

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 30 luglio 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

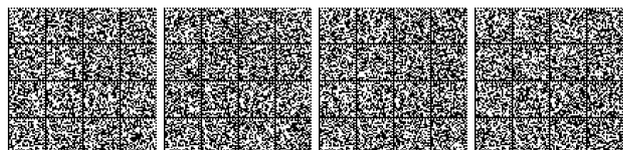
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	CARS ALLIANCE AUTO LOANS ITALY 2015 S.R.L.
BREDAFIN INNOVAZIONE S.P.A.	RCI BANQUE S.A. Filiale Italiana
<i>Convocazione di assemblea straordinaria</i>	<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario") (TX16AAB7360)</i>
<i>(TX16AAA7425)</i> Pag. 2	Pag. 5
BRIDGE MANAGEMENT S.P.A.	ESTENSE COVERED BOND S.R.L.
<i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX16AAA7367)</i> Pag. 1	<i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "T.U. Bancario") e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei dati Personali) (TX16AAB7442)</i>
CAVALLINO BIANCO FAMILY S.P.A. GRAND HOTEL	Pag. 13
<i>Convocazione di assemblea ordinaria</i>	EXOR S.P.A.
<i>(TX16AAA7429)</i> Pag. 2	EXOR HOLDING N.V.
FEB - ERNESTO BREDA S.P.A.	<i>Fusione transfrontaliera di Exor S.p.A. (società costituita ai sensi del diritto italiano) in Exor Holding N.V. (società costituita ai sensi del diritto olandese) che assumerà, a seguito dell'efficacia della fusione, la denominazione di "Exor N.V." - Avviso ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo 30 maggio 2008 n. 108 (TX16AAB7341).</i>
<i>Convocazione di assemblea straordinaria</i>	Pag. 4
<i>(TX16AAA7424)</i> Pag. 1	FREESCALE SEMICONDUTTORI ITALIA S.R.L.
MEMAR-MONTEASSEGNI S.P.A.	NXP SEMICONDUCTORS NETHERLANDS B.V.
<i>Convocazione di assemblea straordinaria</i>	<i>Avviso di fusione transfrontaliera per incorporazione della società Freescale Semiconduttori Italia S.r.l. nella società NXP Semiconductors Netherlands B.V. - Pubblicazione delle informazioni ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo 30 maggio 2008, n. 108. (TX16AAB7363)</i>
<i>(TX16AAA7368)</i> Pag. 1	Pag. 6



GIOVANNI AGNELLI E C. SOCIETÀ IN ACCOMANDITA PER AZIONI

GA B.V.

Fusione transfrontaliera di Giovanni Agnelli e C. società in accomandita per azioni (società costituita ai sensi del diritto italiano) in GA B.V. (società costituita ai sensi del diritto olandese) che assumerà, a seguito dell'efficacia della fusione, la denominazione "Giovanni Agnelli B.V." - Avviso ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo 30 maggio 2008 n. 108 (TX16AAB7340).

Pag. 4

ICCREA SME CART 2016 S.R.L.

Avviso di rettifica (TX16AAB7444)

Pag. 16

MONTE CREDITI S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (Legge 130) nonché informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (Codice della Privacy) (TX16AAB7439).

Pag. 12

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA S.P.A.

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (il "Codice Privacy"). (TX16AAB7379).

Pag. 10

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA S.P.A.

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (il "Codice Privacy"). (TX16AAB7380).

Pag. 11

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA S.P.A.

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (il "Codice Privacy"). (TX16AAB7377).

Pag. 9

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA S.P.A.

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (il "Codice Privacy"). (TX16AAB7373).

Pag. 7

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA S.P.A.

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (il "Codice Privacy"). (TX16AAB7374).

Pag. 8

SC LOWY PI (ITALY) S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX16AAB7331).

Pag. 2

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

CONSORZIO DI BONIFICA PIANURA ISONTINA

Notifica per pubblici proclami (TU16ABA7214). Pag. 18

CORTE D'APPELLO DI ROMA

Avviso ai sensi del provvedimento del 13.07.2016 del Presidente della Corte d'Appello Sezione Lavoro - III Collegio nel procedimento R.G. n. 2112/2016 (TV16ABA7244) Pag. 18

TRIBUNALE CIVILE DI BARI

Atto di citazione per usucapione con notifica per pubblici proclami (TX16ABA7339) Pag. 19

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

Atto di citazione per usucapione (TU16ABA7209) Pag. 17

TRIBUNALE CIVILE DI NOVARA

Atto di citazione per usucapione (TX16ABA7392) Pag. 20

TRIBUNALE DI BERGAMO

Atto di citazione per usucapione (TX16ABA7336) Pag. 19

TRIBUNALE DI COMO

Atto di citazione per usucapione (TX16ABA7335) Pag. 18

TRIBUNALE DI FORLÌ Sezione lavoro

Notifica per pubblici proclami - R.G. n. 477/15 - dott. Luca Mascini (TX16ABA7419) Pag. 20



TRIBUNALE DI TRENTO <i>Notifica per pubblici proclami (TX16ABA7355)</i>	Pag. 20	TRIBUNALE DI PESARO <i>Nomina curatore eredità giacente di Guerrino Stroppini (TU16ABH7266)</i>	Pag. 22
TRIBUNALE DI VARESE Seconda Sezione Civile <i>Estratto decreto ex art. 12 bis Legge 27 gennaio 2012 n. 3 cron. 76/2016 del 16 luglio 2016 (TX16ABA7349)</i>	Pag. 19	TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA <i>Eredità giacente del sig. Campani Ivano (TU16ABH7232)</i>	Pag. 22
TRIBUNALE ORDINARIO DI CIVITAVECCHIA Sezione contenzioso civile <i>Notifica per pubblici proclami - R.G. 3872/2015 (TU16ABA7211)</i>	Pag. 17	TRIBUNALE DI SAVONA <i>Apertura di eredità giacente Porro Aldo n. 1238/2016 e nomina curatore (TX16ABH7381)</i>	Pag. 23
Ammortamenti		TRIBUNALE DI SAVONA <i>Apertura di eredità giacente di Massa Maria Teresa n. 1213/2016 e nomina curatore (TX16ABH7382)</i>	Pag. 23
TRIBUNALE DI BRESCIA Ufficio della Volontaria Giurisdizione <i>Ammortamento cambiario RG 3919/2016 Cron. 8313/2016 del 25/07/2016 (TX16ABC7450)</i>	Pag. 22	TRIBUNALE DI SIENA <i>Nomina curatore di eredità giacente (TX16ABH7426)</i>	Pag. 23
TRIBUNALE DI MILANO <i>Ammortamento cambiario (TX16ABC7438)</i>	Pag. 21	TRIBUNALE DI URBINO <i>Nomina curatore eredità giacente di Fabrizio Gnucci (TU16ABH7267)</i>	Pag. 22
TRIBUNALE DI MILANO <i>Ammortamento cambiario (TX16ABC7342)</i>	Pag. 21	TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Martinelli Mara (TU16ABH7323)</i>	Pag. 23
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento polizza di pegno (TX16ABC7427)</i>	Pag. 21	Riconoscimenti di proprietà	
TRIBUNALE DI NOLA <i>Ammortamento libretto di deposito a risparmio (TX16ABC7423)</i>	Pag. 21	TRIBUNALE DI SASSARI <i>Riconoscimento di proprietà (TU16ABM7280)</i>	Pag. 24
TRIBUNALE DI PARMA <i>Ammortamento certificati azionari (TX16ABC7420)</i>	Pag. 21	TRIBUNALE DI TREVISO Terza sezione civile <i>Usucapione speciale (TX16ABM7366)</i>	Pag. 24
TRIBUNALE DI TORINO <i>Ammortamento cambiario (TU16ABC7270)</i>	Pag. 21	Proroga termini	
TRIBUNALE ORDINARIO DI BRESCIA Ufficio della Volontaria Giurisdizione <i>Ammortamento cambiario Cron. 8312/2016 del 25/07/2016 R.G. 3920/2016 (TX16ABC7449)</i>	Pag. 22	PREFETTURA DI CHIETI <i>Proroga termini legali e convenzionali (TU16ABP7208)</i>	Pag. 25
Eredità		PREFETTURA DI MASSA CARRARA <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TU16ABP7265)</i>	Pag. 25
TRIBUNALE DI LODI <i>Eredità giacente di Amoruso Nicola (TU16ABH7268)</i>	Pag. 23	Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
TRIBUNALE DI MACERATA Ufficio del Giudice Tutelare <i>Nomina curatore eredità giacente (TX16ABH7328)</i>	Pag. 23	TRIBUNALE DI GELA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TU16ABR7229)</i>	Pag. 25
TRIBUNALE DI PALERMO <i>Nomina curatore eredità giacente di Tortorici Salvatore (TX16ABH7344)</i>	Pag. 23		



Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

COOP. SERVIZI NAZIONALI E INTERNAZIONALI A R.L. <i>Deposito degli atti finali della liquidazione (TX16ABS7402)</i>	Pag. 26
COOPERATIVA DI PRODUZIONE E LAVORO "LAVORATORI VALSINNESI A R.L." <i>Deposito del bilancio finale di liquidazione (TX16ABS7354)</i>	Pag. 26
RAPID SERVICE S.C.A.R.L. <i>Liquidazione coatta amministrativa (TV16ABS7260)</i>	Pag. 25
SOCIETÀ COOPERATIVA "NEW CLASSIC" <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX16ABS7346)</i>	Pag. 26

ALTRI ANNUNZI**Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici**

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7358)</i>	Pag. 31
ABIOTEN PHARMA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD7332)</i>	Pag. 28
ABIOTEN PHARMA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD7333)</i>	Pag. 28
ADDENDA PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7422)</i>	Pag. 44
AGIPS FARMACEUTICI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD7411)</i>	Pag. 41
ALLERGAN S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 274/2007 e del Regolamento (CE)1234/2008 e s.m. (TX16ADD7408)</i>	Pag. 40

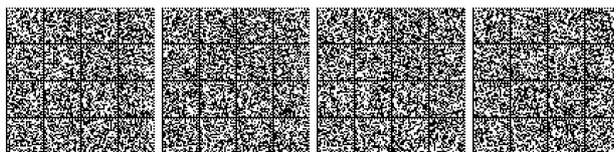
ALMIRALL S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche portate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD7405)</i>	Pag. 39
ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD7369)</i>	Pag. 33
ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD7370)</i>	Pag. 34
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n.274. (TX16ADD7362)</i>	Pag. 32
BENEDETTI & CO. S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7416)</i>	Pag. 43
BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7448)</i>	Pag. 53
BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 e Regolamento n.712/2012 (TX16ADD7407) ..</i>	Pag. 40
BRACCO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (TX16ADD7395) ..</i>	Pag. 37
BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD7352) ..</i>	Pag. 30
BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD7372)</i>	Pag. 34
BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD7376)</i>	Pag. 35



BRUSCHETTINI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. e del D.Lgs 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD7430)</i>	Pag. 45	GESTIPHARM S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7415)</i>	Pag. 43
CRINOS S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (TX16ADD7353).....</i>	Pag. 30	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX16ADD7371)</i>	Pag. 34
DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m. e del Regolamento 1234/2008/CE (TV16ADD7278).....</i>	Pag. 27	HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD7389).....</i>	Pag. 36
DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A. <i>Modifica stampati (TV16ADD7277)</i>	Pag. 27	HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD7390).....</i>	Pag. 36
DOMPÈ FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7394)</i>	Pag. 37	I.F.B. STRODER S.R.L. <i>Modifiche di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lvo 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) 1234/2008 così come modificato dal Regolamento (UE) 712/2012 (TX16ADD7414)</i>	Pag. 42
DR. WILLMAR SCHWABE GMBH & CO. KG <i>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. e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD7443) ..</i>	Pag. 48	IBO INDUSTRIA BRESCIANA OSSIGENO S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24/04/2006 n. 219 e successive modifiche e del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274 e successive modifiche (TX16ADD7348)</i>	Pag. 29
EG S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (TX16ADD7351).....</i>	Pag. 29	ISDIN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD7357).....</i>	Pag. 31
EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 19/07/2016 – Prot. n. 74298 (TX16ADD7445)</i>	Pag. 48	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7401)</i>	Pag. 39
EXELTIS HEALTHCARE S.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD7364).....</i>	Pag. 33	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7399)</i>	Pag. 39
GERMED PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD7378).....</i>	Pag. 36	ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7393)</i>	Pag. 37



ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7400)</i>	Pag. 39	RATIOPHARM ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD7433)</i>	Pag. 45
ITALFARMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7398)</i>	Pag. 38	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7437)</i>	Pag. 47
KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 (TX16ADD7409)</i>	Pag. 40	ROCHE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012. (TX16ADD7345)</i>	Pag. 28
L.MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del d.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE (TX16ADD7330)</i>	Pag. 27	S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TU16ADD7212)</i>	Pag. 26
LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD7410)</i>	Pag. 41	SANOFI PASTEUR M.S.D. S.N.C. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7417)</i>	Pag. 43
LANOVA FARMACEUTICI S.R.L. <i>Comunicazione di annullamento variazione relativa al medicinale IRBETENS (TX16ADD7413)</i>	Pag. 42	SCHARPER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD7361)</i>	Pag. 32
LIFEPHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7397)</i>	Pag. 38	SERVIER ITALIA S.P.A. <i>Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lvo 219/2006 e s.m.i. e Regolamento (CE) 1234/2008 così come modificato dal Regolamento (UE) 712/2012 (TX16ADD7421)</i>	Pag. 44
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD7418)</i>	Pag. 44	SIAR PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. e del D.Lgs 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD7441)</i>	Pag. 48
POLIFARMA BENESSERE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7396)</i>	Pag. 38	SO. SE. PHARM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i.. (TX16ADD7359)</i>	Pag. 32
POLIFARMA S.P.A. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA UVA n. 74304 del 19.07.2016 (TX16ADD7428)</i>	Pag. 44	SO. SE. PHARM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i.. (TX16ADD7356)</i>	Pag. 31
RATIOPHARM GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD7431)</i>	Pag. 45		



STALLERGÈNES S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007 (TX16ADD7412).</i>	Pag. 42	REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei lavori pubblici Servizio territoriale opere idrauliche di Cagliari <i>Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF7213).</i>	Pag. 54
TEOFARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7446)</i>	Pag. 49	REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei lavori pubblici Servizio territoriale opere idrauliche di Cagliari <i>Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF7210).</i>	Pag. 54
TEOFARMA S.R.L. <i>Comunicazione relativa all'annullamento della variazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale CORTISON CHEMICETINA (TX16ADD7447).</i>	Pag. 53	REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei lavori pubblici Servizio territoriale opere idrauliche di Cagliari <i>Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU16ADF7207).</i>	Pag. 54
ZAMBON ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7375).</i>	Pag. 35	REGIONE UMBRIA Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in materia di Acque Pubbliche <i>Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche (TU16ADF7264)</i>	Pag. 55
ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD7436)</i>	Pag. 46	REGIONE UMBRIA Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in materia di Acque Pubbliche <i>Concessione di derivazione di acqua dal Torrente Vetorno - Loc. Purello (TU16ADF7215)</i>	Pag. 54
ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD7440)</i>	Pag. 47	REGIONE UMBRIA Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in materia di Acque Pubbliche <i>Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche (TU16ADF7263)</i>	Pag. 54
ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD7435)</i>	Pag. 46	Consigli notarili	
ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD7434)</i>	Pag. 46	CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI GENOVA E CHIAVARI <i>Dispensa dall'Ufficio del notaio Rosalba Mantilero (TU16ADN7206).</i>	Pag. 55
Concessioni di derivazione di acque pubbliche		CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI TRAPANI E MARSALA <i>Dispensa dall'ufficio del notaio Vincenzo Amabile (TU16ADN7327).</i>	Pag. 56
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei lavori pubblici Direzione generale - Servizio opere idrauliche di Nuoro <i>Concessione di derivazione di acque pubbliche (TU16ADF7269).</i>	Pag. 55	CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI TRENTO E ROVERETO <i>Iscrizione del notaio Giordana Francesca Parisi (TU16ADN7226).</i>	Pag. 55
		CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA <i>Trasferimento nella sede di Verona della dott.ssa Ludovica Piro (TX16ADN7406).</i>	Pag. 56





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

BRIDGE MANAGEMENT S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori Azionisti sono convocati presso la sede legale di Piazza A. Diaz 1, in Milano, in assemblea ordinaria di Bridge Management S.p.A. (la Società) per il giorno 26 agosto 2016 alle ore 11, in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 14 settembre 2016 alle ore 16 per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno

1. Approvazione del progetto di bilancio di esercizio di Bridge Management S.p.A. chiuso al 30 aprile 2016. Delibere inerenti e conseguenti.

2. Nomina componente Consiglio di Amministrazione. Delibere inerenti e conseguenti.

3. Compensi da attribuire al Consiglio di Amministrazione. Delibere inerenti e conseguenti.

Ogni informazione sul capitale sociale e riguardante (i) le procedure per l'intervento e il voto in Assemblea, ivi inclusa ogni indicazione riguardante la record date (17 agosto 2016); (ii) la procedura per l'esercizio del voto per delega; (iii) l'esercizio del diritto di integrare l'ordine del giorno, del diritto di presentare ulteriori proposte di deliberazione e del diritto di porre domande sulle materie all'ordine del giorno (iv) le modalità e i termini di reperibilità dei documenti che saranno sottoposti all'Assemblea è indicata nella convocazione dell'assemblea pubblicata in via integrale, unitamente alla documentazione relativa all'assemblea, sul sito internet della Società www.bridgemanagement.it sezione Investors.

Milano, 25 luglio 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Aurelio Matrone

TX16AAA7367 (A pagamento).

MEMAR-MONTEASSEGNI S.P.A.

Sede: via A. Tedeschi, 10/12 – 42124 Reggio Emilia

Capitale sociale: 3.259.710 euro

Registro delle imprese: RE 00209100353

Codice Fiscale: 00209100353

Partita IVA: 00209100353

Convocazione di assemblea straordinaria

E' convocata l'assemblea straordinaria degli Azionisti della Società per il giorno Giovedì 15 Settembre 2016 alle ore 16.30, presso la sede sociale in Reggio Emilia, Via Tedeschi n. 10/12, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Fusione per incorporazione di Ciesseti s.r.l. e Mainsoft s.r.l. in Memar Monteasegni SpA, deliberazioni conseguenti e dipendenti;

N.B.: Si rammenta ai signori Azionisti che, secondo quanto previsto dall'Art.14 del vigente Statuto Sociale, per poter intervenire in assemblea è necessario esibire i propri titoli (o certificati), salvo che, prima dell'inizio dei lavori assembleari, sia stato effettuato il deposito di cui al II comma dell'art. 2370 del Codice Civile.

Reggio Emilia, 26/07/2016

Il presidente del C.d.A.
dott. Alfredo Macchiaverna

TX16AAA7368 (A pagamento).

FEB - ERNESTO BRED A S.P.A.

Sede legale: Foro Buonaparte, 44 - Milano

Capitale sociale: Euro 577.671,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano 00731630158

Codice Fiscale: 00731630158

Convocazione di assemblea straordinaria

Gli Azionisti sono convocati in assemblea straordinaria in Milano, Via Filodrammatici n. 3 presso Mediobanca SpA, per il giorno 7 settembre 2016 alle ore 10,00 in prima convocazione ed occorrendo per il giorno 8 settembre 2016, in seconda adunanza, stessi ora e luogo, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Progetto di fusione per incorporazione di FEB – Ernesto Breda SpA in Intek Group SpA, previa fusione di Bredafin Innovazione SpA in liquidazione in FEB – Ernesto Breda SpA. Delibere inerenti e conseguenti.

Potranno intervenire all'Assemblea gli Azionisti che abbiano preventivamente depositato, a norma di Legge e di Statuto, le proprie azioni prima della data fissata per l'assemblea presso la Sede legale o presso l'ufficio titoli gestito da Spafid S.p.A., in Milano Foro Buonaparte n. 10, a tal fine incaricata, contro il ritiro del biglietto di ammissione.

Durante i trenta giorni che precedono l'assemblea resterà depositata in copia presso la sede e sul sito della Società, www.febspa.it la documentazione prevista dalla normativa vigente.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
dott. Marcello Gallo

TX16AAA7424 (A pagamento).



BREDAFIN INNOVAZIONE S.P.A.*in liquidazione*

Sede legale: Foro Buonaparte n. 44 - Milano

Capitale sociale: Euro 104.840,75 i.v.

Registro delle imprese: Milano 00720730159

Codice Fiscale: 00720730159

Convocazione di assemblea straordinaria

Gli Azionisti sono convocati in assemblea straordinaria in Milano, Via Filodrammatici n. 3 presso Mediobanca SpA, per il giorno 7 settembre 2016 alle ore 9,30, in prima convocazione ed occorrendo per il giorno 8 settembre 2016, in seconda adunanza, stesso luogo e medesima ora, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Fusione per incorporazione di Bredafin Innovazione SpA in liquidazione nella controllante FEB – Ernesto Breda SpA; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Potranno intervenire all'Assemblea gli Azionisti che abbiano preventivamente depositato, a norma di Legge e di Statuto, le proprie azioni prima della data fissata per l'assemblea presso la Sede legale, contro il ritiro del biglietto di ammissione. Durante i trenta giorni che precedono l'assemblea, resterà depositata in copia presso la sede la documentazione prevista dalla normativa vigente.

Il liquidatore
dott. Marcello Gallo

TX16AAA7425 (A pagamento).

CAVALLINO BIANCO FAMILY S.P.A.**GRAND HOTEL**

Sede: via Rezia n. 22 - ORTISEI (BZ)

Capitale sociale: € 4.000.002,00 interamente versato

Registro delle imprese: Bolzano

Partita IVA: 00633280219

Convocazione di assemblea ordinaria

L'assemblea ordinaria degli azionisti è convocata il giorno 26 agosto 2016 alle ore 17:00 presso la sede sociale in Ortisei Via Rezia n. 22, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1) Bilancio relativo all'esercizio sociale chiuso il 30.04.2016 e relazione del Collegio Sindacale – deliberazioni inerenti e conseguenti;

2) Varie ed eventuali.

L'amministratore unico
Ralph Anton Riffeser

TX16AAA7429 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI**SC LOWY PI (ITALY) S.R.L.**

Iscritta con il numero 35257.5 nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014

Sede legale: via V. Alfieri n. 1 - Conegliano (TV)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04761910266

Codice Fiscale: 04761910266

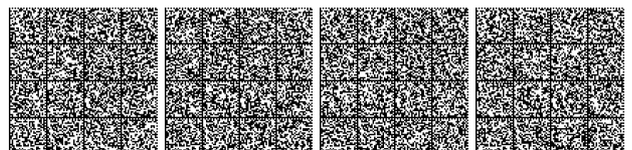
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

La società SC Lowy PI (Italy) S.r.l. (il "Cessionario"), società con sede legale in Via Alfieri n. 1, Conegliano (TV), comunica di aver acquistato da NATIXIS S.A. (il "Cedente"), società di diritto francese, con sede legale a Parigi (Francia) in Avenue Pierre Mendès-France n. 30, la quale ha agito mediante la succursale di Milano, Via Borgogna n. 8, Codice Fiscale e Partita IVA 13445090155 e iscritta all'apposito registro tenuto da Banca d'Italia n. 5490, in data 05/07/2016, pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" (il "Contratto di Cessione"), i crediti vantati dalla Cedente nei confronti di Lucchini S.p.A. in Amministrazione Straordinaria e ammessi a tale data allo stato passivo di tale procedura.

La data di efficacia economica della predetta cessione di crediti sono le ore 00.01 del 5 Aprile 2016.

I crediti comprendono tutti i crediti (per capitale, interessi maturati (e non pagati) e maturandi, altri accessori e diritti di rimborso maturati (e non pagati) e maturandi) vantati alla data di efficacia economica dalla Cedente nei confronti di Lucchini S.p.A. in Amministrazione Straordinaria. Unitamente ai crediti sono stati trasferiti al Cessionario senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del TUB richiamato dall'art. 4 della L. 130/99, tutti gli altri diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei crediti o altrimenti ad essi inerenti, ivi inclusi, a titolo esemplificativo, qualsiasi garanzia (reale o personale), il beneficio di qualsiasi assicurazione ed ogni altro privilegio, accessorio, azione, facoltà o prerogativa inerente ai crediti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa dovranno pagare ogni somma dovuta al Cessionario in relazione ai crediti ceduti al seguente IBAN IT21Z031040160000000828508



Il debitore ceduto e gli eventuali garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a SC Lowy PI (Italy) S.r.l. ai seguenti recapiti: Via V. Alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV); Fax: 0438 360460 - Mail: SCLowyPI@finint.com.

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali

La cessione da parte del Cedente, ai sensi e per gli effetti del suddetto Contratto di Cessione, dei crediti, ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, il Cessionario - tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali, il Cessionario informa di aver ricevuto dal Cedente, nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai crediti.

Il Cessionario informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Cessionario, e quindi:

- per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo;
- per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, procedure di recupero, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito), nonché all'emissione di titoli da parte della società ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti; e
- per finalità connesse all'esercizio di un diritto in giudizio.

Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali).

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi.

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - dal Cessionario a SECURITISATION SERVICES S.p.A e agli altri responsabili del trattamento e relativi incaricati, nonché agli altri soggetti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo, consulenti legali, fiscali e revisori contabili) incaricati della gestione, riscossione e recupero dei crediti o, comunque, per l'espletamento dei servizi a essi demandati, per trattamenti che soddisfino le finalità sopra elencate e le ulteriori finalità delle quali gli Interessati siano stati debitamente informati e per le quali sia stato ottenuto il consenso, ove prescritto, da parte degli Interessati.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso la sede legale di SC Lowy PI (Italy) S.r.l.

