GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 26 gennaio 2021

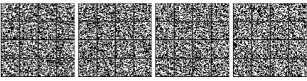
Si pubblica il martedì, il giovedì e il sabato

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA Amministrazione presso l'istituto poligrafico e zecca dello stato - via salaria, 691 - 00138 Roma - centralino 06-85081 - libreria dello stato Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma

Le inserzioni da pubblicare nella Gazzetta Ufficiale possono essere inviate per posta all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. in Via Salaria, 691 - 00138 Roma; in caso di pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto, le inserzioni possono essere consegnate a mano direttamente al punto vendita dell'Istituto in Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma. L'importo delle inserzioni inoltrate per posta deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso il Banco di Sardegna, Via Boncompagni 6 - 00187 Roma (IBAN IT64 H010 1503 2000 0007 0502 181) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma.

FOGLIO DELLE INSERZIONI

S	O M	I M	IARIO		
ANNUNZI COMMERCIALI			TRIBUNALE DI MASSA Notifica per pubblici proclami (TX21ABA763)	Pag.	1
Convocazioni di assemblea CO.TRA.F CONSORZIO TRASPORTI FERCAM Convocazione di assemblea dei consorziati - Einberufungsanzeige der Mitglieder-versammlung (TX21AAA790)	Pag.	1	TRIBUNALE DI PALERMO Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione e convocazione per mediazione obbligatoria (TX21ABA774) TRIBUNALE DI TERAMO Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. Atto di citazione con preventiva mediazione (TU21ABA651)	Pag.	2
ANNUNZI GIUDIZIARI			Eredità		
Notifiche per pubblici proclami			TRIBUNALE DI LIVORNO Sezione Civile Avviso di rettifica (TX21ABH779)	Pag.	3
TRIBUNALE DI CASSINO Notifica per pubblici proclami - Ricorso per devoluzione di fondo gravato da livello con preventiva convocazione innanzi all'Organismo di mediazione Conciliando Med ex D.Lgs. 28/2010 (TX21ABA765)	Pag.	2	TRIBUNALE DI MONZA Chiusura eredità giacente di Radice Luigi - Reg. succ. n. 4297/2015 (TX21ABH782)	Pag.	3
TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. (TX21ABA764)	Pag.	1	Nomina curatore eredità giacente di Gaspare Scala (TX21ABH791) TRIBUNALE DI PATTI	Pag.	3
TRIBUNALE DI CATANIA-SEZ. LAVORO Notificazione per pubblici proclami (TX21ABA778) .	Pag.	2	Nomina curatore eredità giacente di Gerardi Giu- seppe (TU21ABH690)	Pag.	3

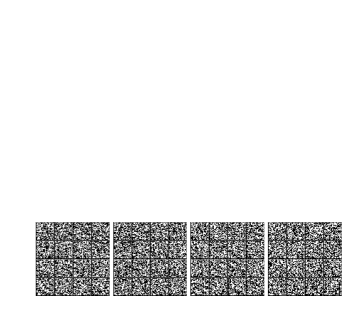


TRIBUNALE DI PESCARA			ALFASIGMA S.P.A.		
Nomina curatore eredità giacente di Albanese			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
Vincenza (TX21ABH773)	Pag.	3	missione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento		
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO			(CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD747)	Pag.	8
Eredità giacente di Capello Liliana (TU21ABH693) .	Pag.	4	ALLERGAN S.P.A.		
			ALLERGAN S.P.A. Modifica secondaria dell'autorizzazione all'im-		
D			missione in commercio di specialità medicinali per		
Proroga termini			uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD777)	Pag.	16
PREFETTURA DI TERNI			219/2000 € S.M.I. (IAZIADD///)	r ug.	10
Proroga dei termini legali e convenzionali			ALMUS S.R.L.		
(TU21ABP642)	Pag.	4	Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-		
			missione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legi-		
			slativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD754)	Pag.	10
ALTRI ANNUNZI			BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.		
			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
			missione in commercio di una specialità medicina- le per uso umano. Modifica apportata ai sensi del		
Eanvanvi			Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.		
Espropri			(TX21ADD781)	Pag.	17
MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
Direzione generale per l'approvvigionamento, l'ef- ficienza e la competitività energetica Divisione VII -			missione in commercio di una specialità medicina- le per uso umano. Modifica apportata ai sensi del		
Rilascio e gestione titoli minerari, espropri, royalties			Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.		
Ordinanza di deposito (TX21ADC772)	Pag.	6	(TX21ADD767)	Pag.	13
MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Di-			BIOCODEX S.A.S.		
rezione Generale per l'Approvvigionamento, l'Effi-			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
cienza e la Competitività Energetica Divisione VII – Rilascio e gestione titoli minerari, espropri, royalties			missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decre-		
Ordinanza di deposito (TX21ADC768)	Pag.	6	to Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. e del Regola-		
	O		mento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD752)	Pag.	9
VALDICHIENTI S.C.P.A. Asse Viario Marche - Umbria e Quadrilatero di penetrazione interna			CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.		
Decreto di acquisizione del diritto di proprietà			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
(TX21ADC759)	Pag.	5	missione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs.		
Decreto di acquisizione del diritto di proprietà			219/2006 e s.m.i. (TX21ADD792)	Pag.	19
(TX21ADC758)	Pag.	5	EG S.P.A.		
Decreto di acquisizione del diritto di proprietà			Comunicazione notifica regolare UVA del		
(TX21ADC757)	Pag.	4	04/01/2021 - Prot. n. 261 (TX21ADD771)	Pag.	15
Decreto di acquisizione del diritto di proprietà			ELI LILLY ITALIA S.P.A.		
(TX21ADC756)	Pag.	4	Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-		
			missione in commercio di una specialità medicina-		
Specialità medicinali presidi sanitari			le per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE)		
e medico-chirurgici			n. 1234/2008 (TV21ADD737)	Pag.	20
A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI-			FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.		
UNITE S.R.L.			Modifica stampati (TX21ADD751)	Pag.	9
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-			Modifica stampati /TV21 (DD7 (0)	D ~ -	0
missione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica ai sensi del Decreto Legislativo			Modifica stampati (TX21ADD749)	Pag.	8
29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD775)	Pag.	15	Modifica stampati (TX21ADD750)	Pag.	9



GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEAL- THCARE S.R.L.			PENSA PHARMA 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 1234/2008/CE e s.m.i., del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. e della Determi-			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e s.m.i. (TX21ADD780)	Pag.	16
nazione 25 agosto 2011 (TX21ADD786)	Pag.	17	SANDOZ BV		
HCS BVBA Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale		
missione in commercio di specialità medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD762)	Pag.	12	per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD794)	Pag.	19
HEXAL A/S			SANDOZ S.P.A.		
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD795)	Pag.	20	Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD793)	Pag.	19
A A D O D ATTO DA CAMPO OTTE CODA			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-		
LABORATORI GUIDOTTI S.P.A. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per			missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D. Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/		
uso umano. Modifiche apportate ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX21ADD789)	Pag.	18	CE e s.m.i. (TX21ADD753)	Pag.	10
LANOVA FARMACEUTICI S.R.L.			Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale		
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007			per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD755)	Pag.	11
n. 274 (TX21ADD760)	Pag.	11	SANOFI S.R.L.		
MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A. Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-			Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata persensi del Regolamento	D	12
missione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportate ai sensi del decreto legisla- tivo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX21ADD788)	Pag.	18	1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD769)	Pag.	13
25	- 4.8.	10	Concessioni di derivazione		
MEDA PHARMA S.P.A.			di acque pubbliche		
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 s.m.i. (TX21ADD766)	Pag.	13	REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei Lavori Pubblici Direzione Generale - Servizio del Genio Civile di Nuoro		
MERUS LABS LUXCO SARL II			Domanda di concessione derivazione all'uti- lizzo di acque pubbliche sotterranee o superficiali		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L. 219/2006			(TU21ADF635)	Pag.	21
c.m. (TX21ADD776)	Pag.	16	Consigli notarili		
MYLAN S.P.A.			CONCICLIO NOTADII E DEI DICTRETTI DI DITT		
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im- missione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego-			CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI MESSINA, BARCELLONA P.G., PATTI E MI- STRETTA		
lamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD770)	Pag.	14	Dispensa del notaio Bruni Giuseppe (TU21ADN632)	Pag.	21





Annunzi commerciali

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

CO.TRA.F. - CONSORZIO TRASPORTI FERCAM

Sede: via Mendola, 21 - 39100 Bolzano

Convocazione di assemblea dei consorziati -Einberufungsanzeige der Mitglieder-versammlung

Soci del consorzio - Consiglio di Amministrazione: Johann Friedrich Harder - Stefano Grano. Si comunica che l'assemblea dei consorziati viene indetta in prima convocazione per il giorno 24.02.2021 alle ore 18:00 presso la sede della società "Fercam spa", in Bolzano via M. Curie n. 2, e in seconda convocazione per il giorno 26.02.2021 alle ore 18:00, stesso luogo, per deliberare sul seguente Ordine del giorno:

- 1. Presentazione e approvazione del bilancio al 31 dicembre 2020, costituito dallo stato patrimoniale, dal conto economico e dalla nota integrativa;
 - 2. Varie ed eventuali.

Qualora non fosse possibile partecipare personalmente all'assemblea, si prega di rilasciare tempestivamente una delega per la rappresentanza delle quote.

Si fa presente che tale delega, in base alle disposizioni di legge, non può essere emessa a nome di un Amministratore o di un dipendente della società, salvo le ulteriori limitazioni poste dall'articolo 2372 del Codice Civile.

