

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA Roma - Martedì, 17 settembre 2019

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

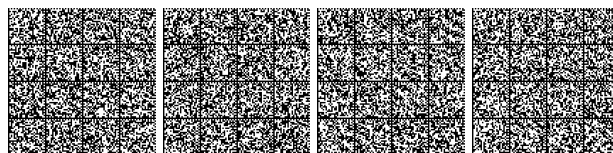
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	TRIBUNALE ORDINARIO DI LANUSEI
	<i>Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TX19ABA10077).....</i> Pag. 1
Convocazioni di assemblea	TRIBUNALE ORDINARIO DI VENEZIA Volontaria giurisdizione
COOPERATIVA DI ABITAZIONE COOP CASA COMO SOCIETÀ COOPERATIVA	<i>Notifica per pubblici proclami (TU19ABA10044)....</i> Pag. 2
<i>Convocazione di assemblea dei soci (TX19AAA10076)</i> Pag. 1	
ANNUNZI GIUDIZIARI	Ammortamenti
	TRIBUNALE DI LIVORNO
	<i>Ammortamento certificato azionario (TX19ABC10075)</i> Pag. 3
Notifiche per pubblici proclami	Eredità
COMUNE DI OSPEDALETTO LODIGIANO Pro- vincia di Lodi	TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI
<i>Provvedimento di non riconoscimento della cittadi- nanza Italiana "jure sanguinis" per n. 87 soggetti di origine brasiliana (TU19ABA10025).....</i> Pag. 2	<i>Eredità giacente di Sanna Marcello (TU19ABH9956)</i> Pag. 3
TRIBUNALE DI FOGGIA	<i>Eredità giacente di Grussu Annunziata (TU19ABH9957)</i> Pag. 4
<i>Notifica per pubblici proclami - Estratto di atto di citazione per usucapione (TX19ABA10074).....</i> Pag. 1	TRIBUNALE CIVILE DI ROMA Ufficio successioni
TRIBUNALE DI URBINO	<i>Nomina curatore eredità giacente di Giampiero Del Bufalo (TX19ABH10055).....</i> Pag. 3
<i>Notifica per pubblici proclami (TU19ABA10009)....</i> Pag. 2	TRIBUNALE DI VENEZIA
	<i>Invito ai creditori e legatari ex art. 498 c.c. (TX19ABH10056).....</i> Pag. 3



Riconoscimenti di proprietà	
TRIBUNALE DI BRINDISI	
<i>Ricorso per usucapione - L. 10/05/1976 n. 346 (TU19ABM9999).....</i>	Pag. 4
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
CENTRO NUOTO SOCIETÀ COOPERATIVA	
<i>Deposito atti finali (TX19ABS10064)</i>	Pag. 4
ALTRI ANNUNZI	
Espropri	
MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Direzione Generale per la Sicurezza dell'Approvvigionamento e per le Infrastrutture Energetiche	
<i>Decreto di asservimento ed occupazione temporanea (TX19ADC10068).....</i>	Pag. 4
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
BAYER S.P.A.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV19ADD10031)</i>	Pag. 15
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV19ADD10032).....</i>	Pag. 15
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV19ADD10030).....</i>	Pag. 15
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV19ADD10035).....</i>	Pag. 15
BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e successive modificazioni (TX19ADD10078).....</i>	Pag. 14
EG S.P.A.	
<i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX19ADD10072).....</i>	Pag. 12
ELI LILLY ITALIA S.P.A.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Legislativo n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TV19ADD10027)</i>	Pag. 14
FARMAKA S.R.L.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD10051)</i>	Pag. 9
FARMAKOPEA S.P.A.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e della Determina AIFA del 25/08/2011 (TX19ADD10054)</i>	Pag. 10
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e della Determina AIFA del 25/08/2011 (TX19ADD10053)</i>	Pag. 9
GE HEALTHCARE S.R.L.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX19ADD10081) ...</i>	Pag. 14
H. LUNDBECK A/S	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX19ADD10071)</i>	Pag. 13
I.B.N. SAVIO S.R.L.	
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV19ADD10028)</i>	Pag. 14
INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e ss.mm.ii. (TX19ADD10065)</i>	Pag. 12
MEDIGAS ITALIA S.R.L.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s. m. (TX19ADD10060)</i>	Pag. 10
MSD ITALIA S.R.L.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX19ADD10063)</i>	Pag. 11



PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX19ADD10061) Pag. 11

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 (TX19ADD10052) Pag. 9

SANTEN OY

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. (TX19ADD10073) Pag. 13

SO.SE.PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare (TX19ADD10070) Pag. 12

TEVA B.V.

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 (TX19ADD10049) 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.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD10048) Pag. 7

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD10050) Pag. 8

UNITHER PHARMACEUTICALS

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 (TX19ADD10062) Pag. 11

Consigli notarili**CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI COMO E LECCO**

Nomina a notaio in Gravedona ed Uniti del dott. Andrea Papis (TX19ADN10066) Pag. 16

CONSIGLIO NOTARILE DI ALESSANDRIA, ACQUI TERME E TORTONA

Iscrizione a ruolo del notaio Alberto Morando (TU19ADN9997) Pag. 18

Iscrizione a ruolo del notaio Nadia Accettullo (TU19ADN9996) Pag. 17

Iscrizione a ruolo del notaio Aldo Mariano (TU19ADN9998) Pag. 18

CONSIGLIO NOTARILE DI LATINA

Iscrizione a ruolo del notaio dott.ssa Maria Teresa Mincione (TU19ADN9961) Pag. 17

Iscrizione a ruolo del notaio dott. Gianmarco Capozzoli (TU19ADN9963) Pag. 17

Iscrizione a ruolo del notaio dott.ssa Annalisa Santagata (TU19ADN9962) Pag. 17

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili del dott. Luciano Amato (TX19ADN10079) Pag. 16

CONSIGLIO NOTARILE DI PISA

Ammissione all'esercizio delle funzioni notarili del notaio Cesare Bartolini - Prot. n. 106b/19 (TU19ADN9942) Pag. 17

CONSIGLIO NOTARILE DI TREVISO

Iscrizione a ruolo del notaio dott.ssa Rita Brunzo (TX19ADN10059) Pag. 16

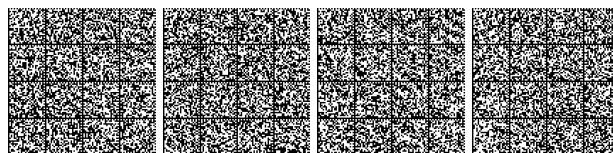
CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

Nomina nella sede di Bussolengo del dott. Vincenzo Terracciano (TX19ADN10083) Pag. 16

Nomina nella sede di Caldiero della dott.ssa Roberta Ummarino (TX19ADN10082) Pag. 16

CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTI RIUNITI DI L'AQUILA, SULMONA E AVEZZANO

Iscrizione a ruolo del notaio Beatrice Costantini (TU19ADN9943) Pag. 17





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

COOPERATIVA DI ABITAZIONE COOP CASA COMO SOCIETÀ COOPERATIVA

Albo Società Cooperative n. A113647

Sede: Via Masaccio, 2/4 - Como

Convocazione di assemblea dei soci

I soci sono convocati in Assemblea presso la sede sociale in Como – via Masaccio n° 2/4, in prima convocazione per il giorno 10 ottobre 2019 alle ore 09,00 e, qualora si rendesse necessaria la seconda convocazione, questa avrà luogo il giorno 11 ottobre 2019 alle ore 17,00, presso la medesima sede sociale, per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

- 1) Elezione del Segretario dell'Assemblea;
- 2) Conferimento incarico di Revisore Legale dei Conti e determinazione dei relativi compensi.

In seconda convocazione l'Assemblea delibererà validamente su tutti gli argomenti all'Ordine del Giorno qualunque sia il numero dei Soci intervenuti.

Como li, 9 settembre 2019

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Renato Brenna

TX19AAA10076 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI FOGGIA

Notifica per pubblici proclami - Estratto di atto di citazione per usucapione

Per la sig.ra Di Mauro Maddalena, rappresentata e difesa dall'avv. Michele Scarlato, in relazione ad un fabbricato sito in Lesina (FG) alla Via Vittorio Veneto n.50, individuato catastalmente al foglio n.37, particella n.167, sub 1, che risulterebbe in ditta "Beneficio Ecclesiastico amministrato da D'Apote Antonio fu' Leonardo" di cui essa detiene il possesso continuo, pacifico ed indisturbato da oltre 20 anni.

Con l'autorizzazione rilasciata dal Tribunale di Foggia, in data 11.09.2019, la sig.ra Di Mauro Maddalena è stata autorizzata a pubblicare ex art. 150 c.p.c. l'estratto tanto dell'invito alla mediazione per la data del 15/11/2019 ore 17:00,

presso l'organismo "Concilia Lex S.p.A.", sito in Torremaggiore (FG) alla Via Marsala n. 196, quanto dell'atto di citazione per l'udienza del 17/02/2020 presso il Tribunale di Foggia, giudice designando aule ed orario di rito, con l'invito a chiunque vi avesse interesse a costituirsi ex art. 166 c.p.c. almeno 20 giorni prima della predetta udienza e con l'avvertenza che la costituzione oltre il predetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 167 e 38 c.p.c., per ivi vedere accolte le conclusioni tratte nel merito sia del riconoscimento in favore dell'attrice dell'avvenuta usucapione della proprietà dell'immobile del fabbricato individuato al Catasto fabbricati di Lesina (FG) al sub 1, della particella n.167, foglio n.37 ed ivi sito alla Via Vittorio Veneto n.50 sia della disposizione della trascrizione della sentenza ad opera del Competente Conservatore RR.II. con salvezza di ogni responsabilità di costui per tale attività.