Il Cessionario informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

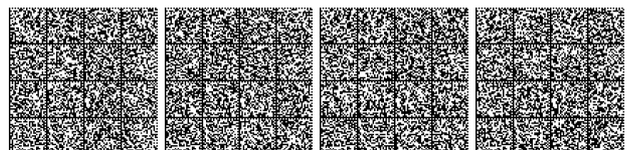
Nell'ambito dei predetti sistemi di informazioni creditizie e banche dati, i Dati Personali saranno trattati attraverso strumenti informatici, telematici e manuali che garantiscono la sicurezza e la riservatezza degli stessi, anche nel caso di utilizzo di tecniche di comunicazione a distanza nell'esclusivo fine di perseguire le finalità sopra descritte.

Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e dei dipendenti delle società esterne nominate dai Responsabili, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è SC Lowy PI (Italy) S.r.l., con sede legale in Conegliano (TV), Via V. Alfieri n. 1.

Responsabili del trattamento dei Dati Personali è SECURITISATION SERVICES S.p.A, con sede legale in Conegliano (TV), Via Vittorio Alfieri, 1.

Il Cessionario informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettifica nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.



Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali, rivolgendosi a SC Lowy PI (Italy) S.r.l. presso il responsabile del trattamento dei Dati Personali sopra menzionato: SECURITISATION SERVICES S.p.A..

Conegliano, 26/07/2016

SC Lowy PI (Italy) S.r.l. società unipersonale
- L'amministratore unico
Michel Lowy

TX16AAB7331 (A pagamento).

GIOVANNI AGNELLI E C. SOCIETÀ IN ACCOMANDITA PER AZIONI

GA B.V.

Fusione transfrontaliera di Giovanni Agnelli e C. società in accomandita per azioni (società costituita ai sensi del diritto italiano) in GA B.V. (società costituita ai sensi del diritto olandese) che assumerà, a seguito dell'efficacia della fusione, la denominazione "Giovanni Agnelli B.V." - Avviso ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo 30 maggio 2008 n. 108

I. Società coinvolte nella fusione transfrontaliera

Giovanni Agnelli e C. società in accomandita per azioni, una società in accomandita per azioni costituita ai sensi del diritto italiano, con sede legale in via Nizza 250, 10126 – Torino, numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Torino n. 04735350011, capitale sociale pari a Euro 187.039.650,00 (la "Società Incorporanda") e GA B.V., una società a responsabilità limitata costituita ai sensi del diritto olandese, con sede legale in Amsterdam, Olanda, indirizzo dell'ufficio principale Hoogoorddreef 15, 1101 BA Amsterdam, Olanda, numero di iscrizione presso la camera di commercio (Kamer van Koophandel) n. 66406048, capitale sociale pari a Euro 50.000,00 (la "Società Incorporante").

II. Esercizio dei diritti dei creditori

- Con riferimento alla Società Incorporanda: i creditori della Società Incorporanda, i quali vantano un credito sorto anteriormente all'iscrizione del progetto di fusione presso il Registro delle Imprese di Torino ai sensi dell'articolo 2501 ter cod. civ., hanno diritto di proporre opposizione alla fusione ai sensi dell'articolo 2503 cod. civ. entro 60 giorni dall'iscrizione della decisione di fusione presso il registro delle Imprese di Torino;

- con riferimento alla Società Incorporante: i creditori della Società Incorporante hanno diritto di proporre opposizione alla fusione attraverso l'invio di una comunicazione formale di opposizione ai sensi della Sezione 2:316 del Codice Civile olandese entro 1 mese a partire dal giorno successivo alla pubblicazione su un quotidiano a diffusione nazionale olandese dell'avvenuta registrazione del progetto di fusione.

III. Esercizio dei diritti dei soci di minoranza

- Con riferimento alla Società Incorporanda: i soci di minoranza della Società Incorporanda che non votino a favore del progetto di fusione hanno diritto di esercitare il loro diritto di recesso ai sensi dell'articolo 2437, comma 1, lettere (b) e (c) cod. civ. e dell'articolo 5 del Decreto Legislativo del 30 maggio 2008 n. 108. Il diritto di recesso dovrà essere esercitato ai sensi degli articoli 2437-bis ss. cod. civ. L'esercizio del diritto di recesso da parte dei soci di minoranza della Società Incorporanda è sospensivamente condizionato al perfezionamento dell'operazione di fusione, come meglio descritto nel progetto di fusione;

- con riferimento alla Società Incorporante: non esistono soci di minoranza della Società Incorporante poiché l'intero capitale della Società Incorporante è detenuto dalla Società Incorporanda.

IV. Disponibilità di informazioni gratuite sulla fusione

Ulteriori informazioni sulla fusione transfrontaliera sono messe gratuitamente a disposizione presso la sede legale della Società Incorporanda e presso gli uffici della Società Incorporante, al fine di consentire a tutti gli aventi diritto di prenderne visione.

p. Il consiglio degli accomandatari - Giovanni Agnelli e C. Sapaz - Il presidente
John Elkann

p. Il consiglio di amministrazione - GA B.V. -
L'amministratore
Marco Benaglia

TX16AAB7340 (A pagamento).

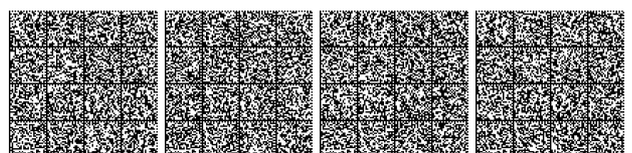
EXOR S.P.A.

EXOR HOLDING N.V.

Fusione transfrontaliera di Exor S.p.A. (società costituita ai sensi del diritto italiano) in Exor Holding N.V. (società costituita ai sensi del diritto olandese) che assumerà, a seguito dell'efficacia della fusione, la denominazione di "Exor N.V." - Avviso ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo 30 maggio 2008 n. 108

I. Società coinvolte nella fusione transfrontaliera

EXOR S.p.A., una società per azioni costituita ai sensi del diritto italiano, con sede legale in via Nizza n. 250, 10126 – Torino, numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Torino n. 00470400011, capitale sociale pari a Euro 246.229.850,00, interamente versato, (la "Società Incorporanda") ed EXOR HOLDING N.V., una società per azioni costituita ai sensi del diritto olandese, con sede legale in Amsterdam, Olanda, indirizzo dell'ufficio principale Hoogoorddreef 15, 1101 BA Amsterdam, Olanda, numero di iscrizione presso la camera di commercio (Kamer van Koophandel) n. 64236277, capitale sociale pari a Euro 1.008.000,00, interamente versato, (la "Società Incorporante").



II. Modalità di esercizio dei diritti dei creditori

- Con riferimento alla Società Incorporanda: i creditori della Società Incorporanda, i quali vantino un credito sorto anteriormente all'iscrizione del progetto comune di fusione transfrontaliera presso il Registro delle Imprese di Torino ai sensi dell'articolo 2501-ter cod. civ., hanno diritto di proporre opposizione alla fusione, ai sensi dell'articolo 2503 cod. civ., entro 60 giorni dall'iscrizione della decisione in ordine alla fusione presso il Registro delle Imprese di Torino.

- Con riferimento alla Società Incorporante: i creditori della Società Incorporante hanno diritto di proporre opposizione alla fusione attraverso l'invio di una comunicazione formale di opposizione ai sensi della Sezione 2:316 del Codice Civile Olandese entro 1 mese a partire dal giorno successivo alla pubblicazione su un quotidiano olandese a diffusione nazionale dell'avvenuta registrazione del progetto comune di fusione transfrontaliera.

III. Esercizio dei diritti dei soci di minoranza

- Con riferimento alla Società Incorporanda: i soci di minoranza della Società Incorporanda che non votino a favore del progetto di fusione hanno diritto di esercitare il diritto di recesso ad essi spettante ai sensi dell'articolo 2437, comma 1, lettera c), cod. civ. e dell'articolo 5 del Decreto Legislativo del 30 maggio 2008 n. 108. Il diritto di recesso dovrà essere esercitato ai sensi degli articoli 2437-bis ss. cod. civ. L'esercizio del diritto di recesso da parte dei soci di minoranza della Società Incorporanda è sospensivamente condizionato al perfezionamento dell'operazione di fusione, come meglio descritto nel progetto comune di fusione transfrontaliera.

- Con riferimento alla Società Incorporante: non esistono soci di minoranza della Società Incorporante poiché l'intero capitale della Società Incorporante è detenuto dalla Società Incorporanda.

IV. Disponibilità di informazioni gratuite sulla fusione

Ulteriori informazioni sulla fusione transfrontaliera sono disponibili gratuitamente sul sito web della Società Incorporanda (www.exor.com) e sono messe a disposizione presso la sede legale della Società Incorporanda e presso gli uffici della Società Incorporante, al fine di consentire a tutti gli aventi diritto di prenderne visione.

p. Il consiglio di amministrazione -
Exor S.p.A. - Il presidente
John Elkann

p. Il consiglio di amministrazione - Exor Holding
N.V. - Un amministratore
Marco Benaglia

TX16AAB7341 (A pagamento).

CARS ALLIANCE AUTO LOANS ITALY 2015 S.R.L.

Iscritta al n. 35191.6 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del provvedimento della Banca d'Italia del 1 ottobre 2014
Sede legale: via Alessandro Pestalozza n. 12/14, 20131 -
Milano - Italia

Capitale sociale: euro 10.000 i.v.
Registro delle imprese: Milano n. 08831670966
Codice Fiscale: 08831670966

RCI BANQUE S.A. Filiale Italiana

Sede legale: via Tiburtina n. 1159 - 00156 Roma - Italia
Registro delle imprese: Milano n. 08831670966
Codice Fiscale: 08831670966

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario")

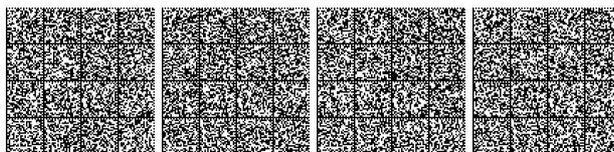
Cars Alliance Auto Loans Italy 2015 S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 13 luglio 2015 tra il Cessionario e RCI Banque S.A., Succursale Italiana (il "Cedente" o "RCI") e della successiva proposta di acquisto inviata da RCI ed accettata da parte del Cessionario in data 25.07.2016 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato dal Cedente, con effetto dalla data di cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio addizionale nascenti da finanziamenti finalizzati all'acquisto di autoveicoli originati dal Cedente.

Tali crediti, individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, sono stati selezionati tra quelli derivanti dai finanziamenti finalizzati all'acquisto di autoveicoli di cui sopra che soddisfano al 10.07.2016 (la "Data di Valutazione") i criteri qui di seguito riportati e meglio identificati analiticamente negli allegati al contratto di cessione di crediti di cui sopra (complessivamente i "Crediti"):

1. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine decrescente, dal 07/06/2016 al 24/05/2016 inclusi;

2. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine decrescente, dal 23/05/2016 al 28/11/2014 inclusi, derivanti da autoveicoli nuovi, con sistema di pagamento tramite RID, ad eccezione dei "Finanziamenti Balloon" (così come individuati nell'Accordo sulle Definizioni), concessi a Clienti, persone fisiche, residenti nelle regioni del centro Italia.

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato



disposto degli articoli 4 della Legge 130/99 e 58 del D.lgs. 385/93, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: RCI Banque S.A., Succursale Italiana, Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare autonomo" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy").

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato RCI Banque S.A., Succursale Italiana, con sede legale in Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer") e, di conseguenza, ulteriore "Titolare autonomo" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

I dati personali relativi ai debitori ceduti continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate.

In particolare, il Cessionario ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Per lo svolgimento di alcune attività poste a suo carico in qualità di Servicer, lo stesso Servicer, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione, ha nominato Zenith Service S.p.A., con unità amministrativa locale in Via Alessandro Pestalozza n. 12/14, 20131 - Milano, quale master servicer (il "Master Servicer"), e, pertanto, il Master Servicer è stato nominato "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Il Cessionario, il Servicer ed il Master Servicer potranno comunicare i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile RCI Banque S.A., Succursale Italiana, come sotto indicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati personali del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali.

I diritti previsti all'articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, RCI Banque S.A., Succursale Italiana, con sede legale in Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, all'attenzione del dott. Massimo Morello.

Milano, 26 luglio 2016

Cars Alliance Auto Loans Italy 2015 S.r.l. -
L'amministratore unico
avv. Francesca Romana Amato

TX16AAB7360 (A pagamento).

FREESCALE SEMICONDUCTORI ITALIA S.R.L.

NXP SEMICONDUCTORS NETHERLANDS B.V.

Avviso di fusione transfrontaliera per incorporazione della società Freescale Semiconduttori Italia S.r.l. nella società NXP Semiconductors Netherlands B.V. - Pubblicazione delle informazioni ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo 30 maggio 2008, n. 108.

È prevista la fusione transfrontaliera per incorporazione della società di diritto italiano Freescale Semiconduttori Italia S.r.l. ("Società Incorporanda") nella società olandese NXP Semiconductors Netherlands B.V. ("Società Incorporante").

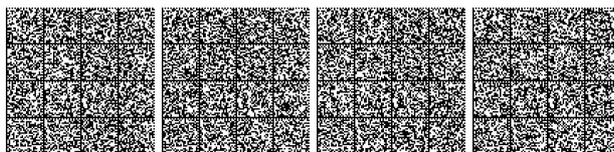
Tale fusione transfrontaliera sarà soggetta alla procedura "semplificata", a norma della legge italiana e olandese, poiché il capitale della Società Incorporanda è interamente posseduto dalla Società Incorporante.

Rispetto alla sopra richiamata fusione transfrontaliera si forniscono di seguito le informazioni richieste ai sensi dell'articolo 7 del Decreto Legislativo 30 maggio 2008, n. 108.

1. Tipo, denominazione sociale, sede statutaria e legge regolatrice delle società coinvolte nella fusione.

(i) Società Incorporante: NXP Semiconductors Netherlands B.V., società a responsabilità limitata (besloten vennootschap met beperkte aansprakelijkheid), regolata dalla legge olandese, con sede legale in Eindhoven, High Tech Campus 60, AG Eindhoven, Paesi Bassi, capitale sociale deliberato pari a Euro 29.496.150,00 interamente versato.

(ii) Società Incorporanda: Freescale Semiconduttori Italia S.r.l., società a responsabilità limitata regolata dalla legge italiana, con sede legale in Milano, via Mozzoni Anna Maria n. 12, Italia, capitale sociale pari a Euro 1.000.000,00 interamente versato.



2. Registro delle Imprese nel quale sono iscritte le società partecipanti alla fusione e relativo numero di iscrizione.

(i) Società Incorporante: Registro delle Imprese olandese al numero 17070621;

(ii) Società Incorporanda: Registro delle Imprese di Milano al numero 04342810969.

3. Modalità di esercizio dei propri diritti da parte dei creditori e dei soci di minoranza delle società partecipanti alla fusione.

Esercizio dei diritti dei creditori

(i) Società Incorporante: ai sensi dell'articolo 2:316 del codice civile olandese, i creditori di NXP Semiconductors Netherlands B.V. potranno, entro un mese dalla data in cui la Società Incorporante e la Società Incorporanda avranno annunciato il deposito del progetto di fusione presso la Camera di Commercio olandese e le sedi legali della Società Incorporante e della Società Incorporanda, opporsi alla fusione depositando il relativo reclamo al tribunale competente specificando la garanzia richiesta alla Società Incorporante.

(ii) Società Incorporanda: ai sensi degli articoli 2503 e 2505-*quater* del codice civile italiano, i creditori di Freescale Semiconduttori Italia S.r.l., anteriori alla data di iscrizione del progetto di fusione presso il Registro delle Imprese di Milano ai sensi del terzo comma dell'articolo 2501-*ter* del codice civile italiano, hanno il diritto di fare opposizione alla fusione entro trenta giorni dalla data di iscrizione della delibera di approvazione della fusione ai sensi dell'articolo 2502-*bis* del codice civile italiano presso il Registro delle Imprese di Milano.

Esercizio dei diritti dei soci di minoranza

(i) Società Incorporante: non esistono soci di minoranza della società NXP Semiconductors Netherlands B.V. in quanto l'intero capitale della medesima è detenuto dall'unico socio NXP B.V..

(ii) Società Incorporanda: non esistono soci di minoranza della società Freescale Semiconduttori Italia S.r.l. in quanto l'intero capitale della medesima è detenuto dall'unico socio NXP Semiconductors Netherlands B.V..

4. Modalità di ottenimento gratuito delle informazioni

Ogni informazione in relazione alla fusione può essere ottenuta gratuitamente presso la sede legale della Società Incorporanda al seguente indirizzo: via Mozzoni Anna Maria n. 12, 20152, Milano, Italia e presso la sede legale della Società Incorporante al seguente indirizzo: High Tech Campus 60, AG Eindhoven, Paesi Bassi.

Freescale Semiconduttori Italia S.r.l. -
Il consigliere e legale rappresentante
Giuseppe Finazzi

TX16AAB7363 (A pagamento).

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA S.P.A.

Codice ABI 6155/6, iscritta all'Albo delle Banche tenuto da Banca d'Italia al n. 8050, iscritta all'Albo dei Gruppi Bancari tenuto da Banca d'Italia al n. 6155, Capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Ferrara, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia
Sede legale: via Nazionale 91, Roma
Direzione generale: corso Giovecca, 108, Ferrara
Capitale sociale: Euro 191.000.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Roma n.13613381006
Codice Fiscale: 13613381006
Partita IVA: 13613381006

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (il "Codice Privacy").

Con contratto di cessione sottoscritto in data 21 luglio 2016 tra Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., che è succeduta a Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., posta in risoluzione e oggi in liquidazione coatta amministrativa, senza soluzione di continuità a far data dal 23 novembre 2015 (la "Nuova Banca"), e Guerriero SPV S.r.l. (la "Società") (con sede legale in Conegliano (TV), Via V. Alfieri 1, C.F. e n. di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 04646240269, iscritta all'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1 ottobre 2014 (Disposizioni in materia di obblighi informativi e statistici delle società veicolo coinvolte in operazioni di cartolarizzazione) con il n. 35118.9) (il "Contratto di Cessione"), la Società ha ceduto pro soluto ed in blocco, e la Nuova Banca ha acquistato pro soluto e in blocco, ai sensi dell'art. 58 del TUB un portafoglio di crediti pecuniari rappresentati dal capitale, dagli interessi e dagli accessori dovuti in forza di contratti di mutuo ipotecari (inclusi mutui fondiari) e chirografari (i "Contratti Originari"), che alla data del 30 settembre 2015 soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri di selezione (i "Crediti in Sofferenza"):

(a) sono stati ceduti pro soluto e in blocco da Giovecca Mortgages S.r.l. alla Società ai sensi di un primo contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 14 marzo 2014 (come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* N. 37, Parte II, del 27 marzo 2014 e iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno il 25 marzo 2014) e di un secondo contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 27 maggio 2014 (come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* N. 64, Parte II, del 31 maggio 2014 e iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno il 3 giugno 2014);



(b) siano stati classificati, unitamente al relativo debitore, come "in sofferenza" ai sensi della Circolare della Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008 (Matrice dei Conti) e della ulteriore normativa applicabile in materia emanata dalla Banca d'Italia.

La cessione dei Crediti in Sofferenza oggetto del Contratto di Cessione ha efficacia economica dalle ore 00.01 del 1 luglio 2016 (la "Data di Efficacia").

I Crediti in Sofferenza includono, a titolo meramente esemplificativo, tutti gli importi dovuti dal debitore in relazione al credito "in sofferenza" alla Data di Efficacia, per capitale, interessi, accessori, spese, penali, indennizzi e a ogni altro titolo. I Crediti in Sofferenza sono trasferiti alla Nuova Banca unitamente a tutte le garanzie e ai privilegi e le cause di prelazione che li assistono ai sensi dell'articolo 1263 c.c. e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del TUB, incluse le polizze assicurative ad essi collegate, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti Originari e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile.

Per effetto della cessione i Crediti in Sofferenza saranno gestiti, amministrati e recuperati dalla Nuova Banca in proprio nome e conto, e non più quale servicer in nome e per conto della Società ai sensi degli accordi preesistenti tra le stesse. Pertanto, la Nuova Banca è creditrice, quale pieno ed esclusivo titolare dei Crediti in Sofferenza, di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti in Sofferenza stessi, nelle forme previste dai relativi Contratti Originari o in forza di legge. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Corso Giovecca n. 108 - 44121 Ferrara.

Si informa infine che, ai sensi dell'art. 13 del Codice Privacy, i dati personali dei debitori ceduti continueranno ad essere trattati dalla Nuova Banca con le stesse modalità e per le stesse finalità relative, tra l'altro, alla gestione, amministrazione, riscossione e recupero dei Crediti in Sofferenza, conservando la propria qualità di "Titolare" ai sensi del Codice Privacy. Pertanto, i debitori ceduti potranno continuare a rivolgersi per l'esercizio dei diritti di cui all'art. 7 del Codice Privacy, a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Corso Giovecca n. 108 - 44121 Ferrara.

Ferrara, 30 luglio 2016

Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. -
L'amministratore delegato
Giovanni Capitanio

TX16AAB7373 (A pagamento).

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA S.P.A.

Codice ABI 6155/6, iscritta all'Albo delle Banche tenuto da Banca d'Italia al n. 8050, iscritta all'Albo dei Gruppi Bancari tenuto da Banca d'Italia al n. 6155, Capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Ferrara, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia

Sede legale: via Nazionale 91 - Roma,
Direzione generale: corso Giovecca, 108 - 44121 Ferrara
Capitale sociale: Euro 191.000.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Roma n. 13613381006
Codice Fiscale: n. 13613381006
Partita IVA: n. 13613381006

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (il "Codice Privacy").

Con contratto di cessione sottoscritto in data 21 luglio 2016 tra Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., che è succeduta a Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., posta in risoluzione e oggi in liquidazione coatta amministrativa, senza soluzione di continuità a far data dal 23 novembre 2015, (la "Nuova Banca") e Casa d'Este Finance S.r.l. (la "Società") (con sede legale in Conegliano (TV), Via V. Alfieri 1, C.F. e n. di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 03807220268, iscritta all'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1 ottobre 2014 (Disposizioni in materia di obblighi informativi e statistici delle società veicolo coinvolte in operazioni di cartolarizzazione) con il n. 32840.1) (il "Contratto di Cessione"), la Società ha ceduto pro soluto ed in blocco, e la Nuova Banca ha acquistato pro soluto e in blocco, ai sensi dell'art. 58 del TUB un portafoglio di crediti pecuniari rappresentati dal capitale, dagli interessi e dagli accessori dovuti in forza di contratti di mutuo fondiario (i "Contratti Originari"), che alla data del 30 settembre 2015 soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri di selezione (i "Crediti in Sofferenza"):

(a) sono stati ceduti pro soluto e in blocco da Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. alla Società ai sensi di un contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 20 ottobre 2004, come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* N. 251, Parte II, del 25 ottobre 2004 e iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno il 5 novembre 2004; e

(b) siano stati classificati, unitamente al relativo debitore, come "in sofferenza" ai sensi della Circolare della Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008 (Matrice dei Conti) e della ulteriore normativa applicabile in materia emanata dalla Banca d'Italia.



La cessione dei Crediti in Sofferenza oggetto del Contratto di Cessione ha efficacia economica dalle ore 00.01 del 1 luglio 2016 (la "Data di Efficacia").

I Crediti in Sofferenza includono, a titolo meramente esemplificativo, tutti gli importi dovuti dal debitore in relazione al credito "in sofferenza" alla Data di Efficacia, per capitale, interessi, accessori, spese, penali, indennizzi e a ogni altro titolo. I Crediti in Sofferenza sono trasferiti alla Nuova Banca unitamente a tutte le garanzie e ai privilegi e le cause di prelazione che li assistono ai sensi dell'articolo 1263 c.c. e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del TUB, incluse le polizze assicurative ad essi collegate, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti Originari e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile.

Per effetto della cessione i Crediti in Sofferenza saranno gestiti, amministrati e recuperati dalla Nuova Banca in proprio nome e conto, e non più quale servicer in nome e per conto della Società ai sensi degli accordi preesistenti tra le stesse. Pertanto, la Nuova Banca è creditrice, quale pieno ed esclusivo titolare dei Crediti in Sofferenza, di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti in Sofferenza stessi, nelle forme previste dai relativi Contratti Originari o in forza di legge. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Corso Giovecca n. 108 - 44121 Ferrara. Si informa infine che, ai sensi dell'art. 13 del Codice Privacy, i dati personali dei debitori ceduti continueranno ad essere trattati dalla Nuova Banca con le stesse modalità e per le stesse finalità relative, tra l'altro, alla gestione, amministrazione, riscossione e recupero dei Crediti in Sofferenza, conservando la propria qualità di "Titolare" ai sensi del Codice Privacy. Pertanto, i debitori ceduti potranno continuare a rivolgersi per l'esercizio dei diritti di cui all'art. 7 del Codice Privacy, a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Corso Giovecca n. 108 - 44121 Ferrara.

Ferrara, 30 luglio 2016

Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. -
L'amministratore delegato
Giovanni Capitano

TX16AAB7374 (A pagamento).

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA S.P.A.

Codice ABI 6155/6, iscritta all'Albo delle Banche tenuto da Banca d'Italia al n. 8050, iscritta all'Albo dei Gruppi Bancari tenuto da Banca d'Italia al n. 6155, Capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Ferrara, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia
Sede legale: via Nazionale 91 - Roma
Direzione Generale: corso Giovecca, 108 - Ferrara
Capitale sociale: Euro 191.000.000,00 i.v.,
Registro delle imprese: Roma n. 13613381006
Codice Fiscale: 13613381006
Partita IVA: 13613381006

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (il "Codice Privacy").

