvato, Cipla Limited (R0-CEP 2014-136-Rev 00).

Codice Pratica N. C1B/2016/883, MRP N. BE/H/0198/001-002/IB/008/G

Grouping di variazioni: IB-B.II.b.1.e, IAin-B.II.b.1.a e IAin-B.II.b.1.b aggiunta di Cipla Limited – Unit X come sito di produzione del prodotto finito e confezionamento primario e secondario.

Codice Pratica N. C1A/2015/4502, MRP N. BE/H/0198/001-002/IA/007

Variazione IA-A.7: eliminazione di Actavis Nordic A/S come sito di rilascio lotti.

Codice Pratica N. C1A/2014/3294, MRP N. BE/H/0198/001-002/IA/004

Variazione IA-A.5.b: modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito, Cipla Limited (da Plot No. S107 S111 e S112 a Plot No. L-139 S-103 e M-62).

Medicinale: DOXAZOSIN ACTAVIS, codice AIC 038157 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1B/2016/1560, MRP N. IT/H/0189/001-002/IB/010/G

Grouping di variazioni: IB-A.2.b cambio nome del medicinale da Doxazosin Actavis a Doxazosin Aurobindo Italia in Italia e IAin-C.I.8.a introduzione del PSMF di Aurobindo Pharma Limited in Italia.

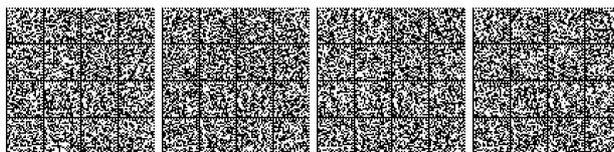
Medicinale: IMPENEM E CILASTATINA AUROBINDO, codice AIC 040005 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1B/2016/1331, MRP N. UK/H/1704/001-002/IB/017/G

Grouping di variazioni: IB-B.II.d.2.d aggiunta di un metodo di analisi alternativo Kinetic Chromogenetic LAL; 2x IA-B.II.d.2.a modifica nel processo di test per il prodotto sterile e modifica della procedura analitica delle sostanze attive.

Medicinale: Letrozolo Aurobindo, codice AIC 040214 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2270, MRP N. UK/H/1456/001/IA/018/G



Variazione IA-B.II.d.2.a: aumento della concentrazione della soluzione del campione da 0,01mg a 0,1mg di letrozolo/mL.

Codice Pratica N. C1B/2016/2227, MRP N. UK/H/1456/001/IB/019/G

Grouping di variazioni: IA-B.II.b.3.a aumento della concentrazione della sospensione film di rivestimento da 15% a circa 20%; IB-B.II.b.4.a aumento del batch size da 330.000 compresse a 400.000 compresse.

Medicinale: RILUZOLO AUROBINDO, codice AIC 040541 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1B/2016/2103, MRP N. UK/H/6179/001/IB/007/G

Grouping di variazioni: IB-B.II.b.1.e aggiunta di Specifar SA (Grecia) come sito di produzione del prodotto finito; IA-B.II.b.2.a aggiunta di Specifar SA (Grecia) come sito di controllo lotti; IB-B.II.b.3.a modifica minore al processo di produzione.

Medicinale: VALSARTAN AUROBINDO PHARMA ITALIA, codice AIC 042411 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2015/1676, MRP N. PT/H/0885/002-003/IA/003

Variazione IA-B.III.1.a.2: aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già approvato, Aurobindo Pharma Limited - Unit-XI (R0- CEP 2011-174-Rev 02).

Codice Pratica N. C1A/2014/2674, MRP N. PT/H/0885/002-003/IA/002 (PT/H/xxxx/IA/25/G)

Variazione IAin-C.I.1.a: modifica indirizzo titolare A.I.C. in Italia da Vicolo San Giovanni sul Muro 9, 20121 Milano (MI) a Via San Giuseppe 102, 21047 Saronno (VA).

Medicinale: CANDESARTAN AUROBINDO ITALIA, codice AIC 040992 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2557, MRP N. DK/H/1838/001-004/IA/016

Variazione IA-B.III.1.a.2: aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già approvato, Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd. (R0-CEP 2011-309-Rev 03).

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE AUROBINDO ITALIA, codice AIC 041879 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2601, MRP N. DK/H/1839/001-004/IA/021

Variazione IA-B.III.1.a.2: aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già approvato, Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd. (R0- CEP 2011-309-Rev 03).

Codice Pratica N. C1B/2016/1207, MRP N. DK/H/1839/001-004/IB/020

Variazione IB-C.I.11.z: aggiornamento RMP in accordo all'EU Article 31 Referral (EMA/H/A-31/1370) pubblicato il 08/09/2014.

Medicinale: PANTOPRAZOLO AUROBINDO ITALIA, codice AIC 038740 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/1520, MRP N. DK/H/1177/001-002/IA/025

Variazione IA-B.III.1.a.2: aggiornamento CEP da parte di un produttore già approvato, Hetero (R0-CEP 2008-289-Rev 02).

Medicinale: LIMECICLINA AUROBINDO, codice AIC 042679 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/1673, MRP N. UK/H/5188/001/IA/008

Variazione IA-B.II.c.2.a: aggiornamento del test per l'identificazione del colorante Indigo Carmine in accordo a quello usato nel laboratorio di controllo qualità.

Medicinale: GEMBIN, codice AIC 040237 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1B/2016/2027, MRP N. NL/H/1644/001/IB/015

Variazione IB-A.2.b: cambio nome del medicinale in Portogallo.

Medicinale: LERCANIDIPINA AUROBINDO, codice AIC 039234 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1B/2015/2167, MRP N. DK/H/1490/001-002/IB/021

Variazione IB-B.II.b.4.a: aumento del batch size fino a 10 volte quello approvato.

