

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 7 maggio 2019

**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

S O M M A R I O

ANNUNZI COMMERCIALI	ANNUNZI GIUDIZIARI
Convocazioni di assemblea	Notifiche per pubblici proclami
CASA MADRE DEGLI ISTRIANI FIUMANI DALMATI IN ESILIO S.P.A. Convocazione di assemblea (TU19AAA4960) Pag. 1	TRIBUNALE CIVILE DI GROSSETO Notifica per pubblici proclami - Convocazione di mediazione obbligatoria (TX19ABA4980) Pag. 3
COMARTE SOC. COOP. Convocazione di assemblea (TX19AAA5004) Pag. 2	TRIBUNALE DI UDINE Notifica per pubblici proclami ex art.150 c.p.c. - Invito alla mediazione e citazione per usucapione (TX19ABA4970) Pag. 3
COOPERATIVA ARTIGIANA DI GARANZIA DEL- LA COMUNITÀ MONTANA DEL GARGANO E DELLA PROVINCIA DI FOGGIA - SOCIETÀ COOPERATIVA Convocazione di assemblea ordinaria (TX19AAA4988) Pag. 1	TRIBUNALE DI URBINO Notifica per pubblici proclami (TX19ABA4981) Pag. 4
MIRABELLA GESTIONI INDUSTRIALI S.P.A. Convocazione di assemblea (TX19AAA4969) Pag. 1	Ammortamenti
TERMOMECCANICA S.P.A. Convocazione di assemblea (TX19AAA5003) Pag. 1	TRIBUNALE DI NAPOLI Ammortamento polizza di pegno (TX19ABC5005) Pag. 5
Altri annunci commerciali	TRIBUNALE ORDINARIO DELLA SPEZIA Ammortamento buoni postali fruttiferi (TX19ABC5007) Pag. 5
GRUPPO EUROPEO DI INTERESSE ECONOMICO FTSE Modifiche statutarie del "Gruppo Europeo di Interesse Economico FTSE" (TX19AAB4964) Pag. 2	



Eredità**TRIBUNALE CIVILE DI CREMONA**

Nomina curatore eredità giacente di Luigia Agosti (TX19ABH5008) Pag. 6

TRIBUNALE DI CUNEO Cancelleria della Volontaria Giurisdizione

Apertura eredità giacente - N. 4262/18 V.G. (TU19ABH4921) Pag. 6

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Raco Cosimo (TU19ABH4943) Pag. 6

Eredità giacente di Farina Stefano (TU19ABH4959) Pag. 6

Eredità giacente di Magnocavalli Elisabetta (TU19ABH4961) Pag. 6

Eredità giacente di Maritano Cesare (TU19ABH4920) Pag. 5

Eredità giacente di Do Michele (TU19ABH4893) Pag. 5

Riconoscimenti di proprietà**TRIBUNALE DI LECCE Sezione prima civile**

Riconoscimento di proprietà - R.G. n. 5793/2017 (TX19ABM4978) Pag. 7

TRIBUNALE DI TERAMO

Riconoscimento di proprietà - Decreto di usucapione ex art. 1159 bis c.p.c. (TX19ABM5009) Pag. 7

Proroga termini**PREFETTURA DI LIVORNO**

Proroga dei termini legali e convenzionali (TU19ABP4864) Pag. 7

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione**PAYMOVE S.P.A.**

Deposito dello stato passivo (TX19ABS5002) Pag. 7

ALTRI ANNUNZI**Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici****ABIOGEN PHARMA S.P.A.**

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX19ADD4990) Pag. 12

ALLERGAN S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 274/2007 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TX19ADD4991) Pag. 12

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 274/2007 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TX19ADD4996) Pag. 14

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD5001) Pag. 16

FARMACEUTICI DAMOR S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD4979) Pag. 10

FULTON MEDICINALI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX19ADD4972) Pag. 9

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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX19ADD4971) Pag. 9

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX19ADD4963) Pag. 8

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX19ADD4982) Pag. 10

INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.

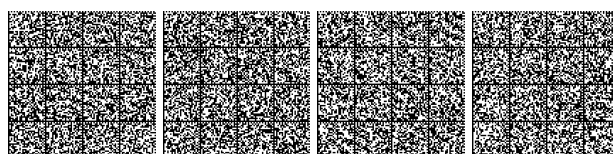
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e ss.mm.ii. (TX19ADD4994) Pag. 14

KRKA D.D. NOVO MESTO

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD4999) Pag. 15

LABORATORI ALTER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD4974) Pag. 9



NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

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. (TX19ADD4998) Pag. 15

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. (TX19ADD4995) Pag. 14

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. (TX19ADD4966) Pag. 8

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. (TX19ADD4997) Pag. 15

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. (TX19ADD4965) Pag. 8

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 (TX19ADD5006) Pag. 17

SEQIRUS S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD4993) Pag. 13

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD4976) Pag. 10

VIIIV HEALTHCARE S.R.L.

Modifica secondaria di più autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX19ADD4992) Pag. 13

Concessioni di derivazione di acque pubbliche**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE**
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta di concessione acqua da pozzo (TU19ADF4962) Pag. 17

Consigli notarili**CONSIGLIO NOTARILE DI CASSINO**

Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti del dott. Davide Venditti (TU19ADN4865) Pag. 18

CONSIGLIO NOTARILE DI FERRARA

Permesso d'assenza del dott. Massimo Minarelli e nomina di coadiutore della dott.ssa Adriana Arturo (TX19ADN4973) Pag. 18

CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE

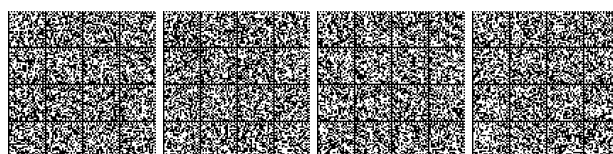
Iscrizione a ruolo in qualità di coadiutore della dott.ssa Silvia Gallini (TX19ADN5000) Pag. 18

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Iscrizione a ruolo quale coadiutore del dott. Ferdinando Della Volpe (TX19ADN4967) Pag. 18

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

Revoca di nomina a coadiutore del dott. Umberto Accordini (TX19ADN4975) Pag. 18





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

CASA MADRE DEGLI ISTRIANI FIUMANI DALMATI IN ESILIO S.P.A.

Sede legale: via Silvio Pellico n. 2 - Trieste
Capitale sociale: Euro 126.026,00 interamente versato
Registro delle imprese: Trieste n. 00634010326
Codice Fiscale: 00634010326
Partita IVA: 00634010326

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea in prima convocazione per il giorno 20 giugno 2019, alle ore 18,00 e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 21 giugno 2019, alle ore 10,00, nei locali di via Silvio Pellico 2, Trieste, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Nomina del Consiglio di amministrazione;
2. Nomina del Collegio sindacale;
3. Varie ed eventuali.

Trieste, 29 aprile 2019

Il presidente del consiglio di amministrazione
Diego Fava

TU19AAA4960 (A pagamento).

MIRABELLA GESTIONI INDUSTRIALI S.P.A. *in liquidazione*

Sede: via F. Caracciolo n. 15 - Napoli
Punti di contatto: P.E.C.: mirabellagestioniindustriali@pec.
sinapsis-srl.net
Capitale sociale: Euro 1.033.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Napoli 07531540586
R.E.A.: Napoli 774368
Codice Fiscale: 07531540586

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti e Sindaci, sono convocati per il giorno 29 Maggio 2019, alle ore 11.30, in Napoli, alla Via Cavallerizza n. 60 presso lo studio del Notaio Benedetto Giusti di Napoli e, occorrendo, per il giorno 12 Giugno 2019, stessi luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- Progetto di Bilancio 2018: delibere inerenti e conseguenti;
- Trasformazione in Società a responsabilità limitata, approvazione nuovo statuto: delibere inerenti e conseguenti;
- Nomina Liquidatore.

Il liquidatore
dott. Fabrizio Mannato

TX19AAA4969 (A pagamento).

COOPERATIVA ARTIGIANA DI GARANZIA DELLA COMUNITÀ MONTANA DEL GARGANO E DELLA PROVINCIA DI FOGGIA - SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede legale: via Vincenzo Bellini n. 22 - Roma
R.E.A.: Roma 1554925
Codice Fiscale: 92000190717

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria in prima convocazione per il giorno 22 maggio 2019 alle ore 18,00 c/o la sede legale in Roma alla Via Vincenzo Bellini n. 22, ed in seconda convocazione, il giorno 23 maggio 2019 alle ore 09,00, stesso luogo per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del Giorno:

1. Dimissioni dell'intero Consiglio di Amministrazione, deliberazioni relative;
2. Nomina del nuovo Consiglio di Amministrazione, deliberazioni relative.
3. Conferma e Attestazione di Presenza dei Fondi Anti Usura presso la Banca Popolare di Bari per un saldo complessivo di € 306.000,00.
4. Dimissioni del Revisore Unico deliberazioni relative.

L'intervento in assemblea è regolato dalle norme di legge e di statuto.

Roma, 30 aprile 2019

Il presidente
Francesco Sorrentino

TX19AAA4988 (A pagamento).

TERMOMECCANICA S.P.A.