Apricena, 22 luglio 2018

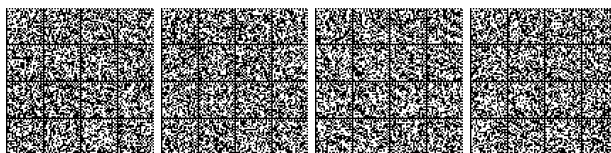
avv. Michele Scarlato

TX19ABA10074 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI LANUSEI

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione

Tegas Sergio, nato a Lanusei il 22/2/1978, TGSSR-G78B22E441J, residente a Baunei Vico Ungaretti, 5/B, difeso dall'avv. Sebastiano Tronci, domiciliato nel suo studio in Tortoli Via Gramsci 17, cita Aragoni Paolo, Baunei 17/10/1948, Mucelli Filomena, Baunei 10/12/1923, Tegas Mariano, Baunei 10/1/1967, Buttilli Maria Bonaria, Baunei 3/2/1936, Tegas Angelina, Baunei 12/12/1956, Tegas Guido, Baunei 31/1/1960, Tegas Giampiero, Baunei 20/10/1962, Tegas Marinella, Baunei 10/1/1967, Pusole Pietro, Baunei 18/10/1928, Pusole Virginia, Baunei 30/4/1921, Aragoni Maria Bonaria, Baunei 16/3/1958, Aragoni Paolo, Baunei 21/6/1960, Aragoni Luigi, Baunei 27/8/1945, Aragoni Amalia, Baunei 21/8/1947, Aragoni Giovanni, Baunei 21/3/1933, Tegas Santi, Baunei 1/11/1940, Moro Antonia, Baunei 4/7/1941, Aragoni Benedetto, Baunei 22/3/1962, Aragoni Salvatore, Lanusei 23/12/1985, Incollu Antonio, Baunei 9/2/1945, Incollu Robi Ignazio, Torino 28/8/1971, Incollu Maria Frediana, Chivasso 21/6/1973, Aragoni Giovanni Battista, Baunei 4/9/1939, Aragoni Anna Maria, Baunei 2/2/1942, Aragoni Antonio, Baunei 3/8/1947, Aragoni Salvatore, Baunei 24/11/1951, Aragoni Silvio, Baunei 12/2/1954, Aragoni Virginia, Baunei 8/8/1956, Aragoni Tomasa, Baunei 1/12/1924, Aragoni Filomena, Baunei 22/6/1928, Aragoni Battistina, Baunei 16/10/1937, Aragoni Giovanni Battista, Baunei 14/3/1940, Aragoni Maria, Baunei 3/1/1945, Carrada Luigina, Baunei 3/3/1943, Aragoni Orietta, Baunei 12/3/1976, Usai Pasquale, Baunei 11/4/1936, Usai Battista, Baunei 1/3/1958, Usai Maria, Baunei 6/5/1960, Ghironi Emanuela, Baunei 21/11/1932, Usai Maria, Baunei 3/2/1969, Monni Quintina, Baunei 7/5/1941, Usai Giampietro, Baunei 9/10/1963, Usai Battistina, Baunei 2/11/1967, Murru Tomasa, Baunei 4/1/1940, Murru Rosa-



ria, Baunei 30/9/1945, Monni Rosa, Baunei 28/7/1943, Murru Maria Antonietta, Lanusei 31/8/1985, Tuligi Augusto Cesare, Baunei 13/9/1955, Tuligi Maria Cristina, Baunei 22/9/1960, Bangoni Maria Pina, Baunei 6/7/1959, Bangoni Rosalba, Baunei 16/3/1969, Tulisci Maria Immacolata, Baunei 8/11/1938, Tulisci Vincenza, Baunei 1/4/1941, Tulisci Giuseppe, Baunei 1/7/1948, Aragoni Anna Maria, Baunei 26/6/1915; Aragoni Battistina, Baunei 10/10/1897; Aragoni Ignazia, fu Antonio; Aragoni Maria, Baunei 3/1/1955; Tuligi Beatrice, fu Giuseppe; Tulisci Amalia, Baunei 12/11/1936; Tulisci Giuseppa, fu Salvatore, loro eredi e aventi causa, a comparire dinanzi il Tribunale di Lanusei per l'udienza del 9/3/2020 ore 09:00 con invito a costituirsi almeno 20 giorni prima dell'udienza ex art. 166 cpc con avviso che costituendosi oltre il termine incorreranno in decadenze ex artt. 38 e 167 c.p.c. e, in caso di mancata costituzione, si procederà in contumacia per sentir dichiarare Sergio Tegas proprietario per accessione del possesso e usucapione dell'appartamento con autorimessa in Baunei, loc. Serra Enna, al N.C.E.U. foglio 61, particelle nn. 2534 sub. 3 e 5, 3453 e 3454, coerente col Vico Ungaretti e con proprietà Tegas, Canzilla e Barca. Con vittoria di spese e competenze in caso di resistenza. Pubblicazione autorizzata dal Tribunale di Lanusei il 10/9/2019

avv. Sebastiano Tronci

TX19ABA10077 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

Notifica per pubblici proclami

L'avv. Marco Valentini, difensore della signora Massi Maria Teresa, vista l'autorizzazione del Tribunale di Urbino (Accoglimento n. cronol. 2623/2019 del 12 agosto 2019) alla notifica ai sensi dell'art. 150 del codice di procedura civile, cita la signora Riganelli Lucia di Nicola, dinanzi al Giudice del Tribunale di Urbino, per l'udienza del 20 marzo 2020 ad ore di rito, invitandola a costituirsi in giudizio nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata, con espresso avvertimento che in difetto, incorrerà nelle decadenze di cui agli articoli 167 e 38 del codice di procedura civile, per dichiarare l'acquisto per usucapione della seguente unità immobiliare: appezzamenti di terreno siti nel Comune di Piandimeleto (PU) e censiti al Catasto Terreni di codesto Comune al:

Foglio 37 particella 83 qualità bosco ceduo cl. 2 mq 6.076 R.D. 3,77 R.A. 0,63;

Foglio 37 particella 244 qualità pascolo cespugliato cl. 2 mq 2.430 R.D. 0,25 R.A. 0,13.

Piandimeleto, 2 settembre 2019

avv. Marco Valentini

TU19ABA10009 (A pagamento).

COMUNE DI OSPEDALETTO LODIGIANO

Provincia di Lodi

Provvedimento di non riconoscimento della cittadinanza Italiana "jure sanguinis" per n. 87 soggetti di origine brasiliana

Il Comune di Ospedaletto Lodigiano, Provincia di Lodi, avvisa che in data 4 settembre 2019 è stato assunto un provvedimento nei confronti di n. 87 soggetti di origine brasiliana di cui ai nominativi contenuti negli elenchi allegati allo stesso atto, avente ad oggetto la presa d'atto della non sussistenza delle condizioni previste dalla legge per l'iscrizione anagrafica presso il Comune di Ospedaletto Lodigiano degli stessi ed il conseguente riconoscimento dello status di cittadini italiani *jure sanguinis*. Pertanto, le trascrizioni degli atti di nascita e/o matrimonio degli stessi nei registri di Stato Civile del Comune di Ospedaletto Lodigiano sono da considerarsi indebitamente eseguite.

Il provvedimento nonché gli elenchi nominativi dei soggetti interessati sono consultabili all'Albo Pretorio comunale.

Il sindaco
Eugenio Ferioli

Il responsabile del servizio
Sergio Caravaggio

TU19ABA10025 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VENEZIA

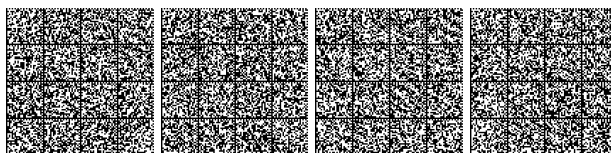
Volontaria giurisdizione

Notifica per pubblici proclami

Il Giudice del Tribunale di Venezia dott.ssa Maria Carla Quota su istanza dell'avv. Daniela Beccarello, curatore dell'eredità giacente di Rigo Vito, RG VG 1585/2014, nato a Scorzè (VE) il 21 febbraio 1936 e deceduto a Scorzè (VE) il 28 aprile 2014, rilevato che con decreto emesso il 26 agosto 2019 nel procedimento RG VG 2984/2019 il Presidente del Tribunale di Venezia ha autorizzato la notifica per pubblici proclami del ricorso per *actio interrogatoria*; Fissa per la comparizione del curatore, dei chiamati all'eredità e di eventuali altri interessati, ai fini dell'assegnazione del termine ex art. 481 del codice di procedura civile, per la discussione in contraddittorio, l'udienza del giorno 29 gennaio 2020 ore 10,30, assegnando ai convenuti termine sino al 27 gennaio 2020 per il deposito di memorie difensive.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Daniela Beccarello

TU19ABA10044 (A pagamento).



AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI LIVORNO***N. 2204/2019 V.G.**Ammortamento certificato azionario*

Il Presidente del Tribunale Vicario,

letta l'istanza depositata in data 01/08/2019 nell'interesse della Società Laviosa Chimica Mineraria SpA dal sig. Donato Eugenio Scaramuzzi, nato a Firenze il 27/12/1955, amministratore delegato della Laviosa Chimica Mineraria SpA

visti gli atti,

da cui si evidenzia che la suddetta società si era fatta depositaria del titolo nominativo numero 2 per numero 6.557.429 (seimilionicinquecentocinquantasettemilaquattrocentoventinove) azioni della società per un valore complessivo di euro 3.409.863,08 (tremilioni quattrocentonovemilaottocentesantatre e otto centesimi)

che tali azioni nominative sono di proprietà della società Imerys Industrial Minerals Greece Sa, codice fiscale 92063640921 (già Silver & Baryte Ores Mining Co. S.A.;

che tale certificato risultava custodito presso la sede di Livorno della società Laviosa Chimica Mineraria SpA;

che la società Laviosa Chimica Mineraria SpA ha smarrito il suddetto certificato azionario ed ha provveduto in data 23/07/2019 a denunciare l'avvenuto smarrimento presso l'autorità competente;

visti gli artt. 2016 e 2027 c.c.

Dispone

l'ammortamento del certificato azionario n. 2, meglio descritto nel ricorso, che diviene parte integrante del presente provvedimento

Autorizza

l'emittente a rilasciare il duplicato degli stessi entro trenta giorni dalla data della pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purché non venga fatta nel frattempo opposizione dal detentore.

Ordina

che il presente decreto venga a cura del ricorrente notificato all'emittente e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*.

Livorno, li 16/08/2019

notaio Gloria Brugnoli

TX19ABC10075 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE CIVILE DI ROMA****Ufficio successioni***Nomina curatore eredità giacente
di Giampiero Del Bufalo*

Il Giudice , dott Cristiano De Giovanni , con decreto avente cronologico 3312/2019 del 16/07/2019 , nel procedimento avente R.G. 11725/2019 V.G. , ha dichiarato giacente la eredità di Giampiero Del Bufalo , nato il 06/01/1947 a Roma e deceduto il 01/05/2017 a Anzio , nominando Curatore l'Avvocato Marco Nicolai , con studio in Roma , via Sirte 44.

Il curatore eredità giacente
avv. Marco Nicolai

TX19ABH10055 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA*Invito ai creditori e legatari ex art. 498 c.c.*

Si informa che il Tribunale di Venezia con decreto del 2 luglio 2019 (procedimento n. 716/2018 VG) relativo all'eredità giacente di Marchioro Francesco nato a Mirano il 6 ottobre 1965, con ultimo domicilio a Salzano (VE), via F. Turati n. 14/5, su richiesta del 13 giugno 2019 del designato curatore dell'eredità giacente avv. Maria Francesca Sedran, ha autorizzato a procedere alla liquidazione concorsuale dei debiti ereditari nominando a tal fine il Notaio dr. Giuseppe Rasulo di Spinea (VE) per la redazione dello stato di graduazione. Si invitano pertanto i creditori e i legatari ai sensi dell'art. 498 c.c., a presentare, presso lo studio del Notaio Giuseppe Rasulo in Spinea alla via G. Verga n. 1, entro il termine di 45 giorni le loro dichiarazioni di credito, corredandole dei titoli giustificativi.

notaio dott. Giuseppe Rasulo

TX19ABH10056 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI*Eredità giacente di Sanna Marcello*

Il Tribunale civile di Cagliari con decreto del 25 aprile 2019 ha dichiarato la giacenza dell'eredità relitta da Sanna Marcello, nato a Sanluri il giorno 8 agosto 1956, deceduto il



3 luglio 2012, nominando curatore il dott. Efisio Mereu, con studio in Cagliari - via Sebastiano Satta n. 104.

Cagliari, 4 settembre 2019

Il funzionario giudiziario
dott. Francesco Olla

TU19ABH9956 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI

Eredità giacente di Grussu Annunziata

Il Tribunale civile di Cagliari con decreto dell'8 novembre 2018 ha dichiarato la giacenza dell'eredità relitta da Grussu Annunziata, nata a Pabillonis il giorno 22 marzo 1948, deceduta il 17 maggio 2016, nominando curatore il dott. Efisio Mereu, con studio in Cagliari, via Sebastiano Satta n. 104.

Cagliari, 4 settembre 2019

Il funzionario giudiziario
dott. Francesco Olla

TU19ABH9957 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI BRINDISI

Ricorso per usucapione - L. 10/05/1976 n. 346

Calizia Alessandro nato a Oria (BR) il 24 gennaio 1971, domiciliato nello studio dell'avv. Marcello Di Summa in virtù di mandato in ricorso: Calizia Alessandro da oltre trent'anni possiede nella sua interezza i seguenti terreni agricoli: terreno agricolo sito in agro di Oria (BR) alla Contrada Laurito, in Catasto Terreni del Comune di Oria (BR) al Foglio 63, Particella 56, seminativo, superficie are 82 e centiare 66; terreno agricolo sito in agro di Oria (BR) alla Contrada Laurito, in Catasto Terreni del Comune di Oria (BR) al Foglio 63, Particella 57, sem.vo, superficie are 78, centiare 90; terreno agricolo sito in agro di Oria (BR) alla C.da Laurito, in Catasto Terreni del Comune di Oria (BR) al Foglio 63, Particella 58, seminativo, superficie are 91 e centiare 73.

Ricorre perché in virtù della legge n. 346/76 venga dichiarata l'avvenuta loro usucapione. Nel termine di novanta giorni dalla notifica o dalla scadenza del termine di affissione chiunque abbia interesse può proporre opposizione.

Francavilla Fontana, 26 agosto 2019

Calizia Alessandro

avv. Marcello Di Summa

TU19ABM9999 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

CENTRO NUOTO SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: piazza Paietta, 4 - Vercelli (VC)

Codice Fiscale: 01605010022

Deposito atti finali

Ai sensi dell'art. 213 l.f. si comunica che in data 3.9.2019 è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Vercelli il bilancio finale, il conto della gestione ed il piano di riparto finale.

A norma dell'art. 213, 3 c. l.f., entro venti giorni dalla presente inserzione, gli interessati possono proporre con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
rag. Massimo Melone

TX19ABS10064 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

**Direzione Generale per la Sicurezza
dell'Approvvigionamento e per le
Infrastrutture Energetiche**

Decreto di asservimento ed occupazione temporanea

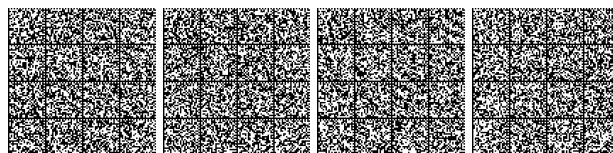
Il Direttore Generale

VISTO l'articolo 42 della Costituzione nella parte in cui prevede che la proprietà privata può essere, nei casi indicati dalla legge, e salvo indennizzo, espropriata per motivi d'interesse generale;

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

VISTO il decreto legislativo 23 maggio 2000, n. 164 (di seguito: decreto legislativo n. 164/2000), recante l'Attuazione della direttiva n. 98/30/CE recante norme comuni per il mercato interno del gas naturale, a norma dell'articolo 41 della legge 17 maggio 1999, n. 144, e successive modifiche ed integrazioni;

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



VISTO il decreto del Ministero dello sviluppo economico 17 aprile 2008 recante la Regola tecnica per la progettazione, costruzione, collaudo, esercizio e sorveglianza delle opere e degli impianti di trasporto di gas naturale con densità non superiore a 0,8;

VISTO il decreto del Ministro dello Sviluppo economico 24 febbraio 2017, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie Generale n. 107, del 10 maggio 2017, recante "Individuazione degli uffici dirigenziali di livello non generale" del Ministero dello Sviluppo Economico;

VISTO il decreto ministeriale 25 giugno 2018 di approvazione del progetto definitivo, autorizzazione alla costruzione ed esercizio, dichiarazione di pubblica utilità e conformità agli strumenti urbanistici vigenti con apposizione del vincolo preordinato all'esproprio delle aree interessate alla realizzazione del gasdotto "Larino - Chieti" DN 600 (24") DP 75 bar;

VISTA l'istanza del 31 luglio 2019, prot. n. 18078 del 08/08/2019, con la quale la SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A., codice fiscale e partita IVA n. 04513630964, con sede legale in Via della Moscova, n. 3 - Milano - Sede operativa in via dei Salci, 25 - Frosinone, ha chiesto a questa Amministrazione, ai sensi degli artt. 22, 52 quinquies e 52 octies, del Testo Unico, per i terreni ubicati nel Comune di PAGLIETA (CH), indicati nel piano particellare allegato all'istanza:

a) l'imposizione di servitù di metanodotto sulle aree indicate in colore rosso nel piano particellare;

b) l'occupazione temporanea delle aree necessarie per la corretta esecuzione dei lavori indicate in colore verde nel piano particellare;

con determinazione urgente delle indennità provvisorie;

ACCERTATO che i predetti terreni sono interessati dalla fascia per l'apposizione del vincolo preordinato all'esproprio e/o compresi nell'elenco delle aree da occupare temporaneamente, di cui al citato decreto 25 giugno 2018;

CONSIDERATO che l'opera, compresa nella rete nazionale dei gasdotti di cui all'articolo 9 del citato decreto legislativo n. 164/2000, riveste carattere d'urgenza in quanto l'esistente sistema evidenzia condizioni di trasporto al limite rispetto ai criteri di flessibilità ed affidabilità richiesti;

CONSIDERATO che, ai sensi dell'art. 52-quinquies, ultimo periodo del comma 2, del Testo Unico e s.m.i., l'emanazione del citato decreto 25 giugno 2018 ha determinato l'inizio del procedimento di esproprio e che nella fattispecie si realizza la condizione prevista dall'articolo 22 del Testo Unico in base alla quale il decreto ablativo può essere emanato con determinazione urgente dell'indennità provvisoria;

RITENUTO che:

- il vincolo preordinato all'esproprio dei terreni interessati dai lavori di costruzione del metanodotto decade, salvo proroga, alla data del 25 giugno 2023;

- è necessario consentire che i lavori di realizzazione della condotta per il trasporto del gas naturale siano eseguiti senza soluzione di continuità, secondo una progressione continua della posa in opera del metanodotto;

- la costituzione della servitù di metanodotto è imposta a garanzia dei requisiti di sicurezza necessari per la realizzazione, l'esercizio e la manutenzione della condotta ai sensi del richiamato decreto ministeriale 17 aprile 2008;

- le indennità proposte dalla società istante per l'occupazione temporanea e la costituzione di servitù di metanodotto a favore delle Ditte proprietarie catastalmente identificate nel piano particellare sono ritenute congrue ai fini della determinazione urgente dell'indennità provvisoria;

DECRETA:

Articolo 1

A favore della SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A. sono disposti la servitù di metanodotto e l'occupazione temporanea dei terreni in Comune di PAGLIETA (CH), interessati dalla realizzazione del gasdotto "Larino - Chieti" DN 600 (24") DP 75 bar, e riportati nei piani particellari con l'indicazione delle Ditte proprietarie dei terreni sottoposti all'azione ablativa.

