

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 6 dicembre 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

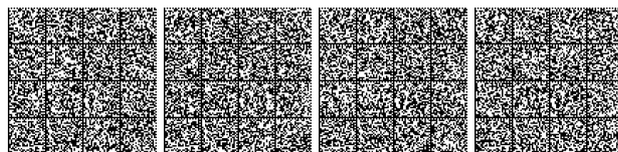
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	BANCO FIORENTINO – MUGELLO IMPRUNETA SIGNA S.C. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto - ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Decreto Legislativo 385/1993") - ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice della Privacy"). (TX16AAB11571).....</i> Pag. 2
FINECO FINANZIARIA E COMMISSIONARIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TV16AAA11477).....</i> Pag. 1	CHIANTIBANCA – CREDITO COOPERATIVO SOC. COOP. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Decreto Legislativo 385/1993") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice della Privacy"). (TX16AAB11582).....</i> Pag. 3
IMMOBILIARE GOLF PUNTA ALA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX16AAA11573).....</i> Pag. 2	
IMPIANTI FALCADE - COL MARGHERITA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TU16AAA11439).....</i> Pag. 1	
LIGNANO SABBIADORO GESTIONI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (TX16AAA11586).....</i> Pag. 2	
SOCIETÀ GENERALE IMMOBILIARE SO.G.IM. S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TV16AAA11595).....</i> Pag. 1	ANNUNZI GIUDIZIARI
	Notifiche per pubblici proclami
	TRIBUNALE DI LECCO <i>Atto di citazione per usucapione con notifica ex art. 150 c.p.c. (TX16ABA11557).....</i> Pag. 5



TRIBUNALE DI MASSA <i>Atto di citazione per usucapione (TU16ABA11512) ..</i>	Pag. 5	TRIBUNALE DI PAVIA <i>Eredità giacente di Cavallini Piera (TU16ABH11495) .</i>	Pag. 7
TRIBUNALE DI MASSA <i>Atto di citazione per usucapione (TU16ABA11511) ..</i>	Pag. 5	TRIBUNALE DI SIENA <i>Nomina di curatore di eredità giacente di Nella Orlandini (TX16ABH11570)</i>	Pag. 8
TRIBUNALE DI VICENZA <i>Invito a mediazione e atto di citazione a giudizio (TU16ABA11493)</i>	Pag. 4	TRIBUNALE ORDINARIO D TORINO <i>Eredità giacente di Campisi Caterina (TU16ABH11513)</i>	Pag. 8
Ammortamenti		TRIBUNALE ORDINARIO DI CIVITAVECCHIA <i>Nomina curatore eredità giacente di Mencarini Anna (TV16ABH11522)</i>	Pag. 8
TRIBUNALE DI CASSINO <i>Ammortamento cambiario (TX16ABC11574)</i>	Pag. 6	TRIBUNALE ORDINARIO DI CIVITAVECCHIA <i>Nomina curatore eredità giacente di Giuliani Vanda (TV16ABH11523)</i>	Pag. 8
TRIBUNALE DI CIVITAVECCHIA <i>Ammortamento titolo azionario - R.G. n. 1247/2016 (TV16ABC11474)</i>	Pag. 6	Riconoscimenti di proprietà	
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Ammortamento polizze di pegno (TX16ABC11593) ..</i>	Pag. 6	TRIBUNALE DI VELLETRI <i>Riconoscimento di proprietà (TV16ABM11594)</i>	Pag. 9
Nomina presentatore		TRIBUNALE DI VERONA <i>Riconoscimento di proprietà (TU16ABM11443)</i>	Pag. 9
TRIBUNALE DI BARI <i>Revoca nomina presentatori e nuova nomina presentatore (TU16ABE11492)</i>	Pag. 7	Stato di graduazione	
TRIBUNALE DI FROSINONE <i>Nomina presentatore cambiario (TU16ABE11441)...</i>	Pag. 7	EREDITÀ BENEFICIATA DI UBERTI AURELIO <i>Stato di graduazione (TX16ABN11569)</i>	Pag. 9
Eredità		Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
EREDITÀ BENEFICIATA DI BASSOLI ALFREDO <i>Invito ai creditori (TU16ABH11534)</i>	Pag. 8	TRIBUNALE DI BOLOGNA <i>Dichiarazione di morte presunta di Luigi Mazzariello (TX16ABR11575)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI BOLOGNA <i>Eredità rilasciata di Neri Giancarlo (TU16ABH11496)</i>	Pag. 7	TRIBUNALE DI TRIESTE <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Giuseppe Terçon (TX16ABR11576)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI BOLOGNA <i>Eredità giacente di Marchesi Giuliano (TU16ABH11497)</i>	Pag. 8	Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
TRIBUNALE DI BOLOGNA <i>Eredità giacente di Nicolini Giacomo (TU16ABH11494)</i>	Pag. 7	DITTA FRATELLI LOMBARDI S.P.A. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione e piano di riparto (TU16ABS11556)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI COMO <i>Nomina curatore eredità giacente di Maspero Giuseppe (TX16ABH11598)</i>	Pag. 9	GLOBAL SERVICE Soc. Coop. in L.C.A. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TV16ABS11599)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI FIRENZE <i>Nomina curatore eredità giacente di Cioffo Nicola (TX16ABH11572)</i>	Pag. 8	LOCATION & DELIVERY Soc. Coop. in L.C.A. <i>Deposito bilancio finale con relazione (TV16ABS11545)</i>	Pag. 10



ALTRI ANNUNZI

Varie

RETE FERROVIARIA ITALIANA

Ordinanza n. 27 Asse Ferroviario Napoli - Bari. Raddoppio della tratta Apice - Orsara CUP: J7710400000009 Approvazione progetto preliminare (TX16ADA11597) Pag. 11

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

ASTRAZENECA 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 (TX16ADD11591) Pag. 58

BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB Stockholm (Svezia)

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e successive modificazioni. (TX16ADD11580) Pag. 53

FENIX PHARMA SOC. COOPERATIVA

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento (CE) n. 1234/2008). (TX16ADD11592) Pag. 59

GE HEALTHCARE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (TU16ADD11444) Pag. 45

GE HEALTHCARE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (TU16ADD11447) Pag. 46

HEXAL AG

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD11564) Pag. 49

IBIGEN 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. (TU16ADD11498) Pag. 46

IPSEN S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD11584) Pag. 54

ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI 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. (TU16ADD11500) Pag. 47

ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI 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 (TU16ADD11499) Pag. 46

ISTITUTO BIOCHIMICO NAZIONALE SAVIO S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV16ADD11551) Pag. 47

ISTITUTO BIOCHIMICO NAZIONALE SAVIO S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV16ADD11552) Pag. 48

MARCO VITI FARMACEUTICI S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare PPA (TU16ADD11440) Pag. 45

MYLAN S.P.A.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD11596) Pag. 59

PFIZER ITALIA S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare PPA (TX16ADD11588) Pag. 57

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 (TX16ADD11563) Pag. 48

S.F. GROUP 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 (TX16ADD11578) Pag. 52

S.F. GROUP 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 (TX16ADD11577) Pag. 52



SANDOZ GMBH

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD11565)..... Pag. 49

SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD11566)..... Pag. 49

SANITAS LAB. CHIMICO FARMACEUTICO S.R.L.

Modifica stampati (TU16ADD11445)..... Pag. 45

SANOFI PASTEUR EUROPE S.A.S.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD11581)..... Pag. 54

SANOFI PASTEUR M.S.D. S.P.A.

Modifica secondaria di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD11583)..... Pag. 54

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD11579)..... Pag. 53

TEOFARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD11585)..... Pag. 55

TEVA 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 (TX16ADD11562)..... Pag. 48

TEVA 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 (TX16ADD11567)..... Pag. 51

TEVA 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 (TX16ADD11587)..... Pag. 57

ZENTIVA 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 n. 1234/2008/CE (TX16ADD11589)..... Pag. 58

ZENTIVA 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 (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD11568)..... Pag. 52

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD11590)..... Pag. 58

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

Richiesta concessione per la derivazione di acque pubbliche (TU16ADF11502)..... Pag. 60

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica da pozzi P1-P2 (TU16ADF11503)..... Pag. 60

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica da Fiume Tevere (TU16ADF11504)..... Pag. 60

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica da Fosso di Settebagni (TU16ADF11505).... Pag. 60

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione di derivazione di acqua pubblica da fiume Sacco (TU16ADF11554)..... Pag. 60

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta di concessione di derivazione di acque pubbliche (TU16ADF11555)..... Pag. 60

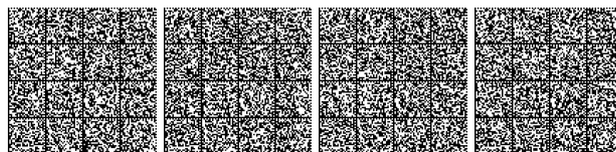
CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua da pozzo (TU16ADF11501)..... Pag. 59

Iscrizione di privilegio

RAINER ERNST

Surrogazione del privilegio di cui al D.Lgs. 01/09/1993 n. 385, art. 46 (TU16ADJ11442)..... Pag. 60



Consigli notarili	
CONSIGLIO NOTARILE DI BERGAMO <i>Trasferimento del notaio Flavio Turconi dalla sede di Bergamo alla sede di Zogno (TX16ADN11559)</i>	<i>Pag. 62</i>
CONSIGLIO NOTARILE DI BOLOGNA <i>Iscrizione a ruolo del notaio Jacopo Marin (TU16ADN11449)</i>	<i>Pag. 61</i>
CONSIGLIO NOTARILE DI BOLOGNA <i>Iscrizione a ruolo del notaio Luca Guglielmino (TU16ADN11448)</i>	<i>Pag. 61</i>
CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA <i>Avviso di trasferimento in Salò D.N. di Brescia del notaio Ferrario dott. Diego (TX16ADN11558)</i>	<i>Pag. 61</i>
CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA <i>Avviso di trasferimento in Iseo D.N. di Brescia del notaio D'Agostino dott. Luigi Raffaele (TX16ADN11561)</i>	<i>Pag. 62</i>
CONSIGLIO NOTARILE DI LECCE <i>Trasferimento del notaio Barone Carlo Giovanni, dalla sede di Alessano a quella di Lecce (TU16ADN11450)</i>	<i>Pag. 61</i>
CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA <i>Iscrizione al ruolo del notaio dott. Mario Venditti (TU16ADN11491)</i>	<i>Pag. 61</i>





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

IMPIANTI FALCADE - COL MARGHERITA S.P.A.

*soggetta a direzione e coordinamento
da parte di Cima Uomo s.r.l.*

Sede legale : Sen Pelegrin, 32, - 38035 Loc. Passo San
Pellegrino - Moena (TN)

Sede secondaria: piazzale Molino, 7 - 32020 Falcade (BL)

Capitale sociale: € 2.156.881,08 i.v.

Registro delle imprese: Trento e Belluno n.00230980229

Codice Fiscale: 00230980229

Partita IVA: 00756520250

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria, in Bolzano (BZ) via A. Duerer n. 14 - presso gli uffici amministrativi della società Cima Uomo S.r.l., in prima convocazione per il giorno 22 dicembre 2016 alle ore 11.00, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. presentazione della relazione informativa del C.d.A. sull'esercizio chiuso al 30 giugno 2016;

2. presentazione ed approvazione del bilancio chiuso al 30 giugno 2016;

3. Lettura della relazione dei sindaci, anche in relazione alla loro funzione di revisori legali;

4. determinazione dei compensi da riconoscere agli amministratori per l'esercizio 2016/2017 e dei sindaci/revisori;

5. rinnovo cariche sociali per compiuto mandato;

6. varie ed eventuali.

Ai sensi dell'art. 24.1 del nuovo statuto sociale, possono intervenire all'assemblea gli azionisti, che dimostrino di possedere azioni della Società, sia con l'esibizione dei certificati azionari che del biglietto di ammissione rilasciato dal proprio istituto di credito od ente depositario.

In Moena (TN) e Falcade (BL), 23 novembre 2016

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Mauro Vendruscolo

TU16AAA11439 (A pagamento).

FINECO FINANZIARIA E COMMISSIONARIA S.P.A.

in liquidazione

Sede: via Cesare Fracassini n. 46, Roma
Codice Fiscale: 07442660580

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria in Roma, via C. Fracassini n. 46, per il 27 dicembre 2016 alle 15,00 in prima convocazione e, occorrendo, per il 28 dicembre 2016 alle ore 15,00, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1) Approvazione dei bilanci chiusi al 31 dicembre 2009, 31 dicembre 2010, 31 dicembre 2011, 31 dicembre 2012, 31 dicembre 2013, 31 dicembre 2014, 31 dicembre 2015 e relative relazioni;

2) Approvazione del bilancio finale di liquidazione al 27 dicembre 2016, del piano di riparto e cancellazione dal registro imprese.

Azioni da depositare presso la sede legale.

Il liquidatore
dott. Alberto Sodini

TV16AAA11477 (A pagamento).

SOCIETÀ GENERALE IMMOBILIARE SO.G.IM. S.P.A.

Sede: viale Liegi n. 7 - 00198 Roma (RM)

Capitale sociale: Euro 288.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 03727180824

R.E.A.: RM 1017062

Codice Fiscale: 03727180824

Partita IVA: 03727180824

Convocazione di assemblea straordinaria

È convocata l'assemblea generale straordinaria dei soci della Società Generale Immobiliare - So.g.im. spa in Roma, viale Liegi n. 7, presso lo studio del Notaio Gaspare Mazzara in San Cataldo (CL), piazza della Repubblica n. 7 per il giorno 27 dicembre 2016 alle ore 16,00 e occorrendo in seconda convocazione per il giorno 28 dicembre 2016 alle ore 10,00 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Messa in liquidazione della società;



2. Nomina del liquidatore;
3. Trasferimento della sede sociale.

Roma, 2 dicembre 2016

L'amministratore unico
Walther Splendore

TV16AAA11595 (A pagamento).

IMMOBILIARE GOLF PUNTA ALA S.P.A.

Sede: via del Golf n. 1 – Punta Ala - 58043 Castiglione della Pescaia

Capitale sociale: euro 5.164.000,00

Codice Fiscale: 01018340537

Partita IVA: 01018340537

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 11 gennaio 2017 alle ore 17,00 in prima convocazione ed eventualmente in seconda convocazione per il giorno 13 gennaio 2017 alle ore 17,00 in Punta ala di Castiglione della Pescaia (GR), presso la sede sociale in via del Golf n.1, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

1 - Informativa circa i rapporti con l'Associazione Sportiva Dilettantistica Golf Club Punta Ala

Per l'intervento all'assemblea i signori azionisti dovranno depositare le azioni, entro i termini di legge, presso le casse sociali.

Immobiliare Golf Punta Ala S.p.A. - Il presidente
Damiani Fernando

TX16AAA11573 (A pagamento).

LIGNANO SABBIAORO GESTIONI S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I sigg.ri Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria della Lignano Sabbiadoro Gestioni S.p.A., in prima convocazione il giorno 22 Dicembre 2016 alle ore 08.00, ed in seconda convocazione il giorno 23 Dicembre 2016 alle ore 15.00, nella sala convegni dell'Info Point dell'Agenzia PromoTurismo FVG di Lignano Sabbiadoro (UD) in Via Latisana 42, per la trattazione del seguente ordine del giorno:

1) Approvazione delle modifiche allo statuto societario in funzione del Decreto Legislativo 19 agosto 2016, n. 175 ;

2) Varie ed eventuali.

Lignano Sabbiadoro, 1 Dicembre 2016

Il presidente
Loris Salatin

TX16AAA11586 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

BANCO FIORENTINO – MUGELLO IMPRUNETA SIGNA S.C.

Avviso di cessione di crediti pro soluto - ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Decreto Legislativo 385/1993") - ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice della Privacy").

Il BANCO FIORENTINO – MUGELLO IMPRUNETA SIGNA SC, comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari concluso in data 23 novembre 2016, ed avente data di efficacia giuridica 25 novembre 2016, ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, ha acquistato pro soluto da Credico Finance 4 S.r.l. (la "Cedente" o la "Società"), con effetti economici alla data del 31 ottobre 2016, alle ore 23:59 (la "Data di Efficacia Economica"), un portafoglio di crediti individuabili in blocco ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, ed identificati sulla base di criteri oggettivi come di seguito indicati. In particolare, sono stati oggetto della cessione tutti i crediti per capitale residuo alla Data di Efficacia Economica, interessi maturati e non pagati alla Data di Efficacia Economica, interessi maturandi a partire dalla Data di Efficacia Economica nonché qualsiasi altro accessorio dei crediti ed ogni altra somma eventualmente dovuta (complessivamente i "Crediti") derivanti da contratti di mutuo assistiti da ipoteche volontarie, (i "Contratti di Mutuo"), che soddisfino alla Data di Efficacia Economica i seguenti criteri di selezione:

(a) crediti derivanti da Contratti di Mutuo denominati in Euro;

(b) crediti derivanti da Contratti di Mutuo regolati dalla legge italiana;

(c) crediti derivanti da Contratti di Mutuo stipulati dalla Cessionaria (o società da cui la Cessionaria derivi per effetto di successive fusioni o incorporazioni) entro il 21 marzo 2005 (incluso);

(d) crediti che sono stati ceduti dalla Cessionaria alla Società ai sensi di un contratto di cessione stipulato in data 26 aprile 2005 nell'ambito della Cartolarizzazione, come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* n. 98 del 29 aprile 2005, parte II, sezione "Altri annunci commerciali".

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Cessionaria, senza bisogno di alcuna formalità e 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 dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti alla Cedente in relazione ai Crediti, incluse le garanzie ipotecarie e le altre garanzie reali e personali, i privilegi e le cause di prelazione, gli accessori, i diritti derivanti da qualsiasi polizza assicurativa sottoscritta in relazione ai Crediti, ai relativi Contratti di Mutuo ed ai relativi beni immobili e, più in generale, ogni diritto, ragione e pretesa (anche ai danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.



Inoltre, a seguito della cessione, la Cessionaria è divenuta esclusiva titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti e con la presente intende fornire ai debitori ceduti e agli eventuali garanti alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali.