Bolzano, 19/01/2021

Den Mitgliedern des Verwaltungsrates: Johann Friedrich Harder - Stefano Grano

Mit vorliegendem Schreiben teilen wir Ihnen mit, dass die Mitgliederversammlung am 24.02.2021 um 18:00 Uhr in erster Einberufung und am 26.02.2021 um 18:00 Uhr in zweiter Einberufung am Sitz der Gesellschaft "Fercam spa" in Bozen, M. Curiestraße Nr. 2 stattfinden wird, um über folgende Tagesordnung zu beraten und zu beschließen:

- 1. Vorlage des Jahresabschlusses zum 31. Dezember 2020, bestehend aus der Bilanz, der Gewinn- und Verlustrechnung und dem Anhang;
 - 2. Verschiedenes und Allfälliges.

Sollte es Ihnen nicht möglich sein, an der Gesellschafterversammlung teilzunehmen, bitten wir Sie, umgehend eine Vollmacht für die Vertretung Ihrer Anteile auszustellen, wovon wir ein Muster beilegen.

Wir erlauben uns, Sie darauf hinzuweisen, dass die Vollmacht weder auf einen Verwalter noch auf einen Angestellten der Gesellschaft übertragen werden kann, unbeschadet der im Artikel 2372 des ital. .ZGB vorgesehenen weiteren Beschränkungen.

Bozen, den 19/01/2021

Il presidente del consiglio di amministrazione - Der Verwaltungsratsvorsitzende Giulio Piazza

TX21AAA790 (A pagamento).

Annunzi giudiziari

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI MASSA

Notifica per pubblici proclami

Con ricorso presentato al Tribunale di Massa ex art. 702 bis cpc n. 274/19 rg la sig.ra Mazzoni Silvana nata a Podenzana il 27.02.37 ha chiesto che venisse dichiarato a suo favore l'acquisto per usucapione dei seguenti beni immobili: terreni al nct del Comune di Podenzana fg. 16 mapp. 218,243,245,433,648; fabbricato al nceu del Comune di Podenzana fg. 16 mapp. 114 sub 3.

I suddetti beni risultano intestati a catasto anche al sig. Mazzoni Amedeo nato nell'anno 1870.

Con decreto in data 04.04.19 il Tribunale di Massa ha autorizzato la notifica a Mazzoni Amedeo e/o suoi aventi causa.

L'udienza è fissata per il giorno 24.03.21 h. 9, termini di legge al convenuto per la costituzione.

avv. Antonio Sciacca

TX21ABA763 (A pagamento).

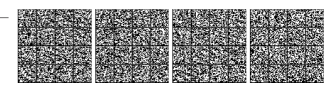
TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.

L'Avv Vincenzo La Cava avvisa che con decreto del 19/1/021 del Tribunale di Catania Sez. Lav. G. Zingales in data 28/05/021 ore 10:00 si terrà l'udienza r.g. 10322/2019 su ricorso di COSTA Grazia Maria nei confronti del Miur+altri e dei docenti scuola primaria fasi B, b1, b3,c,d, mobilità a.s 16/17 con oggetto trasferimento interpr. ambito 07 Catania.

avv. Vincenzo La Cava

TX21ABA764 (A pagamento).



TRIBUNALE DI CASSINO

Notifica per pubblici proclami - Ricorso per devoluzione di fondo gravato da livello con preventiva convocazione innanzi all'Organismo di mediazione Conciliando Med ex D.Lgs. 28/2010

Il Dott. Federico Eramo, quale Giudice delegato dal Presidente del Tribunale Ordinario di Cassino (FR), con provvedimento n.327/2021 del 08.01.2021, reso nel procedimento n.1717/2020 V.G., visto anche il parere favorevole del PM, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami - ai sensi dell'art. 150 c.p.c. - del ricorso introduttivo del giudizio n.3083/2020 R.G. e della convocazione al procedimento di mediazione obbligatoria, affinché venga dichiarata l'estinzione del livello su un fondo rustico sito nel comune di Minturno (LT), in Via Pisciavino, con annesso fabbricato rurale, identificato nel Catasto Terreni al Foglio 2, particelle n.5 e n.904, ad istanza dell'Istituto Diocesano per il Sostentamento del Clero, con sede in Gaeta, Piazza dell'Episcopio n.2, C.F. 90005330593, stante la difficoltà a rintracciare i destinatari (intestatario catastale: Di Giorgio Vincenzo, o i suoi eredi o aventi causa). L'incontro di mediazione è fissato per il giorno 22.03.2021 ore 16:00 presso l'Organismo di Mediazione Conciliando Med, nella sede di Formia (LT), in Via Lavanga n.109; mentre l'udienza di comparizione, ove non dovesse andare a buon fine la mediazione, è stata fissata per il giorno 16.06.2021 dinanzi al Tribunale di Cassino, G.U. Sara Lanzetta, ore e sede di rito.

Avv. Filippo Valente

TX21ABA765 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PALERMO

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione e convocazione per mediazione obbligatoria

L'avv.to Paola Silvia Catalano, c.f. CTLPSL84A44E974O, pec:paolasilviacatalano@ec.it, per conto del Sig. Salvatore Di Miceli nato a Monreale il 29.10.1950, C.F. DMC-SVT50R29F377V cita i sig.ri De Franchis Maddalena e De Franchis Olimpia fu Placido, Ferrara Nicolò e Ferrara Rosario Fu Gaetano, Miceli rosalia Mar Sciortino fu Pietro dei quali si ignorano il luogo di ultima residenza,domicilio o di nascita e gli eredi delle sig.re Pagnotta Giuseppina nata a Monreale il 15.01.1901 e Pagnotta Luticarda o Lutearda nata a Monreale il 01/11/1913, a comparire per l'esperimento della mediazione presso l'Organismo ADR DIKE, proc. Num. 371/2020, il 09.04.2021, ore 11.00 in Palermo, Via Terrasanta n. 82. Parimenti cita i suddetti a comparire il 10.05.2021 ore di rito, Tribunale di Palermo, con invito a costituirsi in giudizio con il deposito di comparsa di costituzione e risposta, ex art. 166 c.p.c., nel termine di 20 (venti) giorni prima dell'udienza indicata, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art. 168 bis, comma 5 cpc, dal Giudice Unico, con l'avvertimento che la costituzione oltre i termini implica le preclusioni e decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e, che non comparendo, si procederà in loro assenza e contudell'attore degli immobili siti nel Comune di Monreale, individuati al F. 21 part.lle 254,142,141,137 e 241 con trascrizione presso la Conservatoria dei registri immobiliari competenti.

La notifica avviene ai sensi dell'art. 150 c.p.c. giusto decreto del Tribunale di Palermo del 07/01/21-RG 3937/2020 V.G.

avv. Paola Silvia Catalano

TX21ABA774 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA-SEZ. LAVORO

Notificazione per pubblici proclami

Giusta ordinanza del Tribunale di Catania del 03.12.2020 si rende noto che la prof.ssa Gaetana Raciti ha proposto ricorso iscritto al n. R.G. n. 8799/17 R.G. innanzi al Tribunale di Catania – Sez. Lavoro contro il Ministero dell'Istruzione al fine di ottenere l'accertamento del diritto al trasferimento in una scuola della provincia di Catania in relazione alle operazioni di mobilità 2016/17, classe di concorso AD03.

Ciò in quanto ai fini della mobilità non è stato riconosciuto il punteggio maturato per il servizio prestato dalla stessa nelle scuole paritarie.

L'udienza per la trattazione del ricorso e' stata fissata innanzi al Giudice Dott.ssa Di Gesu il 18 maggio 2021 ore 09:00.

Copia del ricorso è depositata presso la casa comunale del Comune di Catania.

I docenti che intendano resistere alla predetta domanda in quanto sopravanzati dalla ricorrente per l'eventuale accoglimento della stessa possono costituirsi nelle forme e nei termini di Legge, con avvertimento che dovranno costituirsi in giudizio almeno 10 giorni prima dell'udienza, proponendo a pena di decadenza le domande riconvenzionali, le eccezioni non rilevabili d'ufficio e i mezzi di prova di cui intendono avvalersi.

avv. Marco Di Pietro

TX21ABA778 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERAMO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.

Atto di citazione con preventiva mediazione

Autorizzazione Presidente Tribunale di Teramo dell'11 dicembre 2020 - RG 1641/20.

termine di 20 (venti) giorni prima dell'udienza indicata, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art. 168 bis, comma 5 cpc, dal Giudice Unico, con l'avvertimento che la costituzione oltre i termini implica le preclusioni e decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e, che non comparendo, si procederà in loro assenza e contumacia, per sentir dichiarare l'acquisto per usucapione da parte







il 13 novembre 1926 in Montorio al Vomano (TE), ivi residente in via Lucania, 52, P. 2, eredi Melo Franceschina, nata il 4 ottobre 1900 ad Isola del Gran Sasso d'Italia (TE), deceduta in Pescara il 23 marzo 1992, eredi Melo Giuseppina, nata il 25 novembre 1910 ad Isola del Gran Sasso d'Italia (TE), deceduta in Francavilla al Mare (CH) il 29 ottobre 2003 ed eredi Melo Vincenzina, nata il 9 maggio 1908 ad Isola del Gran Sasso d'Italia (TE), deceduta in Pescara il 12 luglio 1989.