Articolo 2

L'asservimento dei terreni, sottoposto alla condizione sospensiva che siano ottemperati da parte della SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A. gli adempimenti di cui ai successivi articoli 5 e 6, prevede quanto segue:

- la posa di una tubazione per trasporto idrocarburi gassosi interrata alla profondità di circa 1 (uno) metro, misurata dalla generatrice superiore della condotta, nonché di cavi accessori per reti tecnologiche;

- l'installazione di apparecchi di sfiato e cartelli segnalatori, nonché eventuali opere sussidiarie necessarie ai fini della sicurezza;

- l'obbligo di non costruire opere di qualsiasi genere, come pure fognature e canalizzazioni chiuse, a distanza inferiore di 12,50 (dodici/50) metri dall'asse della tubazione, nonché di mantenere la superficie asservita a terreno agrario, con la possibilità di eseguire sulla stessa le normali coltivazioni senza alterazione della profondità di posa della tubazione;

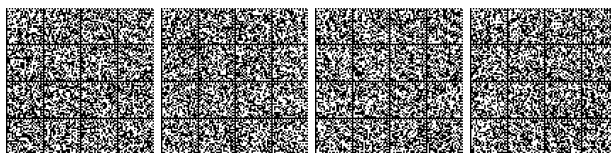
- l'occupare, anche per mezzo delle sue imprese appaltatrici e per tutto il tempo occorrente, l'area necessaria all'esecuzione dei lavori con diritto di accedere liberamente in ogni tempo alle proprie opere ed ai propri impianti con il personale ed i mezzi necessari al fine della sorveglianza, manutenzione ed esercizio del gasdotto, nonché di eventuali modifiche, rifacimenti, riparazioni, sostituzioni e recuperi;

- l'inalterabilità di tubazioni, manufatti, apparecchiature ed opere sussidiarie relative al gasdotto di cui in premessa, di proprietà della SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A. e che, pertanto, avrà anche la facoltà di rimuoverle;

- l'obbligo di astenersi dal compimento di qualsiasi atto che costituisca intralcio o pericolo per i lavori da eseguirsi;

- l'obbligo di astenersi dal compimento di qualsiasi atto che possa costituire pericolo per l'impianto, ostacoli il libero passaggio, diminuirne o renda più scomodo l'uso e l'esercizio della servitù;

- i danni prodotti alle cose, alle piantagioni ed ai frutti pendenti durante la realizzazione del metanodotto sono quantificati nell'indennità di occupazione temporanea determinata con il presente decreto di imposizione di servitù di metanodotto mentre in occasione di eventuali riparazioni, modifiche, recuperi, sostituzioni, manutenzione, esercizio del gasdotto, saranno determinati di volta in volta a lavori ultimati e liquidati dalla SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A. a chi di ragione;



- la permanenza a carico dei proprietari dei tributi e degli altri oneri gravanti sui fondi.

Articolo 3

Le indennità provvisorie per la servitù di metanodotto e l'occupazione temporanea dei terreni di cui all'articolo 1, da corrispondere agli aventi diritto, sono state determinate in modo urgente, ai sensi dell'articolo 22 del Testo Unico e s.m.i., conformemente all'articolo 44 e all'art. 52-*octies* del medesimo D.P.R. 327/2001, nella misura indicata nel piano particellare individuale.

Articolo 4

Il presente decreto è trascritto senza indugio presso i competenti Uffici a cura e spese della SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A., nonché pubblicato per estratto, a cura della stessa Società, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione nel cui territorio si trova il bene. L'opposizione di terzi interessati è proponibile entro trenta giorni successivi alla pubblicazione dell'estratto.

Articolo 5

La SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A. provvede alla notifica del presente decreto alle Ditte proprietarie con allegato il piano particellare individuale, unitamente ad un invito a presenziare alla redazione dello stato di consistenza e presa di possesso dei terreni, specificando con un preavviso di almeno sette giorni le modalità ed i tempi del sopralluogo ed indicando anche il nominativo dei tecnici da essa incaricati.

Articolo 6

I tecnici incaricati dalla SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A. provvederanno a redigere il verbale di immissione in possesso dei terreni, in contraddittorio con il soggetto espropriato, o con un suo rappresentante, descrivendo lo stato di consistenza dei terreni sottoposti all'azione ablativa, eventualmente anche in assenza dei proprietari invitati. In quest'ultimo caso lo stato di consistenza e il verbale di immissione sono redatti con la presenza di due testimoni che rispondano ai requisiti di cui all'articolo 24, comma 3, del Testo Unico e s.m.i.. Copie degli atti inerenti la notifica di cui all'articolo 5, compresa la relativa relata, unitamente al verbale di immissione in possesso, sono trasmessi senza indugio dalla SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A. a questa Amministrazione alla casella di posta elettronica certificata: ene.espropri@pec.sviluppoeconomico.gov.it

Articolo 7

Le Ditte proprietarie dei terreni oggetto del presente decreto, nei trenta giorni successivi all'immissione in possesso, possono comunicare con dichiarazione irrevocabile a questa Amministrazione (DGSAIE - Divisione VII - Via Molise, 2 - 00187 Roma - pec: ene.espropri@pec.sviluppoeconomico.gov.it - fax: 0647887753) e per conoscenza alla SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A. presso gli Uffici Amministrativi e Direzione Generale - via dei Salci, n. 25 - 03100 Frosinone (FR) - pec: sviluppo@pec.sgispa.com - fax 0775201279 - l'accettazione delle indennità di servitù di metanodotto ed occupazione temporanea. Questa Amministrazione, ricevuta dalle ditte proprietarie la comunicazione di accettazione delle indennità di servitù di metanodotto ed occupazione temporanea, la dichiarazione di assenza di diritti

di terzi sul bene e la documentazione comprovante la piena e libera disponibilità del terreno, contenute nello schema A, allegato al presente decreto, disporrà con propria ordinanza affinché la SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A. provveda al pagamento degli importi nel termine di 60 giorni.

Articolo 8

In caso di rifiuto o silenzio da parte delle Ditte proprietarie sulle indennità provvisorie di servitù di metanodotto ed occupazione temporanea disposte dal presente decreto, decorsi trenta giorni dalla data dell'immissione in possesso, gli importi saranno depositati presso la Ragioneria Territoriale competente - Servizio depositi amministrativi per esproprio - a seguito di apposita ordinanza di questa Amministrazione. Entro lo stesso termine, le Ditte proprietarie che non condividano le indennità provvisorie proposte con il presente decreto possono:

a) ai sensi dell'articolo 21, commi 3 e seguenti, del Testo Unico e s.m.i., produrre a questa Amministrazione, all'indirizzo sopra indicato, la richiesta per la nomina dei tecnici secondo lo schema B, allegato al presente decreto, designandone uno di propria fiducia, affinché unitamente al tecnico nominato da questa Amministrazione e ad un terzo esperto nominato dal Presidente del competente Tribunale Civile, determinino le indennità definitive;

b) non avvalersi di un tecnico di fiducia; in tal caso le indennità definitive saranno determinate tramite la Commissione Provinciale competente o con l'avvalimento degli Uffici tecnici di questa Amministrazione ai sensi dell'articolo 52-*nonies* del Testo Unico e s.m.i.

In caso di non condivisione delle determinazioni definitive di cui sopra, i proprietari, il promotore dell'espropriazione o il terzo che ne abbia interesse potranno proporre opposizione alla stima, nei termini e con le modalità previste dall'articolo 54 del Testo Unico.

Articolo 9

Al fine della realizzazione del metanodotto, la SOCIETÀ GASDOTTI ITALIA S.P.A., anche per mezzo delle sue imprese appaltatrici, ha facoltà di occupare i terreni per un periodo di anni due a decorrere dalla data di immissione in possesso delle stesse aree. La Società beneficiaria comunicherà preventivamente alla ditta proprietaria la data di avvio delle lavorazioni, la denominazione ed il recapito dell'impresa appaltatrice.

Articolo 10

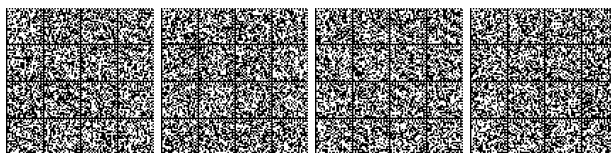
Per lo stesso periodo di anni due, è dovuta alla Ditta proprietaria dei terreni l'indennità di occupazione temporanea e danni riportati nel piano particellare.