Con contratto di cessione sottoscritto in data 21 luglio 2016 tra Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., che è succeduta a Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., posta in risoluzione e oggi in liquidazione coatta amministrativa, senza soluzione di continuità a far data dal 23 novembre 2015, (la "Nuova Banca") e Casa d'Este Finance S.r.l. (la "Società") (con sede legale in Conegliano (TV), Via V. Alfieri 1, C.F. e n. di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 03807220268, iscritta all'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1 ottobre 2014 (Disposizioni in materia di obblighi informativi e statistici delle società veicolo coinvolte in operazioni di cartolarizzazione) con il n. 32840.1) (il "Contratto di Cessione"), la Società ha ceduto pro soluto ed in blocco, e la Nuova Banca ha acquistato pro soluto e in blocco, ai sensi dell'art. 58 del TUB un portafoglio di crediti pecuniari rappresentati dal capitale, dagli interessi e dagli accessori dovuti in forza di contratti di mutuo ipotecario (inclusi mutui fondiari) (i "Contratti Originari"), che alla data del 30 settembre 2015 soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri di selezione (i "Crediti in Sofferenza"):

(a) sono stati ceduti pro soluto e in blocco da Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. alla Società ai sensi di un contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 6 dicembre 2008, come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* N. 146, Parte II, dell'11 dicembre 2008 e iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno il 10 dicembre 2008; e

(b) siano stati classificati, unitamente al relativo debitore, come "in sofferenza" ai sensi della Circolare della Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008 (Matrice dei Conti) e della ulteriore normativa applicabile in materia emanata dalla Banca d'Italia.



La cessione dei Crediti in Sofferenza oggetto del Contratto di Cessione ha efficacia economica dalle ore 00.01 del 1 luglio 2016 (la "Data di Efficacia").

I Crediti in Sofferenza includono, a titolo meramente esemplificativo, tutti gli importi dovuti dal debitore in relazione al credito "in sofferenza" alla Data di Efficacia, per capitale, interessi, accessori, spese, penali, indennizzi e a ogni altro titolo. I Crediti in Sofferenza sono trasferiti alla Nuova Banca unitamente a tutte le garanzie e ai privilegi e le cause di prelazione che li assistono ai sensi dell'articolo 1263 c.c. e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del TUB, incluse le polizze assicurative ad essi collegate, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti Originari e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile.

Per effetto della cessione i Crediti in Sofferenza saranno gestiti, amministrati e recuperati dalla Nuova Banca in proprio nome e conto, e non più quale servicer in nome e per conto della Società ai sensi degli accordi preesistenti tra le stesse. Pertanto, la Nuova Banca è creditrice, quale pieno ed esclusivo titolare dei Crediti in Sofferenza, di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti in Sofferenza stessi, nelle forme previste dai relativi Contratti Originari o in forza di legge. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Corso Giovecca n. 108 - 44121 Ferrara. Si informa infine che, ai sensi dell'art. 13 del Codice Privacy, i dati personali dei debitori ceduti continueranno ad essere trattati dalla Nuova Banca con le stesse modalità e per le stesse finalità relative, tra l'altro, alla gestione, amministrazione, riscossione e recupero dei Crediti in Sofferenza, conservando la propria qualità di "Titolare" ai sensi del Codice Privacy. Pertanto, i debitori ceduti potranno continuare a rivolgersi per l'esercizio dei diritti di cui all'art. 7 del Codice Privacy, a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Corso Giovecca n. 108 - 44121 Ferrara.

Ferrara, 30 luglio 2016

Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. -
L'amministratore delegato
Giovanni Capitano

TX16AAB7377 (A pagamento).

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA S.P.A.

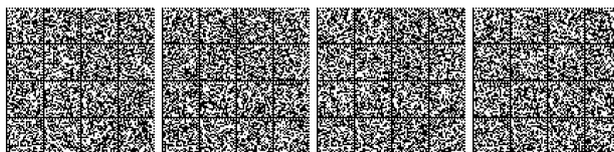
Codice ABI 6155/6, iscritta all'Albo delle Banche tenuto da Banca d'Italia al n. 8050, iscritta all'Albo dei Gruppi Bancari tenuto da Banca d'Italia al n. 6155, Capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Ferrara, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia
sede legale Via Nazionale 91 - Roma,
Direzione Generale: Corso Giovecca, 108 - Ferrara
Capitale sociale: Euro 191.000.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Roma n. 13613381006
Codice Fiscale: 13613381006
Partita IVA: 13613381006

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (il "Codice Privacy").

Con contratto di cessione sottoscritto in data 21 luglio 2016 tra Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., che è succeduta a Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., posta in risoluzione e oggi in liquidazione coatta amministrativa, senza soluzione di continuità a far data dal 23 novembre 2015, (la "Nuova Banca") e Giovecca Mortgages S.r.l. (la "Società") (con sede legale in Conegliano (TV), Via V. Alfieri, 1, C.F. e n. di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 04323700262, iscritta all'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1 ottobre 2014 (Disposizioni in materia di obblighi informativi e statistici delle società veicolo coinvolte in operazioni di cartolarizzazione) con il n. 33624.8) (il "Contratto di Cessione"), la Società ha ceduto pro soluto ed in blocco, e la Nuova Banca ha acquistato pro soluto e in blocco, ai sensi dell'art. 58 del TUB un portafoglio di crediti pecuniari rappresentati dal capitale, dagli interessi e dagli accessori dovuti in forza di contratti di mutuo ipotecario (inclusi mutui fondiari) (i "Contratti Originari"), che alla data del 30 settembre 2015 soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri di selezione (i "Crediti in Sofferenza"):

(a) sono stati ceduti pro soluto e in blocco da Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. alla Società ai sensi di un contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 18 aprile 2011, come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* N. 46, Parte II, del 23 aprile 2011 e iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno il 22 aprile 2011; e

(b) siano stati classificati, unitamente al relativo debitore, come "in sofferenza" ai sensi della Circolare della Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008 (Matrice dei Conti) e della ulteriore normativa applicabile in materia emanata dalla Banca d'Italia.



La cessione dei Crediti in Sofferenza oggetto del Contratto di Cessione ha efficacia economica dalle ore 00.01 del 1 luglio 2016 (la "Data di Efficacia").

I Crediti in Sofferenza includono, a titolo meramente esemplificativo, tutti gli importi dovuti dal debitore in relazione al credito "in sofferenza" alla Data di Efficacia, per capitale, interessi, accessori, spese, penali, indennizzi e a ogni altro titolo. I Crediti in Sofferenza sono trasferiti alla Nuova Banca unitamente a tutte le garanzie e ai privilegi e le cause di prelazione che li assistono ai sensi dell'articolo 1263 c.c. e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del TUB, incluse le polizze assicurative ad essi collegate, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti Originari e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile.

Per effetto della cessione i Crediti in Sofferenza saranno gestiti, amministrati e recuperati dalla Nuova Banca in proprio nome e conto, e non più quale servicer in nome e per conto della Società ai sensi degli accordi preesistenti tra le stesse. Pertanto, la Nuova Banca è creditrice, quale pieno ed esclusivo titolare dei Crediti in Sofferenza, di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti in Sofferenza stessi, nelle forme previste dai relativi Contratti Originari o in forza di legge. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Corso Giovecca n. 108 - 44121 Ferrara. Si informa infine che, ai sensi dell'art. 13 del Codice Privacy, i dati personali dei debitori ceduti continueranno ad essere trattati dalla Nuova Banca con le stesse modalità e per le stesse finalità relative, tra l'altro, alla gestione, amministrazione, riscossione e recupero dei Crediti in Sofferenza, conservando la propria qualità di "Titolare" ai sensi del Codice Privacy. Pertanto, i debitori ceduti potranno continuare a rivolgersi per l'esercizio dei diritti di cui all'art. 7 del Codice Privacy, a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Corso Giovecca n. 108 - 44121 Ferrara.

Ferrara, 30 luglio 2016

Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. -
L'amministratore delegato
Giovanni Capitanio

TX16AAB7379 (A pagamento).

NUOVA CASSA DI RISPARMIO DI FERRARA S.P.A.

Codice ABI 6155/6, iscritta all'Albo delle Banche tenuto da Banca d'Italia al n. 8050, iscritta all'Albo dei Gruppi Bancari tenuto da Banca d'Italia al n. 6155, Capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Ferrara, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia
Sede legale: via Nazionale 91 - Roma
Direzione generale: corso Giovecca, 108 - Ferrara
Capitale sociale: Euro 191.000.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Roma n. 13613381006
Codice Fiscale: 13613381006
Partita IVA: 13613381006

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del d.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato (il "Codice Privacy").

Con contratto di cessione sottoscritto in data 21 luglio 2016 tra Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., che è succeduta a Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., posta in risoluzione e oggi in liquidazione coatta amministrativa, senza soluzione di continuità a far data dal 23 novembre 2015, (la "Nuova Banca") e Giovecca Mortgages S.r.l. (la "Società") (con sede legale in Conegliano (TV), Via V. Alfieri 1, C.F. e n. di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 04323700262, iscritta all'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1 ottobre 2014 (Disposizioni in materia di obblighi informativi e statistici delle società veicolo coinvolte in operazioni di cartolarizzazione) con il n. 33624.8) (il "Contratto di Cessione"), la Società ha ceduto pro soluto ed in blocco, e la Nuova Banca ha acquistato pro soluto e in blocco, ai sensi dell'art. 58 del TUB un portafoglio di crediti pecuniari rappresentati dal capitale, dagli interessi e dagli accessori dovuti in forza di contratti di mutuo ipotecario (inclusi mutui fondiari) e chirografario (i "Contratti Originari"), che alla data del 30 settembre 2015 soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri di selezione (i "Crediti in Sofferenza"):

(a) sono stati ceduti pro soluto e in blocco da Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. alla Società ai sensi di un contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 29 novembre 2011, come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* N. 141, Parte II, del 6 dicembre 2011 e iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno il 7 dicembre 2011; e

(b) siano stati classificati, unitamente al relativo debitore, come "in sofferenza" ai sensi della Circolare della Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008 (Matrice dei Conti) e della ulteriore normativa applicabile in materia emanata dalla Banca d'Italia.



La cessione dei Crediti in Sofferenza oggetto del Contratto di Cessione ha efficacia economica dalle ore 00.01 del 1 luglio 2016 (la "Data di Efficacia").

I Crediti in Sofferenza includono, a titolo meramente esemplificativo, tutti gli importi dovuti dal debitore in relazione al credito "in sofferenza" alla Data di Efficacia, per capitale, interessi, accessori, spese, penali, indennizzi e a ogni altro titolo. I Crediti in Sofferenza sono trasferiti alla Nuova Banca unitamente a tutte le garanzie e ai privilegi e le cause di prelazione che li assistono ai sensi dell'articolo 1263 c.c. e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del TUB, incluse le polizze assicurative ad essi collegate, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti Originari e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile.

Per effetto della cessione i Crediti in Sofferenza saranno gestiti, amministrati e recuperati dalla Nuova Banca in proprio nome e conto, e non più quale servicer in nome e per conto della Società ai sensi degli accordi preesistenti tra le stesse. Pertanto, la Nuova Banca è creditrice, quale pieno ed esclusivo titolare dei Crediti in Sofferenza, di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti in Sofferenza stessi, nelle forme previste dai relativi Contratti Originari o in forza di legge. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Corso Giovecca n. 108 - 44121 Ferrara. Si informa infine che, ai sensi dell'art. 13 del Codice Privacy, i dati personali dei debitori ceduti continueranno ad essere trattati dalla Nuova Banca con le stesse modalità e per le stesse finalità relative, tra l'altro, alla gestione, amministrazione, riscossione e recupero dei Crediti in Sofferenza, conservando la propria qualità di "Titolare" ai sensi del Codice Privacy. Pertanto, i debitori ceduti potranno continuare a rivolgersi per l'esercizio dei diritti di cui all'art. 7 del Codice Privacy, a Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Corso Giovecca n. 108 - 44121 Ferrara.

Ferrara, 30 luglio 2016

Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A. -
L'amministratore delegato
Giovanni Capitanio

TX16AAB7380 (A pagamento).

MONTE CREDITI S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 30 settembre 2014 al n. 33546.3

Sede: via Agnello, 2 - Milano

Registro delle imprese: Milano n. 06174580966

Codice Fiscale: 06174580966

Partita IVA: 06174580966

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (Legge 130) nonché informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (Codice della Privacy)

Monte Crediti S.r.l., con sede legale in Via Agnello 2, 20121 Milano, iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 06174580966, iscritta nell'Elenco delle Società Veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ex art. 2 Provvedimento Banca d'Italia del 29 aprile 2011 (la "Società" o il "Cessionario") comunica che in data 13 luglio 2016 ha perfezionato un contratto di cessione di crediti (il "Contratto di Cessione") individuabili in blocco ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993 n. 385 (il "Testo Unico Bancario") con: Raphael SPV S.r.l. (la "Cedente").

Ai sensi del Contratto di Cessione la Società ha acquistato pro soluto e in blocco, ai termini e alle condizioni ivi specificate, un portafoglio di crediti in sofferenza (per capitale, interessi, accessori, spese e ogni altro importo ad essi relativo) (i Crediti) che soddisfano i seguenti criteri:

1. derivano da contratti retti dalla legge italiana;
2. sono denominati in euro;
3. sono classificati in sofferenza in base ai criteri adottati dal Gruppo Bancario Unione di Banche Italiane in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia;
4. sono stati erogati originariamente da Banca per la casa S.p.a.;
5. gli obbligati principali sono ricompresi tra i soggetti identificati dai seguenti numeri di NDG:19230567 - ID 413573

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti derivanti alla Cedente dai Crediti, ivi incluse le eventuali garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti Crediti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione presso l'unità locale operativa di Centotrenta Servicing S.p.A. (il Servicer), situata in Milano, Via San Prospero n. 4, nonché presso la sede legale del Cessionario dalle ore 9.00 alle ore 13.00 di ogni giorno lavorativo bancario.



Il Cessionario informa i debitori ceduti e gli eventuali garanti del Cedente, che i loro dati personali contenuti nei documenti relativi ai Crediti, sono stati comunicati al Cessionario e al Servicer, e saranno trattati da quest'ultimi e dai soggetti che saranno incaricati della riscossione dei crediti.

Milano, 27 luglio 2016

Monte Crediti S.r.l. - Il presidente del consiglio
di amministrazione
Giannatale Montipò

TX16AAB7439 (A pagamento).

ESTENSE COVERED BOND S.R.L.

Appartenente al Gruppo Banca Popolare dell'Emilia Romagna iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario al n. 5387.6 e soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa
Sede legale: via V. Alfieri, 1 - Conegliano (TV)
Capitale sociale: euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Treviso - Belluno n. 04362620264
Codice Fiscale: 04362620264
Partita IVA: 04362620264

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "T.U. Bancario") e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei dati Personali)

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 130 del 10 novembre 2011, Estense Covered Bond S.r.l. comunica che, nell'ambito di un'operazione di emissione di obbligazioni bancarie garantite nella forma di programma ai sensi della Legge 130, ai sensi di un contratto "quadro" di cessione di crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario concluso in data 2 novembre 2011 (come successivamente modificato) indicato nel summenzionato avviso di cessione, ha acquistato pro soluto in data 27 luglio 2016 da Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa, una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società cooperativa, con sede legale in via San Carlo, 8/20, 41100 Modena, Italia, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Modena 01153230360, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 4932, capogruppo del Gruppo Banca popolare dell'Emilia Romagna iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario al n. 5387.6 (il "Cedente"), tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, maturati e maturandi a far tempo dal 30 giugno 2016, accessori, spese, danni, indennizzi e quant'altro), (i "Crediti"), derivanti da

contratti di mutuo (i "Mutui") aventi le caratteristiche di cui all'articolo 2, comma 1, lett. a) del Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 310 del 14 dicembre 2006 (il "Decreto MEF") che alla data del 30 giugno 2016 (salvo ove diversamente previsto) presentavano le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

1. mutui i cui debitori principali (eventualmente anche a seguito di acollo liberatorio e/o frazionamento) siano una o più persone fisiche (ivi inclusi liberi professionisti o ditte individuali) residenti in Italia;

2. mutui per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

3. mutui denominati in euro (ovvero erogati in lire e successivamente ridenominati in euro);

4. mutui in relazione ai quali il rapporto tra (i) il debito residuo in linea capitale del mutuo e (ii) il valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo, è pari o inferiore all'80%. Ai fini del criterio di cui al presente paragrafo 4, per "valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo" si intende il valore di stima determinato sulla base di parametri tecnico-economici utilizzati tempo per tempo dalla banca mutuante nel processo dell'originale stima dei valori degli immobili di cui al criterio 6. Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente paragrafo 4, ciascun mutuuario potrà, laddove non disponga già di tale informazione, conoscere il "valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo," rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;

5. mutui il cui rimborso in linea capitale avviene in più quote secondo uno dei seguenti sistemi di ammortamento, così come rilevabile alla data di stipula del mutuo o, se esiste, dell'ultimo accordo relativo al sistema di ammortamento:

(i) metodo di ammortamento c.d. "alla francese", per tale intendendosi quel metodo di ammortamento ai sensi del quale le rate sono comprensive di una componente capitale fissata al momento dell'erogazione e crescente nel tempo e di una componente interesse variabile;

(ii) metodo di ammortamento c.d. "italiano", per tale intendendosi quel metodo di ammortamento ai sensi del quale le rate sono comprensive di una componente capitale costante nel tempo e di una componente di interesse variabile;

(iii) metodo di ammortamento che prevede rate costanti e durata estendibile sino ad una data massima;

6. mutui garantiti da ipoteca su immobili localizzati sul territorio della Repubblica italiana aventi caratteristiche residenziali, per tali intendendosi gli immobili che, alla data di stipulazione del relativo mutuo, ricadevano in almeno una delle seguenti categorie catastali: A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7, A8, A11;

7. mutui che siano retti dal diritto italiano;

8. mutui garantiti da ipoteca di primo grado economico su immobili, intendendosi per tale:

(i) un'ipoteca volontaria di primo grado legale; ovvero



(ii) un'ipoteca volontaria di grado legale successivo al primo nel caso in cui le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado legale precedente siano integralmente soddisfatte;

9. mutui che non derivino da ristrutturazione di crediti chirografari precedentemente erogati;

10. mutui che presentino un tasso di interesse contrattuale che appartiene ad una delle seguenti categorie:

(i) mutui a tasso fisso, intendendosi per tali quei mutui il cui tasso di interesse applicato, contrattualmente stabilito, non preveda variazioni per tutta la durata residua del finanziamento;

(ii) mutui a tasso variabile, intendendosi per tali quei mutui il cui tasso di interesse sia parametrato ad un indice di riferimento e che non prevedano possibilità di variazione dello stesso indice di riferimento;

(iii) mutui a tasso misto, intendendosi per tali quei mutui che prevedono per il debitore la facoltà di esercitare l'opzione di scegliere l'indicizzazione a tasso fisso, ovvero di optare per il tasso variabile, ad una o a più date prestabilite;

(iv) mutui a tasso fisso e poi variabile, intendendosi per tali quei mutui il cui tasso di interesse applicato sia inizialmente un tasso fisso, contrattualmente stabilito, e a partire da una certa data sia un tasso variabile parametrato ad un indice di riferimento;

11. mutui in relazione ai quali il rapporto tra (i) l'importo erogato del mutuo alla data di stipula del mutuo e (ii) il valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo, è pari o inferiore al 100%. Ai fini del criterio di cui al presente paragrafo 11, per "valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo" si intende il valore di stima determinato sulla base di parametri tecnico-economici utilizzati tempo per tempo dalla banca mutuante nel processo dell'originale stima dei valori degli immobili di cui al criterio 6. Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente paragrafo 11, ciascun mutuuario potrà, laddove non disponga già di tale informazione, conoscere il "valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo," rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;

12. mutui in relazione ai quali il pagamento delle rate avviene mediante addebito automatico su di un conto corrente aperto presso una banca appartenente al Gruppo Bancario Banca popolare dell'Emilia Romagna (intendendo per tale anche il pagamento mediante S.D.D.);

13. mutui erogati, in via esclusiva, da Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa; oppure erogati in via esclusiva da Banca Popolare di Aprilia S.p.A., da Cassa di Risparmio della Provincia dell'Aquila S.p.A., da Banca Popolare di Lanciano e Sulmona S.p.A., da Banca della Campania S.p.A., da Banca Popolare di Ravenna S.p.A. o da Banca Popolare del Mezzogiorno S.p.A. ora nella titolarità di Banca popolare dell'Emilia Romagna;

14. mutui che alla data del 30 giugno 2016 non presentino più di una rata scaduta e non pagata, ovvero nessuna rata scaduta e non pagata da oltre 30 giorni in caso di mutui il cui pagamento rateale abbia una scadenza bimestrale, trimestrale o semestrale;

15. mutui per i quali il rapporto tra il valore di iscrizione ipotecaria e l'importo erogato non sia inferiore al 140%;

16. mutui che alla data del 30 giugno 2016 abbiano un debito residuo in linea capitale maggiore di zero e minore o uguale a Euro 1.500.000,00;

17. mutui che abbiano una data di erogazione non successiva al 31 dicembre 2015 ovvero, in caso di mutui ipotecari fondiari, non successiva al 30 giugno 2016;

18. mutui la cui data di scadenza dell'ultima rata prevista dal piano di ammortamento, così come rilevabile alla data del 30 giugno 2016, sia successiva al 31 dicembre 2016;

19. mutui il cui pagamento rateale abbia una scadenza mensile, bimestrale, trimestrale o semestrale; e

20. mutui che, qualora presentino un tasso di interesse variabile, abbiano un'indicizzazione parametrata all'euribor a un mese, ovvero all'euribor a tre mesi, ovvero all'euribor a sei mesi ovvero al tasso di riferimento della Banca Centrale Europea.

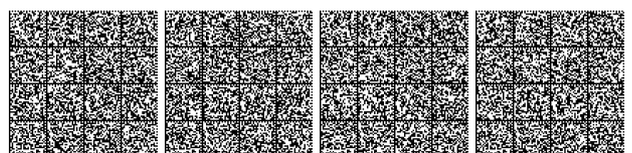
Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti derivanti da contratti di mutuo che, alla data del 30 giugno 2016, pur presentando le caratteristiche sopra indicate, presentavano altresì alla data del 30 giugno 2016 (salvo ove diversamente previsto) una o più delle seguenti caratteristiche:

21. mutui che alla data del 30 giugno 2016 abbiano quali mutuatari, anche in qualità di cointestatari del relativo mutuo, soggetti che siano dipendenti o esponenti bancari (ai sensi dell'articolo 136 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385) di Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa;

22. mutui in relazione ai quali il relativo mutuuario abbia aderito, alla data del 30 giugno 2016, mediante invio a mezzo posta della lettera di adesione ovvero mediante presentazione della lettera di adesione presso una filiale della Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa, alla proposta di rinegoziazione formulata ai sensi del decreto legge n. 93 del 27 maggio 2008 convertito con legge n. 126 del 24 luglio 2008 e della convenzione stipulata tra il Ministero dell'Economia e delle Finanze e l'Associazione Bancaria Italiana;

23. mutui che siano stati stipulati con erogazione ai sensi di qualsiasi legge (anche regionale e/o provinciale) o normativa che preveda contributi o agevolazioni in conto capitale e/o interessi (cosiddetti mutui agevolati e convenzionati);

24. mutui in relazione ai quali il rapporto tra (i) il debito residuo in linea capitale del mutuo e (ii) il valore di stima dell'immobile ipotecato rivalutato al 30 giugno 2016, è superiore all'80%. Ai fini del criterio di cui al presente paragrafo 24, per "valore di stima dell'immobile ipotecato rivalutato al 30 giugno 2016" si intende il valore di stima determinato sulla base di parametri tecnico-economici utilizzati tempo per tempo dalla banca mutuante nel processo di monitoraggio dei valori degli immobili di cui al criterio 6. Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente paragrafo 24, ciascun mutuuario potrà, laddove non disponga già di tale informazione, conoscere il "valore di stima dell'immobile ipotecato rivalutato al 30 giugno 2016" rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;



25. mutui il cui debitore non rientra in una delle seguenti categorie: SAE 600 ("Famiglie consumatrici"), o SAE 614 ("Artigiani") o SAE 615 ("Altre Famiglie Produttrici"). Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente punto 25, ciascun mutuatario potrà conoscere la propria categoria di appartenenza rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;

26. mutui il cui debitore rientra nella categoria SAE 614 ("Artigiani") o nella categoria SAE 615 ("Altre Famiglie Produttrici") ma abbia stipulato il relativo mutuo per motivi connessi all'esercizio di impresa. Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente punto 26, ciascun mutuatario potrà conoscere la propria categoria di appartenenza nonché se il relativo mutuo sia stato classificato quale mutuo stipulato per motivi connessi all'esercizio di impresa rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;

27. mutui che siano stati concessi a enti pubblici;

28. mutui che siano stati concessi a enti ecclesiastici;

29. mutui classificati alla data di stipulazione come mutui agrari ai sensi degli articoli 43, 44 e 45 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385;

30. mutui il cui rimborso in linea capitale avviene secondo il metodo di ammortamento c.d. "Mix", intendendosi quel metodo di ammortamento che prevede la compresenza di una parte di ammortamento a tasso fisso ed una parte di ammortamento a tasso variabile;

31. mutui il cui relativo immobile sia "in costruzione";

32. mutui erogati in presenza di assicurazione sul credito (c.d. mutui "HLTV");

33. mutui che abbiano una finalità dichiarata dal debitore di consolidamento delle passività;

34. mutui che derivino da "esposizioni oggetto di concessioni" o siano classificabili come "sofferenze", "inadempienze probabili" ed "esposizioni scadute e/o sconfinanti deteriorate" (come definiti nella Circolare della Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008, integrata dall'aggiornamento n. 7 del 20 gennaio 2015 e come di volta in volta modificata - Matrice dei Conti). Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente paragrafo 34, ciascun mutuatario potrà, laddove non disponga già di tale informazione, conoscere la classificazione del proprio mutuo ai sensi della nella Circolare della Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008, integrata dall'aggiornamento n. 7 del 20 gennaio 2015 e come di volta in volta modificata - Matrice dei Conti rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;

35. mutui che alla data di erogazione erano assistiti da garanzia rappresentata da pegno su titoli;

36. mutui originariamente concessi ed erogati da Cassa di Risparmio di Vignola prima del 1 gennaio 2005 (incluso) e successivamente ceduti a Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa, come indicato nell'atto a rogito del Notaio Soli repertorio n. 38723/12233, depositato presso il registro delle imprese di Modena in data 23/11/10 (protocollo n. 52503/00) ed iscritto in data 29/11/10;

37. mutui in relazione ai quali il relativo mutuatario stia beneficiando alla data del 30 giugno 2016 della sospensione del pagamento delle rate, congiuntamente sia nella loro componente capitale sia nella loro componente interesse, ai sensi di specifici provvedimenti normativi o accordi tra le parti;

38. mutui in relazione ai quali il codice identificativo riportato nella relativa documentazione contrattuale (codice che individua la categoria del contratto del relativo mutuo) inizia per 417 o 217;

39. mutui originariamente concessi ed erogati da Serfina Banca S.p.A. e successivamente confluiti in Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa, per effetto della cessione d'azienda di Serfina Banca S.p.A. a Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa (data atto 15 luglio 2013; data deposito 23 luglio 2013; data protocollo 23 luglio 2013; numero protocollo CH-2013-30693; numero repertorio 41941); e

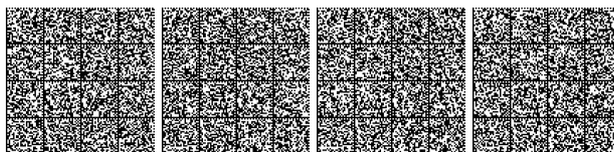
40. mutui in relazione ai quali il codice identificativo riportato nella relativa documentazione contrattuale (codice che individua il numero di rapporto del contratto del relativo mutuo) sia compreso tra 3455085 e 3457006 (estremi inclusi).