Codice Pratica N. C1A/2015/1114, MRP N. DK/H/1490/001-002/IA/019/G

Grouping di variazioni 2x IAin-A.5.a: cambio nome del produttore del prodotto finito da Actavis Hf. a Actavis ehf. e cambio indirizzo del sito di produzione del prodotto finito Actavis Ltd. (da BT16 Bulebel Industrial Estate, Zeitun a BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zeitun ZTN 3000).

Medicinale: BEACITA, codice AIC 042176 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/3034, MRP N. PT/H/0626/001-002/IA/015

Variazione IA-A.4: cambio nome del produttore del principio attivo da Ranbaxy Laboratories Limited a Sun Pharma Industries Limited.

Medicinale: PARACETAMOLO AUROBINDO, codice AIC 039798 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2679, MRP N. DE/H/2210/001/IA/023

Variazione IA-B.III.1.a.2: aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già approvato, Sri Krishna Pharmaceutical Limited - Unit-I (R1-CEP 2000-144-Rev 02).

Medicinale: SINEBRIV FEBBRE E DOLORE, codice AIC 041060 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/818, MRP N. IS/H/0176/001/IA/008

Variazione IAin-B.III.1.a.3 aggiunta di un nuovo CEP per il principio attivo da parte di un nuovo produttore, Anqiu Lu'an Pharmaceutical Co., Ltd (R1-CEP 2000-124 Rev 06).

Codice Pratica N. C1B/2016/1362, MRP N. IS/H/0176/001/IB/009/G

Grouping di variazioni 2x IB-B.II.c.1.z: modifica dei parametri limite di test "Appearance" and "Appearance of solution" inclusi nelle specifiche dell'eccepiante aroma fragola OD 35284.



Medicinale: SUMATRIPTAN AUROBINDO, codice AIC 038130 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1B/2016/1554, MRP N. SE/H/0700/IB/016/G

Grouping di variazioni: IB-B.II.b.1.e e IA-B.II.b.2.a aggiunta di Specifar S.A. come sito di produzione e controllo lotti; 4x IB-B.II.b.3.a modifiche minori al processo di produzione; IA-B.II.c.1.b e IA-B.II.c.1.c eliminazione di un parametro di specifica non significativo e aggiunta di un parametro di specifica con il corrispondente test (Opadry).

Codice Pratica N. C1A/2016/1583, MRP N. SE/H/0700/IA/015/G

Grouping di variazioni 2x IA-B.II.d.2 aggiornamento delle specifica per la dissoluzione e la microbiologia del prodotto finito in linea con la monografia europea.

Medicinale: ZOLPIDEM ACTAVIS, codice AIC 038640 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1B/2016/1592, MRP N. NL/H/0252/IB/033/G

Grouping di variazione: IB-A.2.b cambio nome del medicinale da Zolpidem Actavis a Zolpidem Aurobindo Italia in Italia, Portogallo; IAin-C.I.8.a introduzione del PSMF di Aurobindo in Italia e Portogallo.

Codice Pratica N. C1A/2015/2379, MRP N. NL/H/0252/IA/031

Variazione IAin-C.I.8.a: introduzione PSMF di Aurobindo in Germania.

Codice Pratica N. C1A/2016/1721, MRP N. NL/H/0252/001-002/IAin/032

Variazione IAin-A.5.a: modifica del nome del sito responsabile del rilascio lotti da Actavis BV, NL a Aurobindo Pharma BV h.o.d.n. Aurobindo Benelux.

Codice Pratica N. C1A/2016/2218, MRP N. NL/H/0252/001-002/IA/034

Variazione IA-A.7: eliminazione di Tjoa Pack BV come sito di confezionamento.

Medicinale: ACIDO URSODESOSSICOLICO AUROBINDO, codice AIC 028366 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. N1B/2016/2132

Variazione IB-B.III.1.a.2: aggiornamento CEP da parte di un produttore già autorizzato, Dipharma Francis s.r.l. (R1-CEP-2004-108-Rev04)

Medicinale: CIPROFLOXACINA AUROBINDO ITALIA, codice AIC 037344 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. N1A/2016/1749

Grouping di variazioni 3x IA-B.III.1.a.2: aggiornamento CEP da parte di un produttore già approvato, Dr Reddy's (R1-CEP 2003-013-Rev 05); aggiornamento CEP da parte di un produttore già approvato, Quimica Sintetica (R1-CEP 1999-096-Rev 04) e aggiornamento CEP da parte di un produttore già approvato, Quimica Sintetica (R1-CEP 1999-096-Rev 05).

Medicinale: FLUCONAZOLO AUROBINDO, codice AIC 041353 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/1401, MRP N. UK/H/1265/001-004/IA/009

Variazione IAin-B.II.b.1.a: introduzione di APL Swift (Malta) Limited come sito di confezionamento secondario.

Codice Pratica N. C1A/2016/2555, MRP N. UK/H/1265/IA/010/G

Grouping di variazioni: 3x IA-A.5.b modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito Aurobindo Pharma Limited Unit-III (da Andhra Pradesh, India a Telangana state, India) e modifica dell'indirizzo del sito di confezionamento primario e secondario Aurobindo Pharma Limited Unit-VII (da Andhra Pradesh, India a Telangana state, India); 2x IAin-B.II.b.1.a sostituzione di Silvano Chiapparoli Logistica S.P.A., Italia con Depo-pack S.N.C. di Del Deo Silvio EC, Italia come sito di confezionamento secondario e sostituzione di Loxess Pharma GmbH, Germania con NextPharma Logistics GmbH come sito di confezionamento secondario; IA-B.III.1.a.2 aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato, Aurobindo Pharma Limited Unit-III (R1-CEP 2007-071 Rev01).