Articolo 11

Avverso il presente decreto è ammesso ricorso al Tribunale Amministrativo Regionale competente oppure ricorso straordinario al Presidente della Repubblica. I termini di proponibilità, decorrenti dalla data di notifica del provvedimento medesimo, sono di giorni 60 per il ricorso al TAR e di giorni 120 per il ricorso straordinario al Presidente della Repubblica.

ESTRATTO DEL PIANO PARTICELLARE

Ditta n. 1: DI GENNI Elisa, DI GIULIO Angela Natalina, DI GIULIO Antonio, DI GIULIO Ersilia, DI GIULIO Eva, DI GIULIO Giuseppina, PAOLUCCI Annalisa,



PAOLUCCI Antonio, PAOLUCCI Emmanuele, PROSPERI Silvana, foglio 20, mappali 280, 273; Ditta n. 2: DI GIULIO Antonio, DI GIULIO Ersilia, DI GIULIO Giuseppina, foglio 20, mappali 136, 281, 134, 274; Ditta n. 3: CIMINI Maria, foglio 23, mappale 53; Ditta n. 4: FORTUNA Beniamino, FORTUNA Leonardo, foglio 23, mappali 201, 154; Ditta n. 5: DI MATTEO Giuseppe Giovannii, DI MATTEO Nicola, foglio 23, mappale 519; Ditta n. 6: DI MATTEO Nicola, foglio 23, mappali 474, 4027, 512; Ditta n. 7: COCCIA Emilia, DI MATTEO Maria, foglio 23, mappale 4026; Ditta n. 8: VITULLI Giovanni, VITULLI Raffaele, foglio 22, mappale 142; Ditta n. 9: POMPONIO Elvira, foglio 22, mappale 405; Ditta n. 10: COSTANTINI Fiorina Giuseppina, DI NELLA Nicola, foglio 22, mappale 4031; Ditta n. 11: DI FLORIO Ernesto, foglio 22, mappali 232, 231, 230, 109; Ditta n. 12: COLANERI Franco, COLANERI Giuseppe, COLANERI Maria Grazia, COLANERI Tommaso, foglio 22, mappale 400; Ditta n. 13: COLANERI Maria Grazia, foglio 22, mappale 227; Ditta n. 14: COLANZI Maria Vincenza, foglio 22, mappali 4028, 301; Ditta n. 15: DI NELLA Tommaso, foglio 22, mappali 4027, 116; Ditta n. 16: CICCOTOSTO Lucia, foglio 22, mappale 107; Ditta n. 17: DI FLORIO Gasperino, foglio 22, mappali 95, 70; Ditta n. 18: DI DEO Andrea, DI DEO Fabio Antonino, DI DEO Nicola, foglio 22, mappale 91; Ditta n. 19: DI FLORIO Alberto, DI FLORIO Cassio, DI FLORIO Franco, foglio 22, mappale 74; Ditta n. 20: DI FLORIO Carlo, foglio 22, mappali 73, 72; Ditta n. 21: DI NELLA Giuseppe, foglio 22, mappali 69, 71; Ditta n. 22: IMPICCIATORE Gabriella, SAVELLI Eleonora, foglio 21, mappali 4213, 116; Ditta n. 23: DI FLORIO Tommaso, foglio 21, mappale 112; Ditta n. 24: DI NELLA Giuseppe, foglio 21, mappale 106; Ditta n. 25: DI MATTEO Anna Concetta, foglio 21, mappale 108; Ditta n. 26: LA ROCCA Lucia, LA ROCCA Vincenzo, foglio 21, mappali 4028, 305; Ditta n. 27: LA ROCCA Angelo, LA ROCCA Eliana, LAZZARO Sabbia Maria, foglio 21, mappali 4261 (ex 379), 4243 (ex 104); Ditta n. 28: DI FLORIO Elia, DI FLORIO Fabiola, DI FLORIO Nicoletta, DI FLORIO Tonino, DI MATTEO Teresa, foglio 21, mappali 4238 (ex 102), 4234 (ex 100); Ditta n. 29: COMUNE DI PAGLIETA, foglio 21, mappali 4237 (ex 102), 4233 (ex 100), 4258 (ex 315), 4281 (ex 97), 4255 (ex 313), 4275 (ex 87), 4273 (ex 85), 4269 (ex 4016), 4276 (ex 88), 4271 (ex 83), 4267 (ex 4015); Ditta n. 30: BARCARO Clara, DI FLORIO Tiziana, DI FLORIO Umberto, foglio 21, mappale 4284 (ex 99); Ditta n. 31: PIZZI Filomena, foglio 21, mappali 4280 (ex 97), 4254 (ex 313), 4274 (ex 87), 4272 (ex 85); Ditta n. 32: AZIENDA REGIONALE DELLE ATTIVITÀ PRODUTTIVE, foglio 21, mappale 4268 (ex 4016), 4266 (ex 4015), 4008, 61; foglio 14, mappali 58, 118; foglio 10, mappali 565, 504; Ditta n. 33: GIULIANI Viscardo, foglio 21, mappale 4270 (ex 83); Ditta n. 34: DI FLORIO Patrizia, DI LORETO Rosina, foglio 21, mappale 62; Ditta n. 35: LA ROCCA Canziano, LA ROCCA Vincenzo, foglio 16, mappale 196; Ditta n. 36: D'ORTONA Giuseppe, D'ORTONA Vincenzo, foglio 16, mappali 4050, 252, 432, 260; Ditta n. 37: DI NELLA Alberto, foglio 16, mappali 433, 3511, 3510, 418; Ditta n. 38: DI NELLA Antonio, foglio 16, mappale 4026; DI NELLA Rosa, foglio 16, mappale 143; Ditta n. 39: DI NELLA Giusto, foglio 16, mappale 4052;

Ditta n. 40: DI NELLA Antonio, foglio 16, mappale 385; Ditta n. 41: ZINNI Andrea, ZINNI Carlo Alberto, foglio 16, mappale 4025; Ditta n. 42: FARINA Nicola, MARROCCO Filomena mar. Farina, foglio 16, mappale 4023; Ditta n. 43: DI NUCCI Giustino, DI NUCCI Nicola, foglio 16, mappali 428, 186, 461, 4060; Ditta n. 44: VIRTU' Angelo Pasquale, foglio 16, mappale 204; Ditta n. 45: DI NELLA Nicola, foglio 16, mappale 133; Ditta n. 46: LA ROCCA Canziano, foglio 16, mappali 178, 14; Ditta n. 47: FABBRIZIO Carla, FABBRIZIO Franco, FABBRIZIO Lucio, FABBRIZIO Vincenzo, foglio 16, mappale 162; Ditta n. 48: DI NUCCI Massimino, foglio 16, mappale 4071; Ditta n. 49: CONSORZIO PER L'AREA DI SVILUPPO DEL SANGRO, foglio 16, mappale 4009; CONSORZIO PER LO SVILUPPO INDUSTRIALE DEL SANGRO, foglio 16, mappali 8, 4004; DI NORA Rosa, foglio 16, mappale 4008; DI NUCCI Giovanni, foglio 16, mappale 4007; DI NUCCI Giustino, DI NUCCI Gerasina, foglio 16, mappali 10, 9; CAPOREALE Salvatore, CODAGNONE Gennaro, TOTARO Fileno, foglio 14, mappale 4097; Ditta n. 50: DI LALLO Monica, foglio 16, mappale 6; Ditta n. 51: DI LALLO Nicola Vincenzo, foglio 10, mappali 207, 503; Ditta n. 52: DI LALLO Linda, foglio 10, mappale 4209.

Roma, 4 settembre 2019

Il direttore generale
dott.ssa Rosaria Romano

TX19ADC10068 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESID SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

TEVA B.V.

Sede: Swensweg, 5 - 2031 GA Haarlem, Paesi Bassi

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: LATANOPROST RATIOPHARM ITALIA

Codice A.I.C.: 039468 – tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: NL/H/1406/001/IB/025 - Codice Pratica: C1B/2018/925 - Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Allineamento del RCP e del FI al medicinale di riferimento relativamente all'indicazione terapeutica nella popolazione pediatrica; Modifica degli stampati a seguito della nuova linea guida sugli eccipienti e allineamento del FI al QRD template.

E' autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e dell'Etichetta 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 regio-



lare 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 Repubblica italiana 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 presente modifica: dal giorno successivo alla sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD10048 (A pagamento).

TEVA B.V.

Sede: Swensweg, 5 - 2031 GA Haarlem, Paesi Bassi

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: CITALOPRAM RATIOPHARM ITALIA

Codice A.I.C.: 036038 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica: N1A/2019/1024 - Tipo di modifica: Grouping di variazioni: 2xTipo IAin- C.I.z. - Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in linea con la Raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/234245/2019 ed EMA/PRAC/286516/2019).

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

A partire 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 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 della variazione nella *Gazzetta Ufficiale*, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, che non riportino 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 variazione, 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 data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD10049 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

Codice Fiscale: 11654150157

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

Medicinale: INTEFLUV

Codice A.I.C.: 041655 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica: N1A/2019/1027 - Tipo di modifica: Tipo IAin- C.I.z. - Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in linea con la Raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/189290/2019).