Qualora l'esperimento della mediazione non sortisca risultato Di Luca Ennio cita gli stessi intimati innanzi al Tribunale di Teramo, udienza del 6 maggio 2021, ore 9,00 e segg. per essere dichiarato proprietario per intervenuta usucapione della unità immobiliare sita in Isola del Gran Sasso d'Italia (TE), via Varani n. 12, distinta al catasto dei fabbricati al foglio di mappa n. 20, particella 158, sub 4, cat. C/2.

avv. Federico Mattucci

TU21ABA651 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI PESCARA

Via A.Lo Feudo,1-65100 Pescara (PE) Italia Codice Fiscale: 80011390681

Nomina curatore eredità giacente di Albanese Vincenza

Il Tribunale di Pescara con decreto del 12/10/2020 n. 1898/2020 V.G. ha dichiarato giacente l'eredita' di Albanese Vincenza nata ad Ariano Irpino (AV) il 26.06.1928 e deceduta in Ortona (CH) il 05/09/2020 con ultimo domicilio in Ripa Teatina (CH) alla Via Castello n.37 nominando Curatore l'Avv.Katia Ferri con Studio in Pescara alla Via F.F.Guelfi n.6

Pescara lì 29/12/2020

avv. Katia Ferri

TX21ABH773 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LIVORNO Sezione Civile

Nomina curatore eredità beneficiata di Leandro Cionini - RG n. 2989/2019

Avviso di rettifica

Si comunica che l'avviso pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* – Parte Seconda n.131 del 07.11.2020 con codice redazionale TX20ABH10775 riguarda la nomina del curatore dell'eredità beneficiata e non dell'eredità giacente.

Il curatore dell'eredità beneficiata dott. Michele Lorenzini

TX21ABH779 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MONZA

Chiusura eredità giacente di Radice Luigi -Reg. succ. n. 4297/2015

Il Tribunale di Monza, con decreto del 03/04/2020 ha dichiarato la chiusura della procedura di eredità giacente di Radice Luigi nato a Barlassina il 16/02/1947 ed ivi deceduto 25/01/2012 C.F. RDCLGU47B16A668E per completa liquidazione attivo con cessazione funzioni del curatore.

Monza, 21/01/2021

dott.ssa Maria Ester Palermo

TX21ABH782 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOLA

Punti di contatto: Tel.0818236201 cell. 3398817012 mail: studio.legaleav@libero.it

Nomina curatore eredità giacente di Gaspare Scala

Il Giudice designato con decreto del 19/11/2020 R.G. V.G.1191/2018 ha dichiarato giacente l'eredità di GASPARE SCALA nato a Camposano (Na) il 07/02/1964 e deceduto in Nola il 06/04/2018, nominando curatore l'avv. Salvatore Armano con studio in Cimitile, al Corso Umberto I, trav. Vico Mugnaio n. 14.

avv. Salvatore Armano

TX21ABH791 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PATTI

Nomina curatore eredità giacente di Gerardi Giuseppe

Il Tribunale di Patti, in persona del Giudice dott.ssa Rossella Busacca, con decreto del 5 ottobre 2020, ha dichiarato giacente l'eredità di Gerardi Giuseppe, nato a Marsala il 18 gennaio 1986 e deceduto in Addis Abeba - Etiopia il 13 luglio 2013, nominaodo curatore l'avv. Carmela Barbiera, con studio in Patti, via L. D'Amico n. 8.

L'avv. Carmela Barbiera invita i creditori e aventi diritto di Gerandi Giuseppe a far pervenire ad esso curatore le dichiarazioni di credito entro e non oltre un mese dalla pubblicazione del presente avviso.

Patti, 13 gennaio 2021

avv. Carmela Barbiera

TU21ABH690 (A pagamento).



- 3 -







TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Capello Liliana

Con decreto emesso in data 23 dicembre 2020 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da Capello Liliana, nata a Pinerolo il 30 gennaio 1927, residente in vita in Torino e deceduta in Torino il 21 maggio 2020 - R.G. 25259/2020.

Curatore è stato nominato il dott. Gili Maurizio, con studio in Torino, via Perrone, 14.

Il funzionario giudiziario dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore dott. Gili Maurizio

TU21ABH693 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI TERNI

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Terni;

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, recante norme per la proroga dei termini legali o convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Vista la nota n. 1678626/20 del 17 dicembre 2020 con la quale la Banca d'Italia, filiale di Perugia ha comunicato che a causa di indisponibilità del personale per un caso Covid-19 la filiale di Terni, via della Stazione, 25 del Banco Desio S.p.a., è rimasta chiusa al pubblico dal 9 dicembre u.s., impedendo la regolare operatività della filiale nel periodo 9 dicembre 2020 - 15 dicembre 2020;

Atteso che l'eccezionalità dell'evento e il periodo di mancato funzionamento dell'istituto di credito sono determinati con decreto prefettizio ai sensi dell'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, sopracitato;

Ritenuto che la situazione debba considerarsi evento eccezionale che determina il mancato funzionamento del predetto Istituto nel periodo 9 dicembre 2020 - 15 dicembre 2020;

Decreta

ai fini della proroga dei termini legali o convenzionali, la situazione segnalata in premessa è da considerarsi evento eccezionale che determina il mancato funzionamento della filiale del Banco Desio S.p.a. di Terni, via della Stazione, 25 nel periodo 9 dicembre 2020 - 15 dicembre 2020.

Il presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 del richiamato decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, modificato dall'art. 31, comma 3, della legge 24 novembre 2000, n. 340, sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Terni, 23 dicembre 2020

Il prefetto Sensi

TU21ABP642 (Gratuito).

Altri annunzi

ESPROPRI

VALDICHIENTI S.C.P.A. Asse Viario Marche - Umbria e Quadrilatero di penetrazione interna

Decreto di acquisizione del diritto di proprietà

D.P.R. 327/2001 e s.m.i.

Decreto n. 983/2015

Il Dirigente dell'Ufficio per le Espropriazioni

OMISSIS

DECRETA

A favore del soggetto beneficiario "DEMANIO DELLO STATO RAMO STRADE proprietario – ANAS S.p.A. Concessionario" con sede in Roma, contro la ditta Istituto Diocesano Sostentamento del Clero di Foligno, cod. fisc. 91003310546; la rettifica del decreto di espropriazione e di asservimento n. prot, 901/2014 degli immobili siti nel comune di Foligno, N.P.P. L1-49; distinti in catasto al foglio 109, part. 965, 966, 813; foglio 108, part. 3, 2. Totale indennità dovuta € 379,08.

DISPONE

Che il presente decreto sia registrato, trascritto, pubblicato, volturato e notificato nei modi e termini disciplinati dal più volte citato DPR 327/2001 e successive modifiche ed integrazioni;

AVVISA

Che avverso al presente decreto gli aventi diritto potranno ricorrere innanzi al TAR competente nel termine di 60 giorni dalla notifica o dell'avvenuta conoscenza o al Capo dello Stato nel termine di 120 giorni dalla notifica o dalla avvenuta conoscenza e che il responsabile espropri è l'Ing. Rocco Fortunato.

Foligno lì 10 febbraio 2015 ValdiChienti S.C.P.A.

Il responsabile ufficio espropri ing. Rocco Fortunato

TX21ADC756 (A pagamento).

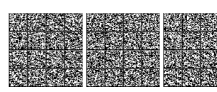
VALDICHIENTI S.C.P.A. Asse Viario Marche - Umbria e Quadrilatero di penetrazione interna

Decreto di acquisizione del diritto di proprietà

D.P.R. 327/2001 e s.m.i.

Decreto n. 1294/2020

Il Dirigente dell'ufficio per le espropriazioni



OMISSIS

DECRETA

A favore del soggetto beneficiario "DEMANIO DELLO STATO RAMO STRADE proprietario – ANAS S.p.A. Concessionario" con sede in Roma, contro la ditta Gregori Maria Elisa n. a Foligno (PG) il 08.02.1952; Gregori Patrizia n. a Foligno (PG) 28.05.1955 - N.P.P. L1-134.01 - l'acquisizione definitiva degli immobili siti nel comune di Foligno, distinti in catasto al foglio 110, part. 524. Totale indennità dovuta € 416,42.

Che il presente decreto sia registrato, trascritto, pubblicato, volturato e notificato nei modi e termini disciplinati dal più volte citato DPR 327/2001 e successive modifiche ed integrazioni;

AVVISA

Che avverso al presente decreto gli aventi diritto potranno ricorrere innanzi al TAR competente nel termine di 60 giorni dalla notifica o dell'avvenuta conoscenza o al Capo dello Stato nel termine di 120 giorni dalla notifica o dalla avvenuta conoscenza e che il responsabile espropri è l'Ing. Rocco Fortunato.

Foligno lì 29.12.2020 ValdiChienti S.C.P.A.

> Il responsabile ufficio espropri ing. Rocco Fortunato

TX21ADC757 (A pagamento).

VALDICHIENTI S.C.P.A. Asse Viario Marche - Umbria e Quadrilatero di penetrazione interna

Decreto di acquisizione del diritto di proprietà

D.P.R. 327/2001 e s.m.i. Decreto n. 1295/2020

Il Dirigente dell'ufficio per le espropriazioni OMISSIS

DECRETA

A favore del soggetto beneficiario "DEMANIO DELLO

STATO RAMO STRADE proprietario – ANAS S.p.A. Concessionario" con sede in Roma, contro la ditta Venanzi Antonio n. a Foligno (PG) il 22.05.1936 - N.P.P. L1-156.01 - l'acquisizione definitiva degli immobili siti nel comune di Foligno, distinti in catasto al foglio 110, part. 511. Totale indennità dovuta € 1.206,30.

DISPONE

Che il presente decreto sia registrato, trascritto, pubblicato, volturato e notificato nei modi e termini disciplinati dal più volte citato DPR 327/2001 e successive modifiche ed integrazioni;

AVVISA

Che avverso al presente decreto gli aventi diritto potranno ricorrere innanzi al TAR competente nel termine di 60 giorni dalla notifica o dell'avvenuta conoscenza o al Capo dello | TX21ADC759 (A pagamento).

Stato nel termine di 120 giorni dalla notifica o dalla avvenuta conoscenza e che il responsabile espropri è l'Ing. Rocco Fortunato.

Foligno lì 29.12.2020 ValdiChienti S.C.P.A.

> Il responsabile ufficio espropri ing. Rocco Fortunato

TX21ADC758 (A pagamento).

VALDICHIENTI S.C.P.A. Asse Viario Marche - Umbria e Quadrilatero di penetrazione interna

Decreto di acquisizione del diritto di proprietà

D.P.R. 327/2001 e s.m.i.