Ai sensi e per gli effetti del Codice della Privacy, la Cessionaria non tratterà dati definiti dal Codice della Privacy come "sensibili" se non in stretta ottemperanza con quanto previsto dal Codice della Privacy e dalla relativa normativa di attuazione.

I dati personali continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate. In particolare, la Cessionaria tratterà 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.

Per il trattamento per le su estese finalità non è richiesto il consenso dei debitori ceduti, mentre l'eventuale opposizione al trattamento comporterà l'impossibilità di prosecuzione del rapporto di mutuo, imponendo l'immediata estinzione del debito residuo.

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

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

I dati potranno essere comunicati anche a società esterne per (i) lo svolgimento di attività necessarie per l'esecuzione delle disposizioni ricevute dalla clientela; (ii) il controllo delle frodi e il recupero dei crediti; (iii) il controllo della qualità dei servizi forniti alla clientela nonché l'espansione dell'offerta di prodotti. Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede della Cessionaria, come sotto indicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo espresso consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del Codice della Privacy, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso la Cessionaria.

I diritti previsti all'articolo 7 del Codice della Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al nuovo "Titolare", BANCO FIORENTINO – MUGELLO IMPRUNETA SIGNA – CREDITO COOPERATIVO SC, Via Villani, 13- 50033 Firenzuola (Fi), all'attenzione del Presidente e legale rappresentante, Sig. Raffini Paolo.

Ogni informazione potrà essere più agevolmente richiesta presso le sedi in cui è sorto il rapporto contrattuale ovvero per iscritto al Direttore Generale, Sig. Menetti Davide, in qualità di "Responsabile" designato dalla Cessionaria ai sensi dell'art. 29 del Codice della Privacy.

Gli obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari" saranno adempiuti dalla Cessionaria, in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

Calenzano, 01 dicembre 2016

Banco Fiorentino – Mugello Impruneta Signa SC - Il presidente del consiglio di amministrazione
Raffini Paolo

TX16AAB11571 (A pagamento).

CHIANTIBANCA – CREDITO COOPERATIVO SOC. COOP.

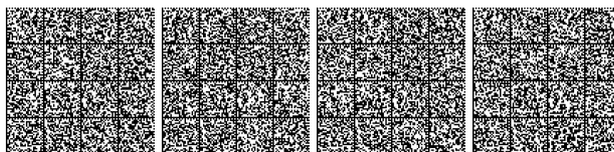
Iscritto all'albo delle banche cod. n. 5723

Sede legale: via Cassia Nord 2/4/6 - Monteriggioni (SI)
Registro delle imprese: Siena n. 01292880521

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Decreto Legislativo 385/1993") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice della Privacy").

ChiantiBanca – Credito Cooperativo s.c. (la "Cessionaria" o "ChiantiBanca"), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari concluso in data 23 novembre 2016, ed avente data di efficacia giuridica 25 novembre 2016, ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, ha acquistato pro soluto da Credico Finance 4 S.r.l. (la "Cedente" o la "Società"), con effetti economici alla data del 31 ottobre 2016, alle ore 23:59 (la "Data di Efficacia Economica"), un portafoglio di crediti individuabili in blocco ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, ed identificati sulla base di criteri oggettivi come di seguito indicati. In particolare, sono stati oggetto della cessione tutti i crediti per capitale residuo alla Data di Efficacia Economica, interessi maturati e non pagati alla Data di Efficacia Economica, interessi maturandi a partire dalla Data di Efficacia Economica nonché qualsiasi altro accessorio dei crediti ed ogni altra somma eventualmente dovuta (complessivamente i "Crediti") derivanti da contratti di mutuo assistiti da ipoteche volontarie, (i "Contratti di Mutuo"), che soddisfino alla Data di Efficacia Economica i seguenti criteri di selezione:

- crediti derivanti da Contratti di Mutuo denominati in Euro;
- crediti derivanti da Contratti di Mutuo regolati dalla legge italiana;
- crediti derivanti da Contratti di Mutuo stipulati dalla Cessionaria (o società da cui la Cessionaria derivi per effetto di successive fusioni o incorporazioni) entro il 21 marzo 2005 (incluso);



(d) crediti che sono stati ceduti dalla Cessionaria alla Società ai sensi di un contratto di cessione stipulato in data 26 aprile 2005 nell'ambito della Cartolarizzazione, come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* n. 98 del 29 aprile 2005, parte II, sezione "Altri annunci commerciali".

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Cessionaria, senza bisogno di alcuna formalità e 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 dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti alla Cedente in relazione ai Crediti, incluse le garanzie ipotecarie e le altre garanzie reali e personali, i privilegi e le cause di prelazione, gli accessori, i diritti derivanti da qualsiasi polizza assicurativa sottoscritta in relazione ai Crediti, ai relativi Contratti di Mutuo ed ai relativi beni immobili e, più in generale, ogni diritto, ragione e pretesa (anche ai danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

Inoltre, a seguito della cessione, la Cessionaria è divenuta esclusiva titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti e con la presente intende fornire ai debitori ceduti e agli eventuali garanti alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali.

Ai sensi e per gli effetti del Codice della Privacy, la Cessionaria non tratterà dati definiti dal Codice della Privacy come "sensibili" se non in stretta ottemperanza con quanto previsto dal Codice della Privacy e dalla relativa normativa di attuazione.

I dati personali continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate. In particolare, la Cessionaria tratterà 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.

Per il trattamento per le su estese finalità non è richiesto il consenso dei debitori ceduti, mentre l'eventuale opposizione al trattamento comporterà l'impossibilità di prosecuzione del rapporto di mutuo, imponendo l'immediata estinzione del debito residuo.

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

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

I dati potranno essere comunicati anche a società esterne per (i) lo svolgimento di attività necessarie per l'esecuzione delle disposizioni ricevute dalla clientela; (ii) il controllo delle frodi e il recupero dei crediti; (iii) il controllo della qualità dei servizi forniti alla clientela nonché l'espansione dell'offerta di prodotti. Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede della Cessionaria, come sotto indicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo espresso consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del Codice della Privacy, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso la Cessionaria.

I diritti previsti all'articolo 7 del Codice della Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al nuovo "Titolare", ChiantiBanca – Credito Cooperativo, Via Cassia Nord 2/4/6, 53035 Monteriggioni (SI), all'attenzione del Responsabile.

Ogni informazione potrà essere più agevolmente richiesta presso le sedi in cui è sorto il rapporto contrattuale ovvero per iscritto a ChiantiBanca – Credito Cooperativo, Via Cassia Nord 2/4/6, 53035 Monteriggioni (SI), nel suo ruolo di "Titolare" in proprio.

Gli obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari" saranno adempiuti dalla Cessionaria, in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

San Casciano in Val di Pesa, 30 novembre 2016

ChiantiBanca – Credito Cooperativo Soc. Coop.

Il vice presidente del consiglio di amministrazione
Stefano Mecocci

TX16AAB11582 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI VICENZA

Invito a mediazione e atto di citazione a giudizio

Le signore Mantoan Oriana n. il 14 settembre 1956 a Torrebelticino, cod. fisc. MNTRNO56P54L248P, Mantoan Lorella n. il 22 dicembre 1963 a Schio, cod. fisc. MNTLL-L63T62I531I, Fanchin Maria n. il 16 settembre 1934 a Torrebelticino, cod. fisc. FNCMRA34P56L248U in qualità di eredi *ex lege* di Mantoan Augusto, assistite dall'avv. Manlio Tisato, dom. in Schio via Cavour 10, premesso di avere da oltre vent'anni il possesso pacifico, ininterrotto ed esclusivo del bene accatastato come segue, su cui sorge un garage di loro proprietà: Comune di Torrebelticino (VI), foglio 7°, porz. mapp. 2882 (prov. mapp. 2882/b): corte comune alle particelle del fog. 7°, n. 1503, n. 1504 e 1505 - di non aver



mai subito contestazioni o rivendiche da intestatari o loro successori come di seguito individuati; ciò premesso hanno avanzato domanda di Usucapione dell'immobile suindicato ex art. 1158 del codice civile promuovendo Istanza di Mediazione avanti la CCIAA di Vicenza, con incontro fissato per la data del 20 gennaio 2017 ore 11,00, onde procedere al tentativo di Mediazione nei confronti degli intestatari o loro aventi causa di seguito convenuti, nonché causa ordinaria con Atto di Citazione per l'udienza del 22 giugno 2017 ore 9,00, convenendo avanti il Tribunale di Vicenza i sigg. ri: Perezzan Andrea, Marchioro Giorgio, Bonato Maria Lore-dana, Babo Astrit, Babo Valbona, Toniolo Daniela, Stojanovic Danijela, Stojanovic Dejan, Rrutja Indrit, Rrutja Monika, Lazzaretti Luca, Wang Lerong, Trentin Teresa Maddalena, Converio Angelina, Zanini Giulio, Toso Gloria, Toso Rita, Toso Vincenzo, Bonadimani Renzo, Pozzan Antonietta, Poz-zan Luisa, Fanchin Cesira, Dal Prà Luigi, Pietrobelli Ugo, Dalla Vecchia Danila - tutti costoro res. a Torrebelvicino (VI); Piazza Pierino, Pozzan Erminia e Zanini Fabio res. a Valli del Pasubio (VI); Dalla Vecchia Ivana, Ronchi Mirco residenti in Hamilton, Ontario (Canada); Ronchi Tullia residente in Cres Ancaster, Ontario (Canada); Bertorelle Roberta res.a Padova; Toso Agata, Toso Antonio, Toso Gabriella e Toso Vincenza residenti a Schio, con invito a costituirsi fino a 20 giorni prima dell'udienza, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 del codice di procedura civile con l'avvertimento che la costituzione oltre tali termini implica le decadenze ex articoli 167 e 38 del codice di procedura civile.

In data 14-17 marzo 2014 il Presidente del Tribunale di Vicenza ha autorizzato la notifica degli atti ai convenuti ai sensi dell'art. 150 del codice di procedura civile.

Vicenza, 24 novembre 2016

avv. Manlio Tisato

TU16ABA11493 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MASSA

Atto di citazione per usucapione

IlFiorinosrl, amministratore Rossi Andrea, PI00670800457, sede Carrara -Ms- Via Carriona 388, rappresentato e difeso dall'avv. Cristina Cattani (cf CTTTCST72P59B832R, pec avvcristinacattani@puntopec.it), per delega in atti, studio in Carrara, V.le Da Verrazznao 11/g, cita gli eredi di Bonanni Maria Adele Ada fu Giuseppe Mar Lombardini, nata Carrara il 15 luglio 1875 e di Grassi Corinna, nata Carrara il 5 agosto 1903, collettivamente ed impersonalmente, all'Intestato Tribunale per l'udienza del 15 giugno 2017, con invito a costituirsi in giudizio, ex art. 166 del codice di procedura civile, 20 giorni prima dell'udienza depositando comparsa di costituzione ex art 167 codice di procedura civile e l'avvertimento di decadenza in mancanza di quanto sopra di proporre domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o processuali non rilevabili d'ufficio o, in caso contrario, in loro dichiarata contumacia ex art. 171 del codice di procedura civile. Per

qui, *contrariis rejectis*, sentir dichiarare l'attore proprietario esclusivo del terreno, sito in Carrara, V. Provinciale Carrara Avenza 156, distinto all'NCT del Comune di Carrara, foglio 84, mapp. 344.

Carrara, 24 novembre 2016

avv. Cristina Cattani

TU16ABA11511 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MASSA

Atto di citazione per usucapione

Il signor Ricci Ercole, nato a Massa il 27 maggio 1960, CF RCCRLC60E27F023C, residente in massa, Via Costa-grande n. 7, rappresentato e difeso dall'avv. Cristina Cattani (CF CTTTCST72P59B832R, PEC avvcristinacattani@puntopec.it), per delega in atti, studio in Carrara, Viale G Da Verrazznao n. 11/g, cita i signori Antonioli Andrea, n. to Massa 22 aprile 1935, Antonioli Aurelio, n.to Massa 16 febbraio 1928, Antonioli Bruno, n.to Massa 21 dicembre 1929, Antonioli Giuseppe, n.to Massa 25 gennaio 1932, Antonioli lauro Gualtiero, n.to Massa 11 luglio 1923, Antonioli Marta, n.ta Massa 10 luglio 1925, De Angeli Amerigo, n.to Massa 1° settembre 1927, De Angeli Anselmo, n.to Masa 13 settembre 1921, De Angeli Gino, n.to Massa 25 ottobre 1934, De Angeli Lina, n.ta massa 10 ottobre 1923, Ricci Alteo, n.to Massa 28 agosto 1920, Ricci Amalia, n.ta Massa 19 aprile 1924, Ricci Gina, n.ta Massa 27 marzo 1925, Ricci irmo, n.to Massa 15 maggio 1930, Ricci Marianna, n.ta massa 29 settembre 1934, Ricci Rentata, n.ta massa 1° giugno 1934, Ricci Vittorio, n.to Massa 4 marzo 1928, all'Intestato Tribunale per l'udienza del 27 luglio 2017, con invito a costituirsi in giudizio, ex art. 166 del codice di procedura civile, 20 giorni prima dell'udienza depositando comparsa di costituzione ex art 167 del codice di procedura civile e l'avvertimento di decadenza in mancanza di quanto sopra di proporre domande riconvenzionali, eccezioni di merito e/o processuali non rilevabili d'ufficio o, in caso contrario, in loro dichiarata contumacia ex art. 171 del codice di procedura civile. Per qui, *contrariis rejectis*, sentir dichiarare l'attore proprietario esclusivo del terreno, sito in Massa, Via Costagrande, distinto all'NCT del Comune di Massa al foglio 22, part. 275.

Carrara, 26 settembre 2016

avv. Cristina Cattani

TU16ABA11512 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCO

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

Innocente Villa, detta Tina, Ved. Mapelli, nata a Barzago (CO) il 22 luglio 1925, Cod. Fisc. VLLNCN25L62A683H, rappresentata e difesa dall'Avv. Anna L. M. Corti,



cita tutti collettivamente e impersonalmente, mediante notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., come da autorizzazione del Presidente del Tribunale di Lecco in data 29/09/2016, gli attuali intestatari dei beni infradescritti Eredi ed aventi causa di Negri Giuseppe detto Achille fu Luigi e di Negri Riccardo fu Luigi, Brambilla Elena di Attilio,

Brambilla Luigi di Attilio, Colnaghi Angelina, Colnaghi Antonietta, Colnaghi Maria, Colnaghi Mario, Montalbetti Egizia, Montalbetti Giulia e ogni altro loro eventuale erede o avente causa, a comparire innanzi al Tribunale di Lecco, Giudice designando, all'udienza del 3 maggio 2017, ore 9 e segg, con invito a costituirsi ex art. 166 c.p.c. almeno venti giorni prima di detta udienza, con avvertenza che la costituzione oltre i detti termini comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentir dichiarare che Innocente Villa, nata a Barzago (CO) il 22 luglio 1925, Cod. Fisc. VLL NCN25L62A683H, ha acquistato, per intervenuta usucapione a seguito del possesso ultraventennale ex art. 1158 Cod. Civ., la proprietà esclusiva dei seguenti beni: in Comune di La Valletta Brianza (LC) (già Perego e S. Maria di Rovagnate) immobile ad uso abitativo e piccola area esterna, contraddistinti

in Catasto Fabbricati al Foglio 3, particella 239, Cat. A/6 e in Catasto Terreni al Foglio 2, particella 239 e al Foglio 2, particella 394.

Si rende noto altresì che il preventivo procedimento di mediazione n. 287/16 presso l'Organismo di Mediazione del Consiglio dell'Ordine degli Avvocati presso il Tribunale di Lecco, C.so Promessi Sposi 27 F, è stato fissato per il giorno 20 aprile 2017 ore 9,00 davanti il mediatore Avv. Giuseppe Visconti.

L'adesione all'incontro dovrà essere confermata almeno otto giorni prima via fax al numero 0341/360683 o via mail all'indirizzo mediazione@ordineavvocati.lecco.it o per posta alla Segreteria dell'organismo di mediazione.

Lecco, 18 novembre 2016

avv. Anna L. M. Corti

TX16ABA11557 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI CIVITAVECCHIA

*Ammortamento titolo azionario
- R.G. n. 1247/2016*

Il Giudice designato letta l'istanza di ammortamento depositata in data 19 settembre 2016 da Ivano Mezzana, nato a Civitavecchia il 30 luglio 1965; preso atto delle informazioni assunte e ritenuta la propria competenza; visti gli articoli 2016 e 2027 del codice civile; decreta l'ammortamento del seguente titolo azionario della società Porto Turistico Riva di Traiano S.p.a.: n. 5237 di n. 8 azioni di posto auto n. 203, intestato all'istante.

Ordina la pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e manda a parte ricorrente di notificare lo stesso decreto, a sua cura e spese, alla società emittente.

Autorizza la società emittente al pagamento dei titoli, decorsi trenta giorni dalla pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana purchè nel frattempo non venga proposta opposizione.

Civitavecchia, 28 novembre 2016

Mezzana Ivano

TV16ABC11474 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CASSINO

Ammortamento cambiario

Il Giudice del Tribunale di Cassino Volontaria Giurisdizione, nel procedimento distinto con il n. 627/2013 e in calce all'istanza di ammortamento, in data 14/10/2013 rendeva provvedimento con il quale – ex artt. 9 e segg. della Legge n. 948/1951 – “dichiara l'inefficacia dei cinque titoli cambiari a firma Ruscio Margherita emessi in favore di Iovino Andrea per complessivi € 50.000,00”

Frosinone addì 01 dicembre 2016

avv. Luigi Pellegrino

TX16ABC11574 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Ammortamento polizze di pegno

Il Presidente delegato dal Presidente del Tribunale, letto il ricorso n. 9626/2016 R.G., in data 31/10/2016 pronuncia l'inefficacia delle seguenti polizze di pegno emesse in Torino da Intesa Sanpaolo-Monte Pegni :

n. 1798801-33, emessa il 23/09/2014, dell'importo di euro 230,00=; n. 1798804-36, emessa il 23/09/2014, dell'importo di euro 220,00=; n. 1830743-62, emessa il 22/12/2015, dell'importo di euro 540,00=;

n. 1830745-65, emessa il 22/12/2015, dell'importo di euro 350,00=; n. 1839525-17, emessa il 03/05/2016, dell'importo di euro 1.030,00=; n. 1846030-23, emessa il 02/08/2016, dell'importo di euro 300,00=;

ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Scarrone Maria Teresa

TX16ABC11593 (A pagamento).