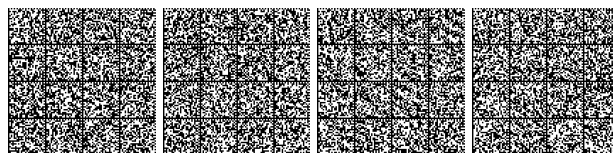
È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

A partire 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 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 della variazione nella *Gazzetta Ufficiale*, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, che non riportino 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 variazione, 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 data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD10050 (A pagamento).



FARMAKA S.R.L.

Sede legale: via Villapizzone n. 26,
20156 Milano (MI), Italia
Partita IVA: 04899270153

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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274

Codice pratica: N1A/2019/1231

Specialità Medicinale: DICLOMED 0.74 mg/ml collutorio, DICLOMED 0.3 mg/spruzzo spray per mucosa orale

Confezioni e numeri AIC: Tutte – AIC n. 032085

Titolare AIC: Farmaka Srl

Tipo di variazione: Grouping di variazioni di tipo IA

Modifica apportata: Tipo IA – B.I.a.2a): Modiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo; B.I.b.1b): Rafforzamento dei limiti delle specifiche del principio attivo; 2 x B.I.b.1c): aggiunta di un nuovo parametro di specifica del principio attivo con il metodo di prova corrispondente; B.I.b.1d): soppressione di un parametro di specifica del principio attivo non significativo.

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

Decorrenza delle modifiche: il giorno successivo alla data di pubblicazione della presente GU.

Farmaka S.r.l. - L'amministratore unico
Alessandro Casero

TX19ADD10051 (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: EUGASTROL REFLUSSO

Codice A.I.C.: 040231 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura europea: DE/H/0939/001/IA/047 - Codice Pratica: C1A/2019/2480 - Tipo di modifica: Tipo IAin- C.I.z - Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in linea con la Raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/265212/2019).

Medicinale: FLUOXETINA RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 034850 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura europea: DE/H/1871/001/IA/019 - Codice Pratica: C1A/2019/2400 - Tipo di modifica: Tipo IAin- C.I.z - Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in linea con la Raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/265221/2019).

Medicinale: CITALOPRAM RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 035892 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica: N1A/2019/1023 - Tipo di modifica: Grouping di variazioni: 2xTipo IAin- C.I.z. - Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in linea con la Raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/234245/2019 ed EMA/PRAC/286516/2019).

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

A partire 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 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 della variazione nella *Gazzetta Ufficiale*, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, che non riportino 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 variazione, 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 data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD10052 (A pagamento).

FARMAKOPEA S.P.A.

Sede legale: via Aldo Moro, 11 - 20080 Carpiano (MI)
Partita IVA: 01740220221

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e della Determina AIFA del 25/08/2011

Titolare AIC: Farmakopea S.P.A.

Codice pratica n.: N1B/2019/1048

Specialità medicinale: SUBITENE, FERENS

Confezioni: Subitene 400 mg cpr eff - 10 cpr AIC 034764011; Subitene 200 mg cpr eff - 10 cpr AIC 034764035; Subitene 200 mg gran sol orale - 6 bustine AIC 034764062; Subitene 200 mg gran sol orale - 12 bustine AIC 034764074; Subitene 400 mg gran sol orale - 6 bustine AIC 034764047; Subitene 400 mg gran sol orale - 12 bustine AIC 034764050; Ferens 400 mg cpr eff - 30 cpr AIC 038553018



Grouping di 6 variazioni tipo IA e 1 variazione tipo IB: IA - A.4 "Modifica del nome e dell'indirizzo del fabbricante del principio attivo per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea": da Strides Shasun Limited [Mathur Road, Periyakalpet Puducherry, India] a Solara Active Pharma Sciences, [Sardar Patel Road Guindy, Chennai, India] Ltd; IA - A.4 "Modifica del nome del titolare del DMF del principio attivo per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea": da Strides Shasun Limited a Solara Active Pharma Sciences; IA - B.III.1.a)2 → Presentazione di certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato relativo alla starting material della sostanza attiva (Ibuprofene), presentato da un fabbricante già approvato; IA B.I.b.1 c) "Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente", aggiunta tra le specifiche a rilascio del test Residual solvent il parametro relativo alla determinazione del benzene (e metodo analitico); IA B.I.b.1 d) → Soppressione di un parametro di specifica non significativo, eliminazione tra le specifiche a rilascio del test relativo alla determinazione dell'Impurezza N; IA B.I.b.2 a) "Modifiche minori di una procedura di prova approvata": modifica minore del metodo analitico per la determinazione dei solventi residui (GC); IB B.I.a.2 e) "Modifica minore della parte riservata di un Master File sul principio attivo.

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Nicoletta Iossa

TX19ADD10053 (A pagamento).

FARMAKOPEA S.P.A.

Sede legale: via Aldo Moro, 11 - 20080 Carpi (MI)
Partita IVA: 01740220221

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e della Determina AIFA del 25/08/2011

Titolare AIC: Farmakopea S.P.A.

Specialità medicinale: SODIO FOSFATO FARMAKOPEA (AIC: 030305)

Confezioni: 015

Codice pratica n.: N1B/2019/887

Tipologia variazione: Tipo IAIN – A.5.a) Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità):

Da: DMS FARMACEUTICI S.P.A.

Via Provinciale per Lecco, 78 - 22038 Tavernerio (CO) - Italia

A: Laboratorio Farmaceutico SIT S.R.L.

Via Provinciale per Lecco, 78 - 22038 Tavernerio (CO) - Italia

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Nicoletta Iossa

TX19ADD10054 (A pagamento).

MEDIGAS ITALIA S.R.L.

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

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

Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/97020 del 02.09.2019

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/5351 e N1B/2018/399

Medicinale: OSSIGENO MEDIGAS ITALIA. Codice AIC: 039019. Tutte le confezioni.

Titolare AIC: MEDIGAS ITALIA S.R.L. - Via Edison, 6 - Assago (MI)

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

Modifica apportata: Adeguamento del FI al formato QRD. Aggiornamento stampati in accordo a nota AIFA FV/12386/P del 06.02.2018 (procedura FR/H/xxxx/WS/65).

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto di Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogo o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il legale rappresentante
dott. Giancarlo Fontana

TX19ADD10060 (A pagamento).



PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: 06954380157

Partita IVA: 01781570591

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Specialità medicinale: ARTROTEC 75 (diclofenac + misoprostolo)

Confezioni e numeri di AIC:

75 mg + 200 mcg compresse a rilascio modificato – 10 compresse AIC n. 029757046

75 mg + 200 mcg compresse a rilascio modificato – 30 compresse AIC n. 029757059

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. Via Isonzo, 71 04100 Latina

Codice pratica: C1B/2019/769

Procedura MRP n.: FI/H/1029/01/IB/54/G

Specialità medicinale: MISOFENAC 75 (diclofenac + misoprostolo)

Confezioni e numeri di AIC:

75 mg + 200 mcg compresse a rilascio modificato – 10 compresse AIC n. 029316054

75 mg + 200 mcg compresse a rilascio modificato – 30 compresse AIC n. 029316041

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. Via Isonzo, 71 04100 Latina

Codice pratica: C1B/2019/770

Procedura MRP n.: FI/H/1029/01/IB/54/G

Tipo di modifica: Grouping 2 tipo IB - B.II.b.2.a - Aggiunta siti alternativi controllo prodotto finito: Eurofins Proxy Laboratories B.V., Netherlands per controlli fisici-chimici e Eurofins Bactimm B.V., Netherlands per controlli microbiologici

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in Gazzetta

Ufficiale possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore

Federica Grotti

TX19ADD10061 (A pagamento).

UNITHER PHARMACEUTICALS

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

Titolare AIC: Unither Pharmaceuticals, 151 rue André Durouchez Espace Industriel Nord CS 28028 - 80084 Amiens Cedex 2 Francia

Prodotto Medicinale: DESTROMETORFANO UNITHER PHARMACEUTICALS

Codice Pratica: C1B/2019/1054 - N° di Procedura Europea: ES/H/0388/001/IB/002

Confezioni e numero AIC: Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 045108

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

Tipologia variazione: Variazione IB.B.II.f.1.b.1 - Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito. Estensione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale). Modifica apportata: Estensione della shelf-life del prodotto finito da 24 a 36 mesi.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare la modifica autorizzata al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti la modifica autorizzata, 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 D.Lgs.

Il legale rappresentante

dott. Eric Goupil

TX19ADD10062 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano n. 151 - 00189 Roma

Partita IVA: 00887261006

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

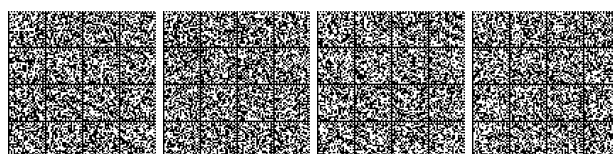
Specialità medicinale: PNEUMOVAX - vaccino pneumococcico polisaccaridico,

soluzione iniettabile in siringa preriempita

AIC n. 034933097; 034933111; 034933073; 034933109; 034933123; 034933085

Procedura n. DE/H/4906/002/IA/065

Codice Pratica: C1A/2019/2123



Titolare A.I.C.: MSD Italia S.r.l.

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IAIN - tipologia B.II.b.1 a) Aggiunta del sito produttivo FROSST IBERICA S.A., sito in via Complutense 140, Alcalà de Henares, 28805 Madrid, Spagna, come sito alternativo responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX19ADD10063 (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: CALCIO GLUCONATO GALENICA SENESE.

A.I.C.: 029832. Confezioni: Tutte.

Codice pratica n. N1A/2019/1112.