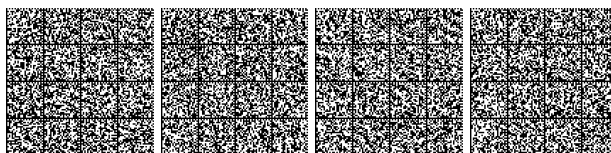
Sede: via del Molo, 1/B - La Spezia
Registro delle imprese: Riviera di Liguria - Imperia La
Spezia Savona 11345590159
R.E.A.: 89969
Codice Fiscale: 11345590159

Convocazione di assemblea

I Signori Soci sono convocati in assemblea per il giorno 29 maggio 2019 ore 11,30 in La Spezia, Via del Molo 1/b, e occorrendo in seconda adunanza nello stesso luogo per il giorno 3 giugno 2019 ore 11,30, per discutere e deliberare sul seguente:

ordine del giorno

- Deliberazioni di cui all'art. 2364 n. 1 del Codice Civile - Bilancio al 31 Dicembre 2018;
- Deliberazioni di cui all'art. 2364 n. 2 e n. 3 del Codice Civile - Nomina Amministratori, Sindaci, Revisore Contabile e determinazione compensi;



- Altre ed eventuali

A norma di legge possono intervenire all'assemblea i soci ai quali spetta il diritto di voto.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
dott. Enso Papi

TX19AAA5003 (A pagamento).

COMARTE SOC. COOP.

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

Sede: via G. di Vittorio, 74/76 - 46020 Pegognaga (MN)

Registro delle imprese: Mantova 00271090201

Codice Fiscale: 00271090201

Convocazione di assemblea

L'assemblea dei soci è convocata per il giorno 29 maggio 2019 ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 30 maggio 2019, sempre alle ore 16,30, in Gonzaga (MN) CAP 46023, Viale Fiera Millenaria n. 13 presso il centro congressuale Pala Fiera Millenaria (Padiglione "0"), per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- Bilancio al 31.12.2018, relazione del Consiglio di Amministrazione del Collegio Sindacale e della Società di Revisione;

- Incarico per la certificazione del bilancio ai sensi dell'art. 15 della legge 59/92;

- Nomina del Collegio Sindacale;

- varie ed eventuali.

Pegognaga, 30.04.2019

Il presidente del consiglio di amministrazione
Terziotti Vittorio

TX19AAA5004 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

GRUPPO EUROPEO DI INTERESSE ECONOMICO FTSE

Sede: via Ascanio Vitozzi n. 50 - 00128 Roma, Italia

Punti di contatto: geieftse@pec.it

Registro delle imprese: Roma, 08759500963

R.E.A.: RM-1565564

Codice Fiscale: 08759500963

Partita IVA: 08759500963

Modifiche statutarie del "Gruppo Europeo di Interesse Economico FTSE"

Si rende noto che, in data 18 dicembre 2018, con atto a rogito del Notaio Massimo Saraceno di Roma, repertorio n. 19184/12313, registrato presso l'Agenzia delle Entrate di Roma 4 in data 7 gennaio 2019 al n. 451, Serie 1/T, è

stato redatto il verbale dell'assemblea del "Gruppo Europeo di Interesse Economico FTSE", tenutasi in pari data, che ha deliberato:

1) di escludere dal "Gruppo Europeo di Interesse Economico FTSE", ai sensi dell'art. 13 (tredici) dello statuto, i membri "BONARIA MANAGEMENT LIMITED", già Private Limited Company con sede in Londra, 145-157 St. John Street, codice impresa 06448716, ed "ADVENIA EUROPE LIMITED", già Private Limited Company con sede in Londra, 265-269 Kingston Road, codice impresa 08413839;

2) di accettare la richiesta di recesso notificata, nei termini e secondo le modalità di cui all'art. 12 (dodici) dello statuto, da parte dei membri "IMMOBILIARE FINANZIARIA FIORANELLO SOCIETA' A RESPONSABILITA' LIMITATA", con sede legale in Roma, Via Ascanio Vitozzi n. 50, capitale sociale deliberato, sottoscritto e versato Euro 103.480,00 (centotremilaquattrocentottanta virgola zero zero), numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Roma e codice fiscale 07701000585, Partita I.V.A. 01844771004, R.E.A. n. RM-626145, e "APPALTI 93 S.R.L.", con sede legale in Roma, Via Ascanio Vitozzi n. 50, capitale sociale deliberato, sottoscritto e versato Euro 10.200,00 (diecimila duecento virgola zero zero), numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Roma, codice fiscale e Partita I.V.A. 04540751007, R.E.A. n. RM-781129;

3) di ammettere quale nuovo membro del "Gruppo Europeo di Interesse Economico FTSE" la società unipersonale a responsabilità limitata di diritto sloveno "FORMAZIONE SICURA d.o.o.", società unipersonale a responsabilità limitata (limited liability company) di diritto sloveno, con sede legale in Capodistria (Slovenia), Verdijeva ulica 1, numero di registrazione presso lo "Slovenian Business Register and Court Register" in data 16 dicembre 2015 al n. 6971326000, Tax number SI 77907698 (il tutto come da visura presso l'European Business Register in data odierna), capitale euro 7.500,00 (settemilacinquecento virgola zero zero);

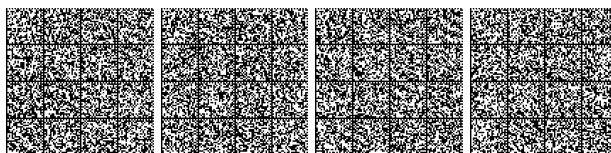
4) di dare atto che i membri del "Gruppo Europeo di Interesse Economico FTSE", a seguito delle suddette delibere, sono pertanto:

- DE PAOLIS LUISA, nata a San Vito Romano (RM) il 5 ottobre 1945 e residente in Roma, via Benedetto Croce n.30, in qualità di imprenditore individuale, titolare dell'omonima ditta individuale con sede in Roma, Via Benedetto Croce n. 30, numero di iscrizione presso il Registro delle Imprese di Roma e codice fiscale DPL LSU 45R45 I400W, Partita IVA n. 15018051001, R.E.A. 1563070, titolare di una quota del fondo comune di euro 500.000,00 (cinquecentomila virgola zero zero);

- "FORMAZIONE SICURA d.o.o.", società unipersonale come sopra identificata, titolare di una quota del fondo di euro 10.000,00 (diecimila virgola zero zero);

5) di trasferire la sede legale del "Gruppo Europeo di Interesse Economico FTSE" all'interno del territorio italiano, dal Comune di Milano, Via Carlo Giuseppe Merlo, al Comune di Roma, con indirizzo attuale in Via Ascanio Vitozzi n. 50;

6) di ridurre da euro 20.000,00 (ventimila virgola zero zero) a euro 5.000,00 (cinquemila virgola zero zero) il limite superato il quale il compimento degli atti e delle operazioni richiede la preventiva delibera del Collegio dei membri;



7) di modificare conseguentemente il primo comma dell'art. 3 (tre) (ferma restandone la restante parte) e l'art. 21 (ventuno) dello statuto sociale;

8) di approvare il nuovo testo dello Statuto del "Gruppo Europeo di Interesse Economico FTSE", con la modifica testé apportata al primo comma dell'art. 3 (tre) e all'art. 21 (ventuno).

notaio
avv. Massimo Saraceno

TX19AAB4964 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI UDINE

*Notifica per pubblici proclami ex art.150 c.p.c.
- Invito alla mediazione e citazione per usucapione*

Quai Elio, nato a Majano (UD) il 21/10/1940 (C.F. QUALEI40R21E833D), ivi residente fraz. Susans n.108 cap 33030, rappresentato e difeso dall'Avv. Gilpietro Tomada (C.F. TMDGPT52L09E833E), elettivamente domiciliato in San Daniele del Friuli, via del Monte n.9 (fax: 0432 419297, e-mail: studiolegaletomada@tin.it, pec: gilpietro.tomada@avvocatiudine.it), cita per pubblici proclami i sig. ri: 1) Buratto Giancarlo, nato a Torino (TO) il 19/01/1938 (C.F. BRTGCR38A19L219F), celibe, deceduto a Torino (TO) il 22/06/2013; 2) Sabini Diego, nato a Majano (UD) il 16/10/1909 (C.F. SBNDGI09R16E833W), emigrato in Francia dal 04/11/1951, deceduto a Morhange (Francia) il 16/03/1967 e i loro eredi e/o aventi diritto, dinanzi al Tribunale di Udine per l'udienza del 09/03/2020 ad ore 9:00, con l'invito a costituirsi entro venti giorni prima della suddetta udienza e con avvertimento che la costituzione oltre i termini suddetti implica le decadenze di cui agli art.38 e 167 c.p.c., per ivi sentir dichiarare l'acquisto della proprietà per usucapione del seguente bene immobile: fabbricato con area di pertinenza censito in mappa del Catasto dei Fabbricati del Comune di Majano al: F.8 particella n.269 sub 2 cat. C/2 cl. U consistenza mq 32 superficie catastale mq 72, rendita €.66,11, corrispondente al Catasto Terreni del Comune di Majano F.8 particella n.269 ente urbano di are 4,10, attualmente intestato al sig. Quai Vincenzo fu Giovanni, nato a Majano (UD) il 03/05/1846 (C.F. QUAVCN46E03E833A), deceduto il 08/11/1918.

Il Presidente del Tribunale di Udine ha accolto l'istanza dell'attore, ex art.150 c.p.c. e art.50 disp. att. c.p.c. e con decreto n.823/2019 di RG dd.04/04/19, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami, previo parere positivo del P.M.

Citazione nelle forme ordinarie dei convenuti di cui è nota la residenza signori: Barachino Manuela, Barachino Renato,

Barachino Roberto, Barachino Daniela, Barachino Dario, Barachino Renzo, Barachino Michel Heike, Barachino Anna Maria, Barachino Helena, Barachino Eliana Angela, Barachino Luisa Ida, Bordone Casaza Elvira, Girardin Laura, Girardin Bernardino, Quai Rita in Roggiani, Quai Agnese, Quai Mauro, Adami Franco, Adami Gastone Angelo, Adami Anna Maria, Adami Dino.

Inoltre, ex D.lgs n.28/2010, si invitano tutte le persone suddette innanzi l'organismo deputato a gestire le procedure di mediazione civile IntermediArte con sede in Udine via Bartolini n.18, per il giorno 25/06/19 ad ore 11:30 per esprimere il tentativo di mediazione.