NOMINA PRESENTATORE**TRIBUNALE DI FROSINONE***Nomina presentatore cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Frosinone vista la richiesta in data 17 ottobre 2016 dal notaio dott.ssa Rita Maria Caterina Doleatti, visto il provvedimento di delega in data 16 dicembre 2009 del Presidente della Corte di appello di Roma e l'art. 2, secondo comma, legge 12 giugno 1973, n. 349, nomina quale presentatore cambiario per tutti gli istituti di credito siti nel distretto di Frosinone il sig. Pacella Gabriele, nato a Sgurgola il 30 novembre 1962, residente a Sgurgola, c.da Idi di Marzo snc.

Frosinone, 16 novembre 2016

Il notaio
Rita Maria Caterina Doleatti

TU16ABE11441 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

N. 5337/2016 cron.

Revoca nomina presentatori e nuova nomina presentatore

Il Presidente del Tribunale, letta l'istanza che precede; visti gli art. 2 e 3 della legge 12 giugno 1973, n. 349 e l'art. 1 del decreto del Presidente della Repubblica n. 290/1975; vista la delega del Presidente della Corte di Appello di Bari in data 14 settembre 1973; Decreta la revoca della nomina e dell'autorizzazione allo svolgimento delle funzioni di presentatore di titoli per il dott. Marco Musolino Notaio in Casamassima, concessa ai signori:

Giangrande Domenico, nato a Turi l'8 dicembre 1964;

Mirizio Raffaele, nato a Casamassima il 22 maggio 1955;

Nomina autorizzandola a svolgere le funzioni di presentatore di titoli per il Notaio dott. Marco Musolino la signora Tamma Francesca nata a Bari il 21 agosto 1974, residente in Casamassima, via Berlino n. 3/A; dispone che copia del presente decreto venga pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica a cura e spese del richiedente. Copia della predetta pubblicazione dovrà essere depositata dal richiedente in Cancelleria. Bari, 3 novembre 2016. Il funzionario responsabile dott. Spiridione Leone. Il presidente dott. Domenico De Facendis.

Il richiedente
Tamma Francesca

TU16ABE11492 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI BOLOGNA***Eredità giacente di Nicolini Giacomo*

Il Tribunale di Bologna, in persona del Presidente della Prima Sezione Civile, dott. Matilde Betti, con Decreto in data 28 settembre 2016, ha dichiarato giacente l'eredità del signor Nicolini Giacomo, nato in Bologna (BO) il 7 aprile 1908, in vita residente in Bologna, Via Ranzani, 13/11 dove è deceduto il 23 febbraio 1983, (c. f. NCLGCM08D07A944M), nominando curatore l'avv. Elisabetta Pessina con studio in Bologna, Via Cesare Battisti, 33. La curatrice invita i creditori dell'eredità suddetta a presentare, entro il giorno 31 gennaio 2017, la propria dichiarazione di credito, depositandola, insieme coi titoli relativi, nel suo studio in Bologna.

Bologna, 21 novembre 2016

Avv. Elisabetta Pessina

TU16ABH11494 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PAVIA*Eredità giacente di Cavallini Piera*

Si rende noto che il Tribunale di Pavia in data 7 aprile 2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Cavallini Piera, nata a Vigevano il 20 maggio 1930 e deceduta in Vigevano il 19 settembre 2011.

avv. Simone Campi

TU16ABH11495 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLOGNA*Eredità rilasciata di Neri Giancarlo*

Il Tribunale di Bologna, in persona del Presidente della Prima Sezione Civile, dott. Matilde Betti, con Decreto in data 3 febbraio 2016, ha nominato curatore dell'eredità rilasciata del signor Neri Giancarlo, nato in Castrocaro Terme (FC) il 4 dicembre 1951 (c.f. NREGCR51T04C3390) residente in vita in Bologna - Via Martelli, 11/02, e deceduto in Bentivoglio in data 14 maggio 2013, l'avv. Elisabetta Pessina con studio in Bologna, via Cesare Battisti, 33.

Bologna, 22 novembre 2016

Avv. Elisabetta Pessina

TU16ABH11496 (A pagamento).



TRIBUNALE DI BOLOGNA*Eredità giacente di Marchesi Giuliano*

Il Tribunale di Bologna, in persona del Presidente della Prima Sezione Civile, dott. Matilde Betti, con decreto in data 9 novembre 2016, ha dichiarato giacente l'eredità del signor Marchesi Giuliano, nato in Parigi (Francia) il 5 dicembre 1934, in vita residente in Bologna, Via Pier Dè Crescenzi, 22 dove è deceduto il 30 novembre 2012, (c. f. MRCGL-N34T05Z110Y), nominando curatore l'avv. Elisabetta Pessina con studio in Bologna, Via Cesare Battisti, 33.

Bologna, 22 novembre 2016

Avv. Elisabetta Pessina

TU16ABH11497 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO D TORINO*Eredità giacente di Campisi Caterina*

Con decreto emesso in data 12 settembre 2016 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Campisi Caterina, nato a Roccella Ionica il 16 settembre 1928 residente in vita in Susa e deceduto in Susa il 3 maggio 2016 - R.G. 7623/2016.

Curatore è stato nominato avv. Pomo Giovanni con studio in Torino, via Cavalli, 42.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Giovanni Pomo

TU16ABH11513 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI BASSOLI ALFREDO*Invito ai creditori*

Il sottoscritto Luigi Zanichelli, notaio in Correggio (RE), iscritto al Ruolo del Collegio Notarile di Reggio Emilia, per conto della eredità beneficiata del signor Bassoli Alfredo, nato a Correggio (RE) il giorno 13 dicembre 1925, residente in vita e con domicilio fiscale in Correggio (RE) Via Borgovecchio n. 21, deceduto a Marano sul Panaro (MO) il giorno 19 marzo 2016, invita i creditori e i legatari della suddetta eredità a presentare, entro trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della presente, le dichiarazioni di credito, depositandole, insieme con i titoli relativi (in originale oppure in copia conforme certificata da pubblico ufficiale), nello studio in Correggio (RE), Corso Mazzini n. 36.

Correggio, 18 novembre 2016

notaio Luigi Zanichelli

TU16ABH11534 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI CIVITAVECCHIA*Nomina curatore eredità giacente di Mencarini Anna*

Il giudice designato dott.ssa Stefania Ciani, con decreto in data 31 maggio 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Mencarini Anna nata a Tarquinia il 5 agosto 1951, deceduta a Tarquinia il 26 gennaio 2012, con ultimo domicilio a Tarquinia via dei Velka n. 7, nominando curatore l'avv. Teresa Calbi, con studio in Civitavecchia via Salvatore di Giacomo n. 12.

avv. Teresa Calbi

TV16ABH11522 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI CIVITAVECCHIA*Nomina curatore eredità giacente di Giuliani Vanda*

Il giudice designato dott.ssa Stefania Ciani, con decreto in data 20 ottobre 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Giuliani Vanda nata a Roma il 9 agosto 1932, deceduta in Ladispoli il 28 maggio 2013, con ultimo domicilio in Ladispoli via Flavia n. 42, nominando curatore l'avv. Teresa Calbi, con studio in Civitavecchia via Salvatore di Giacomo n. 12.

avv. Teresa Calbi

TV16ABH11523 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIENA*Nomina di curatore di eredità giacente di Nella Orlandini*

Il Tribunale di Siena con decreto n. 3565/2015 del 14/12/2015 depositato il 23/12/2015 ha dichiarato aperta l'eredità giacente di Nella Orlandini nata a Siena il 26/11/1956 ed ivi residente in vita in Via di Salicotto 131, int. 4, deceduta in Siena il 26/02/2012 e ha nominato curatore l'avv. Silvia Becherini, con studio in Siena, Viale C. Maccari n. 1, pec: silviabecherini@pec.ordineavvocatisiena.it.

avv. Silvia Becherini

TX16ABH11570 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE*Nomina curatore eredità giacente di Cioffo Nicola*

Il Giudice del Tribunale di Firenze, con decreto del 10/05/2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Cioffo Nicola nato a Napoli il 22/04/1966 e deceduto in Firenze il 27/05/2010, nominando curatore l'avv. Cristina Calamandrei, con studio in Firenze, viale Redi n.47.

avv. Cristina Calamandrei

TX16ABH11572 (A pagamento).



TRIBUNALE DI COMO

*Nomina curatore eredità giacente di
Maspero Giuseppe*

Il Tribunale di Como, con decreto emesso il 3 Novembre 2016 nel procedimento n. 2776/2016 V.G., ha nominato l'Avv. Fabrizio Lepore, con studio in 22030 Lipomo (CO), Via Provinciale per Lecco n. 838, tel. e fax 031555559, e mail f.lepore@studiolegalelepore.it, Curatore dell'eredità giacente di Maspero Giuseppe, nato a Lurate Caccivio (CO) il 3 Luglio 1951 e deceduto a Bulgarograsso (CO) il 30 Giugno 2014.

Il curatore
avv. Fabrizio Lepore

TX16ABH11598 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI VERONA**

Riconoscimento di proprietà

Il Giudice dott.ssa C. Benazzi, a seguito del ricorso ex art. 3, legge n. 346/1976 datato 12 ottobre 2015 - n. 9425/2014 R.G., depositato nell'interesse di Franco Roncari (c.f.: RNCFNC67B13L810L) e Massimina Roncari (c.f.: RNCMSM63M64L810P), rappresentati dall'avv. Roberto Gambaretto (c.f.: GMBRRT68D13L682S), rilevato che sono state rispettate le formalità di cui all'art. 3 della legge n. 346/1976, assunti i testimoni ammessi, atteso che il possesso continuato nei termini dedotti non è stato contrastato, visto l'art. 1159-bis del codice civile e la legge n. 346/1976, con provvedimento datato 7 novembre 2016 ha decretato che i ricorrenti hanno acquistato per intervenuta usucapione speciale il diritto di proprietà della quota di 56700/189000 ciascuno di essi del fabbricato distinto al catasto dei fabbricati del Comune di Vestenanova (VR) al foglio 32, particella 946 e dei beni immobili distinti al catasto terreni del Comune di Vestenanova (VR) al foglio 32, particella 945, nonché della quota di 1/2 ciascuno di essi dei beni immobili distinti al catasto terreni del Comune di Vestenanova (VR) al foglio 32, particelle 882 e 944, disponendo l'assolvimento degli ulteriori oneri prescritti per la pubblicità del decreto ex art. 3, commi 2 e 5, legge n. 346/1976, dichiarando che il decreto costituisce titolo per la trascrizione ex art. 2651 del codice civile ove non vengano proposte opposizioni nei termini di legge. Si avverte che contro tale decreto chiunque vi ha interesse potrà proporre opposizione entro sessanta giorni dalla scadenza del termine di affissione ai sensi dell'art. 3, comma 5, legge n. 346/1976.

Il richiedente
avv. Roberto Gambaretto

TU16ABM11443 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Riconoscimento di proprietà

Con ordinanza dell'11 novembre 2015 il Tribunale di Velletri ha riconosciuto Massaidda Anna Maria nata il 1° gennaio 1954 a S. Suan proprietaria per Interventuta Usucapione ex legge n. 346/76 del terreno sito in Nettuno distinto al N.C.T. al foglio 25 part. 124 e 125 confinante con particelle 108 e 109 Strada - Opposizione entro 60 giorni dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* di Roma.

Roma, 2 novembre 2016

avv. Adolfo Bruno

TV16ABM11594 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE**EREDITÀ BENEFICIATA
DI UBERTI AURELIO**

Stato di graduazione

La sottoscritta GIOVANNA IOLI, notaio in Torino provvede alla pubblicazione di estratto dello stato di graduazione a suo rogito il 22/11/2016 registrato a Torino 3 il 29/11/2016, n. 20338/1T, relativo all'eredità beneficiata di UBERTI AURELIO, deceduto in Chieri il 6 luglio 2013: (*Omissis*) <<E' PRESENTE ACETO EDOARDO, nato a Ciriè (TO) il 25 ottobre 1996 [...] CREDITI IN PREDEDUZIONE [...]: 1) al notaio GIOVANNA IOLI, notaio assistente la procedura, euro: 6.319,00 [...]. 2) al Fallimento della LAMAT Sas di Aceto Alessandro & C. e del suo socio illimitatamente responsabile Aceto Alessandro, rappresentato dallo Studio Tabellini Avvocati Associati, euro: 3.437,33 [...]. 3) all'avvocato TERESA CORIALE euro 6.389,18 [...]. Attivo residuo, euro: 16.695,36 [...]. CREDITI CHIROGRAFARI: 1) al Fallimento della LAMAT Sas di Aceto Alessandro & C. e del suo socio illimitatamente responsabile Aceto Alessandro, euro: 9.511,55 [...], pari al 56,97% [...] dell'attivo residuo, in conto del suo maggior credito; 2) ai signori MARIO RICCIARDI e PIERO RICCIARDI euro: 7.183,81 [...] pari al 43,03% [...] dell'attivo residuo, in conto del suo maggior credito. Attivo residuo euro 0,00 [...] - i creditori potranno proporre reclamo avverso il presente stato di graduazione entro 30 [...] giorni dalla pubblicazione per estratto sulla *G.U.* del presente atto; - trascorsi, senza reclami, 30 [...] giorni dalla data della suddetta pubblicazione, il presente stato di graduazione diverrà definitivo.>>

notaio Giovanna Ioli

TX16ABN11569 (A pagamento).



**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA**

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Dichiarazione di morte presunta di Luigi Mazzariello

Si rende noto che con sentenza n. 33/2016 nel procedimento R.G. 4954/2015, depositata in data 30/11/2016, il Tribunale di Bologna ha dichiarato la morte presunta di Luigi Mazzariello, nato a Paolisi (Bn), l'01/04/1931.

Bologna, 01 dicembre 2016

avv. Stefano Vitale

TX16ABR11575 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI TRIESTE

*Richiesta di dichiarazione di morte
presunta di Giuseppe Terčon*

Il Presidente del Tribunale di Trieste, su ricorso di Župa Maria, con decreto del 28 ottobre 2016 sub n. 2761/2016 V.G., ordina le pubblicazioni per la richiesta di dichiarazione di morte presunta di Giuseppe Terčon, nato a Duino Aurisina (TS) il 14 maggio 1933, con ultima residenza in Duino Aurisina (TS) loc. Ceroglie 30, scomparso dal 27 giugno 2006, con l'invito a chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale di Trieste entro 6 mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Andrea Frassini

TX16ABR11576 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE**

DITTA FRATELLI LOMBARDI S.P.A.
in amministrazione straordinaria

Deposito bilancio finale di liquidazione e piano di riparto

Si comunica che, previa autorizzazione dell'Organo di Vigilanza, in data 29 novembre 2016 è stato depositato presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Brescia il riparto finale con il bilancio finale di liquidazione ed il conto della gestione, redatto ai sensi dell'art. 213 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267, per la ditta Fratelli Lombardi S.p.a. in amministrazione straordinaria, con sede legale in Rezzato (BS), via Papa Giovanni XXIII n. 80 ed uffici amministrativi in Rezzato (BS) via 4 Novembre, n. 38, C.F. e P.I. 00275500171 pec: as.dittaf.lombardi@pecamministrazionestraordinaria.it

Si avvisano tutti gli interessati che, nel termine e con le modalità previsti dalla vigente normativa, possono proporre eventuali contestazioni.

I commissari liquidatori
dott. Giorgio Cumin, dott. Nicodemo Di Laura, dott.
Guido Puccio

TU16ABS11556 (A pagamento).

LOCATION & DELIVERY

Soc. Coop. in L.C.A.

Sede: via Geraci Siculo n. 24, 00132 Roma (RM), Italia
Codice Fiscale: 09545681000
Partita IVA: 09545681000

Deposito bilancio finale con relazione

A norma dell'art. 213 della L.F. si avvisa che il 28 novembre 2016, presso la cancelleria del Tribunale Fallimentare di Roma, giusta autorizzazione del Ministero dello sviluppo economico del 3 ottobre 2016 alla chiusura della procedura ex art. 2 legge n. 400/75 per mancanza di attivo, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione con annessa relazione della Location & Delivery Soc. Coop., posta in L.C.A. con decreto ministeriale n. 121/16 Ministero dello sviluppo economico.

Entro venti giorni dalla pubblicazione della presente inserzione gli interessati potranno proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Roma, 1° dicembre 2016

Il commissario liquidatore
dott. Sergio Vitellozzi

TV16ABS11545 (A pagamento).

GLOBAL SERVICE

Soc. Coop. in L.C.A.

Codice Fiscale: 02371470598

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario comunica l'avvenuto deposito presso il Tribunale di Velletri del bilancio finale di liquidazione ai sensi dell'art. 2, legge n. 400/75 in virtù di autorizzazione del Ministero alla chiusura della procedura per mancanza di attivo.