Medicinale: RAMIPRIL AUROBINDO, codice AIC 039728 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2283, MRP N. MT/H/0103/001-002&004/IA/022

Variazione IAin-B.II.b.1.a: introduzione di APL Swift Services (Malta) Limited come sito di confezionamento secondario.

Medicinale: MIRTAPAZINA AUROBINDO, codice AIC 039836 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2333, MRP N. IT/H/504/IA/010/G

Grouping di variazioni: IA-A.5.b modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito Aurobindo Pharma Limited Unit-III (da Andhra Pradesh, India a Telangana state, India); IA-B.III.1.a.2 aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già approvato, Aurobindo Pharma Limited Unit-I (R1-CEP 2007-062-Rev 01).

Medicinale: DOXAZOSIN AUROBINDO, codice AIC 040243 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1B/2016/2333, MRP N. UK/H/1657/IB/010/G

Grouping di variazioni: IB-A.2.b cambio nome del medicinale in Polonia; IAin-C.I.8.a introduzione del PSMF di Adamed Sp. z o.o. in Polonia.

Medicinale: BISOPROLOLO AUROBINDO Pharma Italia, codice AIC 041498 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2089, MRP N. UK/H/1683/001-006/IA/010

Variazione IAin-B.II.b.1.a: sostituzione di Segetra S.A.S. con APL Swift Services (Malta) Limited come sito di confezionamento secondario.

Codice Pratica N. C1A/2016/2090, MRP N. UK/H/1683/001-006/IA/011/G

Grouping di variazioni: IA-A.5.b modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito Aurobindo Pharma Limited Unit-III (da Andhra Pradesh, India a Telangana state, India); IA-B.III.1.a.2 aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già approvato Aurobindo Pharma Limited Unit-I (R1-CEP 2007-336-Rev 01).



Medicinale: BISOPROLOLO AUROBINDO, codice AIC 041163 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2263, MRP N. UK/H/1684/001-002/IA/011

Variazione IAin-B.II.b.2.c.1: introduzione di Vitama S.A., Polonia come sito di rilascio lotti.

Codice Pratica N. C1A/2016/2088, MRP N. UK/H/1684/001-002/IA/010/G

Grouping di variazioni: IAin-B.II.b.1.a introduzione di APL Swift Services (Malta) Limited come sito di confezionamento secondario; IA-B.III.1.a.2 aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già approvato, Aurobindo Pharma Limited (R1 CEP-2007-336-Rev01); IA-A.5.b modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito Aurobindo Pharma Limited Unit-III (da Andhra Pradesh, India a Telangana state, India).

Codice Pratica N. C1A/2016/1957, MRP N. UK/H/1684/001-002/IA/009

Variazione IA-A.7: eliminazione di Pfizer Service Company BVBA, Pfizer PGM e Pfizer Italia S.r.l. come siti di rilascio lotti.

Medicinale: OLANZAPINA AUROBINDO, codice AIC 040429 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/1231, MRP N. PT/H/0487/IA/016/G

Grouping di variazioni: IAin-C.I.8.a modifica dei dettagli della QPPV; IAin-B.II.b.1.a aggiunta di Orion Corporation, Orion Pharma come sito di confezionamento secondario.

Codice Pratica N. C1A/2016/1825, MRP N. PT/H/0487/001-004/IA/017

Variazione IAin-B.II.b.2.c.1: aggiunta di Orion Corporation, Orion Pharma come sito di rilascio lotti.

Codice Pratica N. C1B/2015/2536, MRP N. PT/H/0487/IB/013/G

Grouping di variazioni: IB-A.2.b cambio nome del medicinale in Polonia; IAin-C.I.8.a introduzione del PSMF di S-Lab Sp.z.o.o in Polonia.

Codice Pratica N. C1A/2014/2688, MRP N. PT/H/0487/001-002&004/IA/010

Variazione IAin-B.II.b.1.a: sostituzione di Segetra S.A.S. con APL Swift Services (Malta) Limited come sito di confezionamento secondario.

Medicinale: SERTRALINA AUROBINDO, codice AIC 037983 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2189, MRP N. UK/H/0863/001-002/IA/038

Variazione IA-B.II.b.1.a introduzione di APL Swift Services (Malta) Limited come sito di confezionamento secondario.

Codice Pratica N. C1A/2015/2238, MRP N. UK/H/0863/001-002/IA/036

Variazione IAin-C.I.8.a: introduzione del PSMF di Vipharm S.A. in Repubblica Ceca.

Codice Pratica N. C1A/2015/540, MRP N. UK/H/0863/001-002/IA/035

Variazione IAin-C.I.8.1 modifica dei dettagli della QPPV. Codice Pratica N. C1A/2014/2349, MRP N. UK/H/0863/001-002/IA/032

Variazione IA-B.III.1.a.2: aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già approvato, Aurobindo Pharma Limited Unit-VIII (R1-CEP 2008-019-Rev 00).

Codice Pratica N. C1A/2013/2638, MRP N. UK/H/0863/001-002/IA/031

Variazione IAin-A.1: cambio indirizzo del titolare in Repubblica Ceca.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD10173 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/2102 + C1B/2016/959

N. di Procedura: PT/H/0686/001-003/IB/008 + PT/H/0686/001-003/IB/011

Medicinale: PRAVASTATINA AUROBINDO, codice AIC 041337 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

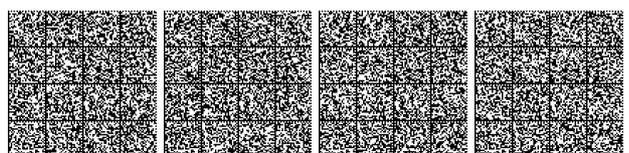
Tipologia variazione: C.I.3.z + C.I.z

Modifica apportata: adeguamento di RCP e FI a quanto concordato dal PhVWP riguardo la potenziale interazione tra acido fusidicoe statine; adeguamento di RCP e FI a quanto concordato in sede EU PSUR work sharing sulla pravastatina [FR/H/PSUR/007/002], e adeguamento al prodotto di riferimento e al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafo 2 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.

