



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

PRESIDENTZIA

PRESIDENZA

Medicinali 11 – Lotto 40 – Bayer

Con effetto dal 15/07/2024, Bayer S.p.A. ha trasferito a LaboratoireXO – LXO Group l'autorizzazione all'immissione in commercio (AIC) delle specialità medicinali Nimotop.

In attesa della pubblicazione della determina AIFA di trasferimento della AIC, è stata conferita a Pharm@idea s.r.l. a socio unico la concessione di vendita dei farmaci in parola e che la stessa Pharm@idea s.r.l. a socio unico provvederà alla distribuzione sul territorio nazionale. Per effetto di quanto sopra, dal giorno 16/07/2024, ferme restando le condizioni contrattuali in vigore, gli ordini di acquisto di Nimotop® potranno essere effettuati direttamente a Pharm@idea s.r.l., secondo le seguenti modalità:

Ordini intestati a:

Pharm@idea S.p.A.



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

PRESIDENTZIA

PRESIDENZA

Via Del Commercio, 5

25039 Travagliato (BS)

CF e P. IVA: 03542760172

N.Verde: 800 373 555

Indirizzo mail per comunicazioni ospedaliero@pharmaidea.com

Tel: 800373555 - Tasto 3

Trasmessi con le seguenti modalità:

PEPPOL ID: 0211:IT03542760172

PROCEDURA	CODICE AIC	CODICE SISAR	CODICE CIG	Lotto	NOME COMMERCIALE	UNITA' DI MISURA (gara)	Prezzo unitario di offerta (€, IVA esclusa)	Ragione sociale fornitore	Ragione sociale nuovo fornitore
GARA MEDICINALI 11	026403079	1933	870982247D	40	NIMOTOP*1 flaconcino EV 10 mg 50 ml + deflussore	FIALA	8,45000	BAYER SPA	Pharm@ide a S.p.A.

Medicinali 12 – Lotto 87 – Tillomed

Con efficacia dal 15/07/2024, Hameln pharma Srl subentra nell'esecuzione del contratto per la fornitura delle Specialità Medicinali di cui alla tabella sopra citata, agli stessi patti e condizioni.

Si riportano qui di seguito alcuni dati utili

- Denominazione: Hameln pharma Srl
- P.IVA/C.F.: 13449780967
- Sede legale: Largo Guido Donegani, n. 2 - 20121 Milano (MI)
- Sede operativa: Via Giulio Richard, 3 Torre C – 20143 Milano (MI)
- Tel./mail Ufficio gare: Sig.ra Cristina Scaglia - Tel. 331 6708019 oppure 02 91448490
cristina.scaglia@hameln-pharma.com
- mail per ordini: info-italy@hameln-pharma.com
- PEC Ufficio gare: ufficiegare.hameln@legalmail.it
- ID PEPPOL per ordini NSO 0211:IT13449780967



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

PRESIDENTZIA

PRESIDENZA

PROCEDURA	CODICE AIC	CODICE SISAR	CODICE CIG	Lotto	sub-lotto	NOME COMMERCIALE	UNITA' DI MISURA (gara)	Prezzo unitario di offerta (€, IVA esclusa)	Ragione sociale fornitore	Ragione sociale nuovo fornitore
GARA MEDICINALI 12	035693062	1581638	8713147C5B	87	A	Fentanyl 100 mcg/2ml AIC 10 fiale	FIALA	0,28900	TILLOMED ITALIA SRL	Hamelin pharma Srl

1/1



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

PRESIDENTZIA

PRESIDENZA

Medicinali 11 – Lotto 154 – Junia Pharma

Con atto di fusione rep 1783 registrato a Firenze in data 03/07/2024 al n. 25839 serie 1T, le società JUNIA PHARMA S.R.L., ALESCO S.R.L. e PHARMANUTRA S.P.A., sono state fuse mediante incorporazione della prima e della seconda nella terza, in dipendenza delle rispettive deliberazioni dei soci in data 15 aprile 2024. Per effetto della fusione la società incorporante subentra di pieno diritto in tutto il patrimonio attivo e passivo delle società incorporate e in tutte le loro ragioni, azioni e diritti, come in tutti gli obblighi, impegni e passività di qualsiasi natura.

Con determina AAM/PPA n. 532/2024 del 28 giugno 2024 è stato autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del sotto elencato medicinale fino ad ora registrato a nome della società Junia Pharma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via Campodavela n. 1 - 56122 Pisa - codice fiscale n. 10158651009 alla società Pharmanutra S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in via Campodavela n. 1 - 56122 Pisa - Codice fiscale n. 01679440501



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

PRESIDENTZIA

PRESIDENZA

PROCEDURA	CODICE ATC	CODICE AIC	CODICE SISAR	CODICE CIG	Lotto	N O M E COMMERCIALE	UNITA' DI MISURA (gara)	Prezzo unitario di offerta (€, IVA esclusa)	Ragione di sociale fornitore	Ragione sociale nuovo fornitore
G A R A MEDICINALI 11	S01AA11	023164039	1192	8711129B0D	154	RIBOMICIN*collirio monodosi 0,5 ml 0,3%	5 FLACONE	0,62727	JUNTA PHARMA SRL	Pharmanutra S. p.a



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

PRESIDENTZIA

PRESIDENZA

Medicinali 8 – Lotti 935 e 936 – Teva Italia

La Società Teva Italia S.r.l., comunica che per la seguente Specialità Medicinale: CARBOLITHIUM 50 capsule 150 mg AIC n. 024597015 CARBOLITHIUM 50 capsule 300 mg AIC n. 024597039; ha nominato Laboratorio Farmaceutico SIT Società Igienico Terapeutica S.r.l. ("SIT"), società a responsabilità limitata (reg.no.01108720598), con sede legale in Via Cavour n. 70, 27035 Mede (PV), codice SIS 014, quale concessionaria di vendita della Specialità Medicinale, ai sensi e per gli effetti del D. Lgs n. 219/2006.