Roma, 30 novembre 2016

Il commissario liquidatore
avv. Anna Caterina Miraglia

TV16ABS11599 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

VARIE

RETE FERROVIARIA ITALIANA

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

Ordinanza n. 27

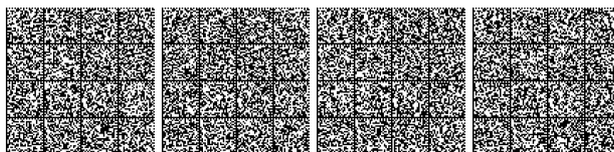
Asse Ferroviario Napoli - Bari. Raddoppio della tratta Apice - Orsara

CUP: J7710400000009

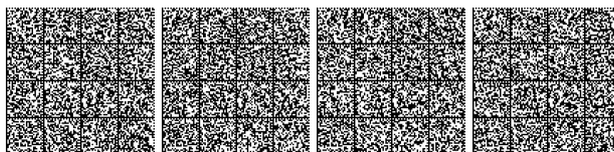
Approvazione progetto preliminare

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 16.04.2014 e successivamente è stato valutato dal CIPE in data 1.08.2014, prevede tra le Infrastrutture Strategiche l'Asse ferroviario Napoli-Bari ed in particolare la velocizzazione e il raddoppio della tratta Apice - Orsara;
- 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 D.Lgs. 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 corregge 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'articolo 1, comma 76 della Legge n. 147/2013 (Legge di Stabilità 2014, pubblicata sulla GURI Serie Generale n. 302 del 27.12.2013 - Suppl. Ordinario n. 87 ed entrata in vigore data 1 gennaio 2014, che indica, tra le altre, la tratta Apice - Orsara tra quelle che sono realizzate per lotti costruttivi "...con le modalità previste dalle lettere b) e c) del comma 232 e dai commi 233 e 234 dell'art. 2 della legge 23 dicembre 2009, n.191. Il



CIPE può approvare i progetti preliminari delle opere indicate al primo periodo anche nelle more del finanziamento della fase realizzativa e i relativi progetti definitivi a condizione che sussistano disponibilità finanziarie sufficienti per il finanziamento di un primo lotto costruttivo di valore non inferiore al 10 per cento del costo complessivo delle opere. A tal fine è autorizzata la spesa mediante erogazione diretta di 120 milioni di euro per ciascuno degli anni dal 2015 al 2029. A valere sui predetti contributi non sono consentite operazioni finanziarie con oneri a carico dello Stato”.

- VISTO l'aggiornamento 2015 al 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, registrato dalla Corte dei Conti in data 2 novembre 2016 (Registro n. 1 Foglio 3661), che include l'intervento "Itinerario Napoli Bari: raddoppio tratta Apice - Orsara", nella tabella B "Investimenti realizzati per lotto costruttivi", con un costo complessivo di 2.686 milioni di euro e risorse per 768 Mln €;
- VISTO lo schema di Aggiornamento 2016 del Contratto di programma - parte Investimenti 2012 - 2016, su cui il CIPE ha espresso parere favorevole nella seduta del 10 agosto 2016, che prevede l'intervento "Itinerario Napoli Bari: raddoppio tratta Apice - Orsara" in Tabella B "Investimenti realizzati per lotto costruttivi", con un costo complessivo di 2.686 milioni di euro e risorse per 923 milioni di euro atte ad assicurare la copertura della progettazione del raddoppio dell'intera tratta nonché della realizzazione del primo lotto costruttivo/funzionale Apice - Irpinia; sono



- invece previste quali risorse da reperire nella sezione 2 - "Impegni programmatici per lotti a completamento" 1.763 milioni di euro il cui fabbisogno è previsto oltre l'anno 2017;
- 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 12.03.2015, 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 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\0000008 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\000864 del 28.11.2016, 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 Apice - Orsara".

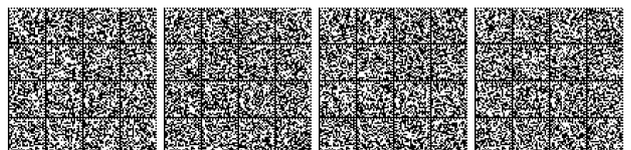
Su proposta della Task Force di RFI S.p.A.

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:

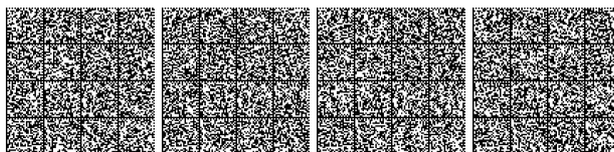
sotto l'aspetto tecnico-procedurale:

- che il progetto preliminare riguarda l'intervento di raddoppio della tratta Apice - Orsara (velocità 200 Km/h);
- che la Regione Campania, con la deliberazione della Giunta n. 103 del 15.04.2014, e la Regione Puglia, con la deliberazione della Giunta n. 861 del 13.05.2014, hanno 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/2011/0010040 del 25 marzo 2011, a seguito di procedura di VIA, facendo proprio il parere n. 628 del 4 febbraio 2011 formulato dalla

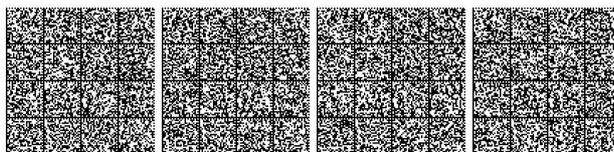


Commissione Tecnica di Verifica dell'Impatto Ambientale - VIA e VAS, ha espresso parere positivo di compatibilità ambientale in merito al progetto in questione, con prescrizioni e raccomandazioni;

- 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/S02/34.19.04/1048634519 del 10 aprile 2013, ha espresso parere favorevole in ordine al progetto in esame, con l'osservanza delle prescrizioni formulate dalla Soprintendenza per i Beni Archeologici per le Province di Salerno, Avellino, Benevento e Caserta con nota n. 1065 del 31 gennaio 2013, dalla Soprintendenza per i Beni Archeologici della Puglia con nota n. 2754 del 27 febbraio 2013, dalla Soprintendenza ai Beni Architettonici e Paesaggistici delle Province di Salerno e Avellino con nota n. 3237 del 4 febbraio 2013, dalla Soprintendenza ai Beni Architettonici e Paesaggistici delle Province di Bari, Barletta, Andria, Trani e Foggia n. 1795 del 7 febbraio 2013;
- 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 DM Infrastrutture 14 gennaio 2008", evidenziando che nella fase di sviluppo della progettazione definitiva sarebbero state recepite le Nuove Norme Tecniche per la progettazione non ancora vigenti alla data in cui era stato redatto il progetto preliminare;
- che l'intervento è suddivisibile in due lotti costruttivi/funzionali:
 - 1° lotto: Apice - Irpinia;



- 2° lotto: Irpinia - Orsara;
- 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 del primo lotto funzionale Apice - Irpinia in ragione della copertura finanziaria della fase progettuale e della integrale copertura finanziaria per la realizzazione di detto lotto 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;
- che la Task Force nella relazione istruttoria ha evidenziato che:
 - il progetto preliminare, completato tra il 2008 e il 2009, è caratterizzato da un tracciato che prevede una galleria, Galleria Irpinia, di circa 23,5 Km, attraverso la quale si realizza il valico appenninico tra la regione Campania e la regione Puglia;
 - l'imbocco lato Foggia della galleria è ubicato in destra del torrente Cervaro ed a sud del piede della frana di Montaguto, importantissimo fenomeno di dissesto idrogeologico verificatosi nel 2006 che coinvolse fra l'altro il versante sinistro del Cervaro sul quale era originariamente ubicato l'imbocco della galleria di valico e che rese necessaria la modifica di tracciato;
 - nel 2010 si è avuta una riattivazione del fenomeno franoso che ha gravemente danneggiato le infrastrutture di trasporto presenti (tratta FS



Benevento - Foggia e S.S. 90) e che allo stato, a seguito della realizzazione di imponenti interventi di messa in sicurezza, risulta sotto controllo ancorché ancora attiva, in un contesto ad elevato rischio di instabilità ed in un'area classificata dall'Autorità di Bacino della Puglia a pericolosità geomorfologica molto elevata;

- è necessario eseguire adeguati approfondimenti progettuali in ordine alla parte del tracciato ferroviario ricadente nell'area interessata dal fenomeno franoso in Comune di Montaguto;

sotto l'aspetto attuativo:

- che l'opera è inclusa nel Contratto di Programma 2012-2016 parte Investimenti Aggiornamento 2015, approvato con decreto del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti di concerto con il Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 299 del 9.09.2016, registrato dalla Corte dei Conti in data 2.11.2016 (Registro n.1 Foglio 3661), nella tabella B - "Investimenti Realizzati per Lotti Costruttivi" con un costo di 2.686 Mln € e risorse per 768 Mln € a copertura del primo lotto costruttivo Apice - Irpinia;
- 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 10.8.2016, prevede l'intervento "Raddoppio tratta Apice - Orsara" nella "Tabella B - Investimenti Realizzati per Lotti Costruttivi", con un costo complessivo pari a 2.686 Mln € e prevede la copertura finanziaria del primo lotto costruttivo/funzionale con risorse pari a 923 Mln € ;
- che il Soggetto aggiudicatore dell'intervento è Rete Ferroviaria Italiana S.p.A.;



- che il cronoprogramma prevede una durata dei lavori pari a:
 - 1° lotto Apice - Irpinia: 2460 giorni naturali consecutivi;
 - 2° lotto Irpinia - Orsara: 2500 giorni naturali consecutivi;
- che il CUP dell'intervento è: J77I0400000009

sotto l'aspetto finanziario:

- che il costo complessivo dell'opera è pari a 2.686 milioni di euro e rappresenta il limite di spesa dell' "Itinerario Napoli - Bari: Raddoppio tratta Apice - Orsara";
- che, l'articolazione del costo è la seguente:

PIS Tabella A

PROGETTO PRELIMINARE LINEA NAPOLI - BARI, TRATTA APICE - ORSARA			
Riepilogo Generale del Progetto			
Voci	Importi ⁽¹⁾ (Mln €)	Incidenza sul Valore dell'Investimento	Importi cumulati ⁽¹⁾ (Mln €)
Lavorazioni	2.117	79%	2.117
<i>Opere civili</i>	1.803	67%	
<i>Sovrastruttura ferroviaria</i>	69	3%	
<i>Impianti tecnologici</i>	245	9%	
Oneri per la sicurezza	32	1%	2.149
Somme a disposizione	537	20%	2.686
Limite di spesa dell'Infrastruttura da realizzare.	2.686	100%	



PIS Tabella B

PROGETTO PRELIMINARE			
LINEA NAPOLI - BARI, TRATTA APICE - ORSARA			
Dettaglio delle Somme a Disposizione			
VOCI	Importi (Mln €)	Percentuale su S.A.D.	Percentuale su CVI
PROGETTAZIONE	57	10%	2%
OPERE RISTORI SOCIO AMBIENTALI	36	7%	1%
OPERE CONNESSE	444	83%	17%
<i>Direzione Lavori</i>	<i>90,2</i>	<i>17%</i>	<i>3%</i>
<i>Costi interni RFI fino alla consegna dell'opera</i>	<i>24,4</i>	<i>5%</i>	<i>1%</i>
<i>Acquisizione aree</i>	<i>29,7</i>	<i>6%</i>	<i>1%</i>
<i>Contributi di Legge (Inarcassa, VIA, etc)</i>	<i>7,3</i>	<i>1%</i>	<i>0%</i>
<i>Imprevisti</i>	<i>194,6</i>	<i>36%</i>	<i>7%</i>
<i>Somme a disposizione per la gestione delle terre</i>	<i>45,5</i>	<i>8%</i>	<i>2%</i>
<i>Spese generali del Committente</i>	<i>52,5</i>	<i>10%</i>	<i>2%</i>
Totale Generale Somme a Disposizione	537	100%	20%

▪ 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 45,5 Meuro come indicato dalla stessa RFI S.p.A. nella relazione istruttoria, trova capienza nel limite di spesa dell'“Itinerario Napoli - Bari: Raddoppio tratta Apice - Orsara”. Si precisa che nessuna quota di tale importo afferisce a prescrizioni che si inquadrano come opere e misure compensative dell'impatto territoriale e sociale;



- della proposta di un'azione correttiva che consente di mantenere invariato il limite di spesa dell'intervento stabilito in 2.686 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 2.686 milioni di euro trova copertura per 768 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, registrato dalla Corte dei Conti in data 2 novembre 2016 (Registro n. 1 Foglio 3661);
- 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 155 milioni di euro per la completa copertura del primo lotto costruttivo/funzionale Apice - Irpinia, portando pertanto la copertura complessiva dell'intervento a 923 milioni di euro;
- che le fonti di finanziamento sono di seguito elencate:
 - ✓ 47 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;



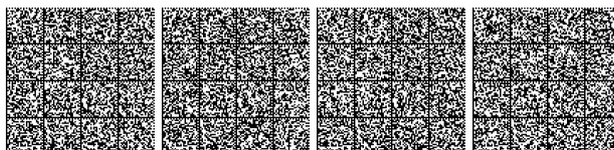
✓721 milioni di euro a carico dei fondi statali stanziati da Leggi di Stabilità o altri provvedimenti normativi;

✓155 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 stesura della presente relazione.

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, anche ai fini della attestazione della compatibilità ambientale, della localizzazione urbanistica e della apposizione del vincolo preordinato all'esproprio, il progetto preliminare dell'opera "Itinerario Napoli - Bari: Raddoppio della tratta Apice - Orsara".
2. Con riferimento al lotto costruttivo/funzionale Irpinia - Orsara, l'approvazione di cui al punto precedente è da riferirsi alla mera linea tecnica e si autorizza, in relazione allo stesso, RFI S.p.A. ad effettuare più approfonditi accertamenti progettuali in ordine alla parte del tracciato ferroviario ricadente nell'area interessata dal fenomeno franoso in Comune di Montaguto.



3. Autorizza RFI S.p.A. ad avviare la progettazione definitiva del lotto funzionale Apice - Irpinia, in ragione della completa copertura finanziaria dello stesso prevista nello schema di Aggiornamento 2016 al Contratto di Programma 2012-2016 parte Investimenti, in ordine al quale il CIPE ha espresso parere favorevole nella seduta del 10 agosto 2016. Nella redazione del progetto definitivo RFI S.p.A., dovrà apportare ogni possibile ottimizzazione al fine del rispetto del limite di spesa dell'infrastruttura.
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 2.686 Mln €, 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 tratta Apice - Orsara" prevista nello schema di Aggiornamento 2016 al Contratto di Programma 2012-2016 parte investimenti, è quantificata in 923 milioni di euro, atta a garantire la copertura della progettazione dell'intero raddoppio Apice-Orsara e della realizzazione del primo lotto costruttivo/funzionale Apice - Irpinia. Nell'ambito di tale previsione si individuano i finanziamenti a copertura del costo di realizzazione di detto lotto, pari a complessivi 923 milioni di euro.
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 limite di spesa dell'intervento, dovrà essere rappresentata al Commissario per le determinazioni conseguenti.
8. 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.
9. 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.
10. 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.

11. 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.

12. 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 Tratta Apice - Orsara

APPROVAZIONE PROGETTO PRELIMINARE (CUP: J77I0400000009)

PRESCRIZIONI

----- . -----

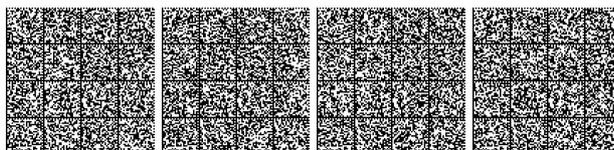
1. **PRESCRIZIONI**
- 1.1 **Prescrizioni in sede di progettazione definitiva**
2. **RACCOMANDAZIONI**
- 2.1 **Raccomandazioni in sede di progettazione definitiva**

----- . -----

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

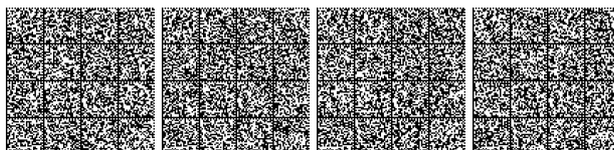
Il soggetto aggiudicatore, in sede di progettazione definitiva, dovrà:

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. Per quanto riguarda gli interventi di compensazione ambientale il progetto dovrà seguire quanto prescritto, dall'art. 165, comma 3, del D.Lgs. 163/2006. 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. (rif. n. 01/MATTM allegato 2);

2. riaggiornare con il cronoprogramma 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. adeguarsi per quanto attiene il piano di monitoraggio ambientale (PMA), 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 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. considerare per quanto attiene il PMA, 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. specificare, per la descrizione delle zone di produzione di prodotti tipici agroalimentari del territorio interessato dal progetto, a quali specifiche tipologie di prodotto si riferiscano gli impatti potenziali individuati (rif. n. 07/MATTM allegato 2);



7. 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. 09/MATTM allegato 2);
8. porre, nell'attraversamento dei terreni a vulnerabilità alta ed elevata, 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. 10/MATTM allegato 2);
9. 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; 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. 11/MATTM allegato 2);
10. verificare, quanto alla realizzazione delle gallerie artificiali, se e come la messa in posa di paratie possa causare un effetto barriera sul flusso della falda sotterranea (rif. n. 12/MATTM allegato 2);



11. prevedere, per le modalità di realizzazione e di gestione dei fossati, pendenze, salti di fondo, restringimenti e sezioni a bocca tassata, in modo da garantire una portata invariante rispetto allo stato attuale (rif. n. 13/MATTM allegato 2);
12. trattare gli interventi di stabilizzazione dei versanti a contorno in modo completo e circostanziato nelle prossime fasi progettuali (rif. n. 14/MATTM allegato 2);
13. fornire valutazioni quantitative in ordine ai principali fattori considerati per valutare il livello degli impatti dell'opera sulla comunità vegetale (rif. n. 15/MATTM allegato 2);
14. descrivere progettualmente le opere di dismissione della linea storica (rif. n. 16/MATTM allegato 2);
15. Per gli impatti SIC "Valle del Cervaro - Bosco dell'incoronata", fornire:
 - una metodologia basata su parametri di valutazione quantitativi;
 - la misura (in valore assoluto e percentuale) delle superfici sottratte alle singole cenosi vegetali, sia in via temporanea (cantieri) che definitiva;
 - la misura (in valore assoluto e percentuale) delle superfici sottratte ad habitat di Direttiva (92/43/CE). (rif. n. 18/MATTM allegato 2);
16. fornire, per la componente elettromagnetica, una caratterizzazione più approfondita del recettore RI1, che è molto prossimo alla fascia di rispetto della linea primaria e per il quale, perciò, il clima elettromagnetico ante-operam deve essere indagato ad un maggiore livello di dettaglio. Infine, quanto alla caratterizzazione della variabilità della corrente delle linee primarie di alimentazione delle SSE di



progetto, 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 dichiarata dal Proponente di effettuare le misurazioni di induzione magnetica negli orari del primo pomeriggio, in quanto ritenuti dallo stesso soggetto di maggior carico per la rete elettrica nazionale, caratterizzando meglio l'andamento temporale sia quotidiano che stagionale della corrente e quindi dell'induzione magnetica ad essa associata (rif. n. 19/MATTM allegato 2);