San Daniele del Friuli – Udine, li 18/04/19

avv. Gilpietro Tomada

TX19ABA4970 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI GROSSETO

*Notifica per pubblici proclami
- Convocazione di mediazione obbligatoria*

La sottoscritta Avv. Francesca Bucciarelli Ducci (C.F. BCCFNC77S51H501R) del Foro di Arezzo, in proprio e n.q. di difensore di sé medesima ex art. 86 c.p.c. nonché difensore, unitamente all'Avv. Giulio Corsini (C.F. CRSGLI72E22H501D) del Foro di Roma, anche in via disgiunta, dei Signori: Rodolfo Luigi AMOROSO (C.F. MRSRLF38A18H501Z), Elena BENINCA' (C.F. BNNLNE44M70G594O), Luca BERNABEI (C.F. BRNLCU64P08H501E), Elena BUCCIARELLI DUCCI (C.F. BCCLNE79R67H501P), Patrizia CARRARO (C.F. CRRPRZ47H58Z602Y), Chiara BUCCIARELLI DUCCI (C.F. BCCCHR76H55H501R), Lucia BUCCIARELLI DUCCI (C.F. BCCLCU82D68A390J), Pavel GRACHEV (C.F. GRTPVL73A21Z135Q), Luciana PIGNATELLI (C.F. PGNLCN42D58F437E), Luciano SABATINI (C.F. SBTLCN38C28F437B), Paola ZUGARO (C.F. ZGRPLA39A43H501A), Emilio Massimo SPINA (C.F. SPNMMS63A19H501A), Manuela LO RE (C.F. LROMNL53L64H501A), Valentina ROMEO (C.F. RMOVNT65B54H501P), Antonella ROMEO (C.F. RMONNL61T65H501O), Daniele CATTANI (C.F. CTTDNL32T20L833I) elettivamente domiciliati in Grosseto, alla Via C. Ginori n. 26, presso lo studio dell'Avv. Francesco Amerini, vista l'ordinanza del Tribunale di Grosseto emessa nella procedura avente RGN 2422/2017 dal GOT dott.ssa Rosa Passavanti in data 7 gennaio 2019, che dispone "nuova procedura di mediazione previa notifica per pubblici proclami nei confronti degli Eredi di DELHUMEAU Elisabeth Marie Nelly", INVITANO gli Eredi di Elisabeth Marie Nelly DELHUMEAU coniugata GAZEL, nata in Francia il 21/07/1886 ha presenziare al primo incontro fissato per l'esperimento della mediazione per il giorno 14/06/2019, alle ore 12:00, presso la sede di Grosseto dell'Organismo di Mediazione MEDIA LAW Srl, Via Ricasoli n.3, alla presenza del Mediatore designato Avv. MARCO CAROLLO, N. della procedura 94/2019. Si precisa che l'oggetto della controversia è l'accertamento di acquisto per usucapione a favore degli istanti e nei



confronti degli eredi di Elisabeth Delhumeau Gazel del terreno sito nel Comune di Monte Argentario (GR) già individuato al C.T. di detto Comune al foglio 19, particella 299 oggi accorpata al foglio 19 particella 30, a far data dal 1/08/1991 e per l'effetto dichiarare l'inefficacia e/o invalidità e/o illegittimità degli atti notarili, tutti a rogito del Notaio Elvira Bellelli di Roma: compravendita del 09/06/2009 avente Rep. 57.977; compravendita del 16/01/2013 avente Rep. 63.126; vendita di usufrutto vitalizio del 19/06/2013 avente Rep. 63.779 e disporre la restituzione del bene nel pieno possesso e contitolarità degli istanti, libero da cose, persone e diritti altrui, condannando in solido i convenuti RINALDI Palmira, la "COMPAGNIA GENERALE IMMOBILIARE S.r.l." e/o "LA MONETELLA SOCIETA' A RESPONSABILITA' LIMITATA" loro aventi causa e successori, alla riduzione in pristino, a loro cure e spese, del fondo in oggetto. In subordine dichiarare l'assoluta inefficacia e/o illegittimità e/o invalidità degli atti notarili sopra citati per l'assoluto difetto di legittimazione e capacità dispositiva dell'originaria dante causa signora RINALDI, derivante dall'assenza in capo alla medesima di qualsivoglia titolo di acquisto, né derivativo né originario, accertando anche l'evidente mancato perfezionamento in suo favore della prescrizione acquisitiva sul predetto bene e per l'effetto accertare l'assenza di titolarità in capo alla "COMPAGNIA GENERALE IMMOBILIARE S.r.l.", a "LA MONETELLA SOCIETA' A RESPONSABILITA' LIMITATA" e a Guido Maria BRERA di qualsivoglia diritto, né di proprietà né reale limitato, in relazione al bene e disporre la restituzione del bene in favore dei legittimi proprietari. Condannare i convenuti Palmira RINALDI, la "COMPAGNIA GENERALE IMMOBILIARE S.r.l.", "LA MONETELLA SOCIETA' A RESPONSABILITA' LIMITATA", Guido Maria BRERA al pagamento in favore degli attori di una somma quale risarcimento dei danni patiti ex art. 948 e ss. e/o 2043 c.c. per effetto dell'illegittima privazione della titolarità e del possesso del terreno.

Si precisa che al tentativo di mediazione dovranno partecipare le parti personalmente con l'assistenza del proprio legale e che ogni informazione è reperibile sul sito www.media-law.it.

Arezzo/Grosseto, 2 maggio 2019

avv. Francesca Bucciarelli Ducci

TX19ABA4980 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

Notifica per pubblici proclami

Il sig. Matteucci Glauco, nato a Mercatello Sul Metauro (PU) il 22/12/1945 e residente in Sant'Angelo in Vado (PU), Via Lanciarini n. 20 C.F. MTTGLC45T22F135P, rappresentato, assistito e difeso nel presente giudizio dall'Avv. Antonella Storoni (C.F. STR NNL 56T45 D749W, pec avvantonnellastoroni@puntopec.it) e dall'Avv. Nicola Vincenzo Selva Verzica (C.F. SLVNLV55T02A196C pec avvnicolavincenzoselvaverzica@puntopec.it) entrambi del Foro di Pesaro, anche disgiuntamente tra loro e con essi elettivamente domi-

ciliato in Fano (PU), Via Einaudi n. 24, propone opposizione ex art. 404 c.p.c. avverso la sentenza n. 257/2017 emessa dal Tribunale di Urbino in persona del Giudice Istruttore Dott.ssa Silvia Cucchiella in data 30/08/2017 a definizione del giudizio rubricato al n. 122/2015 R.G. e pubblicata in pari data. CITA I Sig.ri Sedani Ubaldo, nato ad Acqualagna (PU) il 26/03/1961 e residente in Mercatello sul Metauro (PU), Via Risorgimento n. 3, C.F. SDNBLD61C26A035J, Mezzanotte Assunta, Mezzanotte Bernardino, Mezzanotte Rosa, Mezzanotte Veronica, Ubaldi Alfonso, Ubaldi Ersilia, Ubaldi Gaspare, Ubaldi Giovanni, Ubaldi Maria, Ubaldi Riccardo A Comparire dinanzi al Tribunale di Urbino all'udienza che si terrà il giorno 31 ottobre 2019 ore e luoghi di rito, Giudice Istruttore designando, con invito a costituirsi in giudizio nel termine di 20 giorni prima della predetta udienza nelle forme e modalità previste dall'art. 166 c.p.c., con espresso avvertimento che, in caso di mancata costituzione entro il suddetto termine, si incorrerà nelle decadenze di cui gli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in caso di mancata costituzione si procederà in loro declaranda contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti CONCLUSIONI "Piaccia all'Ecc.mo Tribunale di Urbino, ogni contraria istanza disattesa e premesse le opportune declaratorie del caso, in accoglimento dell'opposizione spiegata:

- in via preliminare, sospendere, ai sensi dell'art. 407 c.p.c., l'esecuzione della sentenza impugnata, stante il pregiudizio grave ed irreparabile che ne scaturisce in danno del sig. Matteucci Glauco;

- accertare e dichiarare la inefficacia della sentenza n. 257/2017 emessa dal Tribunale di Urbino in persona del Giudice Dott.ssa Silvia Cucchiella in data 30/08/2017 e pubblicata in pari data, per tutte le ragioni esposte in narrativa;

- per l'effetto, accertare e dichiarare l'acquisto per maturata usucapione del diritto di proprietà in capo al sig. Matteucci Glauco sui seguenti beni immobili:

a) Appezamento di terreno censito al Catasto Terreni del Comune di Mercatello sul Metauro al foglio 10, part. 47, superficie 56 mq, senza rendita catastale;

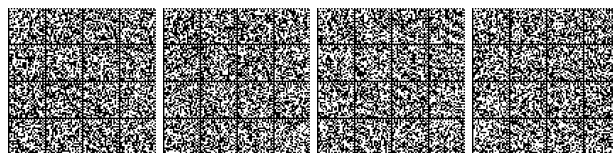
b) Appezamento di terreno censito al Catasto Terreni del Comune di Mercatello sul Metauro al foglio 10, part. 48, superficie 164 mq. reddito dominicale € 0,34, reddito agrario € 0,34.

- condannare il sig. Sedani Ubaldo al risarcimento del danno cagionato al sig. Matteucci Glauco a titolo di turbativa del possesso dei beni immobili sopra indicati, a partire dal mese di luglio 2018 (epoca in cui ha iniziato a posteggiare la propria autovettura) da determinarsi in via equitativa.

Con ordine al competente Conservatore dei Registri Immobiliari di trascrizione della emananda sentenza e con esonero dello stesso da ogni responsabilità. Con vittoria di spese e competenze di giudizio da liquidarsi in applicazione del D.M. n. 55/2014.

avv. Antonella Storoni

TX19ABA4981 (A pagamento).



AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI NAPOLI***Ammortamento polizza di pegno*

Su ricorso di Nigro Giuseppe, il Giudice delegato Dott. ssa Maria Carolina De Falco con decreto 10/12/2018 ha pronunciato l'ammortamento della polizza di pegno al portatore n. 2036364-43 emessa dal Banco di Napoli s.p.a. in data 02.11.2017 a fronte del prestito di € 1.300,00. Stabilisce la cessazione della validità del titolo trascorsi 90 giorni dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Nigro Giuseppe

TX19ABC5005 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DELLA SPEZIA*Ammortamento buoni postali fruttiferi*

Con provvedimento del 23.03.2019, nel procedimento n. 694/18 R.G. Volontaria Giurisdizione, il Presidente del Tribunale della Spezia, Dott. Francesco Sorrentino, dava atto dello smarrimento dei seguenti buoni postali fruttiferi sottoscritti da Carrodano Agostino, nato alla Spezia il 22.11.1933 ed ivi deceduto in data 9.09.2011:

1. ordinario n. 506 del 12/03/1984 valore £ 1.000.000; 2. ordinario n. 183 del 5/11/1994 valore £ 500.000; 3. Termine del 3.01.1994 n. 3038216-12 valore £ 1.000.000; 4. Termine del 3/01/1994 n. 3038217-12 valore £ 1.000.000; 5. Termine del 24/05/1994 n. 3038289-12 valore £ 1.000.000; 6. Termine del 24/05/1994 n. 3038290-12 valore £ 1.000.000; 7. Termine del 2/09/1994 n. 4758844-12 valore £ 1.000.000; 8. Termine del 2/09/1994 n. 4758845-12 valore £ 1.000.000; 9. Termine del 2/09/1994 n. 4758846-12 valore £ 1.000.000; 10. Termine del 5/11/1994 n. 4758866-12 £ 1.000.000; 11. termine del 9/12/994 n. 4758883-12 valore £ 1.000.000; 12. Termine del 9/12/994 n. 4758884-12 valore £ 1.000.000; 13. Termine del 9/12/994 n. 4758885-12 valore £ 1.000.000; 14. Termine del 22/12/1994 n. 4758898-12 valore £ 1.000.000; 15. Termine del 22/12/1994 n. 4758899-12 valore £ 1.000.000; 16. termine del 11/01/1994 n. 653739-13 valore £ 5.000.000; 17. termine del 11/01/1994 n. 653740-13 valore £ 5.000.000; 18. terminedel 3/02/1994 n. 653744-13 valore £ 5.000.000; 19. termine del 11/04/1994 n. 653750-13 valore £ 5.000.000; 20. Termine del 30/11/1994 n. 1471943-13 valore £ 5.000.000; 21. Termine del 22/12/1994 n. 1471947-13 valore £ 5.000.000; 22. Termine del 30/11/1994 n. 674011-14 valore £ 10.000.000; 23. Termine del 11/03/1995 n. 5347967-12 valore £ 1.000.000; 24. termine del 8/06/1995 n. 5348012-12 valore £ 1.000.000; 25. Termine del 29/07/1995 n. 5348037-12 valore £ 1.000.000; 26. Termine del 29/07/1995 n. 5348038-12 valore £ 1.000.000; 27. Termine del 27/09/1995 n. 7807006-12 valore £ 1.000.000; 28. Termine del 24/06/1995 n. 2795397-13 valore £ 5.000.000; 29. Termine del 21/11/1995 n. 4009717-13 valore

£ 5.000.000; 30. Termine del 17/09/1996 n. 4493405-13 valore £ 5.000.000; 31. Termine del 5/05/1997 n. 4493428-13 valore £ 5.000.000; 32. Ordinario del 22/02/1999 n. 5210540-06 valore £ 2.000.000; 33. Ordinario del 25/07/2000 n. 796606003 valore € 500; 34. Ordinario del 22/12/2000 n. 1085339005 € 2500.

Il Presidente del Tribunale della Spezia, pertanto, dichiarava l'ammortamento dei buoni postali sopra riportati e autorizzava Poste Italiane S.p.A. a rilasciare il duplicato degli stessi entro trenta giorni dalla data della pubblicazione del decreto nella *gazzetta Ufficiale* della repubblica purchè non venga fatta nel frattempo opposizione del detentore.

avv. Davide D'Imporzano

TX19ABC5007 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO***Eredità giacente di Do Michele*

Con decreto emesso in data 23 aprile 2019 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Do Michele, nato a Torino il 16 marzo 1965 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 21 giugno 2018 - R.G. 10045/2019.

Curatore è stato nominato dott. Riccardo Fissore con studio in Torino - via Perrone, 14.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott. Fissore Riccardo

TU19ABH4893 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Maritano Cesare*

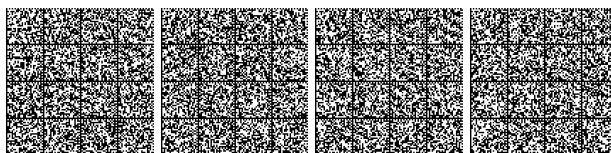
Con decreto emesso in data 20 giugno 2018 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Maritano Cesare, nato a Bruino il 22 gennaio 1945 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 6 settembre 2014 - R.G. 16198/2018.

Curatore è stato nominato dott. Gino Andrea con studio in Torino - via Gropello, 11.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott. Gino Andrea

TU19ABH4920 (A pagamento).



TRIBUNALE DI CUNEO
Cancelleria della Volontaria Giurisdizione*Apertura eredità giacente - N. 4262/18 V.G.*

Si rende noto che con provvedimento in data 8 febbraio 2019 il giudice designato dott. Sebastiano Barba ha dichiarato aperta la procedura di eredità giacente di Graglia Antonino nato a Cervere (CN) il 23 dicembre 1920 in vita residente a Racconigi e ivi deceduto il 5 aprile 2016.

Con il medesimo provvedimento è stato nominato curatore dell'eredità giacente l'avv. Silvia Asteggiano con studio in Fossano (CN), piazza Vittorio Veneto n. 4 disponendo la comparizione avanti a sé per il giorno 11 aprile 2019 alle ore 11,45 per la prestazione del giuramento.

Cuneo, 23 aprile 2019

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Silvia Asteggiano

TU19ABH4921 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Raco Cosimo*

Con decreto emesso in data 15 aprile 2019 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Raco Cosimo, nato a San Giorgio Morgeto il 5 luglio 1945 residente in vita in Carignano e deceduto in Carignano il 14 febbraio 2014 - R.G.8172/2019.

Curatore è stato nominato avv. Repetti Alfredo con studio in Torino - corso Francia, 19-bis.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Repetti Alfredo

TU19ABH4943 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Farina Stefano*

Con decreto emesso in data 2 gennaio 2019 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Farina Stefano, nato a Torino il 6 febbraio 1969 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 27 marzo 2015 - R.G.32987/2018.

Curatore è stato nominato dott. Andrea Gino con studio in Torino - via G. Gropello, 11.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott. Andrea Gino

TU19ABH4959 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Magnocavalli Elisabetta*

Con decreto emesso in data 23 aprile 2019 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Magnocavalli Elisabetta, nata a Torino l'8 marzo 1933 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 27 gennaio 2017 - R.G.11127/2019.

Curatore è stato nominato dott. Ziccardi Marco con studio in Torino - corso Svizzera, 30.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott. Ziccardi Marco

TU19ABH4961 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI CREMONA*Nomina curatore eredità giacente di Luigia Agosti*

Il Presidente del Tribunale di Cremona con decreto del 17/02/2012 ha dichiarato giacente l'eredità di Luigia Agosti nata a Castelleone (CR) il 04/03/1940 e deceduta in Cremona il 08/03/2011 con ultimo domicilio a Castelleone (CR) in via Rancati n. 2 nominando curatore la dott.ssa Giovanna Belli Franzini con studio in Cremona, Via Boschetto n. 48/H.

Cremona, 03/05/2019

Il curatore
dott.ssa Giovanna Belli Franzini

TX19ABH5008 (A pagamento).



RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI LECCE**
Sezione prima civile*Riconoscimento di proprietà - R.G. n. 5793/2017*

Il Tribunale di Lecce, in persona del Giudice dott.ssa Katia Pinto, esaminati gli atti del procedimento indicato in epigrafe, promosso ex art. 1159 bis c.c. da Pagano Aldo; visti gli artt. 1159 bis cc. nonché 3 e ss L. 346/76; vista l'attestazione di affissione del decreto del 20/6/2017 presso il Comune di Copertino nonché all'Albo pretorio di questo Tribunale fino al 13/10/2017; vista la documentazione esibita; preso atto dell'avvenuta pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* (n. 86, Anno 158, pag. 23), nonché dell'attestazione della Cancelleria in ordine alla mancata opposizione; DECRETA

che Pagano Aldo, nato a Copertino (LE) il 12/10/1959 ed ivi residente alla via F. Filzi n. 52, in virtù del possesso continuato per oltre quindici anni ha acquisito la proprietà dell'appezzamento di terreno sito in agro di Copertino ed identificato in N.C.T. del Comune di Copertino fgl. 29 p.lla 121, uliveto, di are 34,70, reddito dominicale di euro 7,17; ORDINA

di rendere noto il presente provvedimento, mediante l'affissione, ai sensi dell'art. 3 comma 2 della L. 346/76 all'Albo del Comune di Copertino nonché presso l'Albo pretorio di questo Tribunale e la pubblicazione, per estratto e per una sola volta, nel BUR Puglia. Il presente decreto, decorso il termine di gg. 60 dalla scadenza del periodo di affissione, costituirà titolo per la trascrizione ai sensi dell'art. 2651 cod. civ. e per la voltura catastale. Esonera fin d'ora i competenti funzionari da ogni responsabilità. Il giudice dott.ssa Katia Pinto

Lecce, 19.11.2018

avv. Alfonso Basta

TX19ABM4978 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERAMO*Riconoscimento di proprietà*
- Decreto di usucapione ex art. 1159 bis c.p.c.