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD10174 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/3221

N. di Procedura: UK/H/1265/001-004/IB/008

Medicinale: FLUCONAZOLO AUROBINDO, codice AIC 041353 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

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

Modifica apportata: aggiornamento stampati in accordo alla procedura di PSUR Work Sharing DK/H/PSUR/0008/003; adeguamento stampati al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda Titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD10176 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2016/934

N. di Procedura: PT/H/0952/001-002/IB/004

Medicinale: MEMANTINA AUROBINDO, codice AIC 042241 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

Tipologia variazione: C.I.2.a

Modifica apportata: aggiornamento stampati per adeguamento al medicinale di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.6, 4.8 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda Titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD10177 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2016/1489

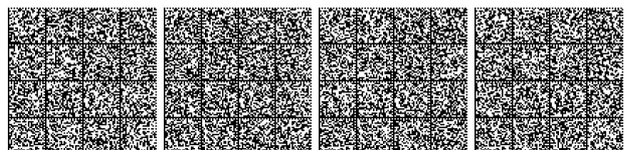
N. di Procedura: NL/H/2263/001-003/IB/015

Medicinale: RISEDONATO AUROBINDO, codice AIC 040835 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

Tipologia variazione: IB-C.I.z

Modifica apportata: aggiornamento stampati in accordo al QRD template.



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

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD10178 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2016/707

N. di Procedura: FR/H/485/1-3/IB/10

Medicinale: ROPINIROLO AUROBINDO, codice AIC 042280 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

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

Modifica apportata: aggiornamento di RCP e FI a seguito di procedura di PSUR Worksharing FR/H/PSUR/0010/001.

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

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

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD10179 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

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

Codice pratica: C1B/2016/2256

Medicinale: ZERINODEK

Confezioni e numeri di A.I.C.: "200 mg/30 mg compresse rivestite con film"

10 compresse rivestite - A.I.C. n. 041218013

20 compresse rivestite - A.I.C. n. 041218025

DCP N. UK/H/4352/001/IB/023/G

Modifica apportata: Raggruppamento di 2 variazioni tipo IB n. A.2.b) Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale, per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale in Germania e Portogallo.

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

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

Codice pratica: C1A/2016/2900

Medicinale: BUSCOFENACT

Confezioni e numeri di A.I.C.: "400 mg capsule molli"

6 capsule molli - A.I.C. n. 041631019

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

DCP N. DE/H/2822/IA/018/G

Modifica apportata: Raggruppamento di 2 variazioni tipo IA n. B.III.1.a.2) Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato del principio attivo ibuprofene da un fabbricante già approvato (Strides Shasun Limited - India - CEP R1-CEP 1996-061-Rev 11).

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

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

TX16ADD10185 (A pagamento).



KRKA D.D. NOVO MESTO

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

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

Titolare AIC: KRKA, d.d. Novo mesto

Medicinale: EMANERA capsule rigide gastroresistenti.
Confezioni: A.I.C. n. 040198 in tutte le confezioni autorizzate nei dosaggi da 20 e 40 mg, codice pratica n. C1A/2016/3133, procedura europea n. SI/H/0108/001-002/IA/028. Variazione apportata tipo IAIN - B.III.1.a.3. Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea: nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (Glenmark Pharmaceuticals Limited, India; CEP n. RO-CEP 2014-258-Rev 00). Data di implementazione della modifica: 01/09/2016.

Medicinale: SEPTAFAR spray, AIC n. 043452010 1,5 mg/ml + 5,0 mg/ml spray per mucosa orale, soluzione. Procedura n. CZ/H/0508/001/IA/003, Codice pratica C1A/2016/3079. Variazione apportata: Tipo IA B.II.b.3.a Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito: descrizione più dettagliata del processo. Data di implementazione della modifica: 10/11/2015.

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Di Giannantonio

TX16ADD10186 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

*Comunicato di rettifica relativa ai medicinali
ROSSITROL e RULID*

Nell'Avviso T15ADD6073 riguardante i medicinali ROSSITROL e RULID pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* - Foglio delle Inserzioni - n. 45 del 18 Aprile 2015, a pagina 30, laddove è riportato:

“Medicinale ROSSITROL”

Confezioni e numero di AIC:

“Bambini” 50 mg compresse dispersibili - 12 compresse - AIC n. 026922031

150 mg compresse rivestite con film - 12 compresse - AIC n.026922017

300 mg compresse rivestite con film - 6 compresse - AIC n. 026922043

“Medicinale RULID”

Confezioni e numero di AIC:

“Bambini” 50 mg compresse dispersibili - 12 compresse - AIC n. 026727038

150 mg compresse rivestite con film - 12 compresse - AIC n. 026727014

300 mg compresse rivestite con film - 6 compresse - AIC n.026727040»

Leggasi:

“Medicinale ROSSITROL”

Confezioni e numero di AIC:

“Bambini” 50 mg compresse dispersibili - 12 compresse - AIC n. 026922031

“Medicinale RULID”

Confezioni e numero di AIC:

“Bambini” 50 mg compresse dispersibili - 12 compresse - AIC n. 026727038»

Invariato il resto.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD10187 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

*Comunicazione notificare regolare UVA del 13/10/2016 –
Prot. n. 104298*

Medicinale: ACIDO IBANDRONICO EG 50 mg e 150 mg compresse rivestite con film.

Codice farmaco: 042063- Tutte le confezioni.