Unitamente ai crediti derivanti da Mutui oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Estense Covered Bond S.r.l., senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei crediti derivanti dai Mutui o altrimenti ad essi inerenti, ivi inclusa qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei crediti derivanti dai Mutui, comprese le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in relazione ai Mutui o ai rispettivi crediti.

Estense Covered Bond S.r.l. ha conferito incarico al Cedente, ai sensi della Legge 130, affinché in nome e per conto di Estense Covered Bond S.r.l., in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti (i "Debitori") e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai crediti derivanti dai Mutui e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai Debitori.

I Debitori, i datori di lavoro e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa.

Ai sensi dell'articolo 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, Estense Covered Bond S.r.l. informa i Debitori che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione già di titolarità del Cedente e derivanti dai Mutui di cui i Debitori sono parte, ha comportato necessariamente la comunicazione a Estense Covered Bond S.r.l. dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori (i "Dati Personali"). In virtù della predetta comunicazione, Estense Covered Bond S.r.l. è divenuta, pertanto, titolare del



trattamento dei Dati Personali ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi dell'art. 13 del predetto Codice in materia di Protezione dei dati Personali ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento del Garante per la Protezione Dei Dati Personali del 18 gennaio 2007, recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco dei crediti.

Estense Covered Bond S.r.l. informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento del proprio oggetto sociale e, in particolare:

- per finalità inerenti alla realizzazione di un'operazione di emissione da parte di Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa di obbligazioni bancarie garantite nella forma di programma ai sensi dell'art. 7-bis della Legge 130;

- per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da Organi di vigilanza e controllo; e

- per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. amministrazione, gestione contabile degli incassi, eventuale recupero dei crediti oggetto di cessione, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali e strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

I Dati Personali potranno essere comunicati da Estense Covered Bond S.r.l., in Italia e/o in paesi dell'Unione Europea, ai seguenti soggetti e/o categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

(i) ai soggetti incaricati della gestione, riscossione e del recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;

(ii) ai soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l'espletamento dei relativi servizi;

(iii) ai fornitori di servizi, consulenti, revisori contabili ed agli altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi di Estense Covered Bond S.r.l. per la consulenza da essi prestata;

(iv) alle autorità di vigilanza di Estense Covered Bond S.r.l. e del Cedente. e/o alle autorità fiscali in ottemperanza ad obblighi di legge;

(v) ai soggetti incaricati di effettuare analisi relative al portafoglio di Crediti ceduto;

(vi) a società del Gruppo Banca popolare dell'Emilia Romagna;

(vii) a soggetti terzi ai quali i Crediti ceduti dovessero essere ulteriormente ceduti da parte di Estense Covered Bond S.r.l..

Dei Dati Personali potranno venire a conoscenza i soggetti sopraccitati ed i responsabili del trattamento.

I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento è Estense Covered Bond S.r.l., con sede in via Vittorio Alfieri, 1, 31015 Conegliano (Treviso), Italia.

Estense Covered Bond S.r.l. informa, altresì, che i Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono esercitare i diritti di cui all'articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e che, pertanto, gli stessi hanno il diritto, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, di chiedere e di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettifica nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

I Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono rivolgersi a Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa ed a Securitisation Services S.p.A., in qualità di responsabili del trattamento nominati da Estense Covered Bond S.r.l. mediante comunicazione scritta da inviarsi al seguente recapito:

Banca popolare dell'Emilia Romagna, Società Cooperativa
via San Carlo, 8/20, 41100 Modena, Italia
Securitisation Services S.p.A.
via V. Alfieri 1, 31015 Conegliano (Treviso), Italia

Conegliano, li 27 luglio 2016

Estense Covered Bond S.r.l. - Il consigliere delegato
dott. Matteo Pigaiani

TX16AAB7442 (A pagamento).

ICCREA SME CART 2016 S.R.L.

Sede legale: via Barberini 47 - Roma

Capitale sociale: euro 10.000 i.v.

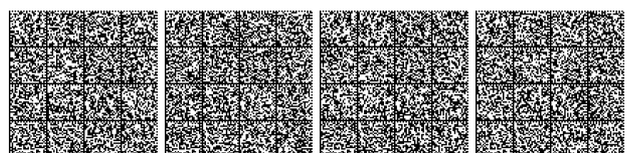
Registro delle imprese: Roma n. 13931681004

R.E.A.: RM: 1483697

Avviso di rettifica

Con riferimento all'avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (la "Legge Bancaria")), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007, pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* P. II n. 88 del 26 luglio 2016,

ICCREA SME CART 2016 S.r.l. ("ICCREA SME CART 2016") comunica che, tra quelli elencati, l'elemento distintivo così descritto "i relativi Contratti di Locazione presentano un importo finanziato di almeno Euro 32.504,66 e non oltre Euro 2.900.000,00 nel caso in cui i relativi Beni siano Beni Immobili"



deve intendersi a tutti gli effetti sostituito dal seguente elemento distintivo:

“i relativi Contratti di Locazione presentano un importo finanziato di almeno Euro 32.504,66 e non oltre Euro 8.029.770,85 nel caso in cui i relativi Beni siano Beni Immobili”.

Il portafoglio ceduto alla data del 20 luglio 2016 deve pertanto intendersi individuato tramite l'elemento distintivo di cui sopra, così come sostituito con il presente avviso di correzione, oltre che da tutti gli altri elementi distintivi già contenuti nell'avviso di cessione pubblicato in data 26 luglio 2016.

Iccrea Sme Cart 2016 S.r.l. - L'amministratore unico
dott. Pier Paolo Guzzo

TX16AAB7444 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

Atto di citazione per usucapione

La signora Nisticò Maria, nata a Stilo il 5 agosto 1936 (c.f.: NSTMRA36M45I956N) rappresentata e difesa da avv. Itala Grazioso (c.f.: GRZTLI62D50A897F), elettivamente domiciliata in Bivongi (RC) via XXIV Maggio 61 (Studio Legale) p.e.c. itala.grazioso@avvocatilocri.legalmail.it, ovvero fax 0964734002, cita Lucà Concetta nata a Stilo (RC) il 3 ottobre 1912 o suoi eventuali eredi a comparire davanti al Tribunale di Locri, udienza del 7 gennaio 2017, G.I. designando ore 9, con invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 del codice di procedura civile e avvertimento che, in mancanza, intercorreranno nelle decadenze di cui agli articoli 38 e 167 del codice di procedura civile e si procederà in loro dichiaranda contumacia, al fine di ottenere sentenza dichiarativa del proprio diritto di proprietà, acquisito a seguito di usucapione ventennale sui seguenti due immobili, siti nel Comune di Stilo (RC), di fatto accorpati e identificati in Catasto Urbano: 1) al foglio di mappa n. 29, particella n. 603, sub 1, cat. A/5, classe 2, vani 1, R.D. € 32,02, con accesso via Monte Nero n. 5; 2) al foglio di mappa n. 29, particella n. 603, sub 4, cat. A/5, classe 2, vani 2,5, rendita € 80,05, accesso via Monte Pasubio n. 6. Decreto del Presidente del Tribunale di Locri dell'11 luglio 2016.

Bivongi, 20 luglio 2016

avv. Itala Grazioso

TU16ABA7209 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI CIVITAVECCHIA Sezione contenzioso civile

Notifica per pubblici proclami - R.G. 3872/2015

Il signor Fabrizio Della Schiava rappresentato e difeso dall'avv. Antonio Porpora ha proposto ricorso in opposizione allo stato passivo ex art. 98 del regio decreto n. 267/42, nei confronti del Fall. 16/2014 Groundcare S.p.a., avverso il provvedimento di non ammissione al passivo comunicato a mezzo PEC il 27 ottobre 2015; per ottenere l'accertamento del demansionamento subito dal ricorrente nel periodo maggio 2003/marzo 2005 ed i conseguenti lesioni, pregiudizi e danni dal medesimo subiti sia di natura patrimoniale, emergenti e per lucro cessante, che extrapatrimoniali, per danno biologico, danno esistenziale e danno morale subiettivo, spiegando le seguenti conclusioni: «Voglia l'Intestata Cura - previa ogni declaratoria di legge, assunto ogni più opportuno provvedimento - accertati i diritti di credito del signor Della Schiava per i motivi in fatto ed in diritto di cui al ricorso ex art. 414 del codice di procedura civile ed agli atti di causa, disporre l'ammissione allo stato passivo del Fallimento in epigrafe del credito del signor Fabrizio Della Schiava: 1) in via privilegiata ex art. 2751-bis del codice civile per un credito, salvo errori e omissioni, pari ad a) € 79.375,82 ovvero alla diversa somma ritenuta di giustizia, quale risarcimento del danno patrimoniale, b) € 196.902,00, ovvero alla diversa somma ritenuta di giustizia, quale risarcimento di tutti i danni extrapatrimoniali subiti e subendi; 2) in subordine, ogni diverso importo ed eventuale rispettiva diversa graduazione ritenuti di giustizia; 3) sempre in via privilegiata, gli interessi nella speciale misura di cui all'art. 1284 del codice civile e la rivalutazione monetaria ex art. 429 del codice di procedura civile, terzo comma, su ogni somma per la quale fosse ammesso *ut supra*; 4) ordinare al Fallimento Groundcare S.p.a. in persona del Suo Curatore *pro tempore* di provvedere all'assolvimento integrale di tutti gli obblighi previdenziali presso l'INPS e/o altri eventuali enti previdenziali e/o assistenziali interessati, conseguenti le predette invocate statuizioni; 5) in ogni caso, con rifusione spese ed onorario, oltre rimborso spese generali e rivalse IVA e CPA. Il relativo giudizio è stato incardinato dinanzi al Tribunale ordinario di Civitavecchia, Sezione contenzioso civile, in comp. Collegiale (Pres. dott. F. Febbraro, Giud. dott. R. Pegorari e Giud. dott. G. Spinelli), R.G.: 3872/2015, prossima ud. 24 novembre 2016 ore 10.30, mentre all'udienza di comparizione del 21 aprile 2016 il Collegio ha ordinato l'integrazione del contraddittorio nei confronti dei controinteressati, ossia tutti i creditori ammessi al passivo in pari grado in via privilegiata ed in via chirografaria. In ottemperanza, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale del 14 luglio 2015, depositata in Cancelleria il 15 luglio 2016 si provvede alla notificazione per pubblici proclami.

avv. Antonio Porpora

TU16ABA7211 (A pagamento).



**CONSORZIO DI BONIFICA
PIANURA ISONTINA**

Sede: via Roma n. 58 - 34077 Ronchi Legionari (GO), Italia
Tel. 0481774321

Notifica per pubblici proclami

Con autorizzazione del Presidente del Tribunale di Gorizia del 5 luglio 2016, su parere favorevole del Procuratore della Repubblica di Gorizia del 21 giugno 2016; si notifica ai sensi dell'art. 150 del codice di procedura civile il Decreto Servitù di acquedotto n. 2/ESP dd. 23 maggio 2016 emesso dallo stesso Consorzio, con il quale viene pronunciata, ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001 e s.m.i., l'espropriazione parziale mediante costituzione coattiva di una servitù di acquedotto a favore della p.c. 1662/522 in C.C. di Piedimonte del Calvario in P.T. 2122 c.t. 1° di iscritta proprietà della «Regione Autonoma Friuli Venezia Giulia - Demanio Idrico» con sede in Trieste ed a peso degli immobili compresi nei lavori di «Realizzazione di opere di adduzione e di distribuzione irrigua in zone collinari nei Comuni di Cormons e Capriva del Friuli - 3° Intervento» - B.I. 034/08 a Cucit Domenico PT Francesco e Cucit Domenico nato a Cormons il 27 agosto 1907, proprietari rispettivamente per la quota di 1/4 p.i e 1/10 p.i. dell'immobile censito in C.C. Cormons p.c. 2816/144 Indennità € 73,26.

Ronchi dei Legionari (GO), 7 luglio 2016

Il presidente p.i.
Enzo Lorenzon

TU16ABA7214 (A pagamento).

CORTE D'APPELLO DI ROMA

Avviso ai sensi del provvedimento del 13.07.2016 del Presidente della Corte d'Appello Sezione Lavoro - III Collegio nel procedimento R.G. n. 2112/2016

1. Autorità giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero di registro generale del ricorso: Corte d'Appello di Roma - Sezione Lavoro - III Collegio R.G. n. 2112/2016.
2. Sentenza impugnata: Sentenza n. 468/2015 resa dalla Sezione lavoro del Tribunale di Viterbo, all'udienza del 30 novembre 2015 e pubblicata in pari data nella causa R.G. n. 1062/2015.
3. Provvedimento fissazione udienza: udienza di discussione fissata al giorno 26 aprile 2017 alle ore 10.45.
4. Indicazione generica degli istanti: titolari del Diploma magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002.
5. Indicazione dell'amministrazione intimata: Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca, nonché Ufficio scolastico regionale del Lazio e Ambito territoriale Provinciale di Viterbo.
6. Oggetto della domanda: diritto all'inserimento dei titolari del Diploma magistrale, conseguito entro l'a.s. 2001/2002, alla luce della sentenza del Consiglio di Stato n. 1973/2015, nella III fascia delle graduatorie permanenti (ora ad esaurimento), cioè nelle graduatorie riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato sul 50% dei posti annualmente banditi dal MIUR ai sensi dell'art. 399 del decreto legislativo 297/1994. Risarcimento dei danni in forma specifica.

7. Indicazione dei controinteressati: «Tutti i docenti attualmente inseriti nelle graduatorie ad esaurimento definitive di tutti i 101 ambiti territoriali italiani, per le classi di concorso Scuola dell'infanzia (AAAA) e Scuola primaria (EEEE), vigenti per gli anni scolastici 2014/2017» e, in particolare, i docenti inseriti (per le suddette classi concorsuali) nell'ambito territoriale di Viterbo».

8. Il testo integrale del ricorso introduttivo R.G. 2112/2016 viene riportato per esteso sul sito internet istituzionale del Miur (pubblicazione avvenuta in data 22 luglio 2016) unitamente ai seguenti documenti: Provvedimento di fissazione dell'udienza e Provvedimento del Presidente della III° Sez. Lavoro della Corte d'Appello di Roma che autorizza la presente notificazione.

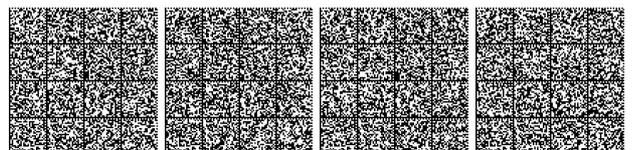
avv. Salvatore Russo

TV16ABA7244 (A pagamento).

TRIBUNALE DI COMO

Atto di citazione per usucapione

La Sig.ra LILIANA RIZZI nata a Milano (MI) il 30.05.1930 (C.F. RZZLLN30E70F205B), residente in Argegno (CO), Via Valle Intelvi S.n.c., rappresentata e difesa dall'Avv. Alessandro Bordoli con Studio in Como Via Dante Alighieri n. 95 (pec: alessandro.bordoli@como.pecavvocati.it), premesso che ha posseduto sin dal 1967 ad oggi l'area a giardino situata nel Comune di Dizzasco (CO), in Via Sorianico n. 1 e contraddistinta, nel Catasto Terreni del medesimo Comune (CO), foglio logico 9, foglio di mappa 7, al mappale n. 2398 ed al mappale n. 2399; che detti mappali risultano catastalmente intestati ai defunti Ceschina Carlo e Carrara Santino; che con decreto del Presidente del Tribunale di Como in data 23.06.2016 è stata autorizzata la notifica per pubblici proclami del presente atto, tanto premesso cita gli eredi di Ceschina Carlo, nato il 23.10.1860 e di Carrara Santino nato il 03.08.1908, collettivamente ed impersonalmente, a comparire avanti il Tribunale di Como, per l'udienza che si terrà il giorno 15 marzo 2017 ore di rito, con invito a costituirsi nel termine di gg. 20 prima dell'udienza indicata nei modi e nei termini di cui all'art. 166 c.p.c. e con avvertimento che la costituzione oltre il predetto termine implica le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata costituzione si procederà in declaranda contumacia, per ivi sentire accertare e dichiarare in favore della Sig.ra Liliana Rizzi l'acquisto per usucapione ultraventennale della proprietà dell'area a giardino contraddistinta, nel Catasto Terreni del Comune di Dizzasco (CO), foglio logico 9, foglio di mappa 7, al mappale n. 2398, ed al mappale n. 2399. Inoltre in ragione dell'oggetto del giudizio che richiede la mediazione obbligatoria ex d.lvo del 4.03. 2010 e ss.mm., con



le medesime formalità si invitano i medesimi convenuti a comparire dinanzi all'organismo di mediazione del Consiglio dell'Ordine degli Avvocati di Como presso il Palazzo di Giustizia di Como, viale Spallino n. 5 aula 404 quarto piano, per l'incontro che si terrà il giorno 6.02.2017 ore 11.00 nel procedimento rubricato al prot. 351/2016.

avv. Bordoli Alessandro

TX16ABA7335 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BERGAMO

Atto di citazione per usucapione

I Sig.ri Accinelli Giuseppe e Carta Antonietta, con l'Avv. Marcella Raglio del Foro di Brescia, citano i Sig.ri Comotti Angelo n. il 25.08.1957, Sozio Giuseppe n. il 25.02.1921, Modaeli Silvia n. il 26.10.1929, Grandinetti Giuseppe n. il 24.05.1930, Missorini Carla n. il 07.12.1932, Galipo' Ernesto n. il 23.09.1931, Comotti Francesco n. il 15.09.1933, Rozzoni Angelina n. il 19.04.1935, Natali Silvia Annamaria n. il 17.02.1945, Zanda Alessandra n. il 05.11.1922, Zagni Elvina n. il 09.02.1918, Spelanzon Pia Fiorenza n. il 23.09.1933, Mascaretti Mario Carlo n. il 17.12.1946, Pozzi Giorgio n. il 18.05.1952, Avila Giuseppe n. il 22.04.1927, Piotti Giuseppina n. il 25.08.1934, Avila Elisabetta n. il 30.07.1960 e Antonia n. il 10.07.1961, Soriani Ilvo n. il 16.08.1926, Leoni Mafalda n. il 05.01.1929, Radaelli Giovanna n. il 29.04.1958, Zordan Maggiorino n. il 01.05.1912, Pesenti Maria Pierina n. il 21.07.1911, D'Adda Battista n. il 04.02.1923, Rossetti Irma n. 02.11.1929, Assanelli Marisa n. il 01.03.1947, Ghigginini Pier Gaetano n. il 10.08.1945, Gusmini Anna n. il 01.01.1942, Gelmi Silvio n. il 09.02.1942, Carpo Giuseppe Francesco n. il 17.02.1930, Remus Teresa Luisa n. il 25.08.1933, Blini Gabriella n. il 24.06.1950, Zordan Gianpaolo n. il 04.01.1945, Motta Raffaella n. il 15.12.1956, Michele n. il 01.08.1920 e Chiara n. il 28.06.1954, Agliardi Tarcisio n. il 23.03.1939, Gritti Francesca n. il 17.10.1947, Comotti Laura n. il 18.04.1958, Mucci Vittorio n. il 07.11.1925, Milena Fernanda n. il 18.11.1958 e Arturo n. il 17.06.1963, Zordan Giorgio n. il 28.10.1940, De Agostini Maria Teresa n. il 15.02.1943, Ambiveri Giuseppina n. il 20.11.1946, Vaginelli Federica n. il 25.01.1975 e Antonio n. il 03.09.1976, Invernizzi Franca Antonia n. il 30.05.1934, Rossi Remo n. il 28.04.1933, Broglia Giulietta n. il 16.02.1939, Rebuffini Valter n. il 27.04.1933, Lumini Massimo Vittorio Alfredo n. il 03.05.1950, Barbieri Gabriella n. il 15.12.1932, Lusvardi Raffaella n. il 22.02.1965 e Serena n. il 02.09.1971, Trettel Francesca n. il 22.12.1924 e Motta Emanuela n. il 09.07.1951, nonché gli eredi e/o aventi causa, a comparire avanti il Tribunale di Bergamo,

all'udienza del 24 gennaio 2017 ore di rito, con invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima della predetta udienza ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le preclusioni e le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c.,

per dichiarare l'acquisto della proprietà, per usucapione dei Sig.ri Accinelli Giuseppe e Carta Antonietta, del box distinto al NCEU Comune Treviglio (Bg) Foglio 12 Part. 7884 Sub. 8.

La richiedente
avv. Marcella Raglio

TX16ABA7336 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI BARI

Atto di citazione per usucapione con notifica per pubblici proclami

Con decreto del 23/06/2016, il Presidente del Tribunale di Bari ha autoriz-

zato Ieva Domenico (VIEDNC66T03A662Q) a notificare ex art. 150 cpc

l'atto di citazione del 27/05/2016 con cui lo stesso cita per il 30/12/2016

avanti al Tribunale di Bari i Signori ARGENTIERI: Angela Vita, Attilio,

Clarice, Giovanni Spartaco, Luigia, Maria, Riccardo, Ruggiero, Ruggiero,

Vito Antonio, Angelo fu Vincenzo, Antonio fu Vincenzo, Attilio fu Vin-

cenzo, Clarice fu Vincenzo, Clarice fu Vincenzo, Giovanni fu Vincenzo,

Luigina fu Vincenzo, Margherita fu Vincenzo, Maria fu Vincenzo, Riccar-

do fu Vincenzo, Ruggiero fu Vincenzo, Vito Antonio n. il 24/11/1890, non-

ché COMELLA Erminia fu Luigi e COMELIA Erminia e/o i loro eredi o

aventi causa ad ogni titolo, chiedendo dichiararsi l'avvenuta usucapione a

suo favore dei fondi rustici in agro di Acquaviva delle Fonti censiti in ca-

tasto terreni al foglio 42, particella 436 e foglio 64, particella 5.

avv. Michele Picicci

TX16ABA7339 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VARESE Seconda Sezione Civile

Estratto decreto ex art. 12 bis Legge 27 gennaio 2012 n. 3 cron. 76/2016 del 16 luglio 2016

Il sottoscritto procuratore della proponente per delega in atti
COMUNICA

che con decreto ex art 12 bis Legge 27 gennaio 2012 n. 3 cron.76/2016 del

16 luglio 2016, comunicato in data 18 luglio 2016 e reso ad esito del



procedimento n 766/16 RG, il Tribunale di Varese ha omologato il piano

del consumatore proposto da MARIA SONIA ZANEL-LATO (C.F. ZNL

MSN 66P48 I819R), nata a Somma Lombardo (VA) l'8 settembre 1966.

Con il predetto decreto è stato nominato il Liquidatore nella persona del

Dott. Giovanni Golemme, con studio in Varese, Via Orri-goni, 8 ed è stata

disposta la pubblicazione di estratto del provvedimento, per due volte

consecutive a distanza di dieci giorni, nella *Gazzetta Uffi-ciale* della

Repubblica e nel quotidiano La Prealpina di Varese.

Il procuratore della proponente
avv. Fabio Bombaglio

TX16ABA7349 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRENTO

Notifica per pubblici proclami

Il sig. Pergher Mariano, nato il 23/05/1948 a Castello Molina di Fiemme C.F. PRGMRN48E23C189E e residente in Loc. Stramentizzo Nuovo n. 5, 38030 Castello di Fiemme (Tn) rappresentato e difeso dagli avv.ti Benedetta Pensini e Claudia Urbani ed elettivamente domiciliato presso il loro studio in Trento, Via Mancini n. 67, è stato autorizzato con decreto del Presidente del Tribunale di Trento dd. 21/07/2016 a notificare per pubblici proclami ai signori:

Aussermuller Elisa, Federico, Pia, Franca, Liliana, Mary Wilma; Bechis Carlo; Betta Carmen, Franca; Braitto Cristina, Michele; Dellantonio Beatrice, Flavio, Serena, Stefano; Del-vai Agostina; Giacomuzzi Anna Maria, Elena, Francesco; Guadagnini Graziella; Helmberg Roswitha; Larger Cristina, Edda, Giangiorgio, Riccardo; Marchetto Giovanna, Rosalia; Pergher Danilo, Federica; Rossi Giovanni Battista, Mario; Stefenon Maria Vittoria; Zanetti Alma, Lillian., l'atto di cita-zione per l'udienza del 14/12/2016 ore di rito dinanzi al Tri-bunale di Trento, invitando parti convenute a costituirsi in causa nel termine di giorni 20 prima dell'indicata udienza con l'avvertimento che in difetto si incorrerà nelle deca-denze di cui all'art. 167 n. 7 cpc e nella decadenza di cui ex art. 38 cpc per ivi presenti o contumaci sentire accogliere le seguenti conclusioni: "dichiararsi che Pergher Mariano nato il 23/05/1948 a Castello Molina di Fiemme C.F. PRG-MRN48E23C189E e residente in Loc. Stramentizzo Nuovo n. 5, 38030 Castello di Fiemme (Tn), è divenuto proprieta-rio esclusivo per intervenuta usucapione delle pp.ff. 178/4 e 178/5 in P.T. 6 II° CC Stramentizzo (di cui è già comproprie-tario per 3600/658800)".