Nel giudizio iscritto al n. 340/2017 R.G., il Giudice del Tribunale di Teramo ha disposto l'affissione per novanta giorni all'albo del Comune di Tossicia e all'albo del Tribunale, e la pubblicazione nella *G.U.*, del decreto del 23/3/2019, con il quale ha dichiarato l'acquisto della proprietà per usucapione da parte di Di Giacobbe Maria, nata a Tossicia (Te) il 23/5/1957, dei terreni siti in Tossicia, distinti al N.C.T. al fg. 19, partt. 21,45,57,58, e del fabbricato sito ivi e distinto nel N.C.E.U. al fg. 18, part. 191.

Chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione entro 60 giorni dalla scadenza del termine di affissione del predetto decreto, avvenuta il 20/4/2019 all'albo del Tribunale di Teramo e il 23/4/2019 a quello del Comune di Tossicia.

avv. Eugenio Galassi

TX19ABM5009 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI LIVORNO**

Protocollo: 25177 del 17/04/2019

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Livorno,

Considerato che dal 1° marzo 2019 fino al 12 aprile 2019; si è verificato l'irregolare funzionamento, a causa dello stato di crisi della società SGT S.p.A., che si occupa del ritiro e della consegna degli assegni, delle sottoindicate filiali della Deutsche Bank S.p.A.:

Livorno sportello - piazza Cavour - 57123 Livorno;

Livorno sportello «A» - via Marradi, 164 - 57126 Livorno;

Vista la nota n. 0499664/19 in data 15 aprile 2019 con la quale la Divisione vigilanza - filiale di Livorno della Banca d'Italia, chiede la proroga dei termini legali e convenzionali a seguito dell'eccezionalità dell'evento che ha dato luogo all'irregolare funzionamento degli sportelli delle dipendenze della citata Banca;

Visto l'art. 2 del decreto-legge 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

Ai sensi e per gli effetti del decreto-legge 15 gennaio 1948, n. 1, è riconosciuto causato da eventi eccezionali l'irregolare funzionamento delle filiali della Deutsche Bank S.p.A. specificate in narrativa, dal 1° marzo 2019 fino al 12 aprile 2019.

Livorno, 17 aprile 2019

Il prefetto
Gianfranco Tomao

TU19ABP4864 (Gratuito).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE**PAYMOVE S.P.A.***in liquidazione coatta amministrativa*

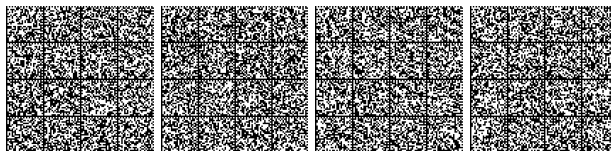
Punti di contatto: Pec: paymove.lca@legalmail.it

Deposito dello stato passivo

Si dà avviso ai sensi dell'art. 86 T.U.B. che in data 3 maggio 2019 è stato depositato lo stato passivo della Paymove S.p.A. in liquidazione coatta amministrativa.

Il commissario liquidatore
prof. avv. Roberto Bocchini

TX19ABS5002 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

GE HEALTHCARE S.R.L.

Sede legale: via Galeno n. 36, 20126 Milano (MI), Italia
Codice Fiscale: 01778520302
Partita IVA: 11496970150

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

Titolare AIC: GE Healthcare S.r.l.

Medicinale: METASTRON, AIC 028109015. Codice pratica: N1B/2018/997

Tipologia della variazione: grouping di 2 variazioni tipo IB.

B.II.e.2.c. - Eliminazione di uno standard di riferimento obsoleto dalle specifiche delle chiusure in gomma.

B.II.e.2.z. - Aggiunta dello standard di Ph.Eur secondo l'attuale monografia di Ph. Eur 3.2.9 "Rubber closures for containers for aqueous parenteral preparations, for powder and freeze-dried powders" e il corrispondente test associato alle specifiche delle chiusure in gomma.

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

Il procuratore
dott.ssa Isabella Galbiati

TX19ADD4963 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.161.212,00
Codice Fiscale: 06647900965

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.

Codice Pratica: N1A/2019/191

Specialità medicinale: LIPONORM

Codice AIC: 027228 (tutte le confezioni)

Specialità medicinale: MEDIPO

Codice AIC: 028370029-043-106-118

Specialità medicinale: ZOCOR

Codice AIC: 027216 (tutte le confezioni)

Variazione grouping: n. 3 Variazioni di Tipo IA, A.7): eliminazione di un sito di produzione di simvastatina: Zhejiang Jiangbei Pharmaceutical Co. Ltd., Cina (data implementazione: 11/01/2019).

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

L'amministratore delegato
Alessandro Del Bono

TX19ADD4965 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.161.212,00
Codice Fiscale: 06647900965

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.

Codice Pratica C1A/2019/140

N. di Procedura Europea: PT/H/2300/001-004/IA/070

Specialità Medicinale: ALGIX

Confezioni e numeri AIC: Tutte

Titolare AIC: Neopharmed Gentili S.p.A.

Tipologia di Variazione: Variazione di Tipo IAIN, A.1)

Tipo di modifica: modifica del nome del titolare dell'AIC, a seguito del cambio di ragione sociale, da Neopharmed Gentili S.r.l. a Neopharmed Gentili S.p.A.

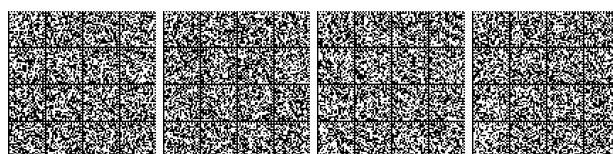
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio illustrativo e etichette),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

A partire dalla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione, il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *G.U.* della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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



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

L'amministratore delegato
Alessandro Del Bono

TX19ADD4966 (A pagamento).

GE HEALTHCARE S.R.L.

Sede legale: via Galeno n. 36, 20126 Milano (MI), Italia
Codice Fiscale: 01778520302
Partita IVA: 11496970150

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

Titolare AIC: GE Healthcare S.r.l.

Medicinale: MACROTEC, AIC 039084013. Codice pratica: N1B/2018/1339

Medicinale: MAASOL, AIC 039082019. Codice pratica: N1B/2018/1331

Tipologia della variazione: IB, B.II.d.1.d. - Eliminazione del test di distribuzione fisiologica e del corrispondente metodo di analisi dalle specifiche del prodotto finito.

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

Il procuratore
dott.ssa Isabella Galbiati

TX19ADD4971 (A pagamento).

FULTON MEDICINALI S.P.A.

Sede: via Marconi 28/9 - 20020 Arese (MI)
Codice Fiscale: 07922790154

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

Titolare: FULTON MEDICINALI S.P.A.

Medicinale: VIRDEX

Codice A.I.C.: 012437 - In tutte le confezioni

Codice Pratica: N1A/2019/378

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

Modifica apportata: aggiornamento CEP per la sostanza attiva Ergotamina tartrato da parte di un produttore già approvato (da R1-CEP 2008-291-Rev 00 a R1-CEP 2008-291-Rev 01)

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

Un procuratore
dott.ssa Claudia Fieni

TX19ADD4972 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano

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

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO ALTER - A.I.C. n. 036944 - in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1A/2019/223. Grouping of variations costituito da 2 modifiche Tipo IA, cat. B.III.1 a) 2 per aggiornare il CEP del p.a. amoxicillina triidrato da R0-CEP 2012-078-Rev 02 a R1-CEP 2012-078-Rev 00 e da R1-CEP 2012-078-Rev 00 a R1-CEP 2012-078-Rev 01 per il produttore autorizzato The United Laboratories (Inner Mongolia) Co., Ltd.

Medicinale: ANASTROZOLO ALTER - A.I.C. n. 039548 - in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Procedura DCP n. IT/H/0339/001/IB/008, Codice pratica: C1B/2019/503. Modifica Tipo IB, cat. B.II.f) 1.b) 1 per estendere la shelf-life del prodotto finito così come confezionato per la vendita da 36 a 60 mesi.

Medicinale: STIXENIL - A.I.C. n. 034893 - in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

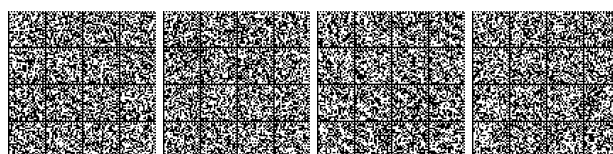
Codice pratica: N1A/2019/249. Grouping of variations costituito da: 1 Tipo IAIN cat. B.II.b.1 a), 1 Tipo IAIN, cat. B.II.b.1 b) e 1 Tipo IA cat. B.II.b.2 a), per sostituire il sito di Nembro con quello di via Grignano 43 in Brembate (BG) per il produttore autorizzato Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A per le fasi di: confezionamento primario e secondario e controllo lotti del prodotto finito.

Medicinale: CETIRIZINA ALTER - A.I.C. n. 036910014 - 10 mg compresse rivestite con film, 20 compresse.

Codice pratica: N1A/2019/338. Grouping of variations costituito da 2 modifiche Tipo IA, cat. B.III.1 a) 2 per aggiornare il CEP da R1-CEP 2000-031-Rev 08 a R1-CEP 2000-031-Rev 09 e da R1-CEP 2000-031-Rev 09 a R1-CEP 2000-031-Rev 10 per il produttore autorizzato Mylan Laboratories Limited.