MRP N°: NL/H/1834/001-002/IB/013 - Codice Pratica N°: C1B/2016/1873

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e del Foglio illustrativo a seguito della procedura EMEA/H/C/000101-PSUSA/1702/201506, adeguamento delle etichette al QRD template.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 17/10/2016 – Prot. N. 105249

Medicinale: VENLAFAXINA EG 75 mg e 150 mg capsule rigide a rilascio prolungato.

Codice farmaco: 038467- Tutte le confezioni.

MRP N°: DK/H/1254/002-003/IB/035 - Codice Pratica N° C1B/2016/1563

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati del medicinale a quelli del prodotto di riferimento; Adeguamento degli stampati al QRD template.



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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchioli

TX16ADD10201 (A pagamento).

ECUPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Mazzini, 20 – 20123 Milano
Codice Fiscale: 10863670153

*Estratto Comunicazione notifica regolare PPA
del 17 ottobre 2016*

Medicinale: KETORET 200 mg “capsule rigide a rilascio prolungato”

AIC n.035514013.

Tipologia variazione oggetto della modifica: tipo 1B C.I.z; 1B C.I.2.a.

Modifica apportata: aggiornamento dei testi in accordo ai risultati del RUT e al QRD template.

Aggiornamento dell'RCP e del FI su richiesta della Farmacovigilanza in accordo al prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.3, 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'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 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 della data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Rosanna Esposito

TX16ADD10202 (A pagamento).

MERUS LABS LUXCO II SARL

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

Codice Pratica: N1B/2015/3475

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

SINTROM (AIC 011782024) 1 mg compresse – 20 compresse

SINTROM (AIC 011782036) 1 mg compresse – 100 compresse

SINTROM (AIC 011782012) 4 mg compresse – 20 compresse

Confezioni: Tutte le confezioni

Titolare AIC: Merus Labs Luxco II SARL con sede in 26-28 Rue Edward Steichen, L-2540, Lussemburgo

Tipologia variazione: C.I. z) IB

Tipologia Modifica: Modifiche (Sicurezza/Efficacia) apportate a medicinali per uso umano e veterinario – altre variazioni

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test; adeguamento RCP ed Etichette al QRD template.

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

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



Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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.

Un procuratore
Monica Colleoni

TX16ADD10203 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

*Comunicazione notificata regolare UVA del 18/10/2016 –
Prot. n. 105744*

Medicinale: RAXAR 10 mg compresse orodispersibili.
Codice farmaco: 039200- Tutte le confezioni.

MRP N°: FR/H/0364/001/IB/008 - Codice Pratica N°:
C1B/2015/516

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del RCP e corrispondenti paragrafi del FI per adeguamento allo PSUR Work Sharing di Domperidone BE/H/PSUR/0005/002.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5 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 precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in

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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD10204 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

Rappresentante in Italia: Ratiopharm Italia S.r.l.
Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 – 20123 Milano
Partita IVA: 12582960154

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 s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: ACIDO VALPROICO E SODIO VALPROATO RATIOPHARM

Codici A.I.C.: 037839 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: DE/H/0642/001-002/IB/015/G

Codice Pratica: C1B/2012/1319

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB – B.II.a.2.b – B.II.b.1.e – B.II.b.4.b – B.II.b.5.z e Tipo IA – A.7 – B.II.b.5.b – B.II.b.5.c – B.II.d.1.d – B.II.d.1.z – B.II.d.2.a

Modifica apportata: eliminazione del sito Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH to Merckle GmbH – Tittmoning (Germania) (bulk manufacturer e responsabile controllo dei lotti); modifica della dimensione della compressa; sostituzione di un sito di produzione del bulk (da "Dragenopharm Apotheke Püschl GmbH – Germania" a "Merckle GmbH – Blaubeuren – Germania"); modifica della dimensione del lotto del prodotto finito; modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti (Average mass); modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa; modifica delle prove in corso di



fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Altra variazione; modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito; modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto; modifiche minori a procedure di prova già approvate.

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD10205 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: TACNI

Codice A.I.C.: 040254 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/3029/001-003/IB/018

Codice Pratica: C1B/2016/1894

Tipo di modifica: Tipo IB – B.II.d.1.g

Modifica apportata: aggiunta di un parametro di specifica (impurezza TAC H1) con il corrispondente metodo di prova.

Medicinale: VALGANCICLOVIR TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 042890 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/5484/001/IA/001

Codice Pratica: C1A/2016/253

Tipo di modifica: Tipo IA – A.1

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del Titolare AIC Teva Italia S.r.l. da "Via Messina, 38 - 20154 Milano" a "Piazzale Luigi Cadorna, 4 - 20123 Milano".

Medicinale: AMOXICILLINA RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 034614 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1A/2016/2035

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

Modifica apportata: aggiornamento del Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea (R2-CEP 1995-034-Rev 06) per la sostanza attiva amoxicillina triidrato da parte di un produttore già approvato.

Medicinale: ROPINIROLO TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 040814 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: SK/H/0123/001-003/IA/006 (ora NL/H/3134/001-003)

Codice Pratica: C1A/2013/1168

Tipo di modifica: Tipo IA – A.5.b

Modifica apportata: modifica del nome del fabbricante da "Ayanda Oy" a "Etnovia Oy" (confezionamento primario e secondario).

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD10206 (A pagamento).

RATIOPHARM ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano
Codice Fiscale: 12582960154

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 s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: LUTENYL

Codici A.I.C.: 028199 tutte le confezioni autorizzate.

Codice Pratica: N1A/2016/2032

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA – A.7 e Tipo IAin – A.5.a

Modifica apportata: eliminazione di un sito responsabile della produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti (Laboratoires Theramex – 6 Avenue Albert II, B.P. 59, MC 98007 Monaco Cedex); aggiornamento dell'indirizzo del sito Delpharm Lille S.A.S..