Decreto n. 1296/2020

Il Dirigente dell'ufficio per le espropriazioni

OMISSIS

DECRETA

A favore del soggetto beneficiario "DEMANIO DELLO STATO RAMO STRADE proprietario - ANAS S.p.A. Concessionario" con sede in Roma, contro la ditta Acciarini Giuseppa n. a Foligno (PG) il 02.03.1940; Lolli Angela n. a Foligno (PG) il 05.07.1968; Lolli Elisabetta n. a Foligno (PG) il 16.11.1984; Lolli Maria Grazia n. a Foligno (PG) il 16.11.1970; Lolli Rita n. a Foligno (PG) il 02.09.1969; Lolli Sabrina n. a Foligno (PG) il 13.09.1972; - N.P.P. L2-211.01 - l'acquisizione definitiva degli immobili siti nel comune di Foligno, distinti in catasto al foglio 23, part. 543, 540. Totale indennità dovuta € 1.669,42.

DISPONE

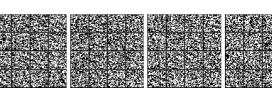
Che il presente decreto sia registrato, trascritto, pubblicato, volturato e notificato nei modi e termini disciplinati dal più volte citato DPR 327/2001 e successive modifiche ed integrazioni;

AVVISA

Che avverso al presente decreto gli aventi diritto potranno ricorrere innanzi al TAR competente nel termine di 60 giorni dalla notifica o dell'avvenuta conoscenza o al Capo dello Stato nel termine di 120 giorni dalla notifica o dalla avvenuta conoscenza e che il responsabile espropri è l'Ing. Rocco Fortunato.

Foligno lì 29.12.2020 ValdiChienti S.C.P.A.

> Il responsabile ufficio espropri ing. Rocco Fortunato



MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Direzione Generale per l'Approvvigionamento, l'Efficienza e la Competitività Energetica Divisione VII – Rilascio e gestione titoli minerari, espropri, royalties

Ordinanza di deposito

Il Dirigente

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 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 Ministro dello Sviluppo economico 14 gennaio 2020, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie Generale n. 61, del 09 marzo 2020, recante "Individuazione degli uffici dirigenziali di livello non generale" del Ministero dello Sviluppo Economico;

VISTO il decreto ministeriale 16 luglio 2020 con il quale, ai sensi dell'articolo 22 del Testo Unico, sono stati disposti a favore della Società Gasdotti Italia Spa, codice fiscale e partita IVA n. 04513630964, sede legale in via Moscova n. 3 – 20121 Milano - Uffici amministrativi in via dei Salci n. 25 – 03100 Frosinone - (di seguito: Società beneficiaria) l'asservimento e l'occupazione temporanea di aree di terreni nel Comune di Filetto (CH), interessate dal tracciato del metanodotto "Larino – Chieti" DN 600 (24") DP 75 bar", meglio evidenziate nel piano particellare allegato al decreto stesso;

CONSIDERATO che con il citato decreto ministeriale sono stati stabiliti gli importi delle indennità provvisorie per la costituzione di servitù di metanodotto, l'occupazione temporanea e i danni derivanti dalle operazioni di messa in opera dell'infrastruttura;

CONSIDERATO che in caso di mancata accettazione o di rifiuto delle indennità proposte occorre depositare i relativi importi presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze – Servizio depositi amministrativi – e che le Ditta indicata nella posizione n. 05 del piano particellare allegato al citato decreto ablativo non ha accettato gli importi delle indennità provvisorie e ha fatto ricorso alla procedura prevista dall'articolo 21 del Testo Unico;

RITENUTO opportuno provvedere alla custodia di tali importi in attesa della definizione delle indennità,

ORDINA

alla Società Gasdotti Italia Spa, beneficiaria dell'azione ablativa conseguente al decreto ministeriale 16 luglio 2020 relativo al Comune di Filetto (CH):

1. di depositare senza indugio, presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze – Servizio depositi amministrativi, il seguente importo stabilito a favore delle Ditta indicata nella posizione n. 05 del piano particellare allegato al decreto, e precisamente:

DITTA N. 05: TITOLARI DI DIRITTI: Antonio DI RADO fu Michele (usufruttuario parziale), Filomena DI RADO (19/04/1914, proprietaria per 3/12), Francesco DI RADO di Antonio (proprietario per 6/12), Mario Lorenzo DI RADO (01/02/1938, proprietario per 2/12) e Vincenzino DI RADO (04/07/1933, proprietario per 1/12); DATI CATASTALI E IMPORTO INDENNITÀ PROVVISORIE: foglio 1, mappale 398; euro 1.007,33 (mille sette/33);

- 2. di curare immediatamente la pubblicazione della presente ordinanza, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione, ai sensi dell'articolo 26, comma 7, del Testo Unico;
- 3. di trasmettere la documentazione inerente gli adempimenti di cui ai punti 1 e 2: *a)* ad ogni componente della Ditta, relativamente alla parte di interesse; *b)* ai terzi che risultino titolari di un diritto sull'immobile; *c)* allo scrivente Ufficio.

Roma, 19 gennaio 2021

Il dirigente dott. Carlo Landolfi

TX21ADC768 (A pagamento).

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Direzione generale per l'approvvigionamento, l'efficienza e la competitività energetica Divisione VII - Rilascio e gestione titoli minerari, espropri, royalties

Ordinanza di deposito

Il dirigente

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

VISTA la legge 7 agosto 1990, n. 241, recante le disposizioni in materia di procedimento amministrativo e diritto di accesso ai documenti amministrativi e s.m.i.;

VISTO il decreto del Ministro dello Sviluppo economico 14 gennaio 2020, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie Generale n. 61, del 09 marzo 2020, recante "Individuazione degli uffici dirigenziali di livello non generale" del Ministero dello Sviluppo Economico;

VISTO il decreto del Ministero dello sviluppo economico 10 marzo 2020 con il quale, ai sensi dell'articolo 22 del Testo Unico, sono stati disposti a favore della SNAM RETE GAS



S.p.A. (di seguito: Società beneficiaria), codice fiscale e partita IVA n. 10238291008, con sede legale in San Donato Milanese (MI), p.zza Santa Barbara n. 7, l'asservimento e l'occupazione temporanea di aree di terreni nel comune di NOVAFELTRIA (RN), interessate dal tracciato del metanodotto "Rifacimento Metanodotto Rimini - Sansepolcro" - DN 650/750 (26"/30")", meglio evidenziate nel piano particellare allegato al decreto stesso;

CONSIDERATO che con il decreto ablativo sono stati stabiliti gli importi delle indennità provvisorie per la costituzione di servitù di metanodotto, l'occupazione temporanea e i danni derivanti dalle operazioni di messa in opera dell'infrastruttura;

TENUTO CONTO che in caso di mancata accettazione o di rifiuto delle indennità proposte occorre depositare i relativi importi presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze - Servizio depositi amministrativi - e che le Ditte indicate nelle posizioni n. 2, 3, 4, 5, 9, 10, 13, 14 e 15 del piano particellare allegato al predetto decreto non hanno accettato gli importi delle indennità;

RITENUTO opportuno provvedere alla custodia di tali importi in attesa della definizione delle indennità

ORDINA

alla SNAM RETE GAS S.p.A., beneficiaria dell'azione ablativa conseguente al decreto ministeriale 10 marzo 2020 relativo al comune di NOVAFELTRIA (RN):

1. di depositare senza indugio, presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze – Servizio depositi amministrativi, i seguenti importi stabiliti a favore delle Ditte indicate nelle posizioni n. 2, 3, 4, 5, 9, 10, 13, 14 e 15 del piano particellare allegato al decreto, e precisamente:

Ditta n. 2:

Proprietari: Società Cooperativa Braccianti Riminesi Soc. Coop.ARL (c.f. 00126420405) con sede in Via Emilia, n. 113 - 47921 Rimini (RN)

Dati catastali e importo indennità provvisorie: foglio 35 (Sez *A*) mappali 358 - 200 - 352

- indennità di asservimento euro 8.110,00; indennità di occupazione temporanea e danni a corpo euro 5 .070,00;

Ditta 3:

Proprietari: BUCCI SABATTINI Barbara (13/06/1970) Usufrutto per 1/9; BUCCI SABATTINI Ludovica o Ludovica Anna Maria (20/12/1980) Usufrutto per 1/9; BUCCI SABATTINI Vincenzo (22/08/1949) Nuda proprietà per 3/9 e proprietà per 6/9;

Aventi diritto: CREDITO ARTIGIANO S.p.A. ora BANCA PICCOLO CREDITO VALTELLINESE S.p.A. (c.f. 00043260140); FOSCARINI Daniela; EQUITALIA SER-VIZI RISCOSSIONE S.p.A. (c.f. 13756881002);

Dati catastali e importo indennità provvisorie: foglio 35 (Sez *A*) mappali 202 e 71

- indennità di asservimento euro 5.950,00; indennità di occupazione temporanea e danni a corpo euro 9.930,00;

Ditta 4:

Proprietari: ANTONELLINI Alfonsina (19/08/1921) Deceduta - Proprietà per 3/9 (presunti eredi e/o aventi causa: BUCCI SABATTINI Antonio, BUCCI SABATTINI Vincenzo); BUCCI SABATTINI Antonio (11/12/1946) Proprietà per 2/9; BUCCI SABATTINI Vincenzo (22/08/1949) Proprietà per 2/9; BUCCI SABATTINI Anna Luigia (11/12/1946) Proprietà per 2/9;

Aventi diritto: EQUITALIA SERVIZI RISCOSSIONE S.p.A. (c.f. 13756881002); FOSCARINI Daniela;

Dati catastali e importo indennità provvisorie: foglio 35 (Sez *A*) mappali 64 e 63