Medicinale: OMEPRAZOLO ALTER - A.I.C. n. 037176 - in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1A/2019/358. Modifica Tipo IA, cat. B.III.1 a) 2 per aggiornare il CEP da R1-CEP 1998-145-Rev 06 a R1-CEP 1998-145-Rev 07 per il produttore autorizzato Union Chimico Farmaceutica S.A.



I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Giuseppina Ruggiero

TX19ADD4974 (A pagamento).

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

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

Medicinale: DUOTENS. Codice farmaco: 043240 (tutte le confezioni autorizzate). Codice pratica: C1A/2019/44.

N° e tipologia variazione: Grouping di variazioni. A.5.b cambio del nome e dell'indirizzo della sede legale del sito di controllo del prodotto finito (da Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. a Adamed Pharma S.A.). B.II.b.2.c.1 sostituzione del produttore responsabile del rilascio del lotto del prodotto finito (da Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. a Adamed Pharma S.A.).

Medicinale: CARAVEL. Codice farmaco: 036339 (tutte le confezioni autorizzate). Codice pratica: N1B/2019/204.

N° e tipologia variazione: B.II.d.1.a) Rafforzamento dei limiti delle specifiche del prodotto finito (aspetto delle compresse).

Medicinale: LOSFERRON. Codice farmaco: 027731 (tutte le confezioni autorizzate). Codice pratica: N1B/2019/232.

N° e tipologia variazione: B.III.1.a.2 Aggiornamento del certificato di conformità alla farmacopea europea del produttore del principio attivo già autorizzato (R1-CEP 2001-444-Rev 01).

Medicinale: NIREDEL. Codice farmaco: 036999 (tutte le confezioni autorizzate). Codice pratica: N1A/2019/265.

N° e tipologia variazione: A5 a) Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito, compreso il rilascio dei lotti (da SPA Italiana Laboratori Bouty a IBSA Farmaceutici Italia S.r.l.)

Medicinale: DIFOSFONAL. Confezioni: 026510091, 026510103. Codice pratica: N1A/2019/313.

N° e tipologia variazione: B.II.b.1 a) Aggiunta di un sito alternativo di imballaggio secondario del prodotto finito (PB Beltracchini S.r.l.).

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

Decorrenza delle modifiche N1B/2019/204 e N1B/2019/232: dal giorno successivo alla pubblicazione in *G.U.*

Il legale rappresentante
M. Giovanna Caccia

TX19ADD4976 (A pagamento).

FARMACEUTICI DAMOR S.P.A.

Sede: via E. Scaglione, 27 - 80145 Napoli
Codice Fiscale: 00272420639

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

Titolare AIC: Farmaceutici Damor S.p.A.

Codice pratica: N1A/2019/397

Medicinale (AIC 009115041) – FITOSTIMOLINE 600 mg ovuli.

Variazione: A.7 - Tipo di procedura IA

Tipo di modifica: Soppressione del sito di fabbricazione per un prodotto finito. Modifica apportata: Eliminazione del sito Glaropharm AG per tutte le fasi di produzione (incluso packaging primario e secondario) e controllo.

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

L'amministratore unico
Vincenzo Maglione

TX19ADD4979 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Codice SIS 200

Sede: via A. Fleming, 2 - Verona
Codice Fiscale: 00212840235

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

Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Codice Pratica: C1A/2019/653

N° di Procedura Europea: DK/H/2964/001/IA/039

Specialità Medicinale: BACTROBAN (A.I.C. n. 028978031)

Confezioni: 2% Crema

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

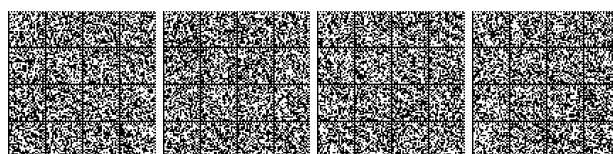
Tipologia variazione: Tipo IAIN B.II.b.2.c.2.

Tipo di Modifica: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti; 2. Compresi il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Registrazione GSK Poznan PL come sito addizionale per rilascio lotti e controlli: GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Poland.

Codice Pratica: N1A/2019/307

Specialità Medicinale: ZOVIRAXLABIALE (A.I.C. n. 037868 015-027)



Confezioni: Crema, 50 mg/g
 Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.
 Tipologia variazione: Grouping Variation: n.2 Tipo IA B.II.b.2.a

Tipo di Modifica: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; a) Sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Registrazione nuovi siti per i test: Eurofins Pharma Quality Control - Les Ulis, France e Eurofins Pharma Quality Control - Sainte Croix en Plaine, France.

Codice Pratica: N1A/2019/333

Specialità Medicinale: BACTROBAN (A.I.C. n. 028978017) + MUPISKIN (A.I.C. n. 028979019)

Confezioni: 2% Unguento

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Variation: Tipo IAIN B.II.b.2.c.2.

Tipo di Modifica: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti; 2. Compresi il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Registrazione GSK Poznan PL come sito addizionale per rilascio lotti e controlli: GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Poland.

Codice Pratica: N1A/2019/334

Specialità Medicinale: ZOVIRAX (A.I.C. n. 025298062)

Confezioni: 5% Crema

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.II.b.2.c.2.

Tipo di Modifica: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti; 2. Compresi il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Registrazione GSK Poznan PL come sito addizionale per rilascio lotti e controlli: GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Poland.

Codice Pratica: N1A/2019/335

Specialità Medicinale: ECOVAL (A.I.C. n. 020423137)

Confezioni: 0,1% Crema

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.II.b.2.c.2.

Tipo di Modifica: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti; 2. Compresi il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Registrazione GSK Poznan PL come sito addizionale per rilascio lotti e controlli: GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Poland.

Codice Pratica: N1A/2019/342

Specialità Medicinale: FLIXODERM (A.I.C. n. 029014014)

Confezioni: 0,05% Crema

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.II.b.2.c.2.

Tipo di Modifica: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti; 2. Compresi il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Registrazione GSK Poznan PL come sito addizionale per rilascio lotti e controlli: GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Poland.

Codice Pratica: N1A/2019/356

Specialità Medicinale: FLIXODERM (A.I.C. n. 029014038)

Confezioni: 0,005% Unguento

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.II.b.2.c.2.

Tipo di Modifica: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti; 2. Compresi il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Registrazione GSK Poznan PL come sito addizionale per rilascio lotti e controlli: GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Poland.

Codice Pratica: N1A/2019/354

Specialità Medicinale: ZENTEL (A.I.C. n. 027096041)

Confezioni: 400mg Compresse

Titolare: Laboratoire GlaxoSmithKline (France) - Rappresentante Legale e per la vendita GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Variation:

Tipo IAIN B.II.b.2. c.1: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti; 1. Esclusi il controllo dei lotti/le prove

Tipo IA A.7: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente

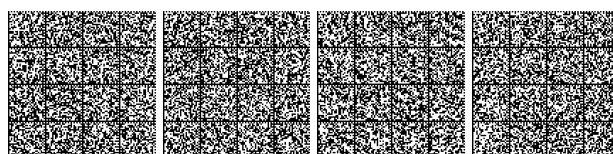
Modifica apportata: Registrazione GlaxoSmithKline Trading Services Ltd, Dublin, Ireland come sito addizionale per il rilascio lotti – Revoca Aspen Bad Oldesloe GmbH, Germany come sito per il rilascio lotti.

Codice Pratica: N1B/2019/265

Specialità Medicinale: FLIXODERM (A.I.C. n. 029014038)

Confezioni: 0,005% Unguento

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.



Tipologia variazione: Tipo IB B.II.d.1.h

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito; h) Aggiornamento del fascicolo al fine di conformarsi alle disposizioni di una monografia generale aggiornata della farmacopea europea per il prodotto finito

Modifica apportata: Aggiornamento delle specifiche del prodotto finito.

Codice Pratica: N1B/2019/319

Specialità Medicinale: FLIXODERM (A.I.C. n. 029014014)

Confezioni: 0,05% Crema

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Variation:

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

n.2 Tipo IB B.II.d.2.d Modifica della procedura di prova del prodotto finito; d) Altre modifiche di una procedura di prova

Tipo IB B.II.d.1.h Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito; h) Aggiornamento del fascicolo al fine di conformarsi alle disposizioni di una monografia generale aggiornata della farmacopea europea per il prodotto finito

Modifica apportata: Aggiornamento delle specifiche del prodotto finito e aggiunta del metodo Alladin.

Codice Pratica: N1B/2019/374

Specialità Medicinale: ZOVIRAX (A.I.C. n. 025298062)

Confezioni: 5% Crema

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.d.1.h

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito; h) Aggiornamento del fascicolo al fine di conformarsi alle disposizioni di una monografia generale aggiornata della farmacopea europea per il prodotto finito

Modifica apportata: Aggiornamento delle specifiche del prodotto finito.

Codice Pratica: N1B/2019/407

Specialità Medicinale: VENTOLIN (A.I.C. n. 022984052)

Confezioni: 100 mcg Sospensione pressurizzata per inalazione

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Variation:

Tipo IB B.II.e.2.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito; c) Soppressione di un parametro di specifica non significativo

Tipo IB B.II.e.2.z Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito; z) Altre variazioni

Tipo IB B.II.e.7.z Modifica del fornitore di elementi o di dispositivi di confezionamento; z) Altre variazioni

Modifica apportata: Modifiche minori al sistema di chiusura del contenitore del prodotto finito.

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

TX19ADD4982 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36 - Ospedaletto - Pisa

Codice Fiscale: 05200381001

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

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

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

Specialità medicinale: BORNILENE

Confezioni e numeri AIC: 30 mg/ml sospensione spray per mucosa orale - AIC n. 026642052

Codice pratica: N1B/2019/410

Modifiche apportate: Grouping di 7 var. tipo IA inerenti la modifica della composizione del Mentolo clatrato, utilizzato come agente aromatizzante nella formulazione del prodotto finito e l'aggiunta di 6 specifiche di controllo sullo stesso eccipiente.