Medicinale: COLPOTROPHINE

Codici A.I.C.: 026613 tutte le confezioni autorizzate.

Codice Pratica: N1A/2016/2018

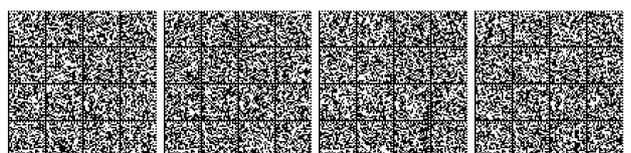
Tipo di modifica: Tipo IA – A.7

Modifica apportata: eliminazione di un sito responsabile del confezionamento, controllo e rilascio lotti (Laboratoires Theramex – 6 Avenue Albert II, B.P. 59, MC 98007 Monaco Cedex).

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD10207 (A pagamento).



**SPA - SOCIETÀ PRODOTTI
ANTIBIOTICI S.P.A.**

Sede: via Biella, 8 - Milano
Codice Fiscale: 00747030153

*Comunicazione di notifica regolare AIFA/
PPA/P/104293 del 13/10/16*

Tipo di modifica: modifica stampati.

Codice pratica: N1B/2015/5595; N1B/2016/1818.

Medicinale: MIOREXIL. Codice farmaco: 036320012.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z; C.I.3a.
Modifica apportata: Aggiornamento del foglio Illustrativo in seguito al Readability Test, adeguamento delle etichette al QRD template. Aggiornamento degli stampati a seguito della procedura di PSUSA/00002927/201507.

È autorizzata la modifica dei paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle etichette relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, 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 presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Il legale rappresentante
M. Giovanna Caccia

TX16ADD10211 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

*Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo
29/12/2007, n. 274.*

Specialità medicinale: ACIDO ACETILSALICO E VITAMINA C MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 034595 Codice pratica N1B/2016/1962. Var. tipo IB n. A.2.b) Modifica del nome di fantasia del prodotto in Frobeflu

Specialità medicinale: AMISULPRIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 039402. Codice pratica C1A/2016/2930. Procedura n. CZ/H/0211/001-004/IA/016. Variazione tipo IA n. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP R1-CEP 2008-202-Rev 01 dal produttore approvato Erregierre SpA.

Specialità medicinale: BRINZOLAMIDE MYLAN Confezioni: Tutte,

AIC n. 043204. Codice pratica C1A/2015/4310. Proc. n. NL/H/3092/001/IA/001 Variazione Tipo IA in n. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan + Codice pratica C1B/2016/2312. Proc. n. NL/H/3092/001/IB/002. Variazione di Tipo IB n. B.I.z + Correzione degli errori del modulo 3.2.S.4.1.

Specialità medicinale: CARBIDOPA/LEVODOPA/ENTACAPONE MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n.044193. Codice pratica C1A/2016/3023. Proc. n. NL/H/3403/001-007/IA/003. Var tipo IA n A.4: Modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito, non responsabile per rilascio lotti Abdi Ibrahim Ilac San. ve Tic. A.S.

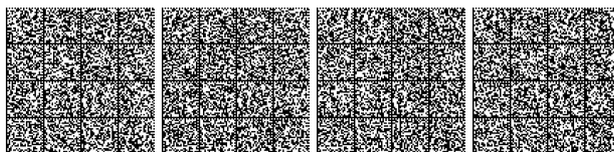
Specialità medicinale: EZEQUA Confezioni: Tutte, AIC n. 043548. Codice pratica N1A/2016/2056. Variazione tipo IAIN n. B.II.a.1.a) Inserimento di una marcatura con inchiostro nero sulle capsule

Specialità medicinale: FROBEN RAFFREDDORE AIC n. 037899010. Codice pratica N1B/2016/2211. Variazione tipo IB n. B.II.b.z): Aggiornam. editoriale della descrizione del processo di fabbricazione del prodotto finito.

Specialità medicinale: LORMETAZEPAM MYLAN GENERICS Confezioni AIC n. 036044016. Codice pratica N1B/2016/2259. Grouping tipo IB: tipo IB n. B.II.b.1.e) + tipo IAIN n. B.II.b.1.b) + tipo IAIN n. B.II.b.1.a) 1 + tipo IAIN n. B.II.b.2.c)2 Aggiunta di Doppel Farmaceutici S.r.l. come sito di produzione del prodotto finito, confezionamento primario e secondario e responsabile del controllo e rilascio lotti + tipo IA n. B.II.b.4.b Aggiunta di un batch size alternativo del prodotto finito + Tipo IA n. B.II.b.5.b Aggiunta di un IPC (Relative Density) + tipo IB n. B.II.b.5.c Eliminaz. un controllo sul prodotto intermedio (Assay HPLC).

Specialità medicinale: MESALAZINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 033529. Codice pratica N1A/2016/2068. Variazione tipo IA n. B.III.1.a)3: Aggiunta CEP 2004-093 per la sostanza attiva Mesalazina.

Specialità medicinale: MYRLINE Confezioni: Tutte, AIC n. 041568. Codice pratica C1A/2016/2876. Procedura n. PT/H/769/001/IA/001. Var. di Tipo IA n. A.5.b): modifica del nome del produttore del prodotto finito da Famy Care Ltd a Jai Pharma Ltd + Codice pratica C1B/2016/2263 Proc. n. PT/H/769/001/IB/002. Var. Tipo IB n. A.2.b): modifica del nome di fantasia del prodotto medicinale solo in Spagna + Codice pratica CIA/2016/3131. Proc. PT/H/769/001/IA/003/G. Grouping tipo IA: Tipo IAIN n. B.II.b.2.c.2 Aggiunta di Wessling Hungary Kft come sito di controllo e rilascio lotti + tipo IA n. B.II.b.2.a aggiunta di Pharmavalid Ltd come sito di controllo dei lotti + tipo IA n. A.7 Eliminazione dei siti Accord Healthcare Limited (rilascio lotti), Minerva Scientific Limited (batch control/testing), Logosys PKL Service GmbH and Co KG (confez. secondario) and PharmLog Pharma Logistik GmbH (confez. secondario) + tipo IA n. B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP R1-CEP 2009-300-Rev 00 + tipo IAIN n.C.I.8.a Aggiunta del PSMF di Aristo Pharma Iberia S.L.