Trento, 25 luglio 2016

avv. Claudia Maria Urbani

avv. Benedetta Pensini

TX16ABA7355 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI NOVARA

Atto di citazione per usucapione

Con ricorso ex art. 702 bis c.p.c., l'Avv. Daniela Fonta-neto, C.F. FNTDNL72H69B019F, procuratrice del Sig. Tacca Luigi, C.F.: TCCLGU31T29D162W, introduceva giudizio di usucapione ex art. 1158 c.c. avanti il Tribunale di Novara, relativamente all'acquisto della proprietà del terreno esistente sul foglio 5 mappale 148 del Catasto Ter-reni presso il Comune di Cressa (NO), classificato come bosco ceduo di classe 2, con superficie di 16 are e 50 cen-tiare, formalmente intestato ai Sigg.ri Parola Anna, nata a Cressa (NO) il 26.07.1862, Parola Giacomo, nato a Cressa (NO) il 04.11.1864, Parola Giuseppe, nato a Cressa (NO) il 16.11.1864 in qualità di comproprietari, nonché alla Sig.ra Bertona Elisabetta, nata a Cressa (NO) il 07.11.1840 (usu-fruttuaria parziale). Con decreto del 14.06.2016 il Giudice delegato fissava udienza al 13.12.2016 ore 9.30, con termine per la costituzione dei convenuti sino a 10 giorni prima. Con provvedimento del 07.07.2016 il Presidente autorizzava la notifica a mezzo di pubblici proclami. Con la presente, si invitano gli eventuali eredi dei Sigg.ri Parola Anna, Parola Giacomo, Parola Giuseppe e Bertona Elisabetta a costituirsi in giudizio entro il termine indicato.

avv. Daniela Fontaneto

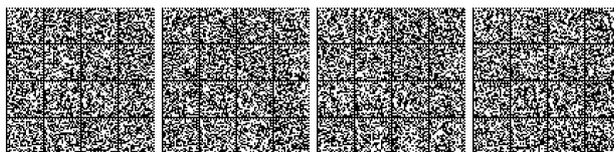
TX16ABA7392 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ

Sezione lavoro

Notifica per pubblici proclami – R.G. n. 477/15 – dott. Luca Mascini

Il Sig. Catapano Francesco, residente in Cesena (Fc) Viale Abruzzi 156, c.f. CTPFNC64B12G190R, funzionario della Agenzia delle Dogane di Forli-Cesena, con inquadramento in III Area funzionale, fascia retributiva F3, con l'avv. Luciano De Troia, a seguito della pubblicazione della Graduatoria Prot. Prot. n. 5554/RI/2015 del 2 marzo 2015 relativa al bando Prot. n. 2662/RI/2014 del Direttore Centrale della Agenzia delle Dogane e dei Monopoli, per una "procedura di selezione finalizzata all'attuazione di complessivi 334 sviluppi economici all'interno della terza area, dalla fascia retributiva F3 alla fascia F4 con decorrenza dal 1° gennaio 2010 ..." rende noto che ha depositato ricorso ex art. 414 c.p.c. al Giudice del Lavoro di Forli per chiedere di accertare e dichiarare il suo diritto al riconoscimento degli incarichi particolari prestati ed indicati ai fini delle procedure sele-tive, con conseguente condanna della Agenzia delle Dogane, in persona del Direttore Centrale e legale rappresentante *pro tempore*, alla rettifica della suddetta graduatoria e ad inserire il ricorrente nella corretta posizione nella graduatoria gene-rale, provvedendo di conseguenza a dichiarare il passaggio di livello economico retributivo dalla fascia F3 alla fascia F4; che in data 26 luglio 2016, a scioglimento della riserva presa, il giudice adito ha ritenuto necessario notificare il ricorso a tutti i controinteressati o a coloro che potrebbero



risentire di effetti pregiudizievoli dall'accoglimento della domanda e dall'aggiornamento della graduatoria; che, chiesta l'autorizzazione di provvedere alla notifica per pubblici proclami, il Presidente del Tribunale di Forlì autorizzava con dec. n. 3605/2016.

Che il giudice del lavoro ha fissato udienza per gli incompetenti di cui all'art. 420 c.p.c. al 22.11.2016 ore 9,30.

avv. Luciano De Troia

TX16ABA7419 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento cambiario

Con decreto del 2 luglio 2016 il Presidente del Tribunale di Torino ha pronunciato l'ammortamento della seguente cambiale: effetto cambiario n. 3003310160 di Euro 300,00 con scadenza 29 febbraio 2016, emesso in Castiglione delle Stiviere il 2 luglio 2015, debitore Gardoni Georgia, beneficiario FCA Bank S.p.A. Il Presidente ne ha autorizzato altresì il pagamento decorsi trenta giorni dalla pubblicazione di questo decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purchè nel frattempo non venga fatta opposizione dal detentore.

avv. Massimo Re

TU16ABC7270 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale Ordinario di Milano, con decreto n. 1514 del 10.06.2016 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale n. 01 dell'importo di Euro 15.000,00 con scadenza 15.01.2016 emessa in data 03.11.2015 da Ferro Orazio, in favore di Venturi Milena. Opposizione legale entro 30 giorni.

Venturi Milena

TX16ABC7342 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA

Ammortamento certificati azionari

Il Presidente del Tribunale di Parma con decreto del 21/07/2016 (R.G. 1281/2016) ha pronunciato l'ammortamento dei certificati azionari emessi dalla società Elios S.p.A. (P.IVA n. 01851220341) acquistati tramite girata in

data 9 marzo 2010 da Giorgio Ghidini e così identificati:
- Titolo n.22 corrispondente a 50 azioni per un valore di € 500,00 emessi il 2 marzo 2005; - Titolo n.23 corrispondente a 10 azioni per un valore di € 100,00 emessi il 2 marzo 2005; - Titolo n.28 corrispondente a 1 azione per un valore di € 10,00 emesso il 2 marzo 2005; - Titolo n.154 corrispondente a 70 azioni per un valore di € 700,00 emessi il 26 febbraio 2008;

Opposizione legale entro 30 giorni.

Parma, 25 luglio 2016

avv. Massimo Soncini

TX16ABC7420 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOLA

Ammortamento libretto di deposito a risparmio

Il Giudice designato dal Presidente del Tribunale di Nola, con decreto n. 1239/2016 dell'1.6.2016, ha pronunciato l'ammortamento del libretto bancario di deposito di risparmio al portatore n. 10555, a nome di Francesco Nusco, acceso presso la Banca Nazionale del Lavoro di Nola, via Seminario, con saldo attivo di € 11.289.41. Opposizione legale entro 90 giorni.

Palma Campania 28.7.2016

avv. Edvige Ferrara

TX16ABC7423 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizza di pegno

Su ricorso di Barbara Tagliamonte, il Giudice Delegato con decreto 14.04.2016 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 giorni della polizza di pegno al portatore emessa il 5/9/2013 dal Banco di Napoli spa filiale pegni con n. 683791-38 a fronte di un prestito di € 600,00

Barbara Tagliamonte

TX16ABC7427 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Milano, nella causa civile iscritta al n. r.g. 7053/2016, con decreto in data 20 giugno 2016 ha pronunciato l'ammortamento dell'effetto cambiario



di Euro 3.000,00 emesso il 28/05/2014 da Das Gracias Araujo Maria Carolina in favore di Ristorazione Internazionale S.r.l. con scadenza 20.02.2015, girata dalla Sempione S.r.l. Opposizione legale entro 30 gg.

avv. Vittorio Accarino

TX16ABC7438 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI BRESCIA
Ufficio della Volontaria Giurisdizione

Ammortamento cambiario

Cron. 8312/2016 del 25/07/2016 R.G. 3920/2016

Il Presidente della seconda sezione civile

Letto il ricorso promosso da Roda S.p.a.; visti gli artt. 89 e 102 R.D. 14.12.1933 n. 1669;

Dichiara l'ammortamento del titolo di credito in esso indicato; Dispone che il presente ricorso decreto, a cura del ricorrente, sia notificato all'emittente ed al beneficiario e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana;

Autorizza il pagamento del titolo dopo 30 giorni dalla predetta pubblicazione, purché nel frattempo non venga fatta opposizione dal detentore.

Brescia, 25.7.16

Il Presidente

avv. Carlo De Filippo

TX16ABC7449 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRESCIA
Ufficio della Volontaria Giurisdizione

Ammortamento cambiario

RG 3919/2016 Cron. 8313/2016 del 25/07/2016

Il Presidente della seconda sezione civile

Letto il ricorso proposto da P.S. Immobiliare S.r.l.;

Visti gli artt. 89 e 102 R.D. 14.12.1933 n. 1669;

Dichiara l'ammortamento del titolo di credito in esso indicato;

Dispone che il presente ricorso decreto, a cura del ricorrente, sia notificato all'emittente ed al beneficiario e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana:

Autorizza il pagamento del titolo dopo 30 giorni dalla predetta pubblicazione, purché nel frattempo non venga fatta opposizione dal detentore.

Brescia, 25.7.16

Il Presidente

avv. Carlo De Filippo

TX16ABC7450 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI REGGIO EMILIA

Eredità giacente del sig. Campani Ivano

Il Funzionario Giudiziario sottoscritto, avvisa che il Tribunale di Reggio Emilia in composizione collegiale con provvedimento in data 25 febbraio 2013 ha nominato il dott. Giorgio Altana, con studio in Reggio Emilia vicolo Parisetti n. 2, curatore dell'eredità giacente di Campani Ivano nato a Reggio Emilia il 2 agosto 1966, con ultimo domicilio in vita in Reggio Emilia via Gustavo da Modena n. 21, deceduto il 1° giugno 2011 a Reggio Emilia.

Reggio Emilia, 18 giugno 2014

Il funzionario giudiziario
dott. Rosa Ippolito

TU16ABH7232 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESARO

*Nomina curatore eredità giacente
di Guerrino Stroppini*

Il Presidente del Tribunale di Pesaro dott. Mario Perfetti con decreto emesso in data 4 luglio 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Guerrino Stroppini, nato a Pesaro il 19 novembre 1939, deceduto in data 20 marzo 2016 e ha nominato curatore l'avv. Barbara Paolini, con studio a Gabicce Mare, Via L. Da Vinci 9.

Pesaro, 20 luglio 2016

avv. Paolini Barbara

TU16ABH7266 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

Rg. Vol. Giur. n. 264/16

*Nomina curatore eredità giacente
di Fabrizio Gnucci*

L'avv. Daniela Gori, con studio in via Gasparini 1/A - 61029 - Urbino (PU), avvisa che è stata nominata dal Tribunale di Urbino, in personale del giudice dott. Cigliola, con decreto del 26 aprile 2016, curatore dell'eredità giacente del signor Gnucci Fabrizio nato a Apecchio il 20 novembre 1959 e deceduto in Apecchio il 20 novembre 2011.

avv. Daniela Gori

TU16ABH7267 (A pagamento).



TRIBUNALE DI LODI*Eredità giacente di Amoruso Nicola*

Il Giudice dott. T.E. Preioni con provvedimento 13 gennaio 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Amoruso Nicola, nato a Biseglie il 23 novembre 1936 e deceduto in Vizzolo Predabissi (MI) il 12 dicembre 2013 nominando curatore l'avv. Cristiano Castioni di Lodi via Garibaldi 4 tel. 0371416332.

avv. Cristiano Castioni

TU16ABH7268 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Martinelli Mara*

Con decreto emesso in data 30 maggio 2016 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Martinelli Mara, nato a Altopascio il 24 ottobre 1947 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 28 maggio 2008 - R.G. 5627/2016.

Curatore è stato nominato avv. Balzi Benilde con studio in Torino, via Maria Vittoria, 6.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
Avv. Balzi Benilde

TU16ABH7323 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MACERATA
Ufficio del Giudice Tutelare***Nomina curatore eredità giacente*

Il giudice tutelare del tribunale di Macerata, con decreto del 12.7.2016, cron. 3869, su istanza dell'Istituto diocesano per il sostentamento del clero della diocesi di Camerino-Sanseverino Marche, ha nominato, ai sensi dell'art. 528 c.c., curatore dell'eredità giacente di Pontani Francesco Filippo Tommaso, figlio di Pontani Biagio e di Di Pietro Maria, nato a Visso il 14.8.1880 e deceduto in Castelsantangelo sul Nera il 10.10.1949, l'avv. Marco Bottacchiari, con studio in Camerino, c.so V. Emanuele II n. 57.

Avv. Giuseppe De Rosa

TX16ABH7328 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PALERMO*Nomina curatore eredità giacente di Tortorici Salvatore*

Il Giudice del Tribunale di Palermo con provvedimento del 27 ottobre ha dichiarato giacente l'eredità di Tortorici Salvatore nato a Palermo il 5 gennaio 1919 e deceduto

in Palermo il 17 novembre 2010 e ha nominato curatore dell'eredità medesima il Notaio Alessandro Carducci Artenisio di Palermo, con studio sito nel Palazzo Dominici del Corso Calatafimi n. 121.

Il richiedente
notaio Alessandro Carducci Artenisio

TX16ABH7344 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SAVONA*Apertura di eredità giacente Porro Aldo n. 1238/2016 e nomina curatore*

Con provvedimento del 12/07/2016 è stata aperta l'eredità giacente di Porro Aldo, nato ad Albisola Superiore (SV) il 16/07/1941, deceduto a Savona (SV) il 10/09/2012 ed è stato nominato curatore Pera Roberta con studio in Savona (SV), Corso Italia 15/11.

Il curatore dell'eredità giacente
Roberta Pera

TX16ABH7381 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SAVONA*Apertura di eredità giacente di Massa Maria Teresa n. 1213/2016 e nomina curatore*

Con provvedimento del 12/07/2016 è stata aperta l'eredità giacente di Massa Maria Teresa, nata a Savona (SV) il 28/07/1949 e deceduta a Savona (SV) il 16/12/2012 ed è stata nominata curatore Roberta Pera con studio in Savona (SV), Corso Italia 15/11.

Il curatore dell'eredità giacente
Roberta Pera

TX16ABH7382 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIENA*Nomina curatore di eredità giacente*

Il Giudice Tutelare del Tribunale di Siena, con decreto del 15/2/2016 ha dichiarato giacente l'eredità di BURRONI Romano, nato a Murlo il 23/11/1937, ivi residente in vita in via G. Rossa 3, deceduto in Siena il 26/11/2014, nominando curatore l'avv. Lorenzo Bonomi, con studio in Siena Banchi di Sotto 81 tel. 05771880267 fax 05771880227 pec lorenzo-bonomi@pec.ordineavvocatisiena.it

avv. Lorenzo Bonomi

TX16ABH7426 (A pagamento).



RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI SASSARI***Riconoscimento di proprietà*

Con decreto n. 6776/2016 del 23 giugno 2016 nel procedimento distinto con il n. 3389/2015 R.G. il Giudice del Tribunale di Sassari dott.ssa Lorenza Manca dichiarava l'intervenuto acquisto per usucapione da parte di Zucca Marcello, nato a Sassari il 20 maggio 1972 (C.F. ZCCMCL72E20I452M), residente in Flussio, nella Via Santa Maria n. 8, degli immobili siti nel Comune di Flussio e individuati al NCT come segue: Foglio 6 part. 312, pascolo, cl. 2, are 54,85 – Reddito dominicale € 9,91; Foglio 6 aprt. 313, pascolo, cl. 2, are 00,25 - Reddito dominicale € 0,05;

Con tale decreto ha disposto le pubblicità previste dal secondo comma dell'art. 3 della legge n. 346/76, con espresso avvertimento che chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione entro 60 giorni dalla scadenza del termine di affissione.

Sassari, 23 giugno 2016

avv. Silvia Cadeddu

TU16ABM7280 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO**Terza sezione civile***Usucapione speciale*

Il Tribunale in composizione monocratica nella persona del giudice onorario, dott.ssa Fides. Azzolini, ha pronunciato il seguente

decreto ex L. 10/05/1976 n. 346

nella causa promossa con ricorso depositato il 17/10/2013, iscritta al n; 8437/2013 R.G., notificato ai destinatari per pubblici proclami e reso noto con le forme prescritte dall'art 3 L. 346/1976

da

Antonio Tavella, Roberto Tavella, Sante Tavella con l'avv.to Giorgio Bressan dei Foro di Treviso nei confronti di

Romano Barea e Ferdinando Barea e successivi eredi

oggetto: usucapione speciale per la piccola proprietà rurale ai sensi dell'art. 1159 bis c.c.

Motivi della decisione

Letti gli atti del procedimento, a scioglimento della riserva espressa a verbale d'udienza del 07/07/2016 osserva quanto segue.

I ricorrenti con ricorso ritualmente notificato ex art. 150 epe e reso noto nelle forme prescritte dall'art. 3 L 346/1976 espongono di essere comproprietari per la quota di 2/12 ciascuno di un terreno sito in Comune di Morgano e così identificato:

Comune di Morgano - Catasto Terreni - Foglio 11

Particella 135, seminativo arborato, classe 3, di are 29 e centiare 25, deduzione C13, reddito dominicale euro 17,07, reddito agrario euro 9,82; Particella 551, seminativo arborato, classe 3, di are 1 e cantiere 90, deduzione C13, reddito dominicale euro 1,11, reddito agrario euro 0,64.

Che ritenendo sussistenti i presupposti per usucapire la piccola proprietà rurale hanno citato in giudizio davanti all'intestato Tribunale gli intestatari formali ed eredi degli stessi, chiedendo che venisse dichiarata l'intervenuta usucapione a favore degli esponenti l'intervenuta usucapione e, per l'effetto, il diritto di proprietà anche sulla restante quota di 6/12 su terreno sopra Identificato.

Orbene dalla documentazione prodotta e dalle testimonianze assunte sono emersi i requisiti previsti dall'art. 1159 bis c.c. per l'acquisto della proprietà in virtù del possesso continuato per quindici anni.

I testi escussi Rostirolla Renzo e Dassìe Angelo hanno confermato la verità delle circostanze di fatto poste dall'attore a fondamento della domanda fatta valere in giudizio.

In particolare i medesimi hanno dichiarato, all'unanimità e con cognizione di causa, che i beni immobili oggetto di domanda e riconosciuti nella planimetria allegata sono stati nel pacifico ed incontrastato possesso per oltre 20 anni dei fratelli Tavella che li hanno concretamente posseduti uti dominus destinati al Tatti vita agraria: semina di granoturco, frumento, soia, erba medica con rotazione ordinaria della zona.

A fronte di quanto motivato la domanda attorea merita accoglimento rilevando che contro di essa non è stata proposta Top posizione prevista dall'art. 3 co. 3 della Legge speciale. Le spese processuali vanno integralmente compensate non essendo stata fatta resistenza in giudizio.

Il Tribunale in composizione monocratica, nella causa promossa tra le parti in principio qualificate, definitivamente pronunciando, respinta ogni diversa istanza, eccezione e conclusione,

1) accerta e dichiara che

Tavella Antonio nato a Zero Branco il 17/08/1943, residente a Morgano (TV) via Zeriolo 23, C.P.: TVL NTN 43M 1?M 171Q;

Tavella Roberto nato a Treviso il 16/12/1952, ivi residente in via S. Angelo 93, C.F.: TVLRRT52T16L407J;

Tavella Sante nato a Treviso il 16/12/1952, residente a Preganziol (TV) via Raimondo Franchetti 302, C.F.: TVL-SNT52T16L407W

hanno acquistato a titolo originario, a seguito di usucapione speciale quindicinale, la proprietà della restante quota di 6/12 dei beni immobili come di seguito identificati divenendo così proprietari per l'intero:

Comune di Morgano - Catasto Terreni — Foglio 11

Particella 135, seminativo arborato, classe 3, di are 29 & centiare 25, deduzione 013, reddito dominicale euro 17,07, reddito agrario euro 9,82; Particella 651, seminativo arborato, classe 3, di are 1 e contiate 90, deduzione C13, reddito dominicale euro 1,11, reddito agrario euro 0,64.



2) Dispone che il presente decreto venga pubblicato secondo (e forme stabilite nell'art 3 co. 2 L. 346/1976 e che nelle pubblicazioni sia dato espresso avviso che avverso il decreto può proporsi opposizione da parte di chiunque sia interessato entro 60 giorni dalle scadenze del termine di affissione.

3) Dispone che il decreto non opposto sia trascritto ai sensi dell'art. 3 co. 7 L. 346/1976.

4) Spese processuali compensate.

Treviso, 9 luglio 2016

Il tribunale in composizione monocratica -
Il giudice onorario
dott.ssa Fides Azzolini

TX16ABM7366 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI CHIETI

Proroga termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Chieti,

Vista la nota n. 0174105/16 in data 9 febbraio 2016, con cui il direttore della filiale di L'Aquila della Banca d'Italia chiede la proroga dei termini legali e convenzionali per il sottoindicato Istituto di Credito della Provincia, per la giornata del 2 febbraio 2016 e nei cinque giorni successivi, atteso che lo stesso non ha potuto regolarmente funzionare a causa dell'astensione dal lavoro del personale;

Ritenuta la necessità di provvedere al riguardo, attesa l'eccezionalità dell'evento;

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

Decreta:

il mancato funzionamento della sottoindicata azienda di credito, per la giornata del 2 febbraio 2016, come di seguito specificato, è dovuto ad eventi eccezionali e, pertanto, i termini legali e convenzionali sono prorogati ai sensi dell'art. 2 del citato decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1.

Banca Marche, Filiali di:

Chieti Scalo (V.le Unità d'Italia 3/3a)

Lanciano (Via per Fossaeesia 127/141).

Il prefetto
Corona

TU16ABP7208 (Gratuito).

PREFETTURA DI MASSA CARRARA

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Massa Carrara,

Vista la nota n. 0884381 dell'11 luglio 2016, con la quale il Direttore della sede di Pisa della Banca d'Italia

ha comunicato che nel giorno 21 giugno 2016, gli sportelli della Carispezia - Crédit Agricole, Filiali di Aulla, Barbarasco e Villafranca in Lunigiana, non hanno potuto funzionare regolarmente, a causa dell'assemblea del personale indetta dalle OO.SS., e, pertanto, ha richiesto che venga considerata l'opportunità di procedere all'emanazione di un provvedimento di proroga dei termini legali o convenzionali in relazione all'eccezionalità dell'evento riscontrato;

Ritenuto di poter considerare eccezionali gli eventi sopra descritti e, quindi, di accogliere la richiesta formulata;

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

Decreta:

i termini legali o convenzionali scadenti nel giorno 21 giugno 2016, presso gli sportelli dell'istituto di credito citato in premessa sono prorogati secondo quanto previsto dall'art. 1 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1.

Massa, 14 luglio 2016

d'ordine del prefetto - Il capo del gabinetto
F. Montemarano

TU16ABP7265 (Gratuito).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI GELA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Chiunque abbia notizie di Portelli Crocifisso Franco, nato a Gela il 5 aprile 1971, scomparso il 16 luglio 1991, faccia pervenire notizie al Tribunale di Gela entro 6 mesi dalla pubblicazione.

Avv. Laura Caci

TU16ABR7229 (A pagamento).

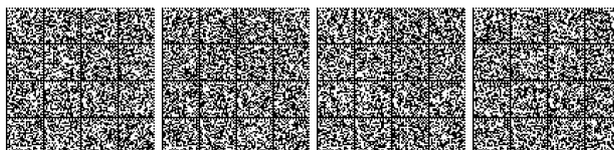
PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

RAPID SERVICE S.C.A.R.L.

Partita IVA: 07533760018

Liquidazione coatta amministrativa

Si informa che il commissario liquidatore ha depositato relazione finale ex art. 203 u.c. L.F. presso il Ministero dello sviluppo economico ed il bilancio finale di liquidazione al



20 luglio 2007 che prevede un attivo di Euro 0 ed un passivo di Euro 566.589,40. Eventuali opposizioni possono essere effettuate entro 20 giorni dal presente avviso.

Il commissario liquidatore
prof. avv. Giovanni Bruno

TV16ABS7260 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA "NEW CLASSIC"

in liquidazione coatta amministrativa

D.M. 24/09/2014 n. 110/2014

Sede: viale San Pancrazio n. 15 - Pianezza (TO)

Codice Fiscale: 09267600014

*Deposito bilancio finale
di liquidazione*

Il sottoscritto Avv. Antonio D. Liuzzi, (avvocatoliuzzi@legalmail.it), Commissario Liquidatore della Cooperativa in epigrafe, comunica che, in data 1 luglio 2016, è stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Torino, il Bilancio Finale di Liquidazione. Procedura definita ex art. 2 L. 17/07/75 n. 400, per insufficienza di attivo. Tutti gli interessati possono proporre ricorso per le proprie contestazioni, nel termine di 20 (venti) giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

avv. Antonio D. Liuzzi

TX16ABS7346 (A pagamento).

COOPERATIVA DI PRODUZIONE E LAVORO

"LAVORATORI VALSINNESI A R.L."

Sede: piazza Michele Bianco n. 28 - 75100 Matera

*Deposito del bilancio
finale di liquidazione*

Si comunica che in data 22 Luglio 2016 è stato depositato presso la Sezione Fallimentare del Tribunale di Matera il bilancio finale di liquidazione della Cooperativa di Produzione e Lavoro "Lavoratori Valsinnesi a r.l.". Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Renato Gucci

TX16ABS7354 (A pagamento).