Tipologia e numero della variazione: C.I.3.z di tipo IA "Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al fine di adattarsi ad una raccomandazione dell'Autorità Competente".

È autorizzata pertanto la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in *G.U.*, il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate all'RCP.

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

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.

Il legale rappresentante
dott.ssa Danila Antonia Perillo

TX19ADD10065 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

Specialità Medicinale: ARIPIPRAZOLO EG

AIC n. 043801063 - "10 mg compresse", 28 compresse in blister opa/al/pvc/al - Classe A - Prezzo Euro 27,59; AIC n. 043801024 - "5 mg compresse", 28 compresse in blister opa/al/pvc/al - Classe A - Prezzo Euro 27,59; AIC n. 043801101 - "15 mg compresse", 28 compresse in blister opa/al/pvc/al - Classe A - Prezzo Euro 27,59.

I suddetti prezzi, (non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006), entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno stesso della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX19ADD10072 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 –
00071 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale: 01163980681
Partita IVA: 04775221007

Estratto comunicazione notifica regolare

Codice pratica: C1A/2019/2147

Medicinale: SASLONG

Codice AIC: 040649 (TUTTE LE CONFEZIONI AUTORIZZATE)

Tipologia di variazione: C.I.3 a)

Procedura Europea N° IT/H/0624/001-003/IA/020

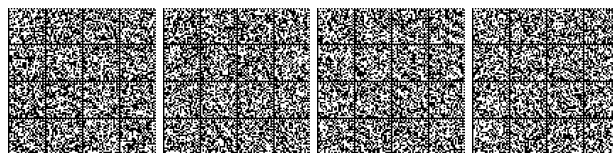
Modifica apportata:

RCP e Foglio illustrativo aggiornati per implementare delle conclusioni di un procedimento PSUSA (PSUSA/00002087/201807).

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, 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 data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX19ADD10070 (A pagamento).

H. LUNDBECK A/S

Rappresentante in Italia: Lundbeck Italia S.p.A.
Sede legale: via Joe Colombo, 2 - 20124 Milano
Codice Fiscale: 11008200153

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

Titolare AIC: H. Lundbeck A/S.

Codice Pratica C1A/2019/1999

Numero procedura: SE/H/278/01-04,06,08-09/IA/84

Medicinale: CIPRALEX Codice farmaco: 035767

Confezioni: Tutte le confezioni

Codice Pratica C1A/2019/2000

Numero procedura: SE/H/280/01-04,06,08-09/IA/85

Medicinale: ENTACT Codice farmaco: 035768

Confezioni: Tutte le confezioni

Tipologia variazione oggetto della modifica: IA in C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della procedura PRAC- EMA/PRAC/242943/2019.

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, e' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

A partire 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 Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino 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 Repubblica italiana della variazione, 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.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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

Un procuratore
dott.ssa Patrizia Zanassi

TX19ADD10071 (A pagamento).

SANTEN OY

Sede legale: Niittyhaankatu, 20 - 33720 Tampere, Finlandia

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: FLUREKAIN; Numero A.I.C. e confezioni: 046306015 - "1,25mg/ml+3 mg/ml collirio, soluzione" 1 flacone da 5 ml; Titolare A.I.C.: Santen Oy - Niittyhaankatu 20 - 33720 Tampere, Finlandia; Codice Pratica N°: C1A/2019/2526; N. di procedura: FI/H/941/01/IA/006

Tipologia variazione: "Single variation" di tipo IA n. A.5 b): Modifica del nome del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) - Attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti: da "Santen Oy" [Niittyhaankatu 20 - FI-33720 Tampere - Finlandia] a "NextPharma Oy" [Niittyhaankatu 20 - FI-33720 Tampere - Finlandia];

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*.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX19ADD10073 (A pagamento).



BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB

Sede: Stockholm (Svezia)
Partita IVA: SE556673916401

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

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

Specialità medicinale: METFORMINA Bluefish 500 mg, 850 mg, 1000 mg compresse rivestite con film AIC n. 039044 - tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2019/2515 Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DK/H/3034/001-003/IA/022.

Tipo IA B.II.b.2.a Aggiunta del sito Misom Labs Ltd., Malta Life Sciences Park, LS2.01.06 Industrial Park, San Gwann, SGN 3000 responsabile del controllo lotti.

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

Un legale rappresentante
Berit Margareta Lindholm

TX19ADD10078 (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.

Titolare AIC: GE Healthcare S.r.l.

Codice Pratica: C1B/2019/1174, DK/H/2989/001/IB/057, approvata dal RMS il 09/09/2019

Specialità Medicinale: MYOVIEW 230 microgrammi kit per preparazione radiofarmaceutica, AIC 035849013-025.

Tipologia variazione: singola variazione di tipo IB, B.II.d.2.d) - aggiunta di un metodo alternativo per il test della purezza radiochimica (RCP) per l'utente finale con conseguente modifica delle informazioni nel RCP; modifiche editoriali.

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 12 del RCP) relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Riasunto delle Caratteristiche del Prodotto.

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.

Il procuratore
dott.ssa Isabella Galbiati

TX19ADD10081 (A pagamento).

ELI LILLY ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Gramsci, 731 / 733 - 50019 Sesto Fiorentino (FI)
Codice Fiscale: 00426150488
Partita IVA: 00426150488

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

Specialità medicinale: HUMULIN.

Codice farmaco: 025707.

Confezioni: Humulin R 100 UI/ml Flac. 10 ml - A.I.C. 025707011. Humulin I 100 UI/ml Flac. 10 ml - A.I.C. 025707035. Humulin 30/70 100 UI/ml Flac. 10 ml - A.I.C. 025707187.

Codice pratica: C1B/2019/1855. Variazione n.: FR/H/0645/001-003/IB/157.

Tipo di modifica: Tipo IB B.II.b.2.a: aggiunta del sito Eli Lilly & Company - Lilly Technology Center, Indianapolis, Indiana, 46285 - 46221, USA come sito responsabile per il batch control testing.

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

Un procuratore
dott. Domenico Valle

TV19ADD10027 (A pagamento).

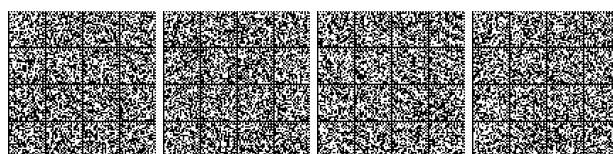
I.B.N. SAVIO S.R.L.

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

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

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

Med. ERAXITRON A.I.C. n. 035801 Tutte le confezioni
Cod. Prat. N1A/2019/1038



Var. IA-B.III.1.a.2: Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato R1-CEP 2010-232-Rev 02 e Cod. Prat. N1A/2019/1037 Var. IA-B.III.1.a.2: Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato R1-CEP 2004-119-Rev 07.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV19ADD10028 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.a., viale Certosa n. 130 - Milano.

Specialità medicinale: Doloproct crema rettale.

A.I.C. 036428023 - 036428035 - 036428011.

MRP: DE/H/0224/001/IA/032.

Codice pratica: C1A/2019/2177.

Tipo IAin - A.5.a): Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) - attività per le quali il fabbricante importatore è responsabile, compreso il rilascio dei lotti (da Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l., Segrate a LEO Pharma Manufacturing Italy S.r.l., Segrate, Italy).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV19ADD10030 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: BAYER S.p.A., viale Certosa n. 130 - Milano.

Specialità medicinale: SEREKIS.

A.I.C. 036427019 - 036427021.

MRP: DE/H/0225/001/IA/037.

Codice pratica: C1A/2019/2178.

Tipo IAin - A.5.a): Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) - attività per le quali

il fabbricante importatore è responsabile, compreso il rilascio dei lotti (da Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l., Segrate a LEO Pharma Manufacturing Italy S.r.l., Segrate, Italy).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV19ADD10031 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: BAYER S.p.A., viale Certosa n. 130 - Milano.

Specialità medicinale: ADVANTAN - 0,1% emulsione.

A.I.C. 028159059 - 028159061.

MRP: AT/H/0102/001/IA/043.

Codice pratica: C1A/2019/2176.

Tipo IAin - A.5.a): Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) - attività per le quali il fabbricante importatore è responsabile, compreso il rilascio dei lotti (da Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l., Segrate a LEO Pharma Manufacturing Italy S.r.l., Segrate, Italy).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV19ADD10032 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

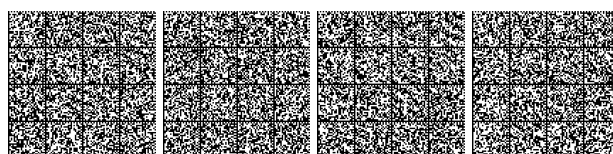
Titolare: BAYER S.p.A., viale Certosa n. 130 - Milano.

Specialità medicinale: FINACEA gel 15%.

A.I.C. 036818019 - 036818021 - 036818033.

MRP: AT/H/0124/001/IA/056.

Codice pratica: C1A/2019/2180.



Tipo IAin - A.5.a): Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) - attività per le quali il fabbricante importatore è responsabile, compreso il rilascio dei lotti (da Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l., Segrate a LEO Pharma Manufacturing Italy S.r.l., Segrate, Italy).

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV19ADD10035 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI TREVISO

Iscrizione a ruolo del notaio dott.ssa Rita Brunzo

A termini dell'art. 24 della Legge 16/02/1913 n° 89 sull'Ordinamento del Notariato, si rende noto che la Dott.ssa Rita Brunzo è stata nominata Notaio alla sede di Treviso (d.n. di Treviso), con Decreto Ministeriale del 29 maggio 2019 pubblicato nella *G.U.* n. 43 del 31 maggio 2019 con effetto da oggi 12 settembre 2019.