17. In relazione alla componente rumore:

- prevedere, nella fase di cantiere, al fine di valutare l'incremento del rumore prodotto in tale fase, 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;

- programmare, in fase di esercizio, a seguito degli interventi di mitigazione previsti, una campagna di monitoraggio acustico (post-mitigazioni) affinché venga garantito il rispetto dei limiti di legge per tutti i ricettori interessati (rif. n. 20/MATTM allegato 2);

18. In relazione alla componente vibrazioni:

- effettuare, in fase di cantiere, 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. 21/MATTM allegato 2);

19. omogeneizzare le foto simulazioni (colori piuttosto che B/N, risoluzione, etc), chiarendo i punti di vista (belvedere, infrastruttura, etc.) (rif. n. 22/MATTM allegato 2);

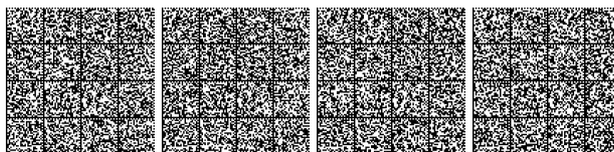
20. i risultati dell'affinamento delle modellizzazioni di cui alle prescrizioni precedenti dovranno avere conseguenze critiche anche nell'elaborazione del PMA. (rif. n. 23/MATTM allegato 2);

21. redigere, sulla base degli aggiornamenti di cui alle prescrizioni precedenti, 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. 24/MATTM allegato 2);

22. 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.. II 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. Detta prescrizione è da inquadrare alla luce delle intervenute disposizioni normative successive alla formulazione dei pareri da parte del Ministero (rif. n. 25/MATTM allegato 2);

23. eseguire, preliminarmente alla realizzazione delle opere previste in progetto, saggi archeologici preventivi nelle seguenti aree, interessate da consistenti escavazioni e movimenti terra:

- imbocchi gallerie: Galleria Irpinia, Galleria Grottaminarda, Galleria Melito, ivi compresa la finestra intermedia di accesso, Galleria Rocchetta, ivi compresa la finestra intermedia di accesso;
- stazioni: Stazione di Irpinia, ivi compresa la Sottostazione Elettrica, Stazione di Apice;
- viadotti: Torrente Fiumarella, Torrente Ufita, Ufita 2, Ufita 3, Calore (compresa area sottovia verso stazione di Apice) (rif. n. 01/MIBACT all. 2);



24. eseguire saggi archeologici preventivi nelle aree del tracciato caratterizzate da rischio archeologico alto e medio, come risulta dalla documentazione bibliografica e d'archivio e dai dati scaturiti dalle ricognizioni di superficie e dall'aerofotointerpretazione. Le aree in questione sono le seguenti:

- area compresa tra prog. 67+700 e prog. 73+000 (Ariano Irpino, Flumeri: zona vicina all'insediamento di età romana di Fiocaglia di Flumeri, sottoposta a vincolo archeologico. L'area è interessata da tracce di suddivisioni agrarie e percorsi viari antichi, evidenziati anche dall'aerofotointerpretazione);

- piazzola di emergenza alla prog. 68+800 (Flumeri, Contrada San Vito: area di frammenti fittili databili tra l'età tardo-antica e basso-medievale);

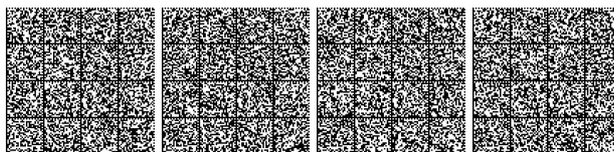
- area compresa tra prog. 87+000 e prog. 87+400 (Apice, c.da Alvino; Sant'Arcangelo Trimonte, loc. Iscalonga): sito rurale di età tardo-romana e area di frammenti fittili dall'età imperiale all'alto Medioevo (rif. n. 02/MIBACT allegato 2);

25. eseguire tutte le opere di scavo e di movimento terra legate alla realizzazione delle restanti opere previste in progetto sotto il controllo archeologico (rif. n. 03/MIBACT allegato 2);

26. far eseguire le indagini archeologiche preventive e il predetto controllo archeologico dei lavori di scavo e movimento terra ad archeologi professionisti, il cui curriculum dovrà preliminarmente essere sottoposto a verifica da parte della Soprintendenza per i beni Archeologici delle Province di Salerno, Avellino, Benevento e Caserta. Nel caso di rinvenimenti archeologici la cui conservazione non dovesse essere



- compatibile con la realizzazione delle opere previste in progetto, la Soprintendenza per i beni Archeologici delle Province di Salerno, Avellino, Benevento e Caserta si riserva di prescrivere specifiche varianti finalizzate alla tutela delle preesistenze archeologiche (rif. n. 04/MIBACT allegato 2);
27. qualora nel progetto esecutivo dovessero essere interessate aree non rientranti nelle indicazioni progettuali preliminari, trasmettere gli esiti delle attività di verifica dell'interesse archeologico sui terreni individuati per ulteriori opere (rif. n. 05/MIBACT allegato 2);
28. concordare preliminarmente con la Soprintendenza per i beni archeologici della Puglia, per indicazioni operative, le procedure di verifica preventiva dell'interesse archeologico ai sensi degli artt. 95 e 96 del D. Lgs 163/06 e s.m.i. (rif. n. 06/MIBACT allegato 2);
29. La Soprintendenza per i beni Archeologici della Puglia definirà le direttive del progetto relative alle attività di scavo da svolgersi relativamente alle superfici interessate dalla tratta e dalle opere di cantiere e acquisirà dalla Stazione appaltante il progetto delle indagini archeologiche comprensivo del quadro economico, del computo metrico e del cronoprogramma, sulla base di quanto contenuto nella circolare n. 10/2012 della Direzione Generale per le antichità (rif. n. 07/MIBACT allegato 2);
30. Le attività archeologiche dovranno essere svolte da soggetti che abbiano la qualificazione e la categoria di riferimento, ai sensi dell'art. 95, del D.Lgs. n. 163/2006 (rif. n. 08/MIBACT allegato 2);
31. Il quadro economico dovrà prevedere apposita somma per la documentazione e lo studio post scavo, il restauro dei reperti e la pubblicazione dei



- risultati (rif. n. 09/MIBACT allegato 2);
32. effettuare studi paesaggistici sull'area con la previsione di opere di mitigazione soprattutto per quanto attiene ai viadotti che interessano aree ancora incontaminate (rif. n. 10/MIBACT allegato 2);
33. studiare soluzioni alternative ai viadotti previsti per gli attraversamenti dei corsi d'acqua che caratterizzino l'area per la qualità architettonico - strutturale e per l'inserimento paesaggistico in modo da non produrre una diminuzione del valore paesaggistico dell'area (rif. n. 11/MIBACT allegato 2);
34. prevedere opere di ricomposizione ambientale dei tratti dismessi della ferrovia esistente con opere di riqualificazione che consentano la ricostituzione della rete ecologica (rif. n. 12/MIBACT allegato 2);
35. realizzare un progetto di ricomposizione paesaggistica delle aree intercluse (rif. n. 13/MIBACT allegato 2);
36. per gli interventi a salvaguardia dello scalzamento delle pile prevedere l'utilizzo di scogliere in luogo degli ipotizzati materassi (rif. n. 15/MIBACT allegato 2);
37. adeguare la qualità architettonica dei viadotti previsti, atteso che la soluzione proposta per la mitigazione di tali opere (cfr. Tavv, IF2200R78AX0C000 001A e 002A) appare fortemente limitativa rispetto a quanto richiesto con la nota n. 9670 della Soprintendenze ai beni Architettonici e Paesaggistici delle province di Bari, Barletta, Andria, Trani e Foggia (rif. n. 16/MIBACT allegato 2);
38. La realizzazione della galleria "Panni" GA.01 sia preceduta da verifica del progetto mediante fotoinserimenti realistici e dettagliati che



- rendano conto di tutte le opere previste, inclusi gli interventi di ingegneria naturalistica, atteso che gli elaborati compresi nella "Relazione Paesaggistica" (Tav. IF2200R22RGI0007 00IA, pp. 107-110) risultano insufficienti per consentire una compiuta valutazione di carattere esecutivo (rif. n. 17/MIBACT allegato 2);
39. sottoporre nella successiva fase progettuale, gli elaborati alla preventiva valutazione della Direzione Generale per il Paesaggio, le Belle Arti, l'Architettura e l'Arte Contemporanee del MIBACT e delle Soprintendenze territoriali competenti, per la verifica dell'avvenuto recepimento di tutte le prescrizioni di cui ai precedenti punti (rif. n. 18/MIBACT allegato 2);
40. garantire alla pk 79 + 900 l'adeguamento del tratto di strada comunale utilizzata per l'accesso al fabbricato impianto antincendio (rif. n. 1/1a Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
41. approfondire lo studio geologico e geotecnico relativo alla localizzazione del piazzale di emergenza n. 3 della galleria Rocchetta pk 81 + 180, situato in area geologicamente instabile con problemi di dissesti che interessano la viabilità comunale e interferiscono con la pubblica illuminazione a servizio della Chiesa Fiego (rif. n. 1/1b Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
42. garantire per l'accesso alla finestra n. 1, pk 85 + 660, l'adeguamento della viabilità comunale a servizio della località Riponi (rif. n. 1/1c Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
43. approfondire progettualmente l'interferenza all'uscita della galleria Rocchetta pk 86 + 660 con opere di regimentazione idrauliche realizzate



- dal Comune consistenti in pozzi, vasche di raccolta e drenaggi (rif. n. 1/1d Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
44. approfondire progettualmente l'interferenza sul tratto di strada provinciale, alla pk 86 + 680 con la rete idrica a servizio delle contrade Alvino e Tignano (rif. n. 1/1e Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
45. approfondire progettualmente l'interferenza sul ponte da demolire dove vi è la presenza dell'adduttrice principale della rete idrica a servizio dell'area urbana di Apice (rif. n. 1/1f Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
46. garantire nelle aree a dissesto idrogeologico, classificate tali dal Piano stralcio per l'assetto idrogeologico - rischio frane - L. 183/89, interventi di stabilizzazione dei versanti (rif. n. 1/1h Regione Campania allegato 2);
47. valutare nelle aree di cantierizzazione dell'opera l'interferenza con la viabilità locale (rif. n. 1/1i Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
48. effettuare, per quanto attiene alle gallerie, un'approfondita verifica sul possibile depauperamento delle risorse idriche e, in caso di accertato rischio, progettare un acquedotto alternativo e un piano alternativo di approvvigionamento dell'acqua potabile a servizio degli abitanti della zona (rif. n. 1/1l Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
49. prevedere modalità di collettamento delle acque intercettate, qualora durante l'esecuzione degli scavi (gallerie, finestre di sicurezza, ecc.)



- si riscontrino venute d'acqua con portate significative, al fine di renderle eventualmente disponibili. In presenza di flussi idrici di qualità potenzialmente conforme o ragionevolmente riconducibile agli standard qualitativi delle risorse destinate al consumo umano (D.Lgs.31/2001 e s.m.i.), le opere di collettamento dovranno essere progettate ed eseguite tenendo in considerazione la salvaguardia qualitativa delle risorse (utilizzo di collettori atossici) (rif. n. 1/lm Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
50. prevedere lo studio e la verifica di eventuali danni ai fabbricati che insistono ai margini della fascia di rispetto prevista dal D.L. 447/95 (rif. n. 1/ln Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
51. predisporre tutte le soluzioni costruttive necessarie a minimizzare gli impatti a livello agricolo e prevedere una serie di infrastrutture accessorie (sovrappassi e sottopassi) atti a garantire i collegamenti fra i vari appezzamenti agricoli (rif. n. 1/lo Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
52. predisporre un piano di ricomposizione fondiaria, che tenga in considerazione le realtà produttive e sociali del territorio, al fine di minimizzare i danni alle attività agricole che, opportunamente realizzato, potrebbe avere conseguenze positive anche per quanto riguarda la viabilità rurale (rif. n. 1/lp Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
53. segnalare eventuali limitazioni urbanistiche connesse alla realizzazione dell'opera (rif. n. 1/lq Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);



54. realizzare uno studio approfondito degli impatti che l'opera in progetto e tutto l'insieme della cantierizzazione può avere con le attività agricole presenti in un intorno significativo (rif. n. 1/1r Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
55. prevedere un adeguato piano di recupero e riqualificazione ambientale delle aree di cantiere e, più in generale, di tutte le aree sede di attività temporanee connesse alla realizzazione dell'opera (rif. n. 1/1s Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
56. prevedere, in tempo utile prima dell'apertura dei cantieri e dei campi base, la realizzazione e l'adeguamento di tutte le infrastrutture viarie di servizio dei cantieri, onde evitare appesantimento degli impatti a carico delle popolazioni locali (rif. n. 1/1t Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
57. prevedere idonei impianti di trattamento delle acque scaricate nel reticolo superficiale, derivanti dalle lavorazioni ed in generale dalle attività di cantiere, al fine di renderle conformi a quanto contenuto dal suddetto disposto normativo. Il funzionamento di tali impianti dovrà essere garantito anche in caso di emergenza (rif. n. 1/1u Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
58. predisporre un piano dettagliato di approvvigionamento idrico dei cantieri e dei campi base per i diversi usi e con riferimento alle fonti di approvvigionamento (rif. n. 1/1v Regione Campania - Comune di Apice - allegato 2);
59. rinominare la stazione ferroviaria attualmente denominata "Montaguto-Panni" in "Savignano-Montaguto-Panni" in considerazione che la stessa



insiste sul territorio di Savignano Irpino e che l'attuale stazione di "Savignano-Greci" con l'attuazione del progetto verrebbe ad essere eliminata. (rif. n. 1 Regione Campania - Comune di Savignano Irpino - allegato 2);

60. 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. (Direzione Tecnica RFI comunicazione del 22 novembre 2016)

61. Nell'ambito del progetto definitivo, la progettazione delle gallerie deve essere eseguita evitando che i cambi di pendenza del profilo longitudinale realizzino gallerie con andamento altimetrico così detto a "corda molle". (Direzione Tecnica RFI comunicazione del 22 novembre 2016)

62. Nell'ambito del progetto definitivo, la progettazione delle gallerie a doppia canna deve essere eseguita garantendo la continuità della sezione sin dall'imbocco, evitando soluzioni progettuali che prevedano imbocchi a singola canna/doppio binario a servizio di gallerie il cui sviluppo è del tipo a doppia canna/singolo binario. (Direzione Tecnica RFI comunicazione del 22 novembre 2016).

2. **RACCOMANDAZIONI**

2.1 **Raccomandazioni in sede di progettazione definitiva**

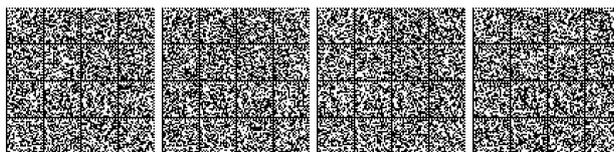
Si raccomanda al soggetto aggiudicatore, in sede di progettazione definitiva:



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 prestare, in considerazione di quanto previsto all'altezza del Comune di Grottaminarda quanto alla fonte inquinante NO₂, particolare attenzione agli accorgimenti da adottare per evitare che in fase di cantiere ulteriori emissioni di tale inquinante, dovute ai mezzi d'opera, possano peggiorare una situazione già critica (rif. n. 8/MATTM all. 2);
3. 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);
4. di porre particolare attenzione per le opere di difesa spondale dei corsi d'acqua (rif. n. 14/MIBACT allegato 2).

Il commissario
ing. Maurizio Gentile

TX16ADA11597 (A pagamento).



*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

MARCO VITI FARMACEUTICI S.P.A.

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

Codice Fiscale: 02489250130

Partita IVA: 02489250130

Estratto comunicazione notifica regolare PPA

Tipo di modifica: modifica stampati medicinale: LIDOCAINA CLORIDRATO E IDROCORTISONE ACETATO MARCO VITI.

Codice farmaco: 030340018. Codice pratica: N1B/2015/3712. Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z) Tipo IB.

Modifica apportata: aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test. Adeguamento di RCP ed etichette al QRD Template. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.3, 8 e 9 del riassunto delle caratteristiche del prodotto, aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla azienda titolare dell'AIC.

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

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

L'amministratore delegato
Marta Benedetti

TU16ADD11440 (A pagamento).

GE HEALTHCARE S.R.L.

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

Titolare A.I.C.: GE Healthcare S.r.l., via Galeno n. 36 - 20126 Milano.

Medicinale: SODIO IODURO (¹²³I).

Confezione: GE Healthcare capsula rigida - A.I.C. n. 039030 - Tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica N1A/2016/2169.

Grouping di 2 variazioni:

Tipo IA A.4: modifica dell'indirizzo del fabbricante (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità) del principio attivo per il quale non si dispone di un certificato di conformità alla farmacoepa europea;

Tipo IA_{IN} A.5: modifica dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) a) Attività per le quali il fabbricante è responsabile, compreso il rilascio dei lotti.

Modifica apportata: da «GE Healthcare B.V. Den Dolech 2 - 5612 AZ Eindhoven, The Netherlands» a «GE Healthcare B.V. De Rondon 8 - 5612 AP Eindhoven, The Netherlands».

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

Il procuratore
dott.ssa Isabella Galbiati

TU16ADD11444 (A pagamento).

**SANITAS LAB. CHIMICO
FARMACEUTICO S.R.L.**

Sede legale: via Guala, 4 - 15057 Tortona (AL)

Codice Fiscale: 01799860067

Partita IVA: 01799860067

Modifica stampati

Codice pratica n. N1B/2015/2986.

Medicinale: BEMONALCOOL - Codice farmaco: 033744018, 033744020.