Specialità medicinale: ONDANSETRONE MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. AIC 037549. Codice pratica C1A/2016/2994. Proc n. DK/H/0858/001/IA/030. Var. tipo IA n. B.III.1.a).2: Aggiornamneto CEP R1-CEP 2005-071-Rev 03.

Specialità medicinale: VALSARTAN MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 041442. Codice pratica C1A/2016/2938. Proc. n. UK/H/4518/IA/022/G. Grouping tipo IA n. B.II.b.2.a: Aggiunta di Add Pharmavalid Ltd come Testing site + Tipo IA, n A.5.b: Modifica nome sito del produttore del prodotto finito, non responsabile per rilascio lotti, da Logosys PKL Service GmbH & Co KG a PKL Service GmbH & Co KG. + Codice pratica C1B/2016/2368. Proc. n. UK/H/4518/IB/023/G. Grouping tipo IB: Tipo IB n. B.II.b.1.e: Aggiunta Mylan Laboratories Ltd, Jadcherla (India) come sito di fabbricazione in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio e controllo dei lotti, confezionamento primario e secondario, per i medicinali non sterili + tipo IAIN n. B.II.b.1.a + B.II.b.1.b: Aggiunta Mylan Laboratories Ltd, Jadcherla (India) come sito confezionamento primario e secondario.

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX16ADD10212 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: NATECAL D3 600 mg + 400 IU chewable and orodispersible tablets

Codice A.I.C. : 034899 in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice Pratica: C1B/2016/2342

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

MRP n. IT/H/0112/001-002/IB/054/G

Grouping Variation composta da n. 2 Variazioni di Tipo IB n. B.III.1.a)2 Aggiornamento CEP da: R0-CEP-2009-050 Rev 00 a: R1-CEP-2009-050-Rev 01 da parte di DSM Nutritional Products LTD produttore autorizzato di colecalciferolo.

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

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD10213 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: FOLIDEX

Codice AIC 036345 in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice Pratica: C1A/2016/3114

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento IT/H/127/001/IA/012

Variazione Tipo IA n. B.II.b.1. a) Inserimento di Neologica s.r.l. , Largo Umberto Boccioni, 1 - Origgio (VA), come sito alternativo per il confezionamento secondario.

Data di implementazione: 05.09.2016

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD10214 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Medicinale: ABBA 875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale, 12 bustine - AIC 036816027

Codice Pratica: N1B/2016/2014 - Modifica apportata: grouping Tipo IB B.II.b.1.e) + IAin B.II.b.1.a) + IAin B.II.b.1.b) + IAin B.II.b.2.c)2: Aggiunta di un sito di fabbricazione alternativo responsabile di Bulk Manufacturing, Primary and Secondary packaging, Quality Control and Batch Release: LA.FA.RE. S.r.l., Via Sacerdote Benedetto Cozzolino 77, 80056 Ercolano (NA).

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

Un procuratore
Marina Manara

TX16ADD10216 (A pagamento).



ITALFARMACO S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: NATECAL D3 600 mg + 400 IU chewable and orodispersible tablets

Codice A.I.C.: 034899 in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice Pratica: C1A/2016/3020

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

MRP n. IT/H/0112/001-002/IA/053

Variazione Tipo IA n. B.III.1.b).3 – Aggiornamento CEP da: R1-CEP-2000-119-Rev 01 a: R1-CEP-2000-119-Rev 02 da parte di GELITA GROUP produttore autorizzato di gelatina.

Data di implementazione: 22.09.2015

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD10217 (A pagamento).

FARMAVOX S.R.L.

Sede: via G. Parini, n. 9 – 20121 Milano (MI)
Partita IVA: 08324760969

Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela: variazione del titolare di autorizzazione all'immissione in commercio estero

Determinazione V&A IP-I/N. 1570 del 28 Settembre 2016
Specialità Medicinale: TOBRAL "0,3% collirio, soluzione" flacone contagocce da 5 ml A.I.C. n.: 042997015

Variazione di tipo I approvata: Variazione del Titolare di Autorizzazione all'Immissione in Commercio estero da ALCON CUSÍ S.A. - c/Camil Fabra, 58 - 08320 El Masnou, Barcellona (ES) ad ALCON CUSÍ S.A. - Gran Vía de les Corts Catalanes, 764 - 08013 Barcellona (ES).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella GURI.

L'amministratore unico
Franco Mottinelli

TX16ADD10226 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

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

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

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

Specialità Medicinale: PERLESSA (medrossiprogesterone acetato) 104 mg sospensione iniettabile in siringa preriempita

Confezioni e numeri di AIC:

1 siringa preriempita in vetro da 0,65ml con ago AIC n. 043106018

6 siringhe preriempite in vetro da 0,65ml con ago AIC n. 043106020

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

Codice pratica: C1B/2016/1895

Tipo di variazione: Tipo IB – B.II.f.1 b) 1 - Estensione della durata di conservazione del prodotto finito da 36 a 60 mesi.