SIT subentrerà nella fornitura della Specialità Medicinale alle medesime condizioni previste dal Contratto.

Gli ordini dovranno essere inviati a:

Ufficio Ordini Customer Service: Sara Foresti – Tel 0384 807396

Indirizzo e-mail: s.foresti@sit-farmaceutici.com

Copia conoscenza customerservice@sit-farmaceutici.com

PROCEDURA	CODICE AIC	CODICE SISAR	CODICE CIG	Lotto	sub-lotto	NOME COMMERCIALE	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	UNITA' DI MISURA (gara)	Prezzo unitario di offerta (€, IVA esclusa)	Ragione sociale fornitore	Ragione sociale nuovo fornitore



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

PRESIDENTZIA

PRESIDENZA

G A R A MEDICINALI 8	024597015	1500	834696014C	935	A	CARBOLITHIU M (Litio Carbonato) 50 cps 150 mg	CAPSULE	150 MG	CAPSULA	0,02791	TEVA ITALIA SRL	SIT Società Igienico Terapeutica S. r.l. ("SIT")
G A R A MEDICINALI 8	024597039	1501	83469790FA	936	A	CARBOLITHIU M (Litio Carbonato) 50 cps 300 mg	CAPSULE	300 MG	CAPSULA	0,04943	TEVA ITALIA SRL	SIT Società Igienico Terapeutica S. r.l. ("SIT")

Confezioni:

«5 mg compresse» 28 compresse - A.I.C. 038056014;

«10 mg compresse» 14 compresse - A.I.C. 038056026,

alla società Eberlife Farmaceutici S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in via G. Porzio snc, 80143 CDN Isola E1, Napoli, codice fiscale 09675161211.

Stampati

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sopraindicato deve apportare le necessarie modifiche al riassunto delle caratteristiche del prodotto dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto; al foglio illustrativo ed alle etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto.

Smaltimento scorte

I lotti del medicinale, già prodotti e rilasciati a nome del precedente titolare alla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza di efficacia della determina: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

24A02250

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di terazosina, «Itrin».

Estratto determina AAM/PPA n. 302/2024 del 26 aprile 2024

Trasferimento di titolarità: AIN/2024/541.

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del sotto elencato medicinale fino ad ora registrato a nome della società S.F. Group S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via Tiburtina, 1143, 00156 Roma, codice fiscale 07599831000.

Medicinale: ITRIN.

Confezioni:

«2 mg compresse» 30 compresse - A.I.C. n. 026929024;

«5 mg compresse» 14 compresse - A.I.C. n. 026929036,

alla società Eberlife Farmaceutici S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in via G. Porzio snc, 80143 CDN Isola E1, Napoli, codice fiscale 09675161211.

Stampati

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sopraindicato deve apportare le necessarie modifiche al riassunto delle caratteristiche del prodotto dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto; al foglio illustrativo ed alle etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto.

Smaltimento scorte

I lotti del medicinale, già prodotti e rilasciati a nome del precedente titolare alla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza di efficacia della determina: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

24A02251

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano, a base di acetilsalicilato di lisina, «Acetilsalicilato di lisina Opella Healthcare».

Estratto determina AAM/PPA n. 303/2024 del 26 aprile 2024

Trasferimento di titolarità: AIN/2023/2538.

Cambio nome: N1B/2024/182.

È autorizzato il trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del sotto elencato medicinale fino ad ora registrato a nome della società Opella Healthcare Italy S.r.l., con sede legale in viale Luigi Bodio 37/B - 20158 Milano, codice fiscale 13445820155.

Medicinale: ACETILSALICILATO DI LISINA OPELLA HEALTHCARE:

022620165 - «500 mg/2,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile» 6 flaconcini in vetro di polvere da 500 mg + 6 fiale in vetro di solvente da 2,5 ml;

022620191 - «1 g/5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile» 6 flaconcini in vetro di polvere da 1 g + 6 fiale in vetro di solvente da 5 ml;

022620227 - «1000 mg polvere per soluzione orale» 10 bustine;

022620239 - «1000 mg polvere per soluzione orale» 20 bustine,

è ora trasferita alla società Panmedica, con sede legale in 406 Bureau De La Colline, 92213 Saint Cloud Cedex, Francia.

Con variazione della denominazione del medicinale in ACIDO ACETILSALICILICO PANPHARMA.

Stampati

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sopraindicato deve apportare le necessarie modifiche al riassunto delle caratteristiche del prodotto dalla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto; al foglio illustrativo ed alle etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto.

Smaltimento scorte

I lotti del medicinale, già prodotti e rilasciati a nome del precedente titolare alla data di entrata in vigore della determina, di cui al presente estratto, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza di efficacia della determina: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

24A02252

AUTORITÀ DI BACINO DISTRETTUALE DELLE ALPI ORIENTALI

Aggiornamento della pericolosità idraulica nel Comune di Agordo

Si rende noto che, ai sensi dell'art. 6, comma 3, lettera B2 delle norme tecniche di attuazione del Piano di gestione del rischio di alluvioni, con decreto del segretario generale n. 43 del 19 marzo 2024 è stata modificata la pericolosità idraulica nel Comune di Agordo (BL).

L'affissione all'albo pretorio comunale è avvenuta nei termini previsti dalla normativa e non sono pervenute osservazioni.

L'aggiornamento ha efficacia dalla data di pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il decreto segretariale è consultabile sul sito: www.distrettoalpio-orientali.it

24A02258