Il presidente f.f.
dott. Paolo Talice

TX19ADN10059 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI COMO E LECCO

*Nomina a notaio in Gravedona ed Uniti
del dott. Andrea Papis*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Como notifica che il dottor Andrea Papis, nominato notaio in Gravedona ed Uniti con Decreto Ministeriale in data 29 maggio 2019 pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* - IV Serie Speciale n.43 del 31 maggio 2019, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Si precisa che con Decreto Dirigenziale in data 18 giugno 2019 al suddetto notaio è stato prorogato di novanta giorni il termine stabilito per assumere l'esercizio delle funzioni notarili.

Como, 11 settembre 2019

Il presidente
Massimo Sottocornola

TX19ADN10066 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili del dott. Luciano Amato

Il presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che il notaio Luciano Amato, con sede in Milano è dispensato, a sua domanda, dall'esercizio delle funzioni notarili a seguito di D.D. 08.07.2019.

La cessazione del notaio dall'esercizio delle funzioni notarili avrà effetto dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il presidente
Ignazio Leotta

TX19ADN10079 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

*Nomina nella sede di Caldiero
della dott.ssa Roberta Ummarino*

Il presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che il Notaio Roberta Ummarino, nominato nella sede di Caldiero con D.M. 29.05.2019 pubblicato in *G.U.* n. 43/IV^ s.s. del 31.05.2019, avendo adempiuto a tutte le formalità previste dalla Legge Notarile e dal relativo Regolamento, venne ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Verona, 12.9.2019

Il presidente
notaio Nicola Marino

TX19ADN10082 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

*Nomina nella sede di Bussolengo
del dott. Vincenzo Terracciano*

Il presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che il Notaio Vincenzo Terracciano, nominato nella sede di Bussolengo con D.M. 29.05.2019 pubblicato in *G.U.* n. 43/IV^ s.s. del 31.05.2019, avendo adempiuto a tutte le formalità previste dalla Legge Notarile e dal relativo Regolamento, venne ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Verona, 12.9.2019

Il presidente
notaio Nicola Marino

TX19ADN10083 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI PISA

*Ammissione all'esercizio delle funzioni notarili del notaio
Cesare Bartolini - Prot. n. 106b/19*

Il presidente del Consiglio notarile di Pisa comunica che:

«Il dott. Cesare Bartolini, nato a Piombino il 27 ottobre 1977, nominato notaio nel Comune di Pisa (Distretto notarile di Pisa), con decreto ministeriale del Ministero della Giustizia del 29 maggio 2019, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - 4ª Serie speciale «Concorsi ed esami» - del 31 maggio 2019 n. 43 e successiva proroga con D.D. del 27 giugno 2019, è stato immesso nell'esercizio delle sue funzioni con ordinanza presidenziale del 3 settembre 2019».

Pisa, 3 settembre 2019

Il presidente
dott. Claudio Calderoni

TU19ADN9942 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTI RIUNITI
DI L'AQUILA, SULMONA E AVEZZANO**

Iscrizione a ruolo del notaio Beatrice Costantini

Il presidente del Consiglio notarile suddetto, visto il decreto ministeriale del 29 maggio 2019, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - 4ª Serie speciale «Concorsi ed esami» - n. 43 del 31 maggio 2019 rende noto che il notaio Beatrice Costantini, è stato iscritto al ruolo di questo distretto notarile per la sede di Pizzoli (AQ), il 4 settembre 2019.

L'Aquila, 4 settembre 2019

Il presidente
Vittorio Altiero

TU19ADN9943 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI LATINA

Iscrizione a ruolo del notaio dott.ssa Maria Teresa Mincione

Il presidente del Consiglio notarile di Latina rende noto che la dottoressa Maria Teresa Mincione nata a Caserta il 5 novembre 1983, con decreto in data 29 maggio 2019 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - 4ª Serie speciale «Concorsi ed esami» - n. 43 del 31 maggio 2019, è stata nominata notaio nella sede di Itri (d.n. di Latina) ed iscritta nel ruolo dei notai esercenti per la suddetta sede in data 7 agosto 2019.

Il presidente
notaio dott. Giovanni Battista Viscogliosi

TU19ADN9961 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI LATINA

Iscrizione a ruolo del notaio dott.ssa Annalisa Santagata

Il presidente del Consiglio notarile di Latina rende noto che la dott.ssa Annalisa Santagata nata a Caserta il 29 maggio 1986, con decreto in data 29 maggio 2019, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - 4ª Serie speciale - n. 43 del 31 maggio 2019, è stata nominata notaio nella sede di Terracina (d.n. di Latina) ed iscritto nel ruolo dei notai esercenti per la suddetta sede in data 7 agosto 2019.

Il presidente
notaio dott. Giovanni Battista Viscogliosi

TU19ADN9962 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI LATINA

Iscrizione a ruolo del notaio dott. Gianmarco Capozzoli

Il presidente del Consiglio notarile di Latina rende noto che il dott. Gianmarco Capozzoli nato ad Agropoli il 20 agosto 1985, con decreto in data 29 maggio 2019 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - 4ª Serie speciale - n. 43 del 31 maggio 2019, è stato nominato notaio nella sede di Sezze (d.n. di Latina) ed iscritto nel ruolo dei notai esercenti per la suddetta sede in data 4 settembre 2019.

Il presidente
notaio dott. Giovanni Battista Viscogliosi

TU19ADN9963 (Gratuito).

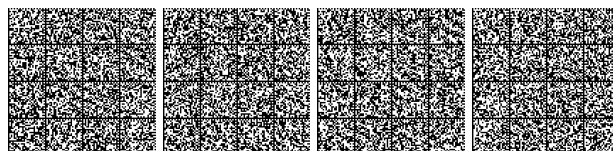
**CONSIGLIO NOTARILE DI ALESSANDRIA,
ACQUI TERME E TORTONA**

Iscrizione a ruolo del notaio Nadia Accettullo

Il Presidente del Consiglio Notarile dei Distretti Riuniti di Alessandria, Acqui Terme e Tortona, rende noto di avere, esaurite le prescritte formalità, ordinato l'iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto del Notaio Nadia Accettullo per la sede di Alessandria con suo provvedimento in data 3 settembre 2019 nominata Notaio con decreto del 29 maggio 2019 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale del 31 maggio 2019 numero 43 e con decreto dirigenziale del Ministero della Giustizia del 12 luglio 2019 con il quale è stato prorogato il termine di novanta giorni.

Il presidente del consiglio notarile di Alessandria
Ottavio Pilotti

TU19ADN9996 (Gratuito).



**CONSIGLIO NOTARILE DI ALESSANDRIA,
ACQUI TERME E TORTONA***Iscrizione a ruolo del notaio Alberto Morando*

Il Presidente del Consiglio Notarile dei Distretti Riuniti di Alessandria, Acqui Terme e Tortona, rende noto di avere, esaurite le prescritte formalità, ordinato l'iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto del Notaio Alberto Morando per la sede di Arquata Scrivia con suo provvedimento in data 3 settembre 2019 nominata Notaio con decreto del 29 maggio 2019 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 31 maggio 2019 numero 43 e con decreto dirigenziale del Ministero della giustizia del 12 luglio 2019 con il quale è stato prorogato il termine di novanta giorni.

Il presidente del consiglio notarile di Alessandria
Ottavio Pilotti

TU19ADN9997 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI ALESSANDRIA,
ACQUI TERME E TORTONA***Iscrizione a ruolo del notaio Aldo Mariano*

Il Presidente del Consiglio Notarile dei Distretti Riuniti di Alessandria, Acqui Terme e Tortona, rende noto di avere, esaurite le prescritte formalità, ordinato l'iscrizione nel Ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto del Notaio Aldo Mariano per la sede di Alessandria con suo provvedimento in data 3 settembre 2019 nominato Notaio con decreto del 29 maggio 2019 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 31 maggio 2019 numero 43 e con decreto dirigenziale del Ministero della giustizia del 12 luglio 2019 con il quale è stato prorogato il termine di novanta giorni.

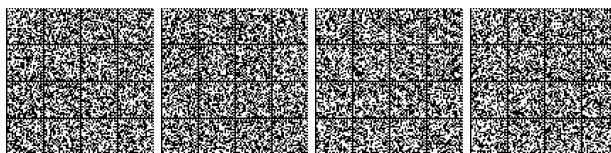
Il presidente del consiglio notarile di Alessandria
Ottavio Pilotti

TU19ADN9998 (Gratuito).

MARCO NASSI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2019-GU2-109) Roma, 2019 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



GAZZETTA UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

CANONE DI ABBONAMENTO

Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della Serie Generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della 1ª Serie Speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della 2ª Serie Speciale destinata agli atti della UE: (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della 3ª Serie Speciale destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della 4ª Serie Speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)*	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della Serie Generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- annuale € 819,00 - semestrale € 431,00

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, concorsi, prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

(di cui spese di spedizione € 129,11)*
(di cui spese di spedizione € 74,42)*

- annuale € **302,47**
- semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)*
(di cui spese di spedizione € 20,95)*

- annuale € **86,72**
- semestrale € **55,46**

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

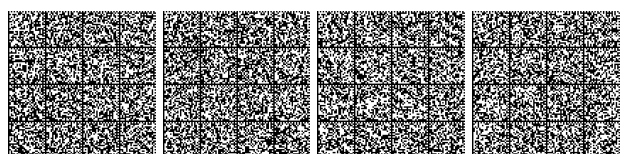
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 2,04