- indennità di asservimento euro 240,00; indennità di occupazione temporanea e danni a corpo euro 40,00;

Ditta 5:

Proprietari: BERNUCCI Giuliano (17/07/1946) Proprietà per 2/3 e Nuda Proprietà per 1/3; BORGHINI Teresa (12/05/1921) Usufrutto per 1/3;

Dati catastali e importo indennità provvisorie: foglio 36 (Sez *A*) mappali 170

- indennità di asservimento euro 40,00; indennità di occupazione temporanea e danni a corpo euro 10,00;

Ditta 9

Proprietari: RENZI Alberto (22/01/1964) Proprietà per 1/1; Aventi diritto: CASSA DI RISPARMIO DI RIMINI S.p.A. ora CREDIT AGRICOLE ITALIA S.p.A. (c.f. 02113530345); MULINO DELLE MONACHE S.r.I. (01703260511);

CASSA DI RISPARMIO DELLA REPUBBLICA DI SAN MARINO; GUBER S.p.A., ora GUBER BANCA S.p.A (c.f. 03140600176); M.B. DI MURATORI MARCO E BUGLI GIACOMO & C. SNC, ora M.B. S.r.l. (c.f. 01332870409); BANCA DELLE MARCHE S.p.A. ora UBI BANCA S.p.A. (c.f. 03053920165);

Dati catastali e importo indennità provvisorie: foglio 21 (Sez *A*) mappale 85

- indennità di asservimento euro 410,00; indennità di occupazione temporanea e danni a corpo euro 70,00;

Ditta 10:

Proprietari: MAMBELLI Ada (24/04/1929) Proprietà per 6/12; SEMPRINI Alba Teresa (11/09/1956) Proprietà per 2/12; SEMPRINI Barbara (31/10/1972) Proprietà per 1/12; SEMPRINI Ciro (23/01/1980) Proprietà per 1/12; SEMPRINI Luciano (26/09/1950) Proprietà per 2/12;

Dati catastali e importo indennità provvisorie: foglio 21 (Sez *A*) mappale 158

- indennità di asservimento euro 40,00; indennità di occupazione temporanea e danni a corpo euro 10,00;

Ditta 13:

Proprietari: ANGLANI Caterina (25/12/1954) Proprietà per 6/9; BALDUCCI Daniele (23/07/1977) Proprietà per 1/9; BALDUCCI Francesco (23/01/1992) Proprietà per 1/9; BALDUCCI Mirco (08/12/1981) Proprietà per 1/9;

Aventi diritto: BANCA DELLE MARCHE S.p.A. ora UBI BANCA S.p.A. (c.f. 03053920165); EQUITALIA MARCHE S.p.A. ora EQUITALIA SERVIZI RISCOSSIONE S.p.A. (c.f. 13756881002); EQUITALIA CENTRO S.p.A. ora EQUITALIA SERVIZI RISCOSSIONE S.p.A. (c.f. 13756881002);

Dati catastali e importo indennità provvisorie: foglio 21 (Sez *A*) mappali 572, 570 e 574

- indennità di asservimento euro 2.410,00; indennità di occupazione temporanea e danni a corpo euro 1.130,00;

Ditta 14:

Proprietari: PAOLUCCI Bruna (08/10/1949) Proprietà per 1/1 in regime di comunione dei beni; PASOLINI Bruno (04/06/1946) Proprietà per 1/2; Dati catastali e importo indennità provvisorie: foglio 21 (Sez *A*) mappali 573 e 571

- indennità di asservimento euro 2.740,00; indennità di occupazione temporanea e danni a corpo euro 3.990,00;

Ditta 15:

Proprietari: PAOLUCCI Bruna (08/10/1949) Proprietà per 1/3 e Proprietà per 1/6 (map. 334); ROBERTI Luca (08/02/1974) Proprietà per 2/3 e Proprietà per 5/6 (map. 334);

Dati catastali e importo indennità provvisorie: foglio 21 (Sez *A*) mappali 206, 482, 484, 478, 479, 480, 485, 207 e 334

- indennità di asservimento euro 2.550,00; indennità di occupazione temporanea e danni a corpo euro 10.080,00;
- 2. di curare immediatamente la pubblicazione della presente ordinanza, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione, ai sensi dell'articolo 26, comma 7, del Testo Unico;
- 3. di trasmettere la documentazione inerente gli adempimenti di cui ai punti 1 e 2:
- *a)* ad ogni componente della Ditta, relativamente alla parte di interesse;
 - b) ai terzi che risultino titolari di un diritto sull'immobile; c) allo scrivente Ufficio.

Il dirigente dott. Carlo Landolfi

TX21ADC772 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

ALFASIGMA S.P.A.

Sede: via Ragazzi del '99, n. 5 - 40133 Bologna (BO)

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

Titolare AIC: Alfasigma S.p.A. Codice pratica: N1B/2020/2262 Specialità medicinale: DILZENE

Confezioni e numeri di AIC: 300 mg capsule rigide a rilascio prolungato, 14 cps - AIC n. 025277070

Tipologia variazione: Variazione IB upgraded-B.III.1-a).3: Aggiunta di un nuovo Fornitore con CEP, del Principio attivo "Diltiazem HCl" (F.I.S. Fabbrica Italiana Sintetici S.p.A., Via Milano, n. 26 Montecchio Maggiore (Vicenza) - 36075 Italia, R1-CEP1998-036-Rev05, del 01/03/2017).

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

Un procuratore dott.ssa Mirella Franci

TX21ADD747 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Modifica stampati

Medicinale BENDAMUSTINA KABI polvere per concentrato per soluzione per infusione

Codice AIC 045121 - confezioni tutte

AT/H/0587/001/IA/009, pratica C1A/2020/2770.

Medicinale IRINOTECAN KABI concentrato per soluzione per infusione

Codice AIC 038398 - confezioni tutte

IE/H/0742/001/IA/045, pratica C1A/2020/2585.

Medicinale PACLITAXEL KABI concentrato per soluzione per infusione

Codice AIC 039405 - confezioni tutte

AT/H/0879/001/IA/049, pratica C1A/2020/2593.

Var. IA A.7 eliminazione officina di produzione responsabile dei controlli, del rilascio e del confezionamento secondario del prodotto finito (Fresenius Kabi Oncology *Plc*).

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

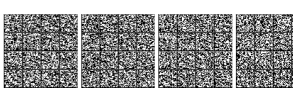
Entro 6 mesi dalla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo.

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

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.

Regulatory Affairs Manager dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TX21ADD749 (A pagamento).



FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Modifica stampati

Medicinale IRINOTECAN KABI concentrato per soluzione per infusione

AIC 038398 - tutte le confezioni

MRP IE/H/0742/001/IB/046, pratica C1B/2020/2702

Tipologia variazione: IB C.I.z

Modifica apportata: adeguamento stampati alla linea guida sugli eccipienti

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2 e 4.4 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.

A partire dalla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione sia i lotti prodotti entro sei mesi da tale data che non riportino le modifiche autorizzate possono essere mantenuti in commercio fino alla scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione 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 caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Regulatory Affairs Manager dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TX21ADD750 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Modifica stampati

Medicinale: LEVOFLOXACINA KABI

Codice farmaco: 040359

Titolare AIC: Fresenius Kabi Italia S.r.l.

Codice Pratica C1B/2019/984

Procedura Europea N° NL/H/1308/001/IB/020

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.1.a)

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati al Referral art. 31 per i Fluorochinoloni e all'ultimo QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.4, 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 AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo 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 pubblicazione della presente comunicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 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.

Regulatory Affairs Manager dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TX21ADD751 (A pagamento).

BIOCODEX S.A.S.

Sede legale: 7 avenue Gallieni - 94250 Gentilly Codice Fiscale: SIS 988

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.

Titolare: Biocodex S.A.S. 7 avenue Gallieni 94250 Gentilly - Francia

Specialità medicinale: CODEX

"5 miliardi capsule rigide" 10 capsule in blister - AIC

"5 miliardi capsule rigide" 12 capsule in blister - AIC 029032075

"5 miliardi capsule rigide" 20 capsule in blister - AIC 029032063

"5 miliardi capsule rigide" 30 capsule in blister - AIC 029032087

"5 miliardi capsule rigide" 10 capsule in flacone - AIC 029032012

"5 miliardi capsule rigide" 20 capsule in flacone - AIC 029032024

Grouping Variation

Codice pratica: N1A/2020/1619









- n. 3 Tipo IA B.III.1.b.3 Certificato di conformità alla farmacopea europea relativamente al rischio di TSE per un eccipiente: Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato
- n. 2 Tipo IA B.III.1.b.4 Certificato di conformità alla farmacopea europea relativamente al rischio di TSE per un eccipiente: Soppressione di certificati

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

La modifica entra in vigore il giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore Camilla Mireaux

TX21ADD752 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

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

Medicinale: PIROXICAM HEXAL, 20 mg compresse

AIC 029461023

Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: N1A/2020/1499

Var. Tipo IA - B.III.1.a.2): presentazione del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato della sostanza attiva piroxicam dalla versione approvata (R1-CEP 2000-034-Rev 07) alla versione in vigore (R1-CEP 2000-034-Rev 08) per il produttore autorizzato Arch Pharmalabs Limited.

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

Un procuratore dott.ssa Enrica Tornielli

TX21ADD753 (A pagamento).

ALMUS S.R.L.

Sede legale: via Cesarea,11/10 - 16121 Genova Partita IVA: 01575150998

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

Specialità Medicinale: TRIAZOLAM ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 0,125 mg compresse, 20 compresse - AIC n. 036630022; 0,25 mg compresse, 20 compresse - AIC n. 036630010.

Codice pratica n. N1B/2020/2051.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Variazione tipo IB n. B.II.d.1.c) Aggiunta del parametro di specifica "impurezza nota" alla specifica del prodotto finito con il corrispondente metodo di prova.