Procedura n.: UK/H/5503/001/WS/006

Worksharing procedure n.: UK/H/xxxx/WS/200

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in Gazzetta

Ufficiale possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD10227 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

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

Comunicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale di Classe A "REUMAFLEX" 50 mg/ml soluzione iniettabile siringhe preriempite

4 siringhe preriempite da 0,30 ml con ago sottocutaneo fisso, AIC n.: 039153224 Prezzo € 47,66 - 4 siringhe preriempite da 0,40 ml con ago sottocutaneo fisso, AIC n.: 039153325 Prezzo € 63,04.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle determinazioni AIFA del 3/7/2006 e del 27/9/2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., dal giorno stesso della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

TX16ADD10228 (A pagamento).



ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

Sede legale: Citywest Business Campus Dublin 24 - 3016
Lake Drive - Ireland
Partita IVA: IE9758871P

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

Titolare AIC: Aspen Pharma Trading Limited

Codice pratica: N1B/2016/2202

Medicinale: ALKERAN 50 mg/10 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile AIC n. 021250028.

Tipo di variazioni: Grouping di Tipo IB 2 x B.III.2 b)

Tipo di modifiche: Modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della farmacopea europea o della farmacopea nazionale di uno Stato membro.

Modifica apportata: Aggiornamento alla British Farmacopea per le specifiche "Water Content" e "Related Substances". I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in G.U. possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della pubblicazione in G.U.

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

TX16ADD10229 (A pagamento).

K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via Generale Orsini, 46 - 80132 Napoli
Partita IVA: 07510800639

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.i.

Codice pratica n. N1B/2016/2184

Specialità Medicinale: PIPERACILLINA K24 PHARMACEUTICALS

Codice farmaco: Polvere e solvente per soluzione iniettabile 1g/2 ml AIC n. 033423017; Polvere e solvente per soluzione iniettabile 2g/4 ml AIC n. 033423029; Polvere per soluzione iniettabile 4 g AIC n. 033423031

Titolare AIC: K24 Pharmaceuticals S.r.l.

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

Modifica Apportata: Sostituzione di un parametro di specifica in seguito ad una valutazione di qualità

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

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

TX16ADD10230 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Hospira Italia S.r.l.

Specialità medicinali: CEFTRIAXONE HOSPIRA 0,5 g e 1 g polvere per soluzione iniettabile (i.m, e.v.) e 2 g polvere per soluzione per infusione (e.v.), in tutte le confezioni e numeri di AIC 042321.

Codice pratica CIB/2015/3615, PT/H/0992/001-004/IB/007.

Tipo IB. B.III.1.a.3. Presentazione di un nuovo certificato di un nuovo fabbricante: Aggiunta del nuovo produttore Qilu Antibiotics Pharmaceutical Co., Ltd. No. 849 Dongjia Town, Licheng District, Jinan, Shandong Province, China PC: 250105 titolare del CEP R1-CEP 2006-017-Rev 00.

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

TX16ADD10231 (A pagamento).

ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

Sede: via Ciro Menotti 1A - 20129 Milano

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

Codice Pratica. N1B/2016/2060

Specialità medicinale: URDÈS, AIC 026893038 e 026893065

Grouping di Variazioni: Tipo IB 1 B.II.b.1.e) + Tipo IA in B.II.b.1.b) + Tipo IA in B.II.b.1.a) + Tipo IA in B.II.b.2.c)2 per l'aggiunta del sito produttivo Special Product's Line S.p.A., Strada Paduni 240, 03012 Anagni (FR) per le operazioni di produzione, confezionamento, controlli e rilascio del lotto;

Tipo IA B.II.b.4.b) modifica delle dimensioni dei lotti standard riferiti a tale officina. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

La procuratrice
sig.ra Letizia Ferruzza

TX16ADD10238 (A pagamento).



CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica - RD 1775/33 art. 7

Avviso: Con domanda in data 14 dicembre 2015 prot. n. 194597 del 15 dicembre 2015 la società Eni S.p.a. ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 0,60 l/sec., 2500 mc/anno per uso autolavaggio in via della Pineta Sacchetti n. 171 nel Comune di Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF10065 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua da pozzo - R.D. 1775/33 art. 7

Con domanda del 15 febbraio 2016 prot. n. 25712 del 16 febbraio 2016 la Eni s.p.a. ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 0,5 l/sec., 500 mc/anno per uso consumo umano in via Cassia km. 26+540 nel Comune di Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF10069 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica da pozzo

Avviso: con domanda prot. 39873 dell'8 marzo 2016 la E. Pallante & C. snc ha richiesto la concessione in oggetto per 1,2 l/s ad uso potabile/igienico/antincendio - Località in via Maremmana km 2 - Tivoli.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF10070 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Avviso di trasferimento in Milano del dott. Matteo Romano

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che il dott. Matteo Romano già notaio in Sesto San Giovanni è stato trasferito alla residenza di Milano con D.D. 27.09.2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 228 del 29.09.2016 e che avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Milano, 25 ottobre 2016

Il presidente
Arrigo Roveda

TX16ADN10208 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO*Avviso di trasferimento in Concorezzo della dott.ssa Benedetta Pedroli*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che la dott.ssa Benedetta Pedroli già notaio in Pavia è stata trasferita alla residenza di Concorezzo con D.D. 26.05.2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 125 del 30.05.2016 prorogato di 90 gg. con D.D. 10.06.2016 e che avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è stata ammessa ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Milano, 25 ottobre 2016

Il presidente
Arrigo Roveda

TX16ADN10209 (Gratuito).

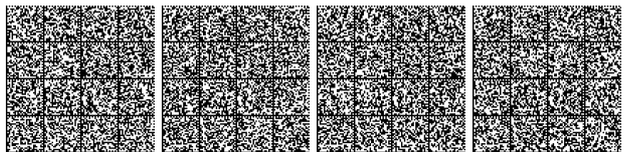
VITTORIA ORLANDO, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-129) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 5,09