COOP. SERVIZI NAZIONALI E INTERNAZIONALI A R.L

in l.c.a.

Sede: viale Togliatti, 72 - Sesto Fiorentino (FI)

Codice Fiscale: 05079320486

Partita IVA: 05079320486

Deposito degli atti finali della liquidazione

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 20.07.2016, presso il Tribunale di Firenze, gli atti finali della liquidazione (bilancio finale, rendiconto finale della gestione, relazione finale e piano di riparto finale) ai sensi dell'art. 213 comma 2 R.D. 267/1942.

Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale competente, dandone anche comunicazione alla seguente mail pec claudiociardella@pec.it, decorsi i quali gli atti finali si intenderanno approvati e si darà esecuzione al riparto delle somme.

Data li, 27.07.2016

Il commissario liquidatore
rag. Claudio Ciardella

TX16ABS7402 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

Sede: via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)

Codice Fiscale: 00226250165

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

Codice Pratica: N1B/2016/1705

Specialità medicinale: LIDOCAINA CLORIDRATO S.A.L.F. AIC: 031973. Codice confezione: 136 – 20 mg/ml soluzione iniettabile – 1 Flacone da 50 ml. Gruppo di variazioni di tipo IB: B.II.b.4 Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito. a) sino a 10 volte (Grandezza Teorica lotto Standard: 10.000 fiale). B.II.e.4 Modifica della forma o delle dimensioni del contenitore. c) Medicinali sterili. (Flacone vetro II da 50 ml). B.II.e.5 Modifica nella dimensione della confezione del prodotto finito. a) Modifica del numero di unità in una confezione 2. Modifica al di fuori dei limiti delle dimensioni di confezione al momento approvate. (Grandezza Teorica lotto Standard: 40.000 fiale).



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

Il legale rappresentante
Anna Maria Martinelli

TU16ADD7212 (A pagamento).

DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.

Modifica stampati

Medicinale: SANAPRAV (AIC 029371)

Codice farmaco: 029371010, 029371022, 029371034

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB, C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n. N1B/2015/6405

Modifica apportata: Adeguamento riassunto delle caratteristiche del prodotto e foglio illustrativo rispetto a quanto stabilito dal «Report from the CMDh meeting held on 19-21 October 2015».

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.5 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla azienda titolare dell'AIC. Il titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo.

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

L'amministratore delegato
Antonino Reale

TV16ADD7277 (A pagamento).

DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m. e del Regolamento 1234/2008/CE

Titolare: Daiichi Sankyo Italia S.p.A. - Via Paolo di Dono 73 - 00142 Roma.

Medicinale: SEVITREX - AIC: 041661 – Confezioni: tutte
Procedura NL/H/1858/01-05/IA/016/G. Codice pratica C1A/2016/1877.

Grouping of variations composto da 2 variazioni tipo IA: B.I.b.2.a) Modifica minore del metodo per determinare la distribuzione del particle size dell'idroclorotiazide (decorrenza 21 settembre 2015) e dell'amlodipina (decorrenza 2 ottobre 2015) e una variazione tipo IA: B.III.1.a.2) Presentazione di un CoS Ph.Eur. aggiornato, da parte di un fabbricante già approvato, per il principio attivo idroclorotiazide, Da: R1 CEP 2004-058-Rev 00 A: R1-CEP 2004-058-Rev 01 (decorrenza 18 dicembre 2015).

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

L'amministratore delegato
Antonino Reale

TV16ADD7278 (A pagamento).

L.MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del d.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 721/2012/CE

Specialità medicinale: CITALOPRAM MOLTENI

Confezioni: 035976012 (20 mg compresse rivestite con film – 14 compresse); 035976024 (20 mg compresse rivestite con film – 28 compresse); 035976036 (40 mg compresse rivestite con film – 14 compresse)

TITOLARE: L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA - Strada Statale 67 Fraz. Granatieri Scandicci (FI)

Codice pratica: N1B/2016/1480

Tipologia variazione: Grouping Variation di tipo IA

Modifiche apportate:

Variazione codice B.III.1.a.2: aggiornamento CEP di produttore approvato.

DA: R0-CEP 2009-175-Rev 03

A: R0-CEP 2009-175-Rev 04

Variazione codice B.III.1.a.2: aggiornamento CEP di produttore approvato.

DA: R0-CEP 2009-175-Rev 04

A: R1-CEP 2009-175-Rev 00

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

Un procuratore speciale
dott. Bruno Fiorentino

TX16ADD7330 (A pagamento).



ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36 - Ospedaletto - Pisa
Codice Fiscale: n. 05200381001

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica n. N1B/2015/2740

Medicinale: ARMILLA

Codice farmaco: 035596028

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: Determinazione AIFA V&A/P/74257 del 19/07/2016

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test (QRD template) e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo e le 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.

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

TX16ADD7332 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36 - Ospedaletto - Pisa
Codice Fiscale: n. 05200381001

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica n. N1B/2015/2739

Medicinale: SURSUM

Codice farmaco: 025910035; 025910047

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: Determinazione AIFA V&A/P/69562 del 05/07/2016

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test (QRD template)

e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo e le 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.

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

TX16ADD7333 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

Sede legale: piazza Durante n. 11 - Milano
Codice Fiscale: n. 00747170157

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012.

Titolare AIC: Roche S.p.A. - Piazza Durante n. 11 - Milano
Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

DILATREND AIC nr. 027604 - tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica: N1A/2016/1469 - N1A/2016/1471.

Grouping variation:

1 variazione di tipo IA nr. A.7: eliminazione di un sito di produzione della sostanza attiva - Roche Diagnostics GmbH;

1 variazione di tipo IA nr. B.II.b.2.a: sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove (F. Hoffmann-La Roche Ltd Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst (Svizzera) - Stability Testing).

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

Le presenti variazioni possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
dott. Alfonso Gentile

TX16ADD7345 (A pagamento).



**IBO INDUSTRIA BRESCIANA
OSSIGENO S.R.L.**

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24/04/2006 n. 219 e successive modifiche e del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274 e successive modifiche

Titolare IBO Industria Bresciana Ossigeno S.r.l. – Via Vergnano, 9 – 25125 Brescia (BS)

Specialità Medicinale: OSSIGENO IBO

Confezioni e numero di AIC per OSSIGENO IBO gas medicinale compresso : tutte le AIC.

Pratica n. N1A/2016/1590 – Singola variazione tipo IA: B.II.f.1.a) 1. - Change in the shelf life or storage conditions of the finished product - Reduction of the shelf life of the finished product. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L' amministratore delegato
Giovanni Bastiani

TX16ADD7348 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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

Specialità Medicinale: MESALAZINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni: 029480 – In tutte le confezioni da 800 mg compresse gastroresistenti

Codice Pratica: N1A/2016/1597

Modifica Tipo IA n. A.5.a - Modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito Fine Foods & Pharmaceuticals NTM SpA sede di Brembate (BG): da Via dell'Artigianato, 8/10 a Via Grignano, 43.

Specialità Medicinale: AMOXICILLINA EG 1 g Compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 029487 – Tutte le confezioni.

1) Codice Pratica: N1A/2016/1524

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito Suir Pharma Ireland Ltd (Irlanda).

2) Codice Pratica: N1A/2016/1530

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato DSM Sinochem Pharmaceuticals Netherlands BV (Paesi Bassi): da R1-CEP 2001-367-Rev 03 a R1-CEP 2001-367-Rev 04.

Specialità Medicinale: GEMFIBROZIL EG 600 mg e 900 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 029512 - Codice Pratica: N1A/2016/1632

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore del principio attivo autorizzato Zhejiang Excel Pharmaceutical Co. Ltd (Cina): da R0-CEP 2008-118 Rev 00 a R1-CEP 2008-118 Rev 00.

Specialità Medicinali: NIFEDIPINA EG AIC n. 032804039 “30 mg compresse riv. con film a rilascio prolungato” e AIC n. 032804041 “60 mg compresse riv. con film a rilascio prolungato”; POTASSIO CANRENOATO EG AIC n. 035557014 “100 mg cpr riv. con film”

Codice Pratica: N1A/2016/1593

Grouping variation: Modifica Tipo IA n. A.5.a - Modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito Fine Foods & Pharmaceuticals NTM SpA sede di Brembate (BG): da Via dell'Artigianato, 8/10 a Via Grignano, 43.

Specialità Medicinale: PRAVASTATINA EG 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037682 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/1728

Procedura Europea n. NL/H/0961/002-003/IB/022/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.d.1.g - Aggiunta di un parametro di specifica del prodotto finito con relativo metodo; n.2 x Tipo IB n. B.II.d.2.d – Modifica delle procedure di prova del prodotto finito; Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito: da 18 mesi a 24 mesi solo per il dosaggio da 20 mg.

Specialità Medicinale: PANTOPRAZOLO EG 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038440 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2241

Procedura Europea n. DE/H/0947/001-002/IA/068/G

Grouping variation: n.4 x Tipo IA n. B.III.1.a.2- Aggiornamento CEP dei produttori del principio attivo autorizzati: Mylan Laboratories Ltd (India) da R0-CEP 2008-244-Rev 01 a R1-CEP 2008-244-Rev 00, Moehs Iberica SL (Spagna) da R0-CEP 2009-323-Rev01 a R1-CEP 2009-323-Rev00 e MSN Laboratories Private Ltd (India) da R0-CEP 2010-060-Rev 01 a R0-CEP 2010-060-Rev 02; Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del principio attivo: Quimica Sintetica SA (Spagna).

Specialità Medicinale: BRIMONIDINA EG 2 mg/ml collirio, soluzione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038644 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/1438

Procedura Europea n. DK/H/1272/001/IA/019

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.1 - Presentazione CEP (R0-CEP 2013-353-Rev00) da parte del produttore autorizzato Medichem SA (Spagna).

Specialità Medicinale: ATORVASTATINA EUROGENERICI 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041205 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2044

Procedura Europea n. AT/H/0347/001-004/IA/023



Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito Doppel Farmaceutici Srl (sede di Rozzano - MI) solo per la fase di rilascio dei lotti.

Specialità Medicinale: GRIPPOSTAD 300 mg/25 mg/5 mg Capsule rigide

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043810 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/1638

Procedura Europea n. UK/H/5863/001/IB/002/G

Grouping variation: Tipo IB + Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo Fenilefrina da parte del produttore autorizzato Siegfried Pharmachemikalien Minden GmbH (Germania): da R0-CEP 2009-286-Rev 01 a R0-CEP 2009-286-Rev 03.

Specialità Medicinale: BRIMONIDINA E TIMOLOLO EG 2 mg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 044245 - In tutte le confezioni.

1) Codice Pratica: C1A/2016/1467

Procedura Europea n. DK/H/2372/001/IA/002/G

Grouping variation: n. 2 x Tipo IA n. B.II.d.2.a - Modifiche minori di procedure di prova autorizzate del prodotto finito.

2) Codice Pratica: C1B/2016/1190

Procedura Europea n. DK/H/2372/001/IB/003

Modifica Tipo IB n. B.II.d.2.d - Aggiunta di procedure di prova del prodotto finito.

3) Codice Pratica: C1A/2016/1869

Procedura Europea n. DK/H/2372/001/IA/004

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.1 - Presentazione CEP (R0-CEP 2014-180-Rev 00) per il principio attivo Brimonidina da parte del produttore autorizzato Indoco Remedies Ltd (India).

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

Decorrenza delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchioli

TX16ADD7351 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

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

Titolare: Bruno Farmaceutici S.p.A., Via delle Ande n. 15 - 00144 Roma

Modifica apportata ai sensi del regolamento n. 1234/2008:

Specialità medicinale: NEO NEVRAL

A.I.C. 024665022 - "compresse" 10 cpr

Codice Pratica: N1A/2016/1433

var. Tipo (IA) B.III.1.a.2 - presentazione di un CEP aggiornato relativo al principio attivo caffeina da parte del produttore autorizzato Siegfried PharmaChemikalien Minden GmbH, Germany (da: R1-CEP 1998-022-Rev02 a: R1-CEP 1998-022-Rev03).

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

TX16ADD7352 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia 6 - 20136 Milano - I
Partita IVA: 03481280968

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

Specialità Medicinale: LITURSOL 150 mg e 300 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 024615 - Codice Pratica: N1A/2016/1592

Modifica Tipo IA n. A.5.a - Modifica dell'indirizzo del produttore del prodotto finito Fine Foods & Pharmaceuticals NTM SpA sede di Brembate (BG): da Via dell'Artigianato, 8/10 a Via Grignano, 43.

Specialità Medicinale: ELDISINE 5 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso

Numeri A.I.C. e Confezioni: 025289 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1B/2016/1441

Grouping variation: Tipo IB n. B.I.a.2.e - Modifica minore delle Resticted Part del ASMF; Tipo IB n. B.I.d.1.b.3 - Modifica delle condizioni di conservazione del principio attivo; Tipo IA n. A.4 - Modifica del nome e dell'indirizzo del produttore del principio attivo in Minakem High Potent, 1435 Mont-Saint-Guibert (Belgio); Tipo IA n. B.I.b.1.b - Restringimento dei limiti di specifica del principio attivo; n. 2 x tipo IA n. B.I.b.1.c - Aggiunta parametri di specifica e relativi metodi del principio attivo.

Specialità Medicinale: CORDIAX 200 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 025655 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2016/1506

Grouping variation: n. 3 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato Moehs Iberica SL (Spagna): da R0-CEP 2007-220-Rev 01 a R1-CEP 2007-220-Rev 01.

Specialità Medicinale: TOVANIRA 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041199 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2042

Procedura Europea n. AT/H/0348/001-004/IA/019



Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione Doppel Farmaceutici Srl (sito di Rozzano - MI) solo per la fase di rilascio dei lotti.

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

Decorrenza delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchioli

TX16ADD7353 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: TAIPER

Confezioni e numeri di AIC: 037667021

Codice pratica: N1B/2016/1582

Tipologia di variazione: Singola variazione di Tipo IB

Tipo di modifica: B.II.e.4.c)

DA: Il confezionamento primario è una fiala incolore di vetro neutro di tipo II con volume di riempimento: 68 ml per MITIM Srl e 77 ml per LABORATORIO FARMACEUTICO CT ; A: Il confezionamento primario è una fiala incolore di vetro neutro di tipo II con volume di riempimento 68 ml.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD7356 (A pagamento).

ISDIN S.R.L.

Sede legale: viale Abruzzi, 3 - Milano
Partita IVA: 06115640960

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.

Codice pratica: C1A/2016/2365.

Procedura europea: UK/H/3577/001-004/IA/011/G

Titolare AIC: Isdin S.r.l., Viale Abruzzi 3, Milano.

Medicinale: ISDIBEN, AIC n. 041853, confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Grouping di Variazioni: Tipo IA-A.5.b. Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito responsabile della micronizzazione del principio attivo da: Micron Technologies Limited a Catalent Micron Technologies Limited + Tipo IA-B.III.1a)2. Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per una sostanza attiva (Isotretinoina) da parte di un fabbricante già approvato (Siegfried Pharmachemikalien Minden GmbH, ex BASF): certificato R1-CEP-1999-068-Rev 04.

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 legale rappresentante
Carlos del Castillo

TX16ADD7357 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.P.A.

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.
Partita IVA: 03907010585

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

Titolare: Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - A.C.R.A.F. S.p.A., Viale Amelia n. 70 - 00181 Roma

Tipo modifica: Modifica Stampati

Codice pratica: N1B/2016/1284

Medicinale: MOMENTKID

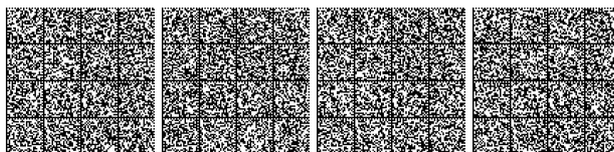
Codice farmaco: 038666018, 038666020, 038666032

Tipo variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/74432 del 19/07/2016

Modifica apportata: Modifica stampati in seguito alla richiesta pervenuta dall'Ufficio di Farmacovigilanza il 22 marzo 2016 avente come oggetto "Richiesta di modifica stampati dei medicinali contenenti Ibuprofene.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC. Il Titolare dell' Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in



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

Decorrenze delle modifiche: Dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *G.U.* I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale
dott.ssa Umberta Pasetti

TX16ADD7358 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

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

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

Specialità medicinale, confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni

AKIRAB AIC 041984, ALBAFLO AIC 041354, ALGOPIRINA AIC 029047, ALGOPIRINA FEBBRE E DOLORE AIC 042178, AMIKANAIC 027484, AMOSOLAIC 034338, ANTUNES AIC 036908, ARTROXICAM AIC 025554, BART AIC 034990, BATIXIM AIC 035207, BERNY AIC 037943, BIOGINAL AIC 032207, CETERIS AIC 037819, CLAMODIN AIC 038658, CLETUS AIC 037865, CORAL AIC 024599, CROMEZIN AIC 023726, CURCIX AIC 036512, DISEPAVIT AIC 035110, DOMES AIC 029478, DOVEN AIC 025738, FERROGYN AIC 034532, FLORITENS AIC 041459, FRIMAIND AIC 036143, GENERFLON AIC 037287, GIACHELA AIC 041688, HOMER AIC 036791, IDROTENS AIC 041474, INIPANT AIC 041979, ISOFENAL AIC 035072, KEVINDOL AIC 037746, KLIA-CEF AIC 033083, LANETIK AIC 038062, LANEX AIC 036596, LOSS AIC 038296, MESAFLOR AIC 033081, METILBETASONE AIC 015839, MUCOCIS AIC 024165, MUCOMUCIL AIC 035404, PIRALGIN AIC 039658, PLAUDIT AIC 035063, PULMIST AIC 033339, RIDUTOX AIC 028373, SIRTAP AIC 035815, SOSEFEN AIC 035240, SOSEFLUSS AIC 032916, TAIPER AIC 037667, TONOCIAN AIC 037936, TOTTIZIM AIC 036501, TROZAMIL AIC 039069, TUBERLOT AIC 042526, URSOFLOR AIC 026073, WINCH AIC 037766, XIPOCOL AIC 037357.

Codice pratica: N1A/2016/1402

Tipologia di variazione: IAIN

Tipo di modifica: A.1

DA: So.Se.PHARM S.r.l. Via dei Castelli Romani, 22 - 00040 Pomezia (Roma) Italia ; A: So.Se.PHARM S.r.l. Via dei Castelli Romani, 22 - 00071 Pomezia (Roma) Italia.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD7359 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

Sede legale: viale Ortles, 12 - Milano
Codice Fiscale: 09098120158
Partita IVA: 10771570156

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

Titolare: Scharper S.p.A. Viale Ortles, 12 – Milano
Codice Pratica: N1B/2016/1734

Medicinale: MICOMICEN 100 mg ovuli vaginali – 6 ovuli
AIC 025216072

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008: Variazione tipo IB by default)- B.II.b.4.b) Modifica delle dimensioni del lotto del prodotto finito. Riduzione sino a 10 volte inferiore alla dimensione attuale approvata:

da: standard batch size : 240.0 kg corrispondenti a circa 80.000 ovuli

a: standard batch size: 135 kg corrispondenti a circa 45.000 ovuli

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

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

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX16ADD7361 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

Medicinale: PAROXETINA AUROBINDO, codice AIC 040172 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/2289, MRP N. IT/H/354/001/IA/010

Variazione IA-B.III.1.a.2: aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato, Aurobindo Pharma Limited – Unit I (R1-CEP 2006-206 Rev 01).



Medicinale: METFORMINA AUROBINDO, codice AIC 040592 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2016/1626, MRP N. IT/H/0464/IA/010/G

Grouping di variazioni: 2x IA-B.III.1.a.2: aggiornamento di due CEP per il principio attivo da parte di produttori già approvati Aurobindo Pharma Limited - Unit I e Unit - XI (R1-CEP 2004-088-Rev03 e R1-CEP 2004-088-Rev04).

Codice Pratica N. C1B/2016/1336, MRP N. IT/H/0464/IB/011/G

Grouping di variazioni: IB-B.II.b.4.e aumento delle dimensioni del lotto del principi attivo (aggiunta lotto da 4000.632kg) e IB-B.II.b.3.z modifiche al processo di produzione per escludere l'intervento manuale e ridurre i tempi.

Codice Pratica N. C1A/2016/1913, MRPN. IT/H/0464/001-003/IA/014

Variatione IAin-B.III.1.a.3 aggiunta CEP per il principio attivo da parte di un nuovo produttore Wanbury Limited, India (R1-CEP 1998-079-Rev 07).

Medicinale: IMPENEM E CILASTATINA AUROBINDO, codice AIC 040005 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. C1A/2015/4085, MRP N. UK/H/1704/002/IA/013/G

Grouping di variazioni: IAin-A.5.a modifica dell'indirizzo di un sito produttivo Facta Farmaceutici, responsabile anche del rilascio lotti (da CAP 64020 a CAP 64100) e IA-A.5.b modifica dell'indirizzo di un sito produttivo ACS Dobfar S.p.A. (da via Addetta, 8 a via Addetta 4/12).

Codice Pratica N. C1B/2016/1300, MRP N. UK/H/1704/001-002/IB/016/G

Grouping di variazioni: IB-B.II.b.1.f aggiunta di ACS Dobfar plant (Addetta plant 3) come sito di produzione della miscela sterile di principi attivi e IB-B.II.b.4.a aumento del batch size per gli intermedi di produzione da 5 - 122,4Kg a 5 - 224,4Kg.

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 G.U.

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD7362 (A pagamento).

EXELTIS HEALTHCARE S.L.

Sede legale: Calle Quintanapalla 2, 4° Planta
– Madrid (Spagna)

Partita IVA: ESB-62049911

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

Titolare AIC: Exeltis Healthcare S.L., Calle Quintanapalla 2, 4° Planta, 28050 Madrid (Spagna).

Codice pratica: C1A/2016/2140, Procedura europea: NL/H/2885/IA/003/G

Medicinale: BRAVELA (codice AIC n. 042627). Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Tipologia variazione: Grouping di variazioni Tipo IA – 2x B.III.1.a)2 – Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per una sostanza attiva (Drospirenone) da parte di un fabbricante già approvato (Industriale Chimica S.r.l.): certificato R0-CEP 2010-081-Rev 02. Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per una sostanza attiva (Etinilestradiolo) da parte di un fabbricante già approvato (Aspen Oss B.V.): certificato R2-CEP 1995-022-Rev 05.

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 legale rappresentante
Manuel Ignacio Barro

TX16ADD7364 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c -
20080 Basiglio (MI)
Partita IVA: 00735390155

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

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

Codice Pratica: N1B/2016/1564

Specialità Medicinale: TENORMIN

Confezioni e numeri AIC: "100 mg compresse" – A.I.C. 024016 (tutte le confezioni)

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

Grouping di variazioni.

1. Tipo IB B.III.1.b) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato – R1-CEP 2000-116-REV 02.

2. Tipo IB B.III.1.b) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato – R1-CEP 2003-028-REV 00.

3. Tipo IB B.III.1.b) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato – R1-CEP 2001-424-REV 03.

4. Tipo IA B.III.1.b) 3: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato – da R1-CEP 2003-172-REV 00 a R1-CEP 2003-172-REV 01.



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

Un procuratore
dott. Gilberto Riggi

TX16ADD7369 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c -
20080 Basiglio (MI)
Partita IVA: 00735390155

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

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

Codici Pratica: N1B/2016/1563

Specialità Medicinale: TENORETIC

Confezioni e numeri AIC: "100 mg + 25 mg compresse", "50 mg + 12,5 mg compresse" - A.I.C. 024737 (tutte le confezioni)

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

Grouping di variazioni.

1. Tipo IB B.III.1.b) 2: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato - R1-CEP 2000-116-REV 02.

2. Tipo IA B.III.1.b) 3: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea aggiornato per un eccipiente (gelatina) presentato da un fabbricante già approvato - da R1-CEP 2003-172-REV 00 a R1-CEP 2003-172-REV 01.

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

Un procuratore
dott. Gilberto Riggi

TX16ADD7370 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Partita IVA: 00867200156

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

Titolare: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A. - Via Zambelletti s.n.c. - Baranzate (MI).

Specialità Medicinale: NARHIMED DOPPIA AZIONE - Confezione: "0,5 mg/ml + 0,6 mg/ml spray nasale, soluzione" 10 ml flacone multidose in hdpe con nebulizzatore AIC 039060411.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.: Codice Pratica C1B/2016/1225 - Tipo IB, A.2 - Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale in Italia da Narhimed Doppia Azione a RINA-ZINA DOPPIA AZIONE.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D. Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, 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 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.

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX16ADD7371 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/74275 del 19/07/2016

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2016/1429

Medicinale: FENKID

Codice Farmaco: 036072027

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

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati del medicinale in accordo a quanto richiesto dalla comunicazione AIFA rif. 0029713-22/03/2016-AIFA-COD_UO-P del 22 marzo 2016.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

TX16ADD7372 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lillo del Duca, 10 - Bresso
Codice Fiscale: 03804220154

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

Titolare: Zambon Italia S.r.l. - Via Lillo del Duca 10 - Bresso (MI)

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. N1B/2016/1395

Specialità medicinale: SPIDIDOL

Codice farmaco e confezioni:

400 mg compresse rivestite con film, 12 compresse AIC 039600010

400 mg granulato per soluzione orale gusto albicocca, 12 buste AIC 039600022

400 mg granulato per soluzione orale gusto menta anice, 12 buste AIC 039600034

400 mg compresse rivestite con film, 6 compresse AIC 039600046

400 mg compresse rivestite con film, 3 compresse AIC 039600059

400 mg compresse rivestite con film, 20 compresse AIC 039600061

400 mg compresse rivestite con film, 24 compresse AIC 039600073

400 mg compresse rivestite con film, 30 compresse AIC 039600085

Tipologia variazione oggetto della notifica: C.I.3.a)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/74330-19.07.16

Modifica apportata:

Modifica RCP e FI su richiesta dall'Ufficio di Farmacovigilanza (Nota del 22/03/16 per i medicinali contenenti ibuprofene)

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

TX16ADD7375 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/74307 del 19/07/2016

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/1432

MRP n. IE/H/0213/001/IB/014

Medicinale: BONASOL

Codice Farmaco: AIC 040622019; AIC 040622021; AIC 040622033; 040622045

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

Modifica apportata: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea con il medicinale di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

TX16ADD7376 (A pagamento).