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

Specialità Medicinale: MIRTAZAPINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 15 mg e 30 mg compresse orodispersibili - AIC n. 037988, tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica n. C1B/2020/2082. Procedura n. IT/H/0589/001-002/IB/002/G.

Tipologia variazione: Grouping of Variations di due variazioni tipo IB. Tipo di modifica: C.I.z) e C.I.z).

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alle raccomandazioni del PRAC in merito ai segnali adottate nella riunione dell'11-14 maggio 2020 relativamente a "Mirtazapina – Amnesia (EPITT n. 19506)" e "Mirtazapina – Reazione da farmaco con eosinofilia e sintomi sistemici (DRESS) (EPITT n. 19565)".

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

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione 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.

Estratto Comunicazione di notifica regolare 0001889-11/01/2021-AIFA-AIFA AAM-P.

Specialità Medicinale: TELMISARTAN ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse - AIC n. 041637, tutte le confezioni autorizzate.

Tipologia variazione: Variazione tipo IB n. C.I.2.a).

Modifica apportata: Modifica degli stampati in linea con il prodotto di riferimento Micardis. Modifiche editoriali minori. Aggiornamento dell'indirizzo per la segnalazione delle reazioni avverse sospette.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, 6.1 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre 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 delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore Cinzia Poggi

TX21ADD754 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

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

Medicinale: ITRACONAZOLO Sandoz, 100 mg capsule rigide

AIC 035899018

Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: N1A/2020/1503

Gruppo di Var. Tipo IA - 2x B.III.1.b.3: Aggiornamento di due certificati di conformità alla farmacopea europea relativi all'eccipiente Gelatina presentati da due fabbricanti già approvati (R1-CEP 2005-217-Rev 01 (NITTA GELA-TIN *INC*) e R1-CEP 2000-045-Rev 04 (TESSENDERLO GROUP)).

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

Medicinale: NIMESULIDE Sandoz, 100 mg granulato per soluzione orale

AIC 032095010, 100 mg capsule rigide, AIC 032095022

Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: N1B/2020/2028

Var. Tipo IB – C.I.7.a: eliminazione di una forma farmaceutica Nimesulide Sandoz 100 mg capsule rigide 30 capsule (AIC 032095022).

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e all' Etichettatura. Sia i lotti gia' 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 le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore dott.ssa Enrica Tornielli

TX21ADD755 (A pagamento).

LANOVA FARMACEUTICI S.R.L.

Sede legale: via Conca D'Oro n. 212 - 00141 Roma Codice Fiscale: 03778700710

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

Titolare: Lanova Farmaceutici s.r.l.

Medicinale: FALEV, 250mg/500mg, compresse rivestite con film, AIC n. 040361 in tutte le sue confezioni

Codice Pratica: C1A/2020/3166

Tipologia di variazione: Tipo IAin categoria: B.III.1.a.1. Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea da un fabbricante già approvato - DCP n. IT/H/0419/001-002/IAIN/016 - Neuland Laboratoires Ltd - R0-CEP 2019-023-Rev00

Medicinale: BIXON, 1g/3,5ml polvere e solvente per soluzione iniettabile, 1 flacone polvere + 1 fiala solvente per uso intramuscolare, AIC n. 035958026

Codice Pratica: N1B/2020/2152

Tipologia variazione: Tipo IB categoria: B.II.f.1. Modifica del periodo di validità del prodotto finito come confezionato per vendita da 24 mesi a 36 mesi

Medicinale: SELVICLOR, 750 mg compresse a rilascio modificato, 6 compresse, AIC n. 034652014

Codice Pratica: N1B/2020/2223

Tipologia di variazione: Grouping Tipo IB categoria B.II.b.3.a Modifica del procedimento di fabbricazione del prodotto finito per diminuire il quantitativo di acqua utilizzato nel processo di granulazione e nel processo di coating

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

L'amministratore unico dott. Cosimodiego Del Vento

TX21ADD760 (A pagamento).

HCS BVBA

Sede: H Kennisstraat, 53 - 2650 Edegem, Belgio Partita IVA: 473072166

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

Titolare AIC: HCS byba

Medicinale: IMANIVEC, AIC 043760 (tutte le confezioni autorizzate).

Codici Pratiche N° C1B/2018/2798; C1B/2019/1451

Procedura Europea N° CZ/H/0630/001-002/IB/016G; CZ/H/0630/001-002/IB/018

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.2.a; C.I.2.a; C.I.3.z

Modifica apportata: Allineamento degli stampati al prodotto di riferimento Glivec al fine di includere i risultati di uno studio clinico in bambini e adolescenti, implementare nuove informazioni di sicurezza relative alla "Fototossicità" e inserire l'ADR "Pseudoporfiria" con frequenza "non nota". Implementazione delle informazioni di sicurezza seguenti alla procedura EMEA/H/C/406/PSUSA/1725/201805. Aggiornamento degli stampati alla versione più recente del QRD Template e modifiche editoriali minori. È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.1, 9, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: CEFUROXIMA HCS, AIC 045553 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice Pratica N° C1B/2020/2440

Procedura Europea N° IT/H/0533/001-002/IB/002

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z) tipo IB Modifica apportata: Modifica stampati per adeguamento alla linea guida sugli eccipienti e al QRD Template.

Modifiche editoriali. È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4, 4.8 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti

paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: OLMESARTAN MEDOXOMIL E IDRO-CLOROTIAZIDE HCS.

AIC 044232 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice Pratica N° C1B/2020/1475

Procedura Europea N° DK/H/2521/001-004/IB/012.

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Implementazione di importanti informazioni di sicurezza seguenti alla procedura EMA/PRAC/111214/2020, EPITT No 19468. È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE HCS, AIC 041012 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice Pratica N° C1B/2020/1300, C1B/2018/2476

Procedura Europea N° CZ/H/0369/001-005/IB/030, CZ/H/0369/001-005/IB/023.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z (2).

Modifica apportata: Modifica stampati a seguito di raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/111214/2020,

EMA/PRAC/595691/2018). Adeguamento al QRD template corrente (eccipienti). È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.8 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate 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.

Medicinale: NAPROXENE SODICO HCS, AIC 045715 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati.

Codice pratica N° C1A/2020/1645

Procedura Europea N° ES/H/0459/001/IA/007 - Variazione tipo IA, B.II.b.2.a Aggiunta del sito di controllo dei lotti: Labena d.o.o., Teslova 30, 1000 Ljubljana Slovenia.

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 medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore speciale dott.ssa Paola Schiano di Pepe

TX21ADD762 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Felice Casati 20, 20124 Milano Codice Fiscale: 00846530152

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 s.m.i.

Specialità medicinale: AGIOLAX Confezioni: AIC n. 023714 Codice pratica: N1A/2020/1527

Var IA Cat A.4 – Cambio del nome del produttore da Madaus Pharmaceuticals Private Ltd (MPPL) a Mylan Laboratories Ltd (MLL).

Specialità medicinale: BRUFEN ANTINFIAMMATORIO LOCALE

Confezioni: AIC n. 024180010 Codice pratica: N1B/2020/2191

Var IB Cat B.II.d.1.d – Eliminazione di un'impurezza dalle specifiche del prodotto finito.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica per le sole variazioni di tipo IB: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GU.

Specialità medicinale: UNIQUIN Confezioni: AIC n. 027944 Codice pratica: N1A/2020/1581

Var IAin Cat C.I.z – Aggiornamento RCP e FI in linea con la raccomandazione del PRAC EMA/PRAC/481235/2020.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GU della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustra-

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

Un procuratore Valeria Pascarelli

TX21ADD766 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: viale Martesana, 12 - 20090 Vimodrone (MI), Italia

Partita IVA: 00857610968

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Titolare: Bausch & Lomb - IOM S.p.A.

Specialità medicinale: INDOCOLLIRIO 1 mg/ml collirio, soluzione

Confezioni e numeri di A.I.C.: 20 contenitori monodose – AIC n. 028718031

Codice pratica: N1B/2020/2251

Grouping Var. tipo IB: Var. IB - B.II.b.4.z Eliminazione dei batch sizes di dimensione minore (50 e 61,25 *L*); Var. IB - B.II.b.4.a Introduzione del batch size alternativo (400 *L*).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GU.

Un procuratore dott.ssa Ilaria Pianetti

TX21ADD767 (A pagamento).

SANOFI S.R.L.

Legale rappresentante di Sanofi Pasteur Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - Milano

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 s.m.

Titolare AIC: Sanofi Pasteur

Medicinale: EFLUELDA (vaccino antinfluenzale quadrivalente (virione split, inattivato), 60 microgrammi HA/ceppo)

(048644) tutte le confezioni autorizzate Codice pratica C1B/2020/3002



Procedura Europea N. NL/H/4757/001/IB/002

Tipologia di variazione IB A.2.b

Tipo di Modifica: Modifica del nome commerciale in Irlanda.

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

Un procuratore dott.ssa Daniela Lecchi

TX21ADD769 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: Via Vittor Pisani, 20 - 20124 Milano Codice Fiscale: 13179250157

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 s.m.i.

Specialità medicinale: BENZIDAMINA MYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 045138

Proc DE/H/5722/IB/011/G Codice pratica: C1B/2020/2500

Grouping IB: Var IB Cat B.I.a.1.a – Aggiunta del Plot 76/1 al sito Centaur Pharmaceuticals Pvt Ltd, produttore sostanza attiva; Var IB Cat B.I.a.2.a – Modifiche minori nel processo produttivo della sostanza attiva; Var IB Cat B.I.a.2.e – Modifiche minori nella parte ristretta dell'ASMF; Var IB Cat B.I.a.3.a – Aumento della dimensione lotto da 110kg a 230kg; Var IA Cat B.I.b.1.b – Restringimento del limite dell'impurezza ftalimide; Var IA B.I.b.2.a – Modifica minore del metodo HPLC per le sostanze correlate; Var IB Cat B.I.b.1.z – Eliminazione del test "solubility in ether" dalle specifiche della sostanza attiva.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della Modifica: dalla data di approvazione nel RMS.