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

Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test. Adeguamento di RCP al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.6, 6.3, 6.4 e 6.6 del riassunto delle caratteristiche del prodotto, aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test) 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.

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

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

L'amministratore delegato
Riccardo Parlati

TU16ADD11445 (A pagamento).



GE HEALTHCARE S.R.L.

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

Titolare A.I.C.: GE Healthcare S.r.l., via Galeno n. 36 - 20126 Milano.

Medicinale: SODIO IODURO (¹²³I).

Confezione: GE Healthcare 37 MBq/ml soluzione iniettabile, 1 flaconcino contenente da 0,5 a 10 ml - A.I.C. n. 038982017.

Codice pratica: N1A/2016/2170.

Grouping di 2 variazioni:

Tipo IA A.4: modifica dell'indirizzo del fabbricante (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità) del principio attivo per il quale non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea;

Tipo IA_{IN} A.5: modifica dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) a) Attività per le quali il fabbricante è responsabile, compreso il rilascio dei lotti.

Modifica apportata: da «GE Healthcare B.V. Den Dolech 2 - 5612 AZ Eindhoven, The Netherlands» a «GE Healthcare B.V. De Rondom 8 - 5612 AP Eindhoven, The Netherlands».

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

Il procuratore
dott.ssa Isabella Galbiati

TU16ADD11447 (A pagamento).

IBIGEN S.R.L.

Sede sociale: via Fossignano n. 2 - 04011 Aprilia (LT)
Codice Fiscale: 01879840120

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

Titolare: IBIGEN s.r.l.

Specialità medicinale: IBITAZINA.

Confezioni e numeri di A.I.C.: 2 g + 250 mg/4ml polvere e solvente per soluz. iniettabile - 1 flac. di polv. + fiala solv. da 4 ml - A.I.C. n. 038110019.

Codice pratica: N1B/2016/1815.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008: B.I.a.1.z - aggiunta di Zhuhai United Laboratories Co., Ltd come nuovo fornitore di ampicillina (*starting material* per la piperacillina acido prodotta da Qilu Tianhe Pharmaceutical Co., Ltd.).

Codice pratica: N1B/2016/1816.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008: *grouping variation*, 2 var. B.I.a.1.z - aggiunta di The United Laboratories - Inner Mongolia Co., Ltd e di Sinopharm Weiqida Datong Pharmaceutical Co., Ltd come fornitori di 6-APA (*starting material* per il tazobactam acido prodotto da Qilu Tianhe Pharmaceutical Co., Ltd.).

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TU16ADD11498 (A pagamento).

**ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO
GIOVANNI LORENZINI S.P.A.**

Sede sociale: via Fossignano n. 2 - 04011 Aprilia (LT)
Codice Fiscale: 02578030153

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

Titolare: Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini SpA.

Specialità medicinale: IBIXACIN.

Codice pratica: N1B/2015/2633, N1B/2016/1630.

Confezione e numero di A.I.C.:

250 mg compresse rivestite con film - 10 compresse - A.I.C. n. 038360018;

500 mg compresse rivestite con film - 6 compresse - A.I.C. n. 038360020;

750 mg compresse rivestite con film - 12 compresse - A.I.C. n. 038360032.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008: C.I.z - foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del *Readability User Test* e adeguamento dell'RCP e delle etichette al QRD *template* e modifiche di tipo editoriale. C.I.3.z - adeguamento degli stampati a seguito della procedura di PSUR *Work Sharing* NO/H/PSUR/0010/002.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.6 del RCP e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo e delle etichette).

Le modifiche devono essere apportate dalla data di entrata in vigore della comunicazione di notifica regolare al RCP ed entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo ed all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di sei mesi concesso per apportare le modifiche



al foglio illustrativo ed all'etichettatura, 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 trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della determinazione AIFA.

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

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TU16ADD11499 (A pagamento).

ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI S.P.A.

Sede sociale: via Fossignano n. 2 - 04011 Aprilia (LT)
Codice Fiscale: 02578030153

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

Titolare: Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini SpA.
Specialità medicinale: PIPERITAL.

Confezione e numero di A.I.C.:

1 g/2 ml polv. e solv. per soluzione iniettabile per uso IM, 1 flac. di polv. da 1 g + 1 fiala solv. da 2 ml - A.I.C. n. 028735013;

2 g/4 ml polv. e solv. per soluzione iniettabile per uso IM, 1 flac. di polv. da 2 g + 1 fiala solv. da 4 ml - A.I.C. n. 028735025;

4 g polv. per soluzione iniett. per infusione endovenosa, 1 flac. polvere 4 g - A.I.C. n. 028735037;

2 g polvere per soluzione iniettabile, 10 flac. polv. 2 g - A.I.C. 028735049.

Codice pratica: N1B/2016/1771.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008: B.I.a.1.z - aggiunta di Zhuhai United Laboratories Co., Ltd come nuovo fornitore di ampicillina (*starting material* per la piperacillina acido prodotta da Qilu Tianhe Pharmaceutical Co., Ltd.).

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TU16ADD11500 (A pagamento).

ISTITUTO BIOCHIMICO NAZIONALE SAVIO S.R.L.

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

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

Titolare: Istituto Biochimico Nazionale Savio S.r.l.

Medicinale: AGEMO.

A.I.C. n. 042907 - Tutte le confezioni.

Codice pratica: C1B/2016/1972 UK/H/5252/001/IB/007.

Var. tipo IB-C.I.z.: modifica RCP e foglio illustrativo in riferimento al QRD template versione 4.0.

È autorizzata la modifica stampati (par. 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare di A.I.C.

Il titolare A.I.C. 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, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare di A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Il titolare di 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 A.I.C. del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14, comma 2, del decreto-legge 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del RCP del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV16ADD11551 (A pagamento).



**ISTITUTO BIOCHIMICO
NAZIONALE SAVIO S.R.L.**

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

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

Titolare: Istituto Biochimico Nazionale Savio S.r.l.
Medicinale: AGEMO.

A.I.C. n. 042907 - Tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2016/2631 UK/H/5252/001/IA/008/G Var. Grouping IA («Do and Tell»): IA-B.III.1.a.2. (x2) Aggiornamento del CEP da parte di un fabbricante già approvato (KD Pharma Bexbach GMBH - Germania).

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV16ADD11552 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: MANIDIPINA TEVA

Codice A.I.C.: 039792 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2016/1446

Procedura europea: FR/H/0371/001-002/IB/015

Tipo di modifica: Tipo IB – C.I.z

Modifica apportata: adeguamento del Riassunto delle caratteristiche del prodotto, del Foglio illustrativo e delle etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD11562 (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: DICLOFENAC RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 029457013 - 029457037

Codice pratica n.: N1B/2016/2170 – N1B/2015/5876

Tipo di modifiche: Tipo IB – C.I.3.z – C.I.2.a – C.I.z

Modifica apportata: Una o più modifiche del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo dei medicinali per uso umano al fine di attuare le conclusioni di un procedimento concernente un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR). Una o più modifiche del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del Foglio illustrativo per allineamento al prodotto di riferimento.

Sul foglio illustrativo del prodotto Diclofenac ratiopharm è stato eseguito un "Full Readability Test". Con l'occasione sono stati aggiornati al formato QRD anche etichette e RCP.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3, 6.1, 6.2, 6.3, 6.4, 6.5, 7, 8 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo 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 GU della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.



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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD11563 (A pagamento).

HEXAL AG

Rappresentante per l'Italia: Hexal S.p.A. - Largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

Sede: Industriestrasse, 25 - 83607 Holzkirchen (Germania)

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

Medicinale: ALPRAZOLAM HEXAL AG AIC 036860

Confezioni: tutte

Titolare AIC: Hexal AG

Codice Pratica: C1A/2014/1846 - N° Procedura EU: NL/H/0355/001-003/IA/035/G - Var 3 tipo IA n. B.II.d.2.a): modifica minore del metodo del prodotto finito relativamente ai seguenti test: uniformità di contenuto, titolo e dissoluzione - Codice Pratica: C1A/2014/1847 - N° Procedura EU: NL/H/0355/001-003/IA/036/G - Var 3 tipo IA n. B.II.e.7.a): eliminazione di un fornitore del materiale di confezionamento del prodotto finito + tipo IA n. B.II.d.2.a): modifica minore del metodo delle sostanze correlate del prodotto finito + tipo IA n. B.II.d.1.i): introduzione del test di uniformità di dosaggio (PhEur 2.9.40) per sostituire il metodo di uniformità di massa (PhEur 2.9.5) e uniformità di contenuto (PhEur 2.9.6) - Codice Pratica: C1A/2016/3190 - N° Procedura EU: NL/H/0355/001-003/IA/043 - Var tipo IA n. B.II.b.2.a): aggiunta di un sito per il controllo dei lotti (Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovenia).

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD11564 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A. - Largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

Sede: Biochemiestrasse, 10 A 6250 Kundl

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

Comunicazione notifica regolare UVA

Medicinale: GLIMEPIRIDE SANDOZ GmbH: 1, 2, 3, 4

mg compresse, AIC: 038724 Confezioni: tutte Codice Pratica: C1B/2016/2178 N° Procedura EU: DK/H/1163/001-004/IB/016 - Var Tipo IB C.I.2.a): Adeguamento del RCP e del FI al medicinale di riferimento AMARYL e adeguamento al QRD 4.0. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle *ET*) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: LANSOPRAZOLO SANDOZ GmbH 15 mg, 30 mg compresse orodispersibili AIC: 043157 Confezioni: tutte Codice Pratica: C1B/2015/2864 N° Procedura EU: UK/H/3509/001-002/IB/012 - Var. Tipo IB C.I.2.a): Aggiornamento del RCP e FI per implementazione delle raccomandazioni del PRAC. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta del RCP (sezioni 4.2, 4.4 e 4.8) e corrispondenti paragrafi del FI; relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: DULOXETINA SANDOZ GMBH, 30 mg, 60 mg capsule rigide gastroresistenti, AIC:043844 Confezioni: tutte Codice Pratica: C1B/2016/2055 N° Procedura EU:DE/H/5010/01-02/IB/05 Var. Tipo IB: C.I.2.a) E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP;FI ed *ET*) 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 6 mesi dalla medesima data al FI e alle *ET*.

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 *ET*. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD11565 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

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

Medicinale: ADOPORT AIC n. 041180 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2014/3379 N° Procedura EU: NL/H/1340/001-003/IA/022 Var. tipo IA B.II.b.3 a): Modifica minore nel processo di fabbricazione del prodotto finito.



Medicinale: AMLODIPINA SANDOZ AIC n. 038072
 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2014/1106 N° Procedura EU: DK/H/0964/001-003/IA/079/G Var. 1 tipo IA in B.II.b.1 b): Aggiunta di Lek Pharmaceuticals d.d., Lendava (Slovenia) come sito di confezionamento primario + tipo IA in B.II.b.1 a) Aggiunta di Lek Pharmaceuticals d.d., Lendava (Slovenia) come sito di confezionamento secondario.

Medicinale: ATOVAQUONE E PROGUANILE SANDOZ AIC n. 042135 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2014/3109 N° Procedura EU: NL/H/2616/001-002/IA/002 Var. tipo IA B.II.d.1 d): Soppressione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito.

Medicinale: ALFUZOSINA SANDOZ AIC n. 038155 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2010/4685 N° Procedura EU: SE/H/0462/002/IA/028 Var. tipo IA B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (da R0-CEP 2003-098-Rev.01 a R1-CEP 2003-098-Rev.00).

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC: 041145 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/2385 N° Procedura EU: DE/H/1828/003-004/IB/023 Var. Tipo IB - B.II.e.6 b): Modifica del confezionamento primario del prodotto finito – introduzione di un foil alternativo - Codice Pratica: C1B/2016/2435 N° Procedura EU: DE/H/1828/001-002/IB/024 Var. tipo IB B.II.d.2 a): Modifiche minori ad una procedura di prova approvata per il prodotto finito.

Medicinale: CANDESARTAN SANDOZ AIC: 041138 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/3320 N° Procedura EU: DE/H/1097/001-004/IA/032 Var. Tipo IA - B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (da R0-CEP 2011-309 Rev 02 a R0-CEP 2011-309 Rev 03).

Medicinale: CLOZAPINA HEXAL AIC: 036638 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/2826 N° Procedura EU: NL/H/0325/001-003/IA/040 Var. tipo IA in - B.II.b.2.c) 1: Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti esclusi il controllo dei lotti (Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovenia).

Medicinale: IDARUBICINA SANDOZ AIC n. 040308 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/2228 N° Procedura EU: AT/H/0323/001/IB/007/G Var. 1 tipo IA A.4: Modifica minore nell'indirizzo del fabbricante del principio attivo Idarubicina cloridrato per il quale non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea + tipo IB B.I.a.2 e) Modifiche nel processo di fabbricazione del principio attivo – modifica minore alla Restricted Part del Master File sul principio attivo + tipo IA B.I.b.1 b) Rafforzamento dei limiti delle specifiche del principio attivo.

Medicinale: PANTOPRAZOLO SANDOZ AIC n. 038139 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/3124 N° Procedura EU: NL/H/0727/001-002/IA/045 - Var. tipo IA B.II.e.4 a): Modifica della chiusura del confezionamento primario del prodotto finito per medicinali non sterili.

Medicinale: SIMVASTATINA HEXAL AIC n. 037213

Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2010/5836 N° Procedura EU: DE/H/2047/002-004/IB/007/G Var. 1 tipo IA B.I.a.3 a): Modifica della dimensione del lotto del principio attivo - sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto (aggiunta lotto di 270 kg per sito produttivo Biocon Limited) + tipo IAIN B.II.b.1 a) Aggiunta di un sito di confezionamento secondario (Pieffe Depositi Srl) + tipo IA B.II.b.2 a) Aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti (Lek Pharmaceuticals d.d., - Ljubljana, Slovenia) + tipo IAIN B.II.b.2 b)1 Aggiunta di un sito di fabbricazione responsabile del rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti (Lek Pharmaceuticals d.d., - Lendava, Slovenia) + tipo IA B.III.1.a) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (da R0-CEP 2002-172-Rev04 a R1-CEP-2002-172-Rev01) + tipo IAIN B.III.1 a)3 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva Simvastatina, da parte di un nuovo produttore (TEVA R1-CEP 2001-076-Rev00 e Sandoz Rovereto R1-CEP 2007-123-Rev02) + tipo IA B.III.2 b) Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea (aggiornamento specifiche in accordo alla Ph.Eur.) - Codice Pratica: C1A/2016/3229 N° Procedura EU: DE/H/2047/002/IA/037 Var. tipo IA B.II.b.3 a) 1: Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

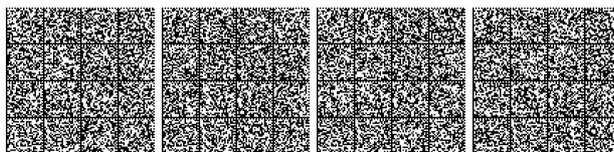
Medicinale: VINOELBINA SANDOZ AIC n. 037735 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2015/836 N° Procedura EU: FI/H/582/001/IB/016/G Var. 3 tipo IB B.III.1.a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (da R0-CEP 2005-146-Rev.01 a R0-CEP 2005-146-Rev.02, da R0-CEP 2005-146-Rev.02 a R1-CEP 2005-146-Rev.00, da R1-CEP 2005-146-Rev.00 a R1-CEP 2005-146-Rev.01).

Medicinale: LORMETAZEPAM SANDOZ, 2,5 mg/ml gocce orali, soluzione AIC: 035907031 Confezione: flacone 20 ml Codice Pratica: N1A/2016/2137 Var. Tipo IA: B.II.b.5 c) Soppressione IPC non significativo (uniformità di dose).

Medicinale: IBUPROFENE SANDOZ, 200 mg compresse rivestite con film AIC:025636 Confezioni:tutte Codice Pratica: N1A/2016/2185 Grouping variation IA - 2xTipo IA: B.II.b.5 b) Aggiunta IPC (Sealing test Complies + Variable data Complies).

Medicinale: AMIODARONE SANDOZ, 200 mg compresse AIC: 033200015 Confezione: 20 cpr Codice Pratica: N1B/2016/2319 Grouping variation IB - 2xTipo IB: B.II.e.2 z) Modifica descrizione criterio di accettazione per confezionamento primario: saggio Appearance - Blister Alu e PVC + 5xTipo IA: B.II.e.2 c) Eliminazione parametro di specifica non significativo per confezionamento primario: Alu (Width, Holes, Cleanliness) + PVC (Width, Cleanliness) + Tipo IA: B.II.e.3 c) Eliminazione saggio identificazione colorimetrica materiale Protective cellulose nitrate varnish - Blister Alu + 2xTipo IB: B.II.e.2 z) Ampliamento criteri di accettazione confezionamento primario (Thickness) per Alu e PVC.

Medicinale: CALCIO FOLINATO SANDOZ, 15 mg flaconcini orali AIC:028367 Confezione: 15 mg flaconcini orali, Codice Pratica: N1B/2016/2404, Var. Tipo IB: C.1.7.a) Eliminazione della forma farmaceutica 15 mg flaconcini orali.



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

Comunicazione notifica regolare UVA

Medicinale: STROMALIDAN AIC: 042334 Confezioni: tutte Codice Pratica: C1B/2016/2278 N° Procedura EU: NL/H/2656/001/IB/011 Var Tipo IB C.I.1.b): Modifica stampati a seguito delle conclusioni del Referral Art. 13 di Levonelle (levonorgestrel) (EMA/H/A-13/1427) e modifiche formali. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2 e 4.5 e modifiche formali al 4.4, 5.1 e 5.3 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e paragrafi 7, 15 e 17 e 18 dell'ET esterna) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: BRILLEVE, 20 µg/75 µg compresse rivestite, 30 µg/75 µg compresse rivestite AIC: 039894011, 039894023 Confezioni: tutte Codice Pratica: N1B/2016/895 Var. Tipo IB: C.I.2.a) Adeguamento di RCP e FI ai medicinali di riferimento FEDRA (per il dosaggio 20 µg/ 75 µg compresse rivestite) e GINODEN (per il dosaggio 30 µg/ 75 µg compresse rivestite). E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del RCP e del FI relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: CALCIO FOLINATO SANDOZ, 15 mg compresse, AIC: 028367011 Confezioni: tutte Codice Pratica: N1B/2015/4742, N1B/2016/1817 Var. Tipo IB: C.I.z) + Grouping Variation Tipo IB: C.I.2.a)+C.I.3.z) Aggiornamento del FI in seguito al Readability test, adeguamento del RCP e delle ET al QRD template + Aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento + Aggiornamento degli stampati a seguito della procedura di PSUR WS IT/H/PSUR/0024/001-002. E' autorizzata la modifica del RCP, del FI e delle ET relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: TICLOPIDINA SANDOZ, 250 mg compresse rivestite AIC: 035382011 Confezioni: tutte Codice Pratica: N1B/2016/2213 Var. Tipo IB: C.I.2.a) Aggiornamento del RCP e del FI in accordo al prodotto di riferimento. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) 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 6 mesi dalla medesima data al FI e alle ET.