GERMED PHARMA S.R.L.

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

Medicinale: LETROZOLO GERMED - 2,5 mg Compresse rivestite con film; Confezioni: tutte - AIC n. 040794.

Codice Pratica n. C1A/2016/1894 Procedura n. NL/H/1384/001/IA/012, Variazione Tipo IAIN B.II.b.2.C.1: sostituzione del produttore responsabile del rilascio dei lotti da Cemelog-BRS Ltd. Ungheria, con Laboratori Fundació Dau, Spagna.

Codice Pratica n. C1B/2016/1405 Procedura n. NL/H/1384/001/IB/011/G, Grouping di variazioni: IB - A.2.b cambio del nome del medicinale in Italia da LETROZOLO GERMED a RAMATES; IAIN C.I.8.a introduzione del riassunto del PSMF (MFL7042).

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

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

Il legale rappresentante
dott. Carlo Oliani

TX16ADD7378 (A pagamento).

HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L.

Sede: via dell'industria n. 6 - 23030 Tovo di S. Agata (SO), Italia
R.E.A.: SO 63195
Codice Fiscale: 03222380960
Partita IVA: 03222380960

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

Titolare AIC: HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L.

Specialità medicinale: Soluzione per Dialisi Peritoneale HBiofluids

e Soluzione per Emofiltrazione HBiofluids

Confezione e numero di AIC: confezioni autorizzate AIC 031532

e AIC 031533

Codice pratica: N1A/2016/1555

Variazione tipo IA, punto B.II.d.1.c: aggiunta di un nuovo parametro alle specifiche di prodotto finito con relativo metodo

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
Giuseppe Gazzara

TX16ADD7389 (A pagamento).

HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L.

Sede: via dell'industria n. 6 - 23030 Tovo di S. Agata (SO), Italia
R.E.A.: SO 63195
Codice Fiscale: 03222380960
Partita IVA: 03222380960

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

Titolare AIC: HAEMOPHARM BIOFLUIDS S.R.L.

Specialità medicinale: Soluzione per Dialisi Peritoneale HBiofluids

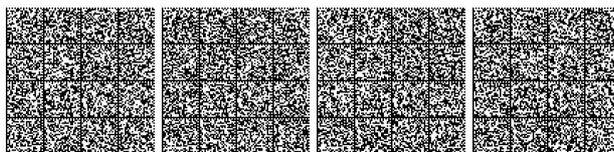
e Soluzione per Emofiltrazione HBiofluids

Confezione e numero di AIC: confezioni autorizzate AIC 031532

e AIC 031533

Codice pratica: N1A/2016/1396

Variazione Tipo IA, punto A.4: Cambio del nome e/o indirizzo



del produttore (indicazione cambio toponomastico) per le Specialità

Medicinali Soluzione per Dialisi Peritoneale HBiofluids e Soluzione per Emofiltrazione HBiofluids.

Il procuratore
Giuseppe Gazzara

TX16ADD7390 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

Specialità medicinale: NIMEDEX

Codice AIC: 029120 – in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: N1A/2016/1557

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Variazione Tipo IA n. A.4 – Modifica del nome del produttore di sostanza attiva da Aptalis Pharma S.r.l. a Adare Pharmaceuticals S.r.l.

Data di implementazione: novembre 2015

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD7393 (A pagamento).

DOMPÈ FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via San Martino 12 – 20122 Milano
Codice Fiscale: 00791570153

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

Titolare: Dompè farmaceutici SpA

Medicinale: FLUIFORT

Codice pratica: N1A/2016/1562

Confezioni:

2,7 g granulato per soluzione orale 10 bustine numero di AIC: 023834118

2,7 g granulato per soluzione orale 20 bustine numero di AIC: 023834120

2,7 g granulato per soluzione orale 30 bustine numero di AIC: 023834056

Tipologia variazione e modifica apportata: Tipo IA – A.5.b: Modifica di indirizzo di un sito di produzione del prodotto finito, Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A., da via dell'Artigianato, 8 – Brembate (BG) Italy a Via Grignano, 43 – Brembate (BG).

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

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

Un procuratore
Roberta Villa

TX16ADD7394 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano
Codice Fiscale: 00825120157

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: C1B/2015/1363

Medicinale: FREQUIL AIC 042854 - Confezioni: tutte

Titolare AIC: BRACCO S.p.A. - Procedura n.: NL/H/2502/001-004/IB/006

Tipologia variazione: C.I.3.z IB - Modifica apportata: aggiornamento del RCP e corrispondenti paragrafi del FI in linea allo PSUR assessment report di Tambocor (flecainide), numero procedura NO/H/PSUR/0005/002, del 6 Maggio 2014, e aggiornamento secondo QRD. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.8 e 6.5 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio Illustrativo e all'etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2



del decreto legislativo 24.04.2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

TX16ADD7395 (A pagamento).

POLIFARMA BENESSERE S.R.L.

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

Titolare: Polifarma Benessere S.r.l. – Via Laurentina, 289 – 00142 Roma

Specialità Medicinale: VIAMAL Febbre e Dolore

Confezione e numero A.I.C.: tutte la confezioni autorizzate, AIC n. 042324.

Codice pratica: N1A/2016/1542

Var. Tipo IA n. A.5.b): Modifica del nome dell'officina di produzione del prodotto finito responsabile del processo produttivo e controllo dei lotti da: Shasun Chemicals and Drugs Ltd. a: Shasun Pharmaceutical Limited – India.

Codice pratica N1B/2016/1759

Grouping di Var.: IB-B.II.b.1.e), 3 n. IAIN-B.II.b.1.b), B.II.b.1.a) e B.II.b.2.c).2 per l'aggiunta di Balkanpharma - Razgrad AD (Bulgaria) per tutto il processo produttivo del prodotto finito, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio lotti; IA-B.II.b.4.b) per la riduzione del batch size del prodotto finito (sino a 10 volte inferiore).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

L'amministratore delegato
Stefano Perni

TX16ADD7396 (A pagamento).

LIFEPHARMA S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 – 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Codice Fiscale: 00244680104

Partita IVA: 02681050965

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

Titolare: Lifepharma S.p.A. Via dei Lavoratori, 54–20092 Cinisello Balsamo (MI)

Specialità medicinale: FOLIFEM

Confezione e codice AIC

5 mg compresse – 28 compresse AIC n. 040626018

Codice Pratica: N1A/2016/1624

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Variazione Tipo IA n. A.5 b) - Cambio indirizzo dell'Officina Farmaceutica Fine Foods & Pharmaceuticals N.M.T. S.p.A. da: Via dell'Artigianato, 8/10 a: Via Grignano, 43 - 24041 Brembate (BG), autorizzata per granulazione e miscela finale.

Data di implementazione: 04.05.2016

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

Un procuratore
dott.ssa Cristina Grossi

TX16ADD7397 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

Codice Fiscale: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

Specialità medicinale: XARENEL

Codice A.I.C. n. 037564 in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice Pratica: N1A/2016/1584

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Variazione Tipo IAIN n. B.II.b.1.a) Aggiunta Officina Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. Via delle Industrie snc – 26814 Livraga (LO), come sito alternativo di confezionamento secondario

Data di implementazione: 07.06.2016

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD7398 (A pagamento).



ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

Specialità medicinale: FOLIFILL

Codice AIC: 040627 – in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Specialità medicinale: TONACAL D3

Confezione e codice AIC

600 mg/400 UI compresse masticabili – 60 compresse AIC 034932018

Specialità medicinale: NIMEDEX

Codice AIC: 029120 – in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: N1A/2016/1625

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Grouping Variation Tipo IA n. A.5.b) Cambio indirizzo dell'Officina Farmaceutica FINE FOODS & PHARMACEUTICALS N.T.M. S.p.A. da: Via dell'Artigianato, 8/10 24041 Brembate (BG) a: Via Grignano, 43 - 24041 Brembate (BG).

Data di implementazione: 04.05.2016

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD7399 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

Specialità medicinale: GRANOCYTE

Codice AIC: 028686 – in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2016/1245

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Procedura di Mutuo Riconoscimento FR/H/0044/001-002/IA/075

Variazione Tipo IAIN n. A.1- Cambio del nome del MAH in Germania da: Chugai Pharma Marketing Ltd a: Chugai Pharma Europe Ltd- Zweigniederlassung Deutschland.

Data di implementazione: 04.01.2016

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD7400 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A V.le Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

Specialità medicinale: GRANOCYTE

Codice AIC: 028686 – in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1B/2016/1466

Procedura di Mutuo Riconoscimento FR/H/0044/001-002/IB/076

Specialità medicinale MYELOSTIM

Codice AIC: 029059 – in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: N1B/2016/1486

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Variazione Tipo IB n. B.II.b.2.a) – Ricostruzione e riorganizzazione degli edifici del sito di produzione (Utsunomiya plant - Japan) dopo il terremoto del 2011.

Data di implementazione: 03.06.2014

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD7401 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche portate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Titolare AIC: Almirall Hermal GmbH - Scholtzstrasse 3 – 21465 Reinbek (Germania)

Medicinale: DECODERM



Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni di crema 1 mg/g - 028407

Codice Pratica: N1B/2016/1646

Modifica: IB B.II.d.1.d – Eliminazione di una specifica del prodotto finito

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

Medicinale: FRONDAVA

Confezioni e numeri AIC: Tutte le confezioni di unguento 1mg/g – 041109

Codice Pratica: C1A/2016/2004

Modifica: IAin B.III.1.a.3 – Nuovo CEP di un nuovo fornitore dell'API

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

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

TX16ADD7405 (A pagamento).

BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A.

Sede: via De Ambrosiis 2 - Novi Ligure (AL)
Codice Fiscale: 01679130060

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 274/2007 e Regolamento n.712/2012

Titolare: Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A.

Specialità medicinale: ATROPINA SOLFATO Bioindustria L.I.M. AIC: 031173 tutte le confezioni.

Codice pratica: N1B/2016/1707.

Variatione IB n.B.III.1.a)5 inerente la presentazione del nuovo CEP (R0-CEP 2015-002-Rev00) da parte di un nuovo produttore ROLABO OUTSOURCING, S.L. per il principio attivo Atropina Solfato (non sterile).

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

Il legale rappresentante
dott. Fabrizio Caraccia

TX16ADD7407 (A pagamento).

ALLERGAN S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: PYLERA 140 mg/125 mg/125 mg capsule

Confezione e numero AIC: 120 capsule in flacone HDPE (041527019)

Titolare AIC: Allergan Pharmaceuticals International Limited

Codice Pratica: C1A/2015/4350 - Procedura DE/H/2467/IA/021/G

Tipo modifiche: Grouping variation che include n. 2 var. di tipo IA

Modifiche apportate: tipo IA (A.7) Eliminazione di un sito di produzione dell'attivo (Aptalis Pharma Canada Inc.); tipo IAin (B.II.b.2.c.2) Aggiunta di un sito per l'esecuzione del rilascio e il controllo dei lotti del prodotto finito (Forest Laboratories Ireland Ltd.).

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

Un procuratore
dott.ssa Valentina Simoni

TX16ADD7408 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: località Ai Conti - 55051
Castelvecchio Pascoli, Lucca
Codice Fiscale: 01779530466

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008

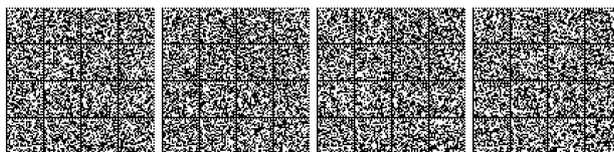
Titolare: Kedrion S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli – Lucca

Specialità Medicinali: NAXIGLO (AIC: 043396011-043396023)

Tipologia di variazione: B.V. a.1.d; IAIN

Codice pratica: N1A/2016/1170

Natura della variazione: grouping di variazioni B.V. a.1.d (IAIN) inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF –seconda fase della procedura) – Inclusione di un Master File del plasma aggiornato o modificato, quando le modifiche non hanno impatto sulle proprietà del prodotto finito



Da: PMF Certificato EMA Kedrion S.p.A. EMEA/H/PMF/000012/07/II/015/G

A: PMF Certificato EMA Kedrion S.p.A. EMEA/H/PMF/000012/07/IB/021/G

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

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

TX16ADD7409 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano

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

Medicinale: IBUPROFENE ALTER

Confezioni, n. AIC: 037029 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Medicinale: SAKITOL

Confezioni, n. AIC: 040956 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/74437 del 19/07/2016 - Codice pratica: N1B/2015/2776

Tipologia di variazione: Grouping of variations di Tipo IB, categoria C.I.z) e di Tipo IAIN, categoria C.I.1.a) - Modifiche apportate:

- Aggiornamento dei testi in accordo ai risultati del RUT e adeguamento al nuovo QRD template;

- Aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo al Referral art. 31 per i prodotti a base di ibuprofene.

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

Medicinale: ACIDO IBANDRONICO ALTER

Confezioni, n. AIC: 040658 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/74334 del 19/07/2016 - UK/H/2163/01/IB/17G - Codice pratica: C1B/2016/666

Tipologia di variazione: Grouping of variations di Tipo IB, categorie C.I.z) e C.I.2.a) - Modifica apportata:

Aggiornamento degli stampati in linea con la raccomandazione del PRAC sull'osteonecrosi del canale uditivo esterno ed in linea con il QRD template.

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 dei medicinali indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD7410 (A pagamento).

AGIPS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Amendola, 4 - 16035 Rapallo

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

Titolare dell'AIC: Agips Farmaceutici srl

Specialità medicinale: SAMPER (ciprofloxacina)

Codice Pratica: N1B/2015/5783 - N1B/2016/716

Confezioni e numeri di AIC:

"250 mg compresse rivestite con film" 10 compresse - AIC 037938014

"500 mg compresse rivestite con film" 6 compresse - AIC 037938026

"750 mg compresse rivestite con film" 12 compresse - AIC 037938038

Tipo di modifica:

I.B unforeseen C.I.z - Modifica del foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test e adeguamento di RCP ed etichette al QRD template

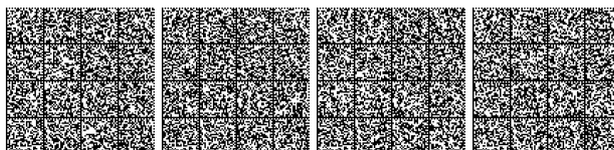
IB C.I.3.z - "Submission of results of assessments carried out on target patient groups in order to comply with Article 59(3) of Directive 2001/83/EC

È autorizzata la modifica degli stampati richiesti (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all' Azienda titolare dell'AIC .

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

L' Amministratore Unico
dott. Giuseppe Radaelli

TX16ADD7411 (A pagamento).



STALLERGÈNES S.A.

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

Codice Pratica C1A/2016/1983 - n. Procedura DE/H/1930/IA/026/G

Prodotto Medicinale: ORALAIR

Confezioni e numero AIC: 100 IR & 300 IR compresse sublinguali - 31 compresse in blister PA/AL/PVC - AIC n. 039857014; 300 IR compresse sublinguali - 30 compresse in blister PA/AL/PVC - AIC n. 039857026; 300 IR compresse sublinguali - 90 compresse in blister PA/AL/PVC AIC n. 039857038

Titolare AIC: Stallergènes, sede legale in 6, rue Alexis de Tocqueville 92160 ANTONY - France

Tipologia di variazione: grouping di n. 1 variazione tipo IA IN: A.4 e n. 1 variazione tipo IA: A.5.a. Tipo di modifica: Modifica di nome e indirizzo del produttore di sostanza attiva e modifica di nome e indirizzo di un produttore del prodotto finito (incluso il rilascio dei lotti ed i controlli di qualità per i quali il sito è responsabile).

Modifica apportata: modifica del nome del produttore di sostanza attiva e di prodotto finito da: Stallergenes S.A. a: STALLERGENES.

In applicazione della determina AIFA del 25.8.2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art.35, D.Lgs. 219/2006, 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 all'Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in GURI della variazione

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

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

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

Un procuratore
Daniel Jacques Cristelli

TX16ADD7412 (A pagamento).

LANOVA FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Conca D'Oro n. 212 - 00141 Roma
Partita IVA: 03778700710

Comunicazione di annullamento variazione relativa al medicinale IRBETENS

Codice Pratica n. N1B/2015/510

Medicinale: IRBETENS

Codice farmaco: 041888025 "150 mg compresse rivestite con film" 28 compresse

041888037 "300 mg compresse rivestite con film" 28 compresse

La Variazione di tipo "IB" B.II.a.1.a Modifica o aggiunta di impressioni, rilievi o altre marcature compresa l'aggiunta o la modifica di inchiostri usati per marcare il medicinale - Modifiche di impressioni, rilievi o altre marcature, relativa alla Specialità Medicinale per uso umano IRBETENS Titolare AIC LANOVA Farmaceutici S.r.l., codici confezione: 041888025 e 041888037, quale modifica apportata ai sensi dell'art. 35, comma 1 bis, del D.Lgs. 24 aprile 2006 n. 219 e s.m.i., pubblicata, secondo i termini previsti dall'art. 2 della determinazione AIFA del 25 agosto 2011: "Determina recante attuazione del comma 1bis dell'art. 35 del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219", dalla ditta Benedetti & Co. SPA, precedente titolare AIC, in data 26.03.2015 sulla G.U. Parte II n. 35 è annullata d'ufficio, ai sensi del combinato disposto degli artt. 20, comma 3 e 21 nonies della Legge 241/90 e s.m.i.

Il presente provvedimento è pubblicato per estratto sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, a cura dell'Azienda, come da Comunicato del 12/02/2013, disponibile sul sito istituzionale della scrivente Agenzia "Atti di annullamento delle Variazioni di tipo I soggette al silenzio assenso", ed entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione.

L'amministratore unico
dott. Cosimodiego Del Vento

TX16ADD7413 (A pagamento).

I.F.B. STRODER S.R.L.

Sede operativa: via Luca Passi n. 85 - Roma

Capitale sociale: Euro 220.000

Codice Fiscale: 00394900484

Modifiche di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lvo 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) 1234/2008 così come modificato dal Regolamento (UE) 712/2012

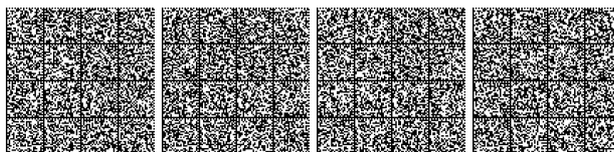
Titolare AIC: I.F.B. Stroder S.r.l.

Medicinale: STAPRESSIAL

Confezioni e numero di AIC: tutte le confezioni - AIC n. 043432.

Variazione: n. FI/H/0842/001-005/IA/005 (codice pratica: C1A/2016/1999) B.II.b.I.a), tipo IAIN. Aggiunta di un sito di confezionamento secondario del prodotto finito (UPS Healthcare Italia S.R.L).

Medicinale: PROCAPTAN



Confezioni e numero di AIC: tutte le confezioni - AIC n. 027469.

Variatione: n. FR/H/0268/002-003/IA/046 (codice pratica: C1A/2014/3129) A.5.a), tipo IAIN. Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito (EGIS Pharmaceuticals Private Limited Company).

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

Medicinale: VASTAREL

Confezione e numero AIC: 20mg compresse rivestite- 60 compresse AIC 027511029

Variatione: Raggruppamento di tre variazioni di tipo IAIN (codice pratica: N1A/2016/1636) C.I.12: soppressione del simbolo nero e delle note esplicative per i medicinali che figurano nell'elenco dei medicinali soggetti a monitoraggio addizionale;

C.I.z: rimozione della condizione Studio di Utilizzo del Farmaco;

C.I.z: rimozione della condizione Studio di Sicurezza Post-autorizzativo.

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

Un procuratore
dott.ssa Viviana Ruggieri

TX16ADD7414 (A pagamento).

GESTIPHARM S.R.L.

Sede legale: via Ferrante Imperato n. 190 - 80146 Napoli

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

Titolare: Gestipharm S.r.l.

Codice Pratica NIB/2016/1731

Medicinale: CEFTAGES

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte le confezioni - AIC 035921

Tipologia variazione: Tipo IB - Tipo di modifica: B.III.1.a.1 - Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea presentato da un fabbricante già approvato: FRESENIUS KABI ANTI-INFECTIVES srl, Cernusco sul Naviglio (Milano) R0-CEP 2010-232-REV 00

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

Il legale rappresentante
dott. Gennaro Peluso

TX16ADD7415 (A pagamento).

BENEDETTI & CO. S.P.A.

Sede: via Bure Vecchia Nord, 115 -
Pallavicini Center, 51100 Pistoia

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

Titolare A.I.C.: Benedetti & Co. S.p.A.

Specialità medicinale: VASTAT

Confezioni e numeri di AIC: 041325 - tutte le confezioni e i dosaggi

Procedura n. IT/H/322/01-04/IB/018/G, Codice Pratica: C1B/2016/1754.

Variatione Tipo IB, B.II.d.2.d): Modifica della procedura di prova del prodotto finito (aggiunta del metodo UPLC per i seguenti test: identificazione, analisi, impurezze).

Procedura n. IT/H/322/01-04/IB/019, Codice Pratica: C1B/2016/1763.

Variatione Tipo IB, B.II.d.2.d): Modifica della procedura di prova del prodotto finito (aggiunta del test per la determinazione di LoD mediante analizzatore alogeno di umidità).

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

La procuratrice
sig.ra Letizia Ferruzza

TX16ADD7416 (A pagamento).

SANOFI PASTEUR M.S.D. S.N.C.

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

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare A.I.C.: Sanofi Pasteur MSD Snc - 162 avenue Jean Jaurès, 69007 Lione (Francia)

Medicinale: PNEUMOVAX

Confezioni: 034933 - tutte le confezioni

Numero di procedura: UK/H/399/002-003/IB/052/G

Codice Pratica: C1B/2016/1625

N° e Tipologia della variazione: B.I.b.2.e - B.II.d.2.d - IB (Grouping)

Natura della variazione: Sostituzione del reference standard di riferimento impiegato nel QRN (Quantitative Rate Nephelometry) test condotto per valutare la concentrazione di polisaccaride pneumococcico allo stadio di Drug Product e di Drug Substance

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



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

Un procuratore
dott. Marco Ercolani

TX16ADD7417 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: Via Isonzo 71, 04100 Latina
Codice Fiscale: 06954380157

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

titolare: Pfizer Italia Srl, via Isonzo 71, 04100 Latina

specialità medicinale: STREPTOMAGMA

confezioni e numeri di AIC:

AIC n. 011068032 – sospensione, flacone da 90 ml

AIC n. 011068057 – sospensione, 6 bustine monodose (non in commercio)

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m.

Codice pratica N1B/2016/1770: 1 variazione tipo IB n. B.II.f.1.d) modifica delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito (Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mara Casarini

TX16ADD7418 (A pagamento).

SERVIER ITALIA S.P.A.

Sede: via Luca Passi n. 85 - Roma
Codice Fiscale: 00701480584

Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lvo 219/2006 e s.m.i. e Regolamento (CE) 1234/2008 così come modificato dal Regolamento (UE) 712/2012

Titolare AIC: Les Laboratoires Servier – 50, Rue Carnot - 92284 Suresnes cedex (Francia)

Specialità medicinale: VIACORAM

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni – AIC n. 043147.

Specialità medicinale: PRESTALIA

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni – AIC n. 043148.

Variazione n. IT/H/xxxx/IA/052/G (codice pratica: C1A/2016/2093):

IAIN n. B.II.b.I.a) Aggiunta di un sito di confezionamento secondario del prodotto finito (UPS Healthcare Italia S.R.L.).

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

Un procuratore
dott.ssa Viviana Ruggieri

TX16ADD7421 (A pagamento).

ADDENDA PHARMA S.R.L.

Sede legale: viale Shakespeare n. 47 - Roma

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

Titolare: Addenda Pharma Srl - Viale Shakespeare n. 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: GOLTOR

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC n. 036678)

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

Cod. pratica: C1A/2016/2371 – Proc. DE/H/xxxx/IA/813/G

Var. IA: A.7 Eliminazione del sito Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A. – Pavia registrato come sito di produzione, controllo dei lotti, controllo sull'importazione, confezionamento primario e secondario e come sito di rilascio dei lotti del prodotto finito.

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

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD7422 (A pagamento).

POLIFARMA S.P.A.

Sede: viale dell'Arte, 69 - 00144 Roma
Codice Fiscale: 00403210586

Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA UVA n. 74304 del 19.07.2016

Titolare AIC: Polifarma S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/5920



Specialità Medicinale: NORDEX

Codice Farmaco: 042479016

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

Modifica apportata: adeguamento degli stampati a quelli del prodotto di riferimento Lobivon e allo PSUR Work Sharing NL/H/PSUR/00289/002 per i medicinali a base di neбиволоlo.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 6.4 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella G.U.R.I. della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

L'amministratore delegato
Andrea Bracci

TX16ADD7428 (A pagamento).

BRUSCHETTINI S.R.L.

Sede legale: via Isonzo n. 6 – 16147 Genova
Partita IVA: 00265870105

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

Specialità medicinale: DORZOSTILL 2% collirio, soluzione
Confezioni: 039620012, 039620024, 039620036

Codice Pratica C1B/2016/1474 MPR DK/H/1534/001/IB/008

Tipologia di variazione: tipo IB n. B.II.d.2.d) Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova

Modifica apportata: aggiunta di una procedura di prova per la misurazione della viscosità al rilascio.