Specialità medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA MYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 044773

Proc AT/H/0920/001/IA/006 Codice pratica: C1A/2020/3225

Var IAin: B.II.b.2.c.1 – Aggiunta di Mylan Germany GmbH come sito di rilascio lotti.

Specialità medicinale: ALFUZOSINA MYLAN GENE-

Confezioni AIC n. 037413

Proc DK/H/0899/002/IA/046/G Codice pratica: C1A/2020/3314

Grouping IA: Cat A.7 – Eliminazione dei siti di confezionamento in NL e DE; Cat A.5.a – Cambio dell'indirizzo del sito di rilascio Mylan BV da Dieselweg 25, 3752 LB Bunschoten, NL, a Krijgsman 20 Amstelveen, 1186DM, NL.

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 sul Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO MYLAN

Confezioni AIC n. 048153

Proc SE/H/1982/001/IB/002 Codice pratica: C1B/2020/3276

Var IB Cat B.II.f.1.z – Estensione della validità del prodotto finito a 30 mesi.

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 sul RCP relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GU della variazione, al RCP e entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Specialità medicinale: CANDESARTAN E IDROCLO-ROTIAZIDE MYLAN

Confezioni AIC n. 043485

Proc DE/H/3775/001-002/IA/010/G (DE/H/xxxx/IA/954/G) Codice pratica: C1A/2018/3233

Proc DE/H/3775/001-002/IB/015/G Codice pratica: C1B/2020/1467

Specialità medicinale: CANDESARTAN E IDROCLO-ROTIAZIDE MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 040753

Proc DE/H/2377/001-002/IA/015/G (DE/H/xxxx/IA/954/G) Codice pratica: C1A/2018/3233

Proc DE/H/2377/IB/020/G Codice pratica: C1B/2020/1466

C1A/2018/3233 (1 x tipo IAIN: C.I.z) Modifiche al RCP ed al FI per implementare le raccomandazioni del PRAC EMA/PRAC/595691/2018;

C1B/2020/1467 (2x tipo IB: C.I.z. e C.I.2.a) Modifiche al RCP e al FI per implementare le raccomandazioni del PRAC relative ai segnali di cui al documento EMA/PRAC/112214/2020; Modifiche al RCP e al FI per adeguamento al medicinale di riferimento, contestuale adeguamento alla linea guida eccipienti (EMA/CHMP/302620/2017) e modifiche editoriali.

C1B/2020/1466 (2x tipo IB: C.I.z. e C.I.2.a) Modifiche al RCP e al FI per implementare le raccomandazioni del PRAC relative ai segnali di cui al documento EMA/PRAC/112214/2020; Modifiche al RCP e FI per adeguamento al medicinale di riferimento, contestuale adeguamento alla linea guida eccipienti (EMA/CHMP/302620/2017) e modifiche editoriali.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.4, 4.5 (solo per AIC 040753), 4.8 e 5.1 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della 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 GU 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.

> Un procuratore Valeria Pascarelli

TX21ADD770 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

Comunicazione notifica regolare UVA del 04/01/2021 - Prot. n. 261

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EG 8 mg/12,5 mg e 16 mg/12,5 mg compresse

Codice AIC: 041379 - Codice Pratica n. C1B/2020/1242

Procedura Europea n. AT/H/377/001-002/IB/018

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifiche apportate: Aggiornamento degli stampati al fine di implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/ PRAC/111214/Marzo 2020-EPITT N.19468).

È autorizzata, pertanto, la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo 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 | TX21ADD775 (A pagamento).

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.

> Il procuratore dott. Osvaldo Ponchiroli

TX21ADD771 (A pagamento).

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

codice SIS 542

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

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

Codice pratica: N1B/2020/1995

Specialità medicinale: FASTUM 25 mg compresse

Confezioni: 5 compresse AIC n. 023417076, 10 compresse AIC n. 023417088 e 20 compresse AIC n. 023417090

Specialità medicinale: FASTUM 25 mg/g spray cutaneo, soluzione

Confezioni: contenitore sotto pressione da 50 g - AIC n. 023417126.

Titolare AIC: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite

In applicazione della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 e s.m.i., si informa della avvenuta approvazione della seguente variazione apportata in accordo al REGOLA-MENTO (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Grouping of variations tipo IB C.I.7.a + IB C.I.7.a: eliminazione delle forme farmaceutiche compressa e spray cutaneo, soluzione; della specialità medicinale Fastum.

Data di approvazione per il meccanismo del silenzioassenso: 11/12/2020.

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

> Il procuratore dott. Roberto Pala



MERUS LABS LUXCO SARL II

Sede legale: 26-28 rue Edward Steichen, 2540 Città del Lussemburgo, Lussemburgo

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L. 219/2006 c.m.

Codice pratica n. C1B/2020/6109

Procedura Europea: NL/H/4470/001/P/001

Titolare: Merus Labs Luxco II S.à.R.L., rue Edward Steichen 26-28 – Città del Lussemburgo L-2540, Lussemburgo

Specialità medicinale: SALAGEN 5 mg

Confezioni e numeri AIC: 14, 28, 84 compresse in 1, 2, 6 blisters da 14 compresse; 84 compresse in 4 blisters da 21 compresse.

A.I.C. n. 029526023, 029526035, 029526047, 029526011. In data 30/06/2020 il Titolare AIC ha notificato ad AIFA

la modifica ai sensi dell'art. 78 del D. Lgs. 219/2006 relativa all'allineamento del testo del Foglio Illustrativo con quello del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto approvato.

Un procuratore speciale dott.ssa Cinzia Boldarino

TX21ADD776 (A pagamento).

ALLERGAN S.P.A.

Sede: via Salvatore Quasimodo, 134/138 - 00144 Roma Codice Fiscale: 00431030584

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

Specialità medicinale: EXOCIN

Confezioni e numeri di AIC: 3 mg/g unguento oftalmico, tubo 3,5g (027234020); 3 mg/ml collirio, soluzione, flacone 10 ml (027234032)

Titolare AIC: Allergan S.p.A. Codice Pratica: NIA/2020/1692

Tipo modifica: var. tipo IA (B.III.1.a.2) - Modifiche apportate: presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un fabbricante già approvato, Quimica Sintetica S.A. Spagna, per il principio attivo "ofloxacina" - R1-CEP 2000-134-Rev 05.

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

Un procuratore dott.ssa Valentina Simoncelli

TX21ADD777 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

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

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

Medicinale: LETROZOLO PENSA

Confezioni e numeri A.I.C.: 040414 – in tutte le confezioni autorizzate

IT/H/0528/001/IB/007 - Codice pratica: C1B/2020/3339

Modifica di Tipo IB, categoria C.I.z): Allineamento RCP, FI ed etichettatura in linea alla linea guida sugli eccipienti (EMA/CHMP/302620/2017 Rev.1).

Medicinale: PREGABALIN PENSA

Confezioni e numeri A.I.C.: 043672 – in tutte le confezioni autorizzate

IT/H/515/001-003/IA/012 – Codice pratica: C1A/2020/3230

Modifica di Tipo IA, categoria C.I.3.a): Aggiornamento RCP e FI per implementare la dicitura concordata dal CHMP in seguito all'esito della valutazione della procedura dello PSUR per pregabalin e in parallelo si aggiornano anche i requisiti Blue Box.

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011 e successive modifiche, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, sono autorizzate le modifiche richieste con impatto sugli stampati (RCP, FI ed etichettatura), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in GU, il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate all' RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al FI e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella GU, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella GU, 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 GU della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il FI 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 FI 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 FI 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 FI si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

> Un procuratore d.ssa Raffaela Lugli

TX21ADD780 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: viale Martesana, 12 - 20090 Vimodrone (MI), Italia Partita IVA: 00857610968

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Titolare: Bausch & Lomb - IOM S.p.A

Specialità medicinale: LOTEMAX 0,5% Collirio, Sospensione

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni autorizzate – AIC n. 036668

Codice pratica: C1B/2020/2499

N° di Procedura Europea: IE/H/0765/001/IB/040

Variazione tipo IB - C.I.z Adeguamento degli stampati alla linea guida eccipienti e modifica formale dell'indirizzo del sito di rilascio.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.6 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GU della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo deve essere redatto in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comuni-

cazione 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 sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Codice pratica: C1A/2020/3187

N° di Procedura Europea: IE/H/0765/001/IA/041

Variazione tipo IAin - B.II.b.1.a Aggiunta sito di confezionamento secondario – aggiunta Centrala Farmaceutyczna "CEFARM" Spółka Akcyjna.

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

Un procuratore dott.ssa Ilaria Pianetti

TX21ADD781 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.R.L.

Partita IVA: 00867200156

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 s.m.i., del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. e della Determinazione 25 agosto 2011

Titolare AIC: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.r.l., via Zambeletti s.n.c., 20021 Baranzate (MI).

Medicinale: RINAZINA 1 mg/ml gocce nasali, soluzione - flacone 10 ml

AIC 000590012 - Codice pratica: N1B/2020/2242

Tipo di modifica: Tipo IB - B.II.f.1.d)

Modifica apportata: modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito: alla condizione di conservazione esistente ("Conservare a temperatura inferiore a 25°C"), si aggiunge la condizione di conservazione "Conservare in posizione verticale".

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo e dell'etichetta esterna) relativamente alla confezione sopra elencata 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 al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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 Silvia Clotilde De Micheli

TX21ADD786 (A pagamento).

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

Codice SIS 550

Sede legale e domicilio fiscale: via Lungo l'Ema n. 7 -Bagno a Ripoli (FI) Codice Fiscale: 00408570489

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

Titolare: Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A.