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 ET. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Medicinale: SEVELAMER SANDOZ AIC: 042374, Confezioni: tutte Codice Pratica: C1A/2016/3170 N° Procedura EU: DK/H/2250/001/IA/005 Var. Tipo IA in: C.I.3 a): Aggiornamento degli stampati per allineamento alle conclusioni della procedura EMEA/H/C/PSUSA/00002697/201510.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.4) del RCP 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. I lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD11566 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: TADALAFIL TEVA

Codice farmaco: 043274 tutte le confezioni autorizzate
Procedura Europea: DE/H/4013/001-004/IA/001/G
Codice Pratica: C1A/2016/3158

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IA – A.1, A.7, C.I.3.a

Modifica apportata: modifica indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio; eliminazione del sito produttivo Teva Operations Poland Sp. z.o.o. Ul. Sienkiewicza 25, Kutno – 99-300 (Polonia); modifica stampati in accordo a EMEA/H/C/PSUSA/00002841/201410 ed al QRD Template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.5 e 7 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, paragrafi 2 e 6 del Foglio Illustrativo e paragrafi 11, 17 e 18 delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non



recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD11567 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: PANTOPRAZOLO ZENTIVA ITALIA 20 mg compresse gastroresistenti

Confezioni e Numero di A.I.C.: Tutte – AIC n. 038439

Codice Pratica n. C1A/2016/3412 – Procedura n. DE/H/0946/IA/046/G – raggruppamento di variazioni composto da:

n. 4 Tipo IA n. B.III.1a)2 - presentazione di certificati di conformità alla farmacopea europea aggiornati da parte dei seguenti fabbricanti già approvati per il principio attivo pantoprazolo sodico sesquidrato:

- MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED (R0-CEP 2010-060-Rev 02);

- MOEHS CANTABRA S.L. (R1-CEP 2009-323-Rev 00);

- MYLAN LABORATORIES LIMITED (intermedio CEP R0-CEP 2008-244-Rev 02 e attuale CEP R1-CEP 2008-244-Rev 00).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD11568 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina, 1143 – 00156 Roma

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

Specialità medicinale: ETAZIM

Confezioni e numeri: 500 mg/1,5 ml polvere e solvente AIC: 036490011; 1 g/3 ml polvere e solvente AIC: 036490023; 1 g/10 ml polvere e solvente AIC: 036490035; 2 g polvere per soluzione AIC: 036490047

Codice pratica: N1A/2016/1554 - Tipologia di variazione: Tipo IA, B.III.1a.2

Tipo di modifica: Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato. Modifica apportata: da Fresenius Kabi Anti-Infectives S.r.l. n. R1-CEP 2004-129-Rev 01 a Fresenius Kabi Anti-Infectives S.r.l. n. R1-CEP 2004-129-Rev 02

Codice pratica: N1B/2016/1694 - Tipologia di variazione: Tipo IB, B.III.1a.1 e Tipo IA, B.III.1a.2

Tipo di modifica: Passaggio da DMF a CEP da parte di fabbricante già approvato. Modifica apportata: Orchid Chemicals & Pharmaceuticals Limited DMF: OCPL/CTCS/AP(CTD)/002(NL)/2004-08-12 a Orchid Chemicals & Pharmaceuticals Limited CoS: R1-CEP 2005-028-Rev 02.

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

TX16ADD11577 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina, 1143 – 00156 Roma

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

Specialità medicinale: UROFLUS

Confezioni e numeri: 2 mg compresse - 10 compresse AIC: 035585013;

5 mg compresse - 14 compresse AIC: 035585025.

Codice pratica: N1A/2016/2247 - Tipologia di variazione: Tipo IA, B.III.1a.3

Tipo di modifica: Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (AGGIUNTA) - AUROBINDO PHARMA LIMITED CoS n. R1-CEP 2007-092-Rev 01



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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

TX16ADD11578 (A pagamento).

**SIGMA-TAU INDUSTRIE
FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.**
Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau I.F.R. S.p.A. - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: IBUPAS - STIBUPATCH - VISQUO

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC n. 036439-037183-037184)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Cod. pratica: N1A/2016/2272

Grouping n. 3 Var. IAin: C.I.8.a Introduzione del documento di sintesi del Sistema di Farmacovigilanza (modulo 1.8.1: Summary of PSMF).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Settembre 2014.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD11579 (A pagamento).

BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB
Stockholm (Svezia)
Partita IVA: n. SE556673916401

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

Titolare: Bluefish Pharmaceuticals AB P.O. Box 49013 100 28 Stockholm (Svezia)

Specialità medicinale: DONEPEZILBLUEFISH 5 mg e 10 mg compresse rivestite con film

AIC n. 041009- tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2016/3500 Procedura di Mutuo Riconoscimento n. AT/H/0676/01-02/IA/006/G.

Variazione tipo IAin- A.1 Cambio indirizzo del titolare AIC – da Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11-SE 11123 Stoccolma (Svezia) a Bluefish Pharmaceuticals AB P.O. Box 49013 100 28 Stoccolma (Svezia); tipo IAinA.5.a) Cambio indirizzo del sito di rilascio da Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11 111 23 Stoccolma (Svezia) a Bluefish Pharmaceuticals AB Gävlegatan 22 113 30 Stoccolma (Svezia).

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

Estratto di comunicazione di notifica regolare UVA

Specialità medicinale: TECNOZOL 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti

AIC n.040100 - tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2016/3327 Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/778/01-02/IA/016.

Variazione tipo IAin - C.1.z) Modifica del Riassunto delle Caratteristiche

del Prodotto e del Foglietto illustrativo in accordo alle raccomandazioni PRAC di Luglio 2016. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4e 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.

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

Il legale rappresentante
Ramon Vila

TX16ADD11580 (A pagamento).



SANOFI PASTEUR EUROPE S.A.S.

Rappresentata in Italia da Sanofi Pasteur M.S.D. S.P.A.
Sede legale: via degli Aldobrandeschi 15 - 00163 Roma

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

Titolare AIC: Sanofi Pasteur Europe - 2 avenue Pont Pasteur, 69007 Lione (Francia)

Medicinale: ACT-HIB

Codice confezioni: 028473 (tutte le confezioni)

Medicinale: PENTAVAC

Codice confezioni: 034126 (tutte le confezioni)

Numero di procedura: SE/H/xxxx/WS/145

Codice Pratica: C1B/2016/2137

N° e Tipologia della variazione: B.I.b.2.a) - IB

Natura della variazione: Modifica della durata di agitazione durante la fase di miscelamento del prodotto finito del vaccino Conjugated Haemophilus Type b Polysaccharide.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 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* della Repubblica italiana.

Un procuratore
dott. Marco Ercolani

TX16ADD11581 (A pagamento).

SANOFI PASTEUR M.S.D. S.P.A.

Sede legale: via degli Aldobrandeschi, 15 - 00163 Roma

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

Titolare: Sanofi Pasteur MSD S.p.A.

Medicinale: VARIVAX

Codici Confezioni: 035032 – tutte le confezioni

Codice Pratica: C1A/2016/2521

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. IT/H/0114/001/IA/089

N° e Tipologia della variazione: A.7 - IA

Natura della variazione: Soppressione del sito produttivo Bilthoven Biologicals B.V. responsabile dell'esecuzione del test di potenza e d'identità del TOI.

Codice Pratica: C1A/2016/3360

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. IT/H/0114/001/IA/091

N° e Tipologia della variazione: B.II.b.3.a - IA

Natura della variazione: Soppressione della fase di lavaggio/siliconizzazione dei tip caps delle siringhe che contengono il diluente sterile.

Codice Pratica: C1B/2015/535

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. IT/H/114/001/WS/075/G (inclusa nella WS Procedure EMEA/H/C/xxx/WS/0664/G)

N° e Tipologia della variazione: B.I.a.1.f. + B.I.b.2.a. - IB grouping

Natura della variazione: Approvazione di un nuovo sito, denominato BioReliance quale responsabile del test Nucleic Acid Fingerprinting (NAF) condotto sulle banche cellulari MRC-5; sostituzione del PowerPlex 16 con il PowerPlex 21 impiegato nel metodo analitico STR del test NAF.

Codice Pratica: C1B/2014/1076

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. IT/H/114/001/WS/G/068 (inclusa nella WS Procedure EMEA/H/C/xxxx/WS/G/0548)

N° e Tipologia della variazione: B.I.b.2.e. + B.II.d.2.d. - IB grouping

Natura della variazione: Modifica del numero di placche per l'identificazione della potenza del virus della varicella. Da: 20-80 placche; A: 30-70 placche.

Medicinale: TRIAXIS

Codici Confezioni: 039760 – tutte le confezioni

Codice Pratica: C1B/2016/1984

N° Procedura Europea: DE/H/xxxx/WS/167

N° e Tipologia della variazione: B.II.d.2.d. - IB

Natura della variazione: Modifica del lotto standard di riferimento in-house (nuovo lotto CPMRS2015) utilizzato per l'identificazione dell'immunogenicità della componente pertossica.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 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. Marco Ercolani

TX16ADD11583 (A pagamento).

IPSEN S.P.A.

Sede legale: via del Bosco Rinnovato,
6 - 20090 Assago (MI)
Partita IVA: 07161740159

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

Codice pratica: N1A/2016/2251

Titolare: IPSEN S.p.A. sede legale e domicilio fiscale in Via del bosco rinnovato,6; Milanofiori Nord edificio U7,20090 Assago (MI).



Specialità medicinale: DIOSMECTAL, AIC 028852 tutte le confezioni

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazione IAIN C.I.8 Introduzione del PSMF in seguito al trasferimento di Titolarità dell'A.I.C.

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

Un procuratore
Michela Maraschi

TX16ADD11584 (A pagamento).

TEOFARMA S.R.L.

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

Titolare: Teofarma S.r.l.

via F.lli Cervi n° 8 – 27010 Valle Salimbene (PV)

Comunicazione Notifica regolare Area Autorizzazione Medicinali

Codice pratica n. N1A/2016/2336

Medicinale: FERRO-GRAD

Confezioni e numeri AIC:

- “105 mg compresse a rilascio prolungato” 40 compresse – AIC 021922024

Modifica apportata

- variazione IAIN C.I.z – aggiornamento degli stampati (sicurezza/efficacia) per implementare le raccomandazioni del PRAC sui medicinali in compresse contenenti solfato ferroso (EMA/PRAC/452657/2016 del 21 luglio 2016), in accordo all'articolo 5 del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Decorrenza della modifica: 31 ottobre 2016

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

Comunicazione Notifica regolare Area Autorizzazione Medicinali

Codice pratica n. N1A/2016/2337

Medicinale: FERRO GRAD FOLIC

Confezioni e numeri AIC:

- “compresse a rilascio prolungato” 20 compresse – AIC 025042033

Modifica apportata

- variazione IAIN C.I.z – aggiornamento degli stampati (sicurezza/efficacia) per implementare le raccomandazioni del PRAC sui medicinali in compresse contenenti solfato ferroso (EMA/PRAC/452657/2016 del 21 luglio 2016), in accordo all'articolo 5 del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Decorrenza della modifica: 31 ottobre 2016

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

Codice pratica n. N1B/2016/2375

Medicinale: MIXOTONE

Confezioni e numeri AIC:

- “gocce auricolari, polvere e solvente per sospensione” flacone 10 ml – AIC 016583027

Modifica apportata

Raggruppamento di variazioni:

- variazione tipo IB by default B.II.d.1.c – aggiunta di un parametro di specifica con la relativa procedura di prova – aggiunta parametro di specifica e metodo per sostanze correlate al rilascio e in stabilità;

- variazione tipo IB B.II.d.2.d – modifica della procedura di prova del prodotto finito - sostituzione del metodo per titolo idrocortisone succinato sodico al rilascio e in stabilità (da HPLC 1 a HPLC 2);

- variazione tipo IB B.II.d.2.d – modifica della procedura di prova del prodotto finito - sostituzione del metodo per identificazione idrocortisone succinato sodico al rilascio e in stabilità (da HPLC 1 a HPLC 2).

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

Codice pratica n. N1B/2016/2376

Medicinale: ZAROXOLYN

Confezioni e numeri AIC:

- “5 mg compresse” 50 compresse – AIC 024488064;

- “10 mg compresse” 50 compresse – AIC 024488090.

Modifica apportata

Raggruppamento di variazioni:

- variazione tipo IB by default B.II.d.1.c – aggiunta di un parametro di specifica con la relativa procedura di prova – aggiunta parametro di specifica e metodo per sostanze correlate al rilascio e in stabilità;

- variazione tipo IA B.II.d.1.c – aggiunta di un parametro di specifica con la relativa procedura di prova – aggiunta parametro di specifica e metodo per uniformità di contenuto al rilascio e in stabilità;

- variazione tipo IB foreseen B.II.d.2.d – modifica della procedura di prova del prodotto finito – modifica minore relativa al metodo per la determinazione del titolo.

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

Codice pratica n. N1B/2016/2379

Medicinale: DOBREN

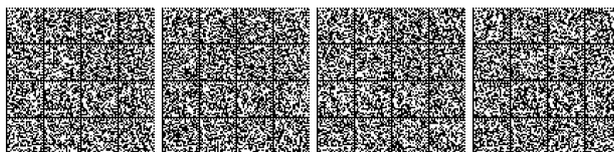
Confezioni e numeri AIC:

- “50 mg compresse” 30 compresse – AIC 022576021;

- “100 mg compresse” 24 compresse – AIC 022576033;

- “200 mg compresse” 20 compresse – AIC 022576045.

Modifica apportata



- variazione tipo IB by default B.II.d.1.c – aggiunta di un parametro di specifica con la relativa procedura di prova – aggiunta parametro di specifica e metodo per sostanze correlate al rilascio e in stabilità.

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

Comunicazione Notifica regolare PPA

Codice pratica n. N1B/2015/1396

Medicinale: MINOCIN

Confezioni e numeri AIC:

- “100 mg capsule rigide” 8 capsule – AIC 022240016;

- “50 mg capsule rigide” 16 capsule – AIC 022240129.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012

Variazione tipo IB C.I.z - aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del test di leggibilità.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione 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.

Comunicazione Notifica regolare PPA

Codice pratica n. N1B/2015/3109

Medicinale: TRANDATE

Confezioni e numeri AIC:

- “100 mg compresse rivestite con film” 30 compresse – AIC 023578014;

- “200 mg compresse rivestite con film” 30 compresse – AIC 023578038.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012

Variazione tipo IB C.I.z - aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del test di leggibilità.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione 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.

Comunicazione Notifica regolare PPA

Medicinale: CARMIAN

Confezioni e numeri AIC:

- “100 mg + 25 mg compresse” 30 compresse in blister PVC/Alluminio - AIC 024754018.

Codice pratica n. N1B/2015/2527

Variazione tipo IB C.I.z - modifica (sicurezza e efficacia) per prodotti medicinali ad uso umano. Altre variazioni.

Codice pratica n. N1B/2015/3383

Raggruppamento di variazioni:

- variazione tipo IB C.I.3.z – aggiornamento degli stampati per i medicinali contenenti l'associazione atenololo/clortalidone, in accordo al CSP;

- variazione tipo IAIN C.I.z – aggiornamento degli stampati per i medicinali contenenti l'associazione atenololo/clortalidone, in accordo alle conclusioni del CMDh.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012

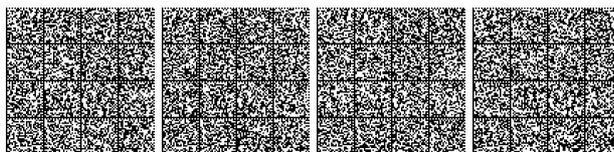
Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Reability User Test. Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo al CSP relativo alla procedura SK/H/PSUR/0003/002 (nota FV del 18/05/2015).

Aggiornamento RCP e FI in accordo alle conclusioni del CMDh (EMA/272608/2015) relative alla procedura PSUSA/00000260/201409.

E' autorizzata la modifica richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e del Foglio Illustrativo relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare 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.



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

L'amministratore unico
dott.ssa Carla Spada

TX16ADD11585 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: VORICONAZOLO TEVA ITALIA

Codice farmaco: 043238017

Procedura Europea: NL/H/3090/001/IB/005

Codice Pratica: C1B/2016/1667

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

Modifica apportata: modifica stampati per adeguamento al prodotto di riferimento VFEND.

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

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

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD11587 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: 06954380157

Partita IVA: 01781570591

*Estratto comunicazione notifica
regolare PPA*

Specialità Medicinale: VINCRISTINA PFIZER ITALIA

Codice farmaco: 033329

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Protocollo n. 87638 del 25/08/2016

Codice pratica: C1B/2016/2314

Procedura n. IT/H/138/01/IB/019

Tipo di modifica: Modifica con impatto sugli stampati

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

Modifica apportata: Adeguamento del Foglio Illustrativo del medicinale in seguito a conclusione del test di leggibilità e presentazione dei risultati delle indagini compiute su gruppi di pazienti, ai sensi dell'art.59(3) della Direttiva 2001/83/EC e successivi aggiornamenti.

É autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2,4.2,4.3,4.4,4.8,6.3,6.4,6.5,6.6,8,10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre 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 al medesimo termine. E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD11588 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC : Zentiva Italia S.r.l.