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

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

TX19ADD4990 (A pagamento).

ALLERGAN S.P.A.

Sede: via Salvatore Quasimodo, 134/138 - 00144 Roma

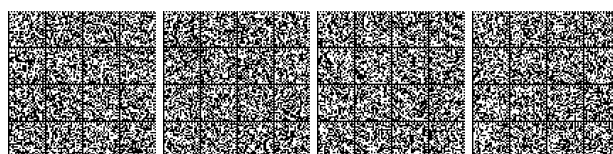
Codice Fiscale: 00431030584

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

Titolare: Allergan Pharmaceuticals International Limited

Specialità medicinale: BELKYRA

Confezione e numero AIC: 10 mg/ml soluzione iniettabile - 044896013



Codice Pratica: C1A/2019/712

N. di Procedura Europea: SE/H/1547/001/IA/006

Modifiche apportate:

-Variazione di Tipo IAIN (C.I.3.a) Implementazione della raccomandazione del CMDh, a conclusione della procedura PSUSA/00010525/201804 per l'acido desossicolico. Modifica della sezione 4.4 e 4.8 dell'RCP e relativa sezione del FI.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione in oggetto, sia i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della presente variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti.

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

Un procuratore
dott.ssa Paola Berti

TX19ADD4991 (A pagamento).

VIIIV HEALTHCARE S.R.L.

Codice SIS 3395

Sede: via A. Fleming, 2 - Verona

Codice Fiscale: 03878140239

Modifica secondaria di più autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano.

Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Codice Pratica: C1A/2019/590

N° di Procedura Europea: DE/H/6147/03/IA/139

Specialità Medicinale: RETROVIR (A.I.C. n. 026697 058-134)

Confezioni: 100mg/10ml soluzione orale

Titolare: ViiV Healthcare BV - Rappresentante legale e di vendita: ViiV Healthcare S.r.l.

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.II.b.2. c.1

Tipo di Modifica: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti; 1. Esclusi il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Registrazione ViiV Dublin IE come sito per rilascio lotti: ViiV Healthcare Trading Services UK Limited, 12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Ireland.

Codice Pratica: C1A/2019/688

N° di Procedura Europea: DE/H/6147/04/IA/141

Specialità Medicinale: RETROVIR (A.I.C. n. 026697072)

Confezioni: 10 mg/ml soluzione per infusione endovenosa

Titolare: ViiV Healthcare BV - Rappresentante legale e di vendita: ViiV Healthcare S.r.l.

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.II.b.2. c.2

Tipo di Modifica: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti; 2. Compresi il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Registrazione GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. come sito per rilascio lotti e controlli: GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Strada Provinciale Asolana n 90, 43056 San Polo di Torrile, Italia.

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

TX19ADD4992 (A pagamento).

SEQIRUS S.R.L.

Codice Fiscale: 01391810528

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

Estratto di comunicazione di notifica regolare:

B.I.a.1 Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea

f) Modifiche nelle misure riguardanti le prove di controllo della qualità per la sostituzione del principio attivo o l'aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo o la prova dei lotti.

Numero e data della comunicazione AIFA: 14 Febbraio 2019

Medicinale: FLUAD (AIC 031840)

AIC confezioni autorizzate: 031840 034, 031840 046, 031840 059, 031840 061, 031840 073, 031840 085

Titolare: Seqirus S.r.l., SIENA, 53100 - Via Fiorentina,1

Codice pratica: C1B/2018/2706 MRP n. IT/H/0104/001/IB/153/G

N. e Tipologia variazione: B.I.a.1.f; Variazione Tipo IB Grouping

Tipo modifica:

Tipologia B.I.a.1.f: Trasferimento delle attività di controlli analitici dell'adiuvante MF59C.1 di Fluad dal sito GSK Vaccines GmbH Marburg al sito Seqirus Vaccines Limited



Liverpool e aggiunta di Seqirus Inc. Holly Springs come sito alternativo per le analisi dell'adiuvante MF59C.1 di Fluad.

Estratto di comunicazione di notifica regolare:

B.I.a.1 Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea

f) Modifiche nelle misure riguardanti le prove di controllo della qualità per la sostituzione del principio attivo o l'aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo o la prova dei lotti.

Numero e data della comunicazione AIFA: 14 Febbraio 2019

Medicinale: INNOFLU (AIC 045390)

AIC confezioni autorizzate: 045390010, 045390022, 045390034, 045390046, 045390059 e 045390061

Titolare: Seqirus S.r.l., SIENA, 53100 - Via Fiorentina, 1

Codice pratica: C1B/2018/2707 DCP n. IT/H/525/01/IB/015

N. e Tipologia variazione: B.I.b.1.f; Variazione singola Tipo IB

Tipo modifica:

Tipologia B.I.b.1.f: Trasferimento delle attività di controlli analitici dell'adiuvante MF59C.1 di Innoflu dal sito GSK Vaccines GmbH Marburg al sito Seqirus Vaccines Limited Liverpool.

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

Un procuratore
dott.ssa Dalila Dolfi

TX19ADD4993 (A pagamento).

INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.

Sede legale: via Cassia Nord, 351 - Monteroni d'Arbia (SI)

Codice Fiscale: 00050110527

Partita IVA: 00050110527

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

Titolare AIC: Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Specialità Medicinale: HYGIGAL.

A.I.C.: 044837 Confezioni: Tutte.

Codice pratica n. N1B/2019/392.

Tipologia e numero della variazione: Modifica tipo IB di default N. B.II.b.4.a): "Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto per il medicinale HYGIGAL: aggiunta batch size di 5000 L".

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

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Danila Antonia Perillo

TX19ADD4994 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano

Capitale sociale: € 1.161.212,00

Codice Fiscale: 06647900965

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.

Codice Pratica N1A/2019/375

Specialità medicinale: NEO-LOTAN

Codice AIC: 029385034-022-010-046

Specialità medicinale: NEO-LOTAN PLUS

Codice AIC: 032993 (tutte le confezioni)

Variazione grouping: n. 2 Variazioni di Tipo IAIN, B.III.1.a.3): aggiunta di un produttore di sostanza attiva losartan potassico IPCA LABORATORIES LIMITED, India, in possesso di CEP (R1-CEP 2009-190-REV 01) (data implementazione: 25/03/2019).

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

L'amministratore delegato
Alessandro Del Bono

TX19ADD4995 (A pagamento).

ALLERGAN S.P.A.

Sede: via Salvatore Quasimodo, 134/138 - 00144 Roma

Codice Fiscale: 00431030584

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

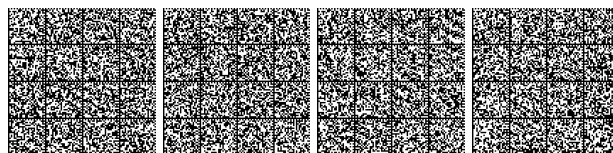
Specialità medicinale: PILOCARPINA CLORIDRATO ALLERGAN

Confezione e numero AIC: 10 mg/ml collirio, soluzione - flacone da 10 ml (000248031);

20 mg/ml collirio, soluzione - flacone da 10 ml (000248056);

Titolare AIC: Allergan S.p.A;

Codice Pratica: N1A/2019/237;



Tipo modifica: var. tipo IA (B.III.1.a.2)

Modifiche apportate: Presentazione del CEP aggiornato per il p.a. Pilocarpina Cloridrato da parte di un produttore autorizzato – Anidro do Brasil Extrações S.A; R1-CEP 1999-005-Rev 02. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *G.U.* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Paola Berti

TX19ADD4996 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.161.212,00
Codice Fiscale: 06647900965

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.

Codice Pratica N1A/2019/332

Specialità medicinale: MONTEGEN

Codice AIC: 034003 (tutte le confezioni)

Variazione di Tipo IA, B.III.1.a.2): presentazione di un CEP (R1-CEP 2012-003-REV 00) relativo a montelukast sodico, da parte di un produttore già approvato: MOREPEN LABORATORIES LIMITED, India (data implementazione: 17/12/2018).

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

L'amministratore delegato
Alessandro Del Bono

TX19ADD4997 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.161.212,00
Codice Fiscale: 06647900965

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.

Codice Pratica C1B/2018/1142

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/xxxx/WS/296

Specialità medicinale: RIZALIV

Codice AIC: 034130 (tutte le confezioni)

Variazione grouping: n. 1 Variazione di Tipo IB, B.I.a.1.z): aggiunta di un produttore di intermedio per la sostanza attiva rizatriptan benzoato Divi's Laboratories Limited, India e n. 1 Variazione di Tipo IB, B.I.b.2.e): aggiunta del metodo di prova IPC per il test del Palladio.

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

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

L'amministratore delegato
Alessandro Del Bono

TX19ADD4998 (A pagamento).

KRKA D.D. NOVO MESTO

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

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

Estratto comunicazione notifica regolare per la pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Tipo di modifica: modifica stampati. Codice pratica n° C1B/2018/1583.

Medicinale QUENTIAx. Codice farmaco 041195 (tutte le confezioni autorizzate). Procedur Europea n° DK/H/1059/IB/034/G. Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z, C.I.2.a.