Specialità Medicinale: VECLAM

Confezioni e numeri di AIC: 250 mg compresse rivestite – 12 compresse (AIC n. 027529054), 500 mg compresse rivestite – 14 compresse (AIC n. 027529116); 125 mg/5 mL granulato per sospensione orale – 1 flacone da 100 ml (AIC n. 027529041), 250 mg/5mL granulato per sospensione orale – 1 flacone da 100 ml (AIC n. 027529104); 250 mg granulato per sospensione orale – 14 bustine (AIC n. 027529080); 500 mg compresse a rilascio modificato – 7 compresse (AIC n. 027529130).

Codice pratica: N1A/2020/1745

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 e s.m.i., si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al REGOLAMENTO (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.: Var. Tipo IA - B.III.1.a.2 Aggiornamento del certificato di conformità alla Farmacopea Euro-

pea per la sostanza attiva "claritromicina" (versione R1-CEP 2007-307-Rev 03) da parte di un produttore autorizzato: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co. Ltd.

Data di approvazione: 22 gennaio 2021.

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

Il procuratore dott. Roberto Pala

TX21ADD788 (A pagamento).

LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.

Codice SIS 608

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

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

Titolare: Laboratori Guidotti S.p.A. Specialità Medicinale: MACLADIN

Confezioni e numeri di AIC: 250 mg compresse rivestite – 12 compresse (AIC n. 027530056), 500 mg compresse rivestite – 14 compresse (AIC n. 027530118); 125 mg/5 mL granulato per sospensione orale – 1 flacone da 100 ml (AIC n. 027530068), 250 mg/5mL granulato per sospensione orale – 1 flacone da 100 ml (AIC n. 027530120); 250 mg granulato per sospensione orale – 14 bustine (AIC n. 027530094); 500 mg compresse a rilascio modificato – 7 compresse (AIC n. 027530144).

Codice pratica: N1A/2020/1744

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 e s.m.i., si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al REGOLAMENTO (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.: Var. Tipo IA - B.III.1.a.2 Aggiornamento del certificato di conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva "claritromicina" (versione R1-CEP 2007-307-Rev 03) da parte di un produttore autorizzato: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co. Ltd.

Data di approvazione: 22 gennaio 2021.

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

Il procuratore dott. Roberto Pala

TX21ADD789 (A pagamento).



CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma (PR), Italia Codice Fiscale: 01513360345

Partita IVA: 01513360345

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

Specialità medicinale: FLUIBRON Confezione e numero A.I.C.:

15 mg/2 ml soluzione da nebulizzare - 6 fiale 2 ml AIC n. 024596052

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

Codice pratica: N1B/2020/2153

Variazione Tipo IB n. C.I.7-a) Eliminazione di una forma farmaceutica:

FLUIBRON 15 mg/2 ml soluzione da nebulizzare (nella confezione da 6 fiale).

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

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

> Un procuratore dott. Attilio Sarzi Sartori

TX21ADD792 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

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

Medicinale: VORICONAZOLO SANDOZ

AIC: 042789 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.P.A.

Codice Pratica: C1A/2019/377 Procedura Europea N° NL/H/2583/001-002/IA/011

Var Tipo IA C.I.3.a: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto a seguito dello PSUSA (PSUSA-00003127-201802).

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

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.

Medicinale: CLOZAPINA HEXAL

Codice farmaco: 036638 Titolare AIC: Sandoz S.P.A.

Codice Pratica N° C1A/2020/2971 N° Procedura EU: NL/H/0325/001-003/IA/048

Var. Tipo IAin - B.II.b.1.a: aggiunta di un sito produttivo responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito (UPS HEALTHCARE ITALIA S.R.L) (data di implementazione 13.11.2020)

Medicinale: VALGANCICLOVIR SANDOZ

Codice farmaco: 043694 Titolare AIC: Sandoz S.P.A.

Codice Pratica N° C1A/2020/2805 N° Procedura EU: NL/H/3010/001/IA/010

Var. Tipo IA - A.4: modifiche dell'indirizzo del fabbricante (Hetero Labs Limited) (data di implementazione

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

> Un procuratore dott.ssa Enrica Tornielli

TX21ADD793 (A pagamento).

SANDOZ BV

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A. - Largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA) Sede: Veluwezoom 22- 1327 AH - Almere, Olanda

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

Medicinale: DILTIAZEM Sandoz BV

Codice farmaco: 042274 Titolare AIC: Sandoz BV

Codice Pratica N° C1A/2019/3460 N° Procedura EU: PT/H/1009/IA/016/G

Var. Tipo 2 x IA - B.III.1.a.2: presentazione di un CEP aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (da R1-CEP 1997-121 Rev10 a R1-CEP 1997-121 Rev11) (data di implementazione 30.01.2018) e da (R1-CEP 1997-121 Rev11 a R1-CEP 1997-121 Rev12) (data di implementazione 01.10.2018)

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

> Un procuratore dott.ssa Enrica Tornielli

TX21ADD794 (A pagamento).

HEXAL A/S

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A. - Largo U.Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA) Sede: Edvard Thomsens Vej 14 - Copenhagen DK 2300

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

Medicinale: OMEPRAZOLO Hexal AS

AIC n. 039610 Confezioni: tutte

Titolare AIC: Hexal A/S

Codice Pratica: C1B/2020/2341 Procedura EU:

IT/H/0650/1-2/IB/068

Var. Tipo IB - C.I.z: Allineamento alla linea guida eccipienti (9 October 2017 EMA/CHMP/302620/2017), aggiornamento al QRD template e 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 (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.8, 5.1, 5.2, 6.3, e 6.6 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.

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.

> Un procuratore dott.ssa Enrica Tornielli

TX21ADD795 (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 una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Codice pratica: C1B/2020/2721.

Numero di procedura europea: FR/H/0242/001, 003/IB/053. Specialità medicinale: PROZAC - A.I.C. n. 025970. Confezioni:

Prozac 20 mg/5 ml soluzione orale, 1 flacone da 60 ml (A.I.C. n. 025970029);

Prozac 20 mg, blister da 28 compresse dispersibili (A.I.C. n. 025970056).

Titolare A.I.C.: Eli Lilly Italia S.p.a. Tipologia variazione: tipo IB, C.I.z. Tipo modifica: modifica stampati.

Modifica apportata: modifica del R.C.P., dell'etichettatura e del F.I. di Prozac 20 mg/5 ml soluzione orale e Prozac 20 mg blister da 28 compresse, per adeguamento alla linea guida della Commissione europea sugli eccipienti nell'etichettatura e nel foglio illustrativo dei medicinali.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.4 e 6.1 del R.C.P. e corrispondenti paragrafi del F.I. e delle etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla azienda titolare dell' A.I.C.

A partire dalla data di pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana della variazione, il titolare dell'A.I.C. deve apportare le modifiche autorizzate al R.C.P.; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al F.I. e all'etichettatura. 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 trenta 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 A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni, il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella Provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il titolare dell'A.I.C. che intende avvalersi dell'uso complementare di lingua 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.

Un procuratore dott. Domenico Valle

TV21ADD737 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei Lavori Pubblici Direzione Generale - Servizio del Genio Civile di Nuoro

Domanda di concessione derivazione all'utilizzo di acque pubbliche sotterranee o superficiali

Si rende noto che, con provvedimento SUAPE n. 10207 del 19 luglio 2019, è stato concesso alla ditta Coccollone Anna Rita, con sede in Jerzu, via Aldo Moro n. 1, salvo i

diritti di terzi, di derivare l/s 0,60 di acqua per un totale di mc. 792 in un anno dal rio Su Perdosu, località Is Carcuris, in agro del Comune di Cardedu per uso irriguo.

La concessione di durata trentennale, è regolata da disciplinare n. 5777/5 di repertorio del 19 febbraio 2019.

Il direttore del servizio dott. ing. Salvatore Mereu

TU21ADF635 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI MESSINA, BARCELLONA P.G., PATTI E MISTRETTA

Dispensa del notaio Bruni Giuseppe

Per tutti gli effetti di legge si avvisa che, con decreto dirigenziale del Ministero della giustizia del 20 novembre 2020, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 294 del 26 novembre 2020, il dott. Bruni Giuseppe, nato a Taurianova il 16 marzo 1946, notaio residente nel Comune di Messina, è stato dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 16 marzo 2021.

Messina, 11 gennaio 2020

Il presidente notaio Silverio Magno

TU21ADN632 (Gratuito).

Mario Di Iorio, redattore

Delia Chiara, vice redattore

(WI-GU-2021-GU2-11) Roma, 2021 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



Ocided a district of the control of



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

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

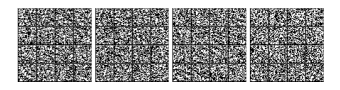
Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. Vendita Gazzetta Ufficiale Via Salaria, 691 00138 Roma fax: 06-8508-3466

e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

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



Design of the control of the control



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

GAZZETTA GITTOTALE - PARTET (tegislativa)						
		CANONE DI ABE	<u>30N</u>	<u>AMENTO</u>		
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 - semestrale	€	438,00 239,00		
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 - semestrale	€	68,00 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 - semestrale	€	168,00 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 - semestrale	€	65,00 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 - semestrale	€	167,00 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 - semestrale	€	819,00 431,00		

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)* - annuale \in 302,47 (di cui spese di spedizione € 74,42)* - semestrale \in 166,36

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)*

(di cui spese di spedizione € 20,95)*

- annuale € 86,72

(di cui spese di spedizione € 20,95)*

- 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			€ 1	90,00
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5%			€ 1	80,50
Volume separato (oltre le spese di spedizione)	€	18.00		

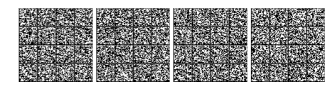
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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 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.



on the state of th



Position of the control of the contr