Mmedicinale: SODIO VALPROATO ZENTIVA

Confezione e numero di AIC:

200 mg/ml soluzione orale - 40 ml - AIC n. 033984030

Codice Pratica n. N1B/2016/1858 – raggruppamento di variazioni composto da:

- Tipo IB n. B.II.b.1 e); Tipo IAIN n. B.II.b.1 a); Tipo IAIN n. B.II.b.1 b) - aggiunta di un sito per la produzione, il confezionamento primario e secondario del prodotto finito (Zentiva Saglik Ürünleri Sanayi ve Ticaret A.S. – Turchia)

- Tipo IAIN n. B.II.b.2 c) 2 - aggiunta di un sito per controllo e rilascio dei lotti: Sanofi Winthrop Industrie – Francia;

- Tipo IA n. A.7 - eliminazione di un sito di produzione, confezionamento, controllo e rilascio dei lotti: A. Nattermann & CIE. GmbH – Germania;

- Tipo IA n. B.II.e.4 a) - modifica delle dimensioni del flacone.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD11589 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: CANDÉSARTAN ZENTIVA 4 mg – 8 mg – 16 mg e 32 mg compresse

Confezioni e numero di AIC : Tutte - AIC n. 041259

Codice Pratica n. C1B/2016/1664 - procedura n. DE/H/2261/IB/020/G

Medicinale: CANDÉSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA 8 mg/12,5 mg e 16 mg/12,5 mg compresse

Confezioni e numero di AIC : Tutte - AIC n. 041448

Codice Pratica n. C1B/2016/1663 - procedura n. DE/H/2264/IB/022/G – raggruppamento di variazioni composto da:

- Tipo IB n. B.II.b.1.e; Tipo IAIN n. B.II.b.1.a; Tipo IAIN n. B.II.b.1.b; Tipo IA n. B.II.b.2.a – aggiunta di un sito responsabile della produzione, confezionamento primario, secondario e controllo dei lotti del prodotto finito (Zentiva k.s., Praga, Repubblica Ceca)

- Tipo IB n. B.II.e.1.b.1 – aggiunta di un nuovo confezionamento primario (PVC/PVdC 250 micrometri/40 g/m2).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD11590 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - via Ludovico il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)

Partita IVA: 00735390155

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

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

Codice Pratica: C1A/2016/3244 (Procedura NL/H/xxxx/IA/438/G)

Specialità Medicinali: SEROQUEL

Confezioni e numeri AIC: Seroquel 50 mg, 200 mg, 300 mg e 400 mg compresse a rilascio prolungato (tutte le confezioni) - A.I.C. 032944

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE.

Grouping di prodotti: variazione Tipo IA B.II.d.2.f) - Modifica della procedura di prova del prodotto finito – Per rispettare la conformità alla PhEur ed eliminare il riferimento a metodi di prova interni obsoleti e relativa numerazione

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

Un procuratore
dott.ssa Valeria Zarrella

TX16ADD11591 (A pagamento).



FENIX PHARMA SOC. COOPERATIVA

Sede legale: via Ercolano Salvi n. 18
Codice Fiscale: 11560161009

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

Medicinale: MEDEOROS

Numero A.I.C. e confezioni: 040044012 - 35 mg compresse rivestite con film - 4 compresse

Codice pratica: N1A/2016/2290

Modifica di tipo IA categoria B.III.1.a)2 consistente nell'aggiornamento del CEP da R1-CEP 2013-126-Rev00 a R1-CEP 2013-126-Rev01 per il produttore di p.a. Risendronate sodium 2.5 - Hydrate, PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A. I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *G.U.* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD11592 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità medicinale: ATOVAQUONE PROGUANILE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 040697. Codice pratica n. C1B/2016/1565. Proc. n. DE/H/2287/002/IB/011. Variazione tipo IB n. C.I.2.a: Aggiornamento RCP e FI in accordo al prodotto di riferimento e altre modifiche editoriali

Specialità medicinale: CARVEDILOLO MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 036453. Codice pratica n. C1B/2013/3068. Proc. n. SE/H/0349/01-04/IB/38/G. Grouping tipo IB: Var. n. C.I.3.a aggiornamento stampati in linea con il CSP emesso a seguito dello PSUR WS FI/H/PSUR/0017 /002; + C.I.z: Aggiornamento PIL per adeguarlo alle informazioni presenti nel RCP.

Specialità medicinale: CEFTRIAXONE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 035878. Codice pratica n. N1B/2016/2390. Variazione tipo IB n. C.I.z: Aggiornamento RCP, FI ed Etichette per aggiungere indicazione specifica del tipo di ago da utilizzare per ricostituzione del prodotto medicinale

Specialità medicinale: QUETIAPINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 041024. Codice pratica n. C1B/2016/1156 + C1B/2016/1652. Proc. n. DK/H/1366/001-004/IB/027 + DK/H/1366/001-004/IB/028. Variazione tipo IB n. C.I.2.a) + Tipo IB n. C. 1.3 z): Adeguamento RCP e PIL al medicinale di riferimento e alla procedura di PSUR WS NL/H/PSUR/0021/005 + allineamento al QRD Template.

Specialità medicinale: RISEDRONATO MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 040069. Codice pratica n. C1B/2015/3580. Proc. n. DK/H/1276/001-002/IB/019. Variazione tipo IB n. C.I.z: Adeguamento degli stampati alla raccomandazione del PRAC.

Specialità medicinale: SERTRALINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 036771. Codice pratica n. C1B/2016/2560. Proc. n. IT/H/0210/001-002/IB/016. Variazione tipo IB n. C.I.2.a: Modifica stampati per allinearsi al prodotto di riferimento, oltre a minori modifiche editoriali e aggiornamento del QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e alle Etichette. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX16ADD11596 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE**

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua da pozzo

Con domanda del 12 settembre 2016 prot. n. 118854/16 la F.M Costruzioni s.r.l. ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 6,0 l/sec., 95000 mc/anno per uso innaffiamento in via Monte del Marmo nel Comune di Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF11501 (A pagamento).



**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione per la derivazione di acque pubbliche

Con domanda prot. n. 48437 del 22 marzo 2016 la ditta Sant'Onofrio SpA ha chiesto la concessione di acqua da pozzo in via del Gianicolo n. 3, nel Comune di Roma, nella misura di 0,4 l/sec. per uso innaffiamento.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF11502 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica da pozzi PI-P2

Con domanda prot. 137313 del 14 ottobre 2016 il Consorzio Tiburtino ha chiesto la concessione in oggetto per 2,4 l/s ad uso innaffiamento verde - via C. A. Cortina - Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF11503 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica da Fiume Tevere

Con domanda prot. 37925 del 4 marzo 2016 la Autostar Flaminia S.p.a. ha richiesto la concessione in oggetto per 5 l/s ad uso innaffiamento - via Sant'Angelo in Vado 49 - Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF11504 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica da Fosso di Settebagni

Con domanda prot. 126977 del 27 settembre 2016 l'Autostar Flaminia S.p.a. ha richiesto la concessione in oggetto per

2 l/s ad uno innaffiamento verde - via Salaria 1282 - Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF11505 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione di derivazione di acqua pubblica da fiume Sacco

Con domanda prot. 53398 del 1° aprile 2011 la Eurasia Energia S.r.l. ha richiesto la concessione in oggetto nella misura media di 2603 l/s ad uso idroelettrico -- Loc. Valle Vignano - Gavignano.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF11554 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta di concessione di derivazione di acque pubbliche

Con domande prot. nn. 86777 del 17 giugno 2016 e 97583 del 12 luglio 2016 il Condominio Via dei Tulipani, 15 ha chiesto la concessione di derivazione acqua da due pozzi in via dei Tulipani, nel Comune di Santa Marinella, nella misura di 0,7 l/sec. e 0,5 l/sec per uso innaffiamento.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF11555 (A pagamento).

ISCRIZIONE DI PRIVILEGIO

RAINER ERNST

*Surrogazione del privilegio
di cui al D.Lgs. 01/09/1993 n. 385, art. 46*

Con atto a rogito del dott. Elio Villa, notaio in Bolzano, con studio in Bolzano, vicolo Mendola n. 19, in data 26 ottobre 2016 con n. 42.202/19.902 di repertorio e registrato a Bolzano il 27 ottobre 2016 al n. 12337, serie 1T, esente, il Mediocredito Trentino Alto Adige S.p.a., con sede in Trento, via Paradisi n. 1, partita IVA 00108470220, ha concordato con la ditta individuale «Rainer Ernst», con sede in Val di



Vizze (BZ), frazione Caminata, Fossa Trues n. 33, partita IVA: 01439370212, la surrogazione del privilegio di cui al decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385, art. 46, costituito sugli impianti, i macchinari e le attrezzature costituenti l'impianto fotovoltaico in località Val di Vizze (BZ), fino a euro 1.063.680,00 di cui euro 664.800,00 per capitale ed euro 398.880,00 per interessi anche di mora, spese, commissioni, oneri, indennità ed ogni altra somma che costituisca credito per l'Istituto, a favore della Banca Popolare dell'Alto Adige Società Cooperativa per Azioni, con sede in Bolzano, via del Macello n. 55, partita IVA: 00129730214.

dott. Elio Villa, notaio in Bolzano

TU16ADJ11442 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI BOLOGNA

Iscrizione a ruolo del notaio Luca Guglielmino

Si rende noto che il notaio Luca Guglielmino nato a Comiso (RG) il 10 ottobre 1976, trasferito dalla sede di Bologna (Distretto Notarile di Bologna) alla sede di Pianoro (Distretto Notarile di Bologna) con decreto dirigenziale del Ministero della Giustizia del 27 settembre 2016, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale Serie Generale* - n. 228 del 29 settembre 2016, è stato ammesso il giorno 24 novembre 2016 alle funzioni di Notaio nel Comune di Pianoro.

Bologna, 24 novembre 2016

Il presidente del consiglio notarile
dott. Fabrizio Sertori

TU16ADN11448 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BOLOGNA

Iscrizione a ruolo del notaio Jacopo Marin

Si rende noto che il notaio Jacopo Marin nato a Bassano del Grappa (VI) il 6 aprile 1983, trasferito dalla sede di Molinella (Distretto Notarile di Bologna) alla sede di Bologna (Distretto Notarile di Bologna) con decreto dirigenziale del Ministero della Giustizia del 27 settembre 2016, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale Serie Generale* - n. 228 del 29 settembre 2016, è stato ammesso il giorno 24 novembre 2016 alle funzioni di Notaio nel Comune di Bologna.

Bologna, 24 novembre 2016

Il presidente del consiglio notarile
dott. Fabrizio Sertori

TU16ADN11449 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI LECCE

*Trasferimento del notaio Barone Carlo Giovanni,
dalla sede di Alessano a quella di Lecce*

Il Presidente del Consiglio notarile del distretto di Lecce, rende noto che il notaio Barone Carlo Giovanni nato a Ginevra (Svizzera) il 28 febbraio 1974 è stato trasferito dalla sede di Alessano a quella di Lecce con decreto dirigenziale 27 settembre 2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 228 del 29 settembre 2016, della quale ha preso possesso il 23 novembre 2016.

Lecce, 23 novembre 2016

Il presidente del consiglio notarile
notaio Rocco Mancuso

TU16ADN11450 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione al ruolo del notaio dott. Mario Venditti

Il sottoscritto Presidente rende noto che oggi è stato iscritto al ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto il notaio dott. Mario Venditti con sede in Roma, proveniente dalla sede di Alvito (d.n. di Cassino).

Roma, 23 novembre 2016

Il presidente
Cesare Felice Giuliani

TU16ADN11491 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA

*Avviso di trasferimento in Salò D.N. di Brescia del notaio
Ferrario dott. Diego*

Il presidente del Consiglio Notarile di Brescia notifica che il dott. Diego Ferrario, già notaio in Bedizzole D.N. di Brescia, con Decreto Dirigenziale 27.09.2016 pubblicato nella *G.U.* N. 228 del 29.09.2016, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, viene ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella sede di Salò D.N. di Brescia in data odierna.

Brescia, 30.11.2016

Il presidente
dott. Enrico Lera

TX16ADN11558 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI BERGAMO

Trasferimento del notaio Flavio Turconi dalla sede di Bergamo alla sede di Zogno

Il Presidente del Consiglio Notarile di Bergamo, notifica che il notaio Flavio Turconi, con D.D. 27 settembre 2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* Serie Generale n. 228 del 29 settembre 2016, è stato trasferito dalla sede di Bergamo (Distretto Notarile di Bergamo) alla sede di Zogno (Distretto Notarile di Bergamo) ed ivi iscritto a Ruolo il 1° dicembre 2016.

Il presidente
dott. Maurizio Luraghi

TX16ADN11559 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA

Avviso di trasferimento in Iseo D.N. di Brescia del notaio D'Agostino dott. Luigi Raffaele

Il presidente del Consiglio Notarile di Brescia notifica che il dott. Luigi Raffaele D'Agostino, già notaio in Breno D.N. di Brescia, con Decreto Dirigenziale 27.09.2016 pubblicato nella *G.U.* N. 228 del 29.09.2016, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, viene ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella sede di Iseo D.N. di Brescia in data odierna.

Brescia, 1.12.2016

Il presidente
dott. Enrico Lera

TX16ADN11561 (Gratuito).

VITTORIA ORLANDO, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-144) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

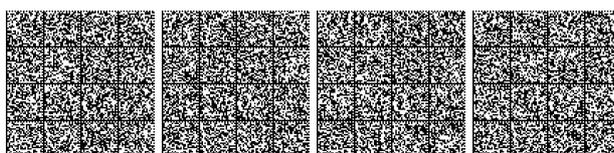
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

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

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

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



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.



MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI IN 5ª SERIE SPECIALE E PARTE SECONDA

Ministero dell'economia e delle finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* n. 36 del 13 febbraio 2004)

Le inserzioni da pubblicare nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. nelle seguenti modalità:

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
- per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni 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. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
- consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata, in caso di inoltro in formato elettronico, il 3° giorno ferial successivo a quello dell'apposizione della firma digitale sulla piattaforma IOL; in caso di inoltro in formato cartaceo avviene il 6° giorno ferial successivo a quello del ricevimento da parte dell'ufficio inserzioni.

I testi in forma cartacea inviati per posta o presentati allo sportello, devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampato, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una

marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio. Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri. Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampato.

Per le inserzioni relative a "convocazioni di assemblea di società per azioni" si precisa che nell'indicare la data di convocazione è necessario considerare i tempi ordinari di pubblicazione di 6 giorni e i seguenti termini legali che decorrono dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*:

- 15 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni non quotate"
- 30 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni quotate in mercati regolamentati"

Nella richiesta d'inserzione per le "convocazioni d'assemblea di società per azioni" dovrà essere indicato se trattasi di società di società quotate in mercati regolamentati italiani o di altri Paesi dell'Unione europea

Per gli avvisi giudiziari, è necessario che il relativo testo sia accompagnato da copia del provvedimento emesso dall'Autorità competente; tale adempimento non occorre per gli avvisi già visti dalla predetta autorità.

A fronte di ciascuna inserzione viene emessa fattura e, quale giustificativo dell'inserzione, viene spedita una copia della *Gazzetta Ufficiale* nella quale è avvenuta la pubblicazione. Si raccomanda agli inserzionisti di corredare le inserzioni dei dati fiscali (codice fiscale o partita IVA) ed anagrafici del richiedente.

In caso di mancato recapito, i fascicoli saranno rispediti solo se richiesti all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato (mail: informazioni@ipzs.it oppure fax: 06-8508-2721) entro sessanta giorni dalla data della loro pubblicazione. Per ulteriori informazioni visitare il sito www.gazzettaufficiale.it o contattare il Numero Verde 800864035.

TARIFFE

A partire da gennaio 1999, è stato abolito il costo forfettario per la testata addebitando le reali righe utilizzate, fermo restando che le eventuali indicazioni di: denominazione e ragione sociale; sede legale; capitale sociale; iscrizione registro imprese; codice fiscale e partita IVA, devono essere riportate su righe separate.

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

Si ricorda che, in applicazione della legge 24 dicembre 2007, n. 244, art. 1 comma 209 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze 3 aprile 2013, n. 55, art. 1, commi 1 e 2, le amministrazioni pubbliche sono soggette alla fatturazione in forma elettronica e pertanto non possono più procedere al pagamento anticipato.

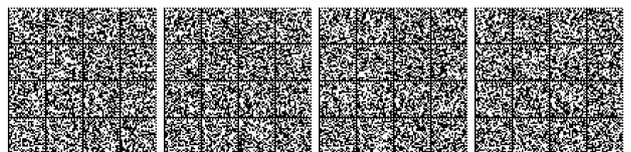
Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

- il Codice Univoco Ufficio destinatario di fattura elettronica (iPA);
- l'eventuale CIG o CUP da riportare in fattura;
- l'assoggettabilità o meno dell'amministrazione ordinante al regime di split payment.

Si ricorda inoltre che eventuali informazioni aggiuntive da inserire nella fattura elettronica saranno riportate solo ed esclusivamente nella sezione "DatiBeniServizi" - "DettaglioLinee" - "Descrizione" della rappresentazione XML della fattura; non sarà possibile accettare ulteriori richieste di personalizzazione della fattura.

N.B. NON SI ACCETTANO INSERZIONI CON DENSITÀ DI SCRITTURA SUPERIORE A 77 CARATTERI/RIGA. Il numero di caratteri/riga (comprendendo come caratteri anche gli spazi vuoti ed i segni di punteggiatura) è sempre riferito all'utilizzo dell'intera riga, di mm 133, del foglio di carta bollata o uso bollo (art. 53, legge 16 febbraio 1913, n. 89 e articoli 4 e 5, decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642, testo novellato).

LA PUBBLICAZIONE DEGLI AVVISI DI GARE DI APPALTO PUBBLICHE DEVE ESSERE EFFETTUATA IN CONFORMITÀ A QUANTO DISPOSTO DAL DECRETO LEGISLATIVO 12 APRILE 2006 N. 163: "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE".





€ 5,09