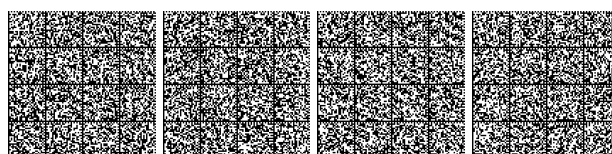
Modifica apportata: adeguamento degli stampati a quelli di prodotto di riferimento e allo PSUA (PSUA/00002589/201707).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.8, 4.9, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Medicinale: AZITROMICINA KRKA 40 mg/ml polvere per sospensione orale, in tutte le confezioni autorizzate, A.I.C. n. 042798. Procedura n. SK/H/0148/003-004/IB/013/G, codice pratica C1A/2018/2844. Variazione Tipo IA, A.7 Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il



controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo), (soppressione del sito di confezionamento secondario XPO Logistics Italia S.p.A.), tipo IA B.II.b.2.a Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito. Sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove (aggiunta di un sito per il controllo dei lotti: KRKA, d.d., Novo mesto, Ulica Rada Pušnjaka 10, 9240 Ljutomer, Slovenia); tipo IA B.II.d.2 Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Modifiche minori ad una procedura di prova approvata. Data di implementazione della suddetta modifica: 23/11/2018.

Medicinale: ROPINIROLO KRKA, AIC numero 040525 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura: SK/H/119/001-003/IA/019, Codice pratica C1A/2019/1384. Variazione tipo IA B.II.b.2.a Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito. Sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove (aggiunta del sito Krka d.d., Novo mesto, Povhova 5, 8501 Novo mesto, Slovenia). Data di implementazione della suddetta modifica: 25/03/2019.

Medicinale: MONKASTA, AIC numero 040398 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura: DK/H/1136/IA/023, Codice pratica C1A/2019/1042. Variazione tipo grouping IA: B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: per un principio attivo. Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (CEP R0-CEP 2011-245-Rev 04 per Montelukast sodico produttore Mylan). B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: per un principio attivo. Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (CEP R0-CEP 2011-245-Rev 00 per Montelukast sodico produttore Mylan). B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: per un principio attivo. Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (CEP R0-CEP 2011-131-Rev 00 per Montelukast sodico produttore Teva). A.7 Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo)* (eliminazione del produttore KRKA d.d. Novo mesto). Data di implementazione della suddetta modifica: 31/10/2018.

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Patrizia Di Giannantonio

TX19ADD4999 (A pagamento).

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede legale: Ziegelhof, 24 - 17489 Greifswald, Germania

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

Medicinale: ALDACTONE

Numero A.I.C. e confezione: 019822028 – “25 mg capsule rigide” 16 capsule

Titolare A.I.C.: Cheplapharm Arzneimittel GmbH - Ziegelhof 24, 17489 - Greifswald - Germania

Codice Pratica n.: N1B/2019/302

Tipologia variazione: “Grouping of variations”

1 variazione di tipo IA in n. B.II.b.1 a): Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito di confezionamento secondario: Delpharm Reims [10 Rue Colonel Charbonneaux - 51100 Reims – Francia];

1 variazione di tipo IA in n. B.II.b.1 a): Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito di confezionamento secondario: Cheplapharm Arzneimittel GmbH [Bahnhofstr. 1a - 17498 Mesekenhagen – Germania];

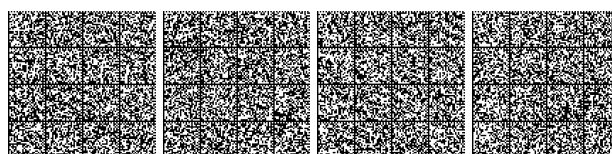
1 variazione di tipo IA in n. B.II.b.1 b): Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito di confezionamento primario: Delpharm Reims [10 Rue Colonel Charbonneaux - 51100 Reims – Francia];

1 variazione di tipo IB n. B.II.b.1 e): Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili: Delpharm Reims [10 Rue Colonel Charbonneaux - 51100 Reims – Francia];

1 variazione di tipo IA in n. B.II.b.2 c)1: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - Aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti, esclusi il controllo dei lotti/le prove: Cheplapharm Arzneimittel GmbH [Ziegelhof 23-24 - 17489 Greifswald – Germania];

1 variazione di tipo IA in n. B.II.b.2 c)2: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - Aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti, compresi il controllo dei lotti/le prove: Delpharm Reims [10 Rue Colonel Charbonneaux - 51100 Reims – Francia];

1 variazione di tipo IA n. B.II.b.3 a): Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - Modifica minore nel procedimento di fabbricazione;



1 variazione di tipo IA n. B.II.d.1 c): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: aggiunta del parametro di specifica "microbiology";

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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

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

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX19ADD5001 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

Sede: Graf-Arco-Strasse, 3 - 89079 Ulm, Germania

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

Medicinale: ACIDO VALPROICO E SODIO VALPROATO RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 037839 – tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: DE/H/0642/001-002/IB/031;
DE/H/0642/001-002/IA/034

Codice Pratica: C1B/2018/1378; C1A/2018/2713

Tipo di modifica: Tipo IB - C.1.1.a); Tipo IA - C.1.3.a)

Modifica apportata: Aggiornamento stampati per implementare i risultati del Referral art.31 (EMA/H/A-31/1454), adeguamento alla linea guida sugli eccipienti ed adeguamento al QRD template. RCP e Foglio illustrativo aggiornati per implementare l'esito della procedura PSUSA/00003090/201801.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio Illustrativo ed 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 Comunicazione di notifica regolare, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, al Foglio illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Comunicazione di notifica regolare, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD5006 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

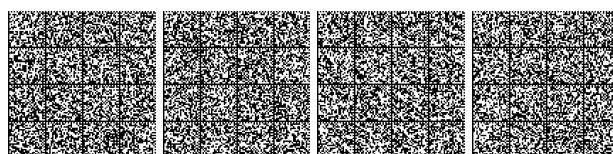
CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta di concessione acqua da pozzo

Con domanda del 22 maggio 2018 prot. n. 86365 la Kuwait Petroleum Italia S.p.a. ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 0,6 l/sec. e 1500 mc/anno per uso innaffiamento e autolavaggio in via del Trullo 16-167 nel Comune di Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU19ADF4962 (A pagamento).



CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI CASSINO**

*Iscrizione nel ruolo dei notai esercenti
del dott. Davide Venditti*

Si rende noto che con provvedimento del presidente del Consiglio notarile di Cassino, in data 24 aprile 2019 è stato iscritto nel ruolo dei notai esercenti del Distretto notarile di Cassino, per la sede di Pontecorvo, il notaio dott. Venditti Davide, nato a Sora (FR) il 2 maggio 1981, codice fiscale VNDDVD81E02I838Z, ivi residente in via XX settembre, n. 53.

Detto notaio è stato trasferito alla sede anzidetta con D.D. della giustizia del 23 gennaio 2019, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - Serie generale - n. 24 del 29 gennaio 2019.

Cassino, 24 aprile 2019

Il presidente
not. dott. Angelo Zinzi

TX19ADN4865 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

*Iscrizione a ruolo quale coadiutore
del dott. Ferdinando Della Volpe*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che il dott. Ferdinando Della Volpe candidato notaio, nominato coadiutore del notaio Cosimo Di Domenico con sede in Sesto San Giovanni per il periodo dal 02.05.2019 a tutto l'1.06.2019, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili dal 02.05.2019

Milano, 30 aprile 2019

Il presidente
Ignazio Leotta

TX19ADN4967 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI FERRARA

*Permesso d'assenza del dott. Massimo Minarelli
e nomina di coadiutore della dott.ssa Adriana Arturo*

Si rende noto che, con delibera del Consiglio Notarile in data 29 aprile 2019, la Dott.ssa ADRIANA ARTURO, nata a Lacco Ameno(NA) il 5 dicembre 1983, dichiarata idonea nel concorso notarile indetto con D.D. 21 aprile 2016, è stata nominata coadiutore del Dott. MASSIMO MINARELLI, notaio in Ferrara, Distretto Notarile di Ferrara, per il periodo di giorni 40(quaranta) dal giorno 6 maggio 2019 al giorno 14 giugno 2019 inclusi, già iscritta nel Ruolo dei Notai esercenti nel Distretto Notarile di Ferrara per precedente nomina a coadiutore dopo avere prestato giuramento in data 31 gennaio 2019.

Il presidente del Consiglio
Giuseppe Giorgi

TX19ADN4973 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

Revoca di nomina a coadiutore del dott. Umberto Accordini

Il Presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che il dott. Paolo Angelo Federici, Notaio in Valeggio s/M, in permesso d'assenza dal 4.3.2019 al 3.6.2019, ha reso noto che riprenderà l'attività dall'8.5.2019 rinunciando al restante periodo di permissione, ai sensi dell'art. 51 del regolamento notarile n.1326/1913. A far data dall'8.5.2019 si intende conseguentemente revocata la nomina del dott. Umberto Accordini, candidato Notaio, a coadiutore del Notaio Paolo Angelo Federici.

Verona, 03.05.2019

Il presidente
notaio Nicola Marino

TX19ADN4975 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE

*Iscrizione a ruolo in qualità di coadiutore
della dott.ssa Silvia Gallini*

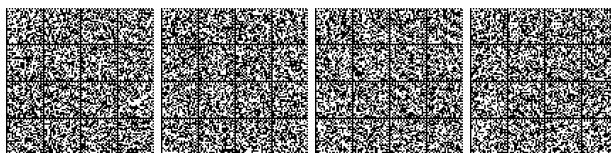
Il Presidente

Rende noto che con ordinanza in data 30 aprile 2019, il Dott. Silvia Gallini, nato a Firenze il 10 settembre 1981, essendo risultato idoneo nell'esame a concorso per la nomina a Notaio indetto con D.D. 21 aprile 2016, è stato nominato Coadiutore abilitato al notariato del Notaio Vivien Ceniccola, residente a Firenze, dal 2 maggio al 31 maggio 2019 compresi ed è stato iscritto oggi stesso nel Ruolo dei Notai esercenti in questi Distretti, per il suindicato periodo, con l'indicazione di tale sua qualità.

Firenze, 2 maggio 2019

Il presidente consiglio notarile
notaio Vincenzo Gunnella

TX19ADN5000 (Gratuito).



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 stampatello, 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 stampatello.

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 con azioni 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

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

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

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".





€ 2,04