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

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

Il procuratore speciale
dott. Maurizio De Clementi

TX16ADD7430 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

Rappresentante in Italia: Ratiopharm Italia S.r.l.
Sede Legale: Piazzale L. Cadorna, 4 – 20123 Milano
Partita IVA: 12582960154

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

Medicinale: CABERGOLINA RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 037576 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: SE/H/0648/001-003/IB/028/G

Codice pratica: C1B/2016/1702

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB – B.II.b.3.a – B.II.b.4.b

Modifica apportata: modifica del processo di produzione del prodotto finito (setacciatura e intermedio impiegato nella fabbricazione del prodotto finito); modifica del lotto di prodotto finito da 64 kg a 9,4 kg; correzioni ed aggiornamenti al dossier.

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD7431 (A pagamento).

RATIOPHARM ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano
Codice Fiscale: 12582960154

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

Medicinale: AMIODARONE RATIOPHARM ITALIA

Codici A.I.C.: 035729 tutte le confezioni autorizzate.

Codice Pratica: N1A/2016/1663

Tipo di modifica: grouping Tipo IA – B.III.1.a.2 - A.7

Modifica apportata: aggiornamento del Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea (R1-CEP 2005-225-Rev 01) per la sostanza attiva Amiodarone cloridrato da parte di un produttore già approvato; eliminazione di un sito di produzione per la sostanza attiva (Isochem).



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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD7433 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ASBIMA 5mg/80mg, 5mg/160mg,
10mg/160mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero di A.I.C.: Tutte – AIC n. 044196

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. C1B/2016/1441

MRP N. UK/H/5857/001-003/IB/01

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.3.z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/74357 del 19 luglio 2016

Modifica apportata: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo al fine di implementare il testo del CMDh (4/02/2016) a seguito della procedura PSUSA per amlodipina besilato/ramipril.

E' autorizzata, pertanto, la modifica dei paragrafi 4.5 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle corrispondenti sezioni del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche

autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

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

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD7434 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: IBUPROFENE ZENTIVA 200 mg, 400 mg capsule molli

Confezioni e Numero di AIC: Tutte – AIC n. 043555

Codice Pratica C1A/2016/2470 – procedura n. UK/H/5307/001-002/IA/006

Variazione Tipo IAIN n. B.II.b.1.a): aggiunta di un sito di fabbricazione per il confezionamento secondario del prodotto finito (CIT S.r.l. – Burago di Molgora, MB).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD7435 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: RIVASTIGMINA ZENTIVA 4,6 mg/24 ore e 9,5 mg/24 ore cerotto transdermico

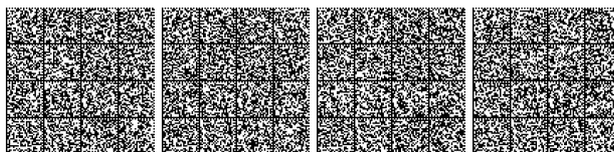
Tipo di modifica: Modifica stampati

Confezioni e Numero di AIC: Tutte – AIC n. 041258

Codice Pratica N. C1B/2015/2002, C1B/2015/3605

MRP N. DE/H/3307/001-002/IB/09, DE/H/3307/001-002/IB/013

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.2.a) e Tipo IB n. C.I.3.z)



Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/74248 del 19 luglio 2016

Modifica apportata: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo al prodotto di riferimento.

Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo agli esiti dello PSUSA su rivastigmina (EMA/H/C/PSUSA/00002654/201501).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.2, 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD7436 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale: 00748210150

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

Titolare AIC: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.

Modifica apportata in accordo al Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Specialità medicinale: GENURIN

Confezioni e Numeri di AIC: 200 mg compresse rivestite con film - 30 compresse (AIC n. 015521091).

Codice pratica: N1A/2016/1648.

Var. B.II.b.3.a tipo IA: Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito (introduzione dell'essiccatore a letto fluido per il processo di essiccamento del granulato, in alternativa al forno statico attualmente autorizzato).

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX16ADD7437 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: LISINOPRIL ZENTIVA 5 mg compresse

Confezione e numero di AIC: 14 compresse - AIC n. 037932011

Codice pratica N1B/2016/1226

La Variazione di Tipo "IB" relativa alla Specialità Medicinale per Uso Umano LISINOPRIL ZENTIVA Titolare AIC Zentiva Italia S.r.l. codici confezione: 037932011, quale modifica apportata ai sensi dell'art. 35, comma 1 bis, del Decreto Legislativo 24 aprile 2006 n. 219 e s.m.i., pubblicata, secondo i termini previsti dall'art. 2 della determinazione AIFA del 25 agosto 2011: "Determina recante attuazione del comma 1bis dell'art.35 del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n.219", dalla Ditta Zentiva Italia S.r.l. in data 14/05/2016 sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 58 è integrata d'ufficio, per le seguenti motivazioni:

Alla tipologia B.II.f.1.a.1" Riduzione del periodo di validità del prodotto finito" si applica la Determina sul Silenzio/ Assenso (AIFA del 25 agosto 2011), per la variazione citata in oggetto, si ritiene opportuno prevedere un periodo di smaltimento scorte come di seguito indicato:

- I lotti prodotti da oltre 36 mesi devono essere ritirati immediatamente dal commercio. I lotti ancora validi possono rimanere in commercio per ulteriori 180 giorni a decorrere dal giorno successivo a quello della pubblicazione della variazione in oggetto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

- Il titolare dell' AIC ha l'obbligo di ritirare nell'arco di tale periodo i lotti che progressivamente arriveranno al termine del periodo di validità. Trascorso il suddetto termine le confezioni che non rechino le modifiche oggetto della variazione sopracitata non potranno più essere dispensate al pubblico e, conseguentemente, andranno ritirate dal commercio.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD7440 (A pagamento).



SIAR PHARMA S.R.L.

Sede legale: via Verdi n. 33 - Bussero (MI)
Partita IVA: 03289970968

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

Medicinale: ALGOLIDER – Codice confezione 028509026
Codice Pratica N1A/2016/1439 - gruppo di 2 variazioni
Tipo 1A n. B.III.1.a.2

Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea

aggiornato per la sostanza attiva da un fabbricante già approvato: AARTI

DRUG LIMITED (R1-CEP 2002-046-Rev 05)

Codice Pratica N1A/2016/1568 - variazione Tipo IA n. A.5.a) Modifica del

nome e/o dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito
Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A., Via Grignano, 43 - Brembate (BG)

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

Il procuratore speciale
dott. Maurizio De Clementi

TX16ADD7441 (A pagamento).

DR. WILLMAR SCHWABE GMBH & CO. KG

Sede legale: Willmar Schwabe Str. 4 - 76227
Karlsruhe - Germany
Codice Fiscale: DE143501444

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. e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: DORMIPLANT

Confezione e numero AIC: 160 mg + 80 mg compresse rivestite AIC n. 033892

Medicinale: NERVAXON

Confezione e numero AIC: 300 mg compresse rivestite AIC n.033894

Medicinale: PROSTAPLANT

Confezione e numero AIC: 160 mg +120 mg capsule molli AIC n. 033888

Codice pratica: N1A/2016/1606

Grouping of variations composta da n.3 modifiche di tipo IAIN categoria C.I.8.a) consistenti nell'aggiornamento del PSMF.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD7443 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA del 19/07/2016 –
Prot. n. 74298*

Medicinale: AMLODIPINA EUROGENERICI 5 mg e 10 mg compresse.

Codice farmaco: 037479- Tutte le confezioni.

MRP N.: NL/H/0866/001-002/IB/018 - Codice Pratica N°: C1B/2016/1420

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.a

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento stampati in linea con le conclusioni della procedura PSUSA/00000181/201503 e adeguamento agli ultimi Templates del QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.5, 4.7 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 19/07/2016 –
Prot. N. 74439

Medicinale: DONEPEZIL EG 5 mg e 10 mg compresse rivestite con film.

Codice farmaco: 040085- Tutte le confezioni.

MRP N.: DE/H/2031/001-002/IB/015 - Codice Pratica N° C1B/2015/2834

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento stampati in linea con le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/450903/2015).

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 19/07/2016 –
Prot. N. 74269

Medicinale: IASAR 2 mg/ml soluzione per infusione.

Codice farmaco: 038872 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica N. C1B/2014/2314

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica apportata su richiesta di AIFA (Determina 9 luglio 2014, pubblicata sulla GU n. 169 del 23/07/2014).



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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 19/07/2016 – Prot. N. 74272

Medicinale: ALPRAZOLAM EG 0,25 mg compresse, 0,50 mg compresse, 1 mg compresse e 0,75 mg/ml gocce orali, soluzione.

Codice farmaco: 033974 - Tutte le confezioni.

Codice Pratica N° N1B/2015/5302, N1B/2015/6300

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z, C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati allo Psur Work Sharing FR/H/PSUR/0036/002. Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test. Adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 6.1) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i, in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD7445 (A pagamento).

TEOFARMA S.R.L.

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

Titolare: Teofarma S.r.l.

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

Codice pratica n. N1A/2016/1552

Medicinale: MICOTEF

Confezioni e numeri AIC:

- "100 mg ovuli vaginali" 15 ovuli vaginali – AIC 023491083

- "2% crema vaginale" tubo da 30 g – AIC 023491057

Modifica apportata

- variazione IA B.III.1.a.2 – presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per una sostanza attiva (miconazolo nitrato) – certificato aggiornato da un produttore già approvato (Sifavitor R1-CEP 2002-100-Rev 06).

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

Decorrenza della modifica: 9 giugno 2015.

Codice pratica n. N1A/2016/877

Medicinale: DIUREK – AIC 033921014, INITISS – AIC 027464041 e INITISS PLUS – AIC 029116011

Confezioni e numeri AIC:

Tutte le confezioni autorizzate

Modifica apportata

- variazione tipo IAIN n C.I.8.a – introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza (EV CODE: MFL 1000) concernente la persona qualificata in materia di farmacovigilanza e l'ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

Decorrenza della modifica: 19 febbraio 2016.

Codice pratica n. N1B/2016/1228

Medicinale: ALLURIT

Confezioni e numeri AIC:

- "150 mg compresse" 40 compresse – AIC 022051015

Modifica apportata

Raggruppamento di variazioni:

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

- variazione tipo IB B.II.d.2.d – modifica della procedura di prova del prodotto finito - sostituzione del metodo per la determinazione delle sostanze correlate individuali al rilascio e in stabilità (da TLC a HPLC).

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

Codice pratica n. N1B/2016/1230

Medicinale: LISERDOL



Confezioni e numeri AIC:

- "4 mg compresse rivestite con film" 30 compresse – AIC 021342023

Modifica apportata

Raggruppamento di variazioni:

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

- variazione tipo IB B.II.d.2.d – modifica della procedura di prova del prodotto finito - sostituzione del metodo per la determinazione delle sostanze correlate singole note, singolo sconosciute e impurezze totali al rilascio e in stabilità (da HPLC 1 a HPLC 2).

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

Codice pratica n. N1B/2016/1315

Medicinale: PARACODINA SCIROPPO

Confezioni e numeri AIC:

- "12 mg/5 ml + 12 mg/5 ml sciroppo" flacone 100 g – AIC 008096024

Modifica apportata

Raggruppamento di variazioni:

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

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

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

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

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

- variazione tipo IB B.II.d.1.d – eliminazione di un parametro di specifica non rilevante – eliminazione dell'identificazione dell'acido benzoico con reazione colorimetrica.

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

Codice pratica n. N1B/2016/1575

Medicinale: AUREOCORT

Confezioni e numeri AIC:

- "3% + 0,1% crema" tubo da 30 g – AIC 020867026

Modifica apportata

Raggruppamento di variazioni:

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

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

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

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

Codice pratica n. N1B/2016/1576

Medicinale: AUREOCORT

Confezioni e numeri AIC:

- "3% + 0,1% crema" tubo da 30 g – AIC 020867026

Modifica apportata

Raggruppamento di variazioni:

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

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

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

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

Codice pratica n. N1B/2016/1688

Medicinale: MEDIUM

Confezioni e numeri AIC:

- "capsule molli" 30 capsule – AIC 021773015

Modifica apportata

- variazione tipo IB unforseen B.II.b.3.z – modifica del processo di fabbricazione del prodotto finito – variazione della formula di fabbricazione per includere un riporto a titolo variabile della vitamina A palmitato.

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

Codice pratica n. N1B/2016/1741

Medicinale: CORTISON CHEMICETINA

Confezioni e numeri AIC:

- "2,5% + 2% unguento" tubo da 20 g – AIC 010495051

Modifica apportata



- variazione tipo IB by default B.III.1.a.3 – presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea per una sostanza attiva (idrocortisone acetato) – nuovo aggiornato da un nuovo produttore, in aggiunta (Pharmacia & Upjohn company – subsidiary of Pfizer INC - R1-CEP 2002-160-Rev 02).

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

Comunicazione Notifica regolare V&A

Codice pratica n. N1B/2015/1790

Medicinale: ZYLORIC

Confezioni e numeri AIC:

- “100 mg compresse” 50 compresse – AIC 021259015;

- “300 mg compresse” 30 compresse – AIC 021259027.

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

Variazione tipo IB C.I.z - presentazione del risultato del test di leggibilità del foglio illustrativo con contestuale adeguamento degli stampati al formato QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 6.4, 6.5, 6.6, 8 e 9 del RCP, del testo 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.

Comunicazione Notifica regolare V&A

Codice pratica n. N1B/2015/1389

Medicinale: FERRO-GRAD

Confezioni e numeri AIC:

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

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

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Comunicazione Notifica regolare V&A

Codice pratica n. N1B/2015/2519

Medicinale: CARDIAZOL PARACODINA

Confezioni e numeri AIC:

- “20 mg/ml + 100 mg/ml gocce orali, soluzione” flacone 10 ml – AIC 021473018.

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

Variazione tipo IB C.I.z - foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test + adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette all'ultimo QRD template/modifiche minori di tipo editoriale.

E' autorizzata la modifica richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (paragrafi 4.2, 4.3, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3 6.2, 6.4, 6.5, 9 e 10), del Foglio Illustrativo e delle etichette relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Comunicazione Notifica regolare V&A

Codice pratica n. N1B/2015/2526

Medicinale: NEO-SYNEPHRINE

Confezioni e numeri AIC:

- “2,5 mg/ml gocce nasali soluzione” flacone 15 ml – AIC 006769020.

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

Variazione tipo IB C.I.z - foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test.

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

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

Comunicazione Notifica regolare V&A

Codice pratica n. N1B/2015/2531

Medicinale: GENLIP

Confezioni e numeri AIC:

- "600 mg compresse" blister 30 compresse – AIC 026737015;

- "900 mg compresse" blister 20 compresse – AIC 026737039.

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

Variazione tipo IB C.I.z - foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test.

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, 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.

Comunicazione Notifica regolare V&A

Codice pratica n. N1B/2015/2528

Medicinale: IDROCHINIDINA LIRCA

Confezioni e numeri AIC:

- "150 mg compresse" 40 compresse – AIC 005494024.

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

Variazione tipo IB C.I.z - foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test.

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

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

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

Comunicazione Notifica regolare V&A

Codice pratica n. N1B/2015/3563

Medicinale: BENERVA

Confezioni e numeri AIC:

- "300 mg compresse gastroresistenti" 20 compresse – AIC 004642031;

- "100 mg/1 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare" 6 fiale – AIC 004642070.

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

Variazione tipo IB C.I.z - foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test.

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, 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.

Comunicazione Notifica regolare V&A

Codice pratica n. N1B/2015/2530

Medicinale: LARGACTIL

Confezioni e numeri AIC:

- "50 mg/2 ml soluzione iniettabile" 5 fiale – AIC 007899014;

- "25 mg compresse rivestite con film" 25 compresse – AIC 007899026;

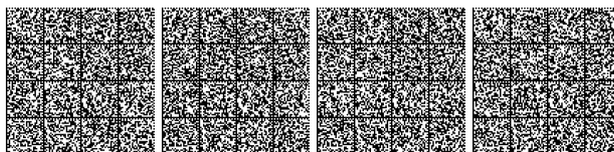
- "100 mg compresse rivestite con film" 20 compresse – AIC 007899038.

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

Variazione tipo IB C.I.z - foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test.

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, 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.

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

L'amministratore unico
dott.ssa Carla Spada

TX16ADD7446 (A pagamento).

TEOFARMA S.R.L.

Comunicazione relativa all'annullamento della variazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale CORTISON CHEMICETINA

Estratto del provvedimento di annullamento della variazione dell'AIC, pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale* P II n. 51 del 28/04/2016, ai sensi della determinazione AIFA del 25 agosto 2011: "Determina recante attuazione del comma 1bis dell'art. 35 del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219" (*Gazzetta Ufficiale*, Serie Generale n° 204 del 2 settembre 2011)

Codice pratica n. N1B/2016/975

Medicinale: CORTISON CHEMICETINA

Confezioni e numeri AIC:

- "0,5% + 1% unguento oftalmico" tubo da 3 g - AIC 010495048.

Il grouping di variazioni di tipo IB relativa alla specialità medicinale per Uso Umano CORTISON CHEMICETINA Titolare AIC TEOFARMA S.r.l., codici confezione: 010495048, quale modifica apportata ai sensi dell'art. 35, comma 1 bis, del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., pubblicata, secondo i termini previsti dall'art. 2 della determinazione AIFA del 25 agosto 2011: "Determina recante attuazione del comma 1bis dell'art. 35 del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219", dalla Ditta TEOFARMA S.r.l., in data 28/04/2016 sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 51 e' annullata d'ufficio, ai sensi del combinato disposto degli artt. 20, comma 3 e 21 nonies della Legge 241/90 e s.m.i..

Il presente provvedimento e' pubblicato per estratto sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, a cura dell'Azienda, come da Comunicato del 12/02/2013, disponibile sul sito istituzionale dell'AIFA: "Atti di annullamento delle variazioni di tipo I soggette al silenzio assenso", ed entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione.

L'amministratore unico
dott.ssa Carla Spada

TX16ADD7447 (A pagamento).

BGP PRODUCTS S.R.L.

Sede: 00144 Roma

Codice Fiscale: 02789580590

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano.

*Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE)
n. 1234/2008 e s.m.i.*

Titolare AIC: BGP Products S.r.l. - Viale Giorgio Ribotta 11, 00144 Roma

Medicinale: BRUFEN

Confezioni e numeri AIC: 022593204 - 400 mg compresse rivestite 30 compresse; 022593216 - 600 mg compresse rivestite 30 compresse; 022593115 - 800 mg compresse rivestite a rilascio prolungato 20 compresse;

Codice Pratica: N1A/2016/1659

Tipologia Variazione : Variazione Tipo IA cat. A.7 Soppressione del sito di fabbricazione del prodotto finito AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG - Ludwigshafen (Germania).

Medicinale: FEMOSTON 1/5 conti

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC 033639

Codice Pratica: C1A/2016/2102 - Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/2280/001/IA/022 conclusasi a livello europeo il 15.07.2016 - Variazione Tipo IA in n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione in Portogallo.

Codice Pratica: C1A/2016/1243 - Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/2280/001/IA/021 conclusasi a livello europeo il 02.05.2016 - Variazione Tipo IA in n. C.I.z - Implementazione Raccomandazioni PRAC.

Medicinale: FEMOSTON 2/10, 1/10

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC 033639

Codice Pratica: C1A/2016/2103 - Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/124/001,003/IA/043 conclusasi a livello europeo il 13.07.2016 - Variazione Tipo IA in n. A.1 - Modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione in Portogallo.

Codice Pratica: C1A/2016/1242 - Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/124/001,003/IA/042 conclusasi a livello europeo il 02.05.2016 - Variazione Tipo IA in n. C.I.z - Implementazione Raccomandazioni PRAC.

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

Un procuratore
dott.ssa Valeria Pascarelli

TX16ADD7448 (A pagamento).



*CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE*

**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
Assessorato dei lavori pubblici
Servizio territoriale opere idrauliche di Cagliari**

Concessione di derivazione di acqua pubblica

La ditta Grugua s.n.c. con sede in Buggerru (CI), in Via Roma 278, ha presentato domanda in data 8 giugno 2015 per ottenere la concessione di derivare la portata massima di 0,5 l/s e il volume massimo annuo di 4.200 mc d'acqua dalla Sorgente Grugua in località Grugua, in agro di Buggerru, per uso irriguo-igienico-potabile.

Il direttore del servizio
ing. Pietro Paolo Atzori

TU16ADF7207 (A pagamento).

**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
Assessorato dei lavori pubblici
Servizio territoriale opere idrauliche di Cagliari**

Concessione di derivazione di acqua pubblica

La ditta Azienda Agricola Floris e Più con sede in Buggerru (CI), in località Grugua, ha presentato domanda in data 2 aprile 2015 per ottenere la concessione di derivare la portata massima di 2,6 l/s e il volume massimo annuo di 3.407 mc d'acqua dalla Sorgente Grugua in località Grugua, in agro di Buggerru, per uso irriguo-zootecnico-potabile.

Il direttore del servizio
ing. Pietro Paolo Atzori

TU16ADF7210 (A pagamento).

**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
Assessorato dei lavori pubblici
Servizio territoriale opere idrauliche di Cagliari**

Concessione di derivazione di acqua pubblica

La ditta Abbanoa S.p.A. con sede in Nuoro, in Via Straullu 35, ha presentato domanda in data 6 marzo 2015 per ottenere la concessione di derivare la portata massima di 5,0 l/s e il volume massimo annuo di 50.000 mc d'acqua dalla Sorgente Grugua in località Grugua, in agro di Buggerru, per uso potabile.

Il direttore del servizio
ing. Pietro Paolo Atzori

TU16ADF7213 (A pagamento).

**REGIONE UMBRIA
Servizio Geologico e Gestione delle Competenze
Regionali in materia di Acque Pubbliche**

*Concessione di derivazione di acqua dal
Torrente Vetorno - Loc. Purello*

Con D.D. n. 4335 del 30 maggio 2016 è stato assentito in via provvisoria, salvi i diritti dei terzi e la disponibilità dell'acqua, al signor Antonio Burzacca, residente nel Comune di Fossato di Vico, loc. Purello, Via Flaminia, 29, CF BRZNTN31S04D745Q, di derivare le acque dal Torrente Vetorno, in località Purello, nel Comune di Fossato di Vico, per la portata massima di l/s 68 e media di l/s 10,00, per un volume totale di mc/anno 315.360, per uso didattico, con intera restituzione delle acque allo stesso corso d'acqua e nella medesima località; salvi i casi di decadenza, servizio pubblico ex art. 8, comma 4, L.R. 33/04 revoca o rinuncia, la concessione di derivazione acque è stata assentita fino al 31 dicembre 2039; Estratto art. 8 disciplinare di concessione; Il concessionario, assume la piena responsabilità per quanto riguarda i diritti di terzi con particolare riferimento a vertenze in corso relative alla sottensione idrica (art. 45, 47, regio decreto n. 1775/33) e, gli eventuali danni derivanti dalla derivazione, sollevando la Regione Umbria da qualsiasi pretesa o molestia da parte di terzi che si ritenessero danneggiati; Estratto art. 16 del disciplinare di concessione; Il concessionario è tenuto alla piena ed esatta osservanza di tutte le disposizioni normative.

Il dirigente del servizio
dott. Borislav Vujovic

TU16ADF7215 (A pagamento).

**REGIONE UMBRIA
Servizio Geologico e Gestione delle Competenze
Regionali in materia di Acque Pubbliche**

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche

Con DD n. 004621 del 17 giugno 2014 è stato assentito in via provvisoria, salvi i diritti dei terzi e la disponibilità dell'acqua, alla Az. Agr. Ceccagnoli Maria Grazia con sede in Perugia, Via Passo dell'acqua 20 - PI 02130560549, di derivare acqua dal Fiume Tevere, in località Abbadiaccia, nel Comune di Perugia nella misura massima di l/s 17 e media di l/s 2,8 fino ad un massimo di 28.800 mc/anno, per irrigare nei 120 giorni di stagione irrigua ettari 12 di terreno; salvi i casi di decadenza, servizio pubblico ex art. 8, comma 4, LR 33/04 revoca o rinuncia, la concessione di derivazione è stata accordata fino al 31 dicembre 2039; Estratto art. 8 disciplinare di concessione; Il concessionario, assume la piena responsabilità per quanto riguarda i diritti di terzi con particolare riferimento a vertenze in corso relative alla sottensione idrica (art. 45, 47 R.D. 1775/33) e, gli eventuali danni derivanti dalla derivazione, sollevando la Provincia di



Perugia da qualsiasi pretesa o molestia da parte di terzi che si ritenessero danneggiati; Estratto art. 15 del disciplinare di concessione; Il concessionario è tenuto alla piena ed esatta osservanza di tutte le disposizioni normative.

Il dirigente del servizio
dott. Borislav Vujovic

TU16ADF7263 (A pagamento).

REGIONE UMBRIA

Servizio Geologico e Gestione delle Competenze Regionali in materia di Acque Pubbliche

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche

Con D.D. n. 011645 del 9 dicembre 2009 del dirigente del Servizio difesa e gestione idraulica della Provincia di Perugia, è stata assentita, salvi i diritti dei terzi e la disponibilità dell'acqua, alla ditta Torre Chiascina Srl con sede legale, in Assisi (PG), Via della Torre n. 4 CAP 06081 - PI 01146350549, la concessione in variante a quella ottenuta con D.D. n. 011846 del 3 dicembre 2007 a derivare da un invaso, in località Torchiagina, nel Comune di Assisi la portata massima di 5,5 l/s e media di 5,5 l/s per uso industriale; salvi i casi di decadenza, servizio pubblico ex art. 8, comma 4, L.R. 33/04 revoca o rinuncia la concessione di derivazione acque è stata accordata fino al 31 dicembre 2036; Estratto art. 8 disciplinare di concessione; La ditta concessionaria, assume la piena responsabilità per quanto riguarda i diritti di terzi e gli eventuali danni derivanti dalla derivazione, sollevando la Provincia di Perugia da qualsiasi pretesa o molestia da parte di terzi che si ritenessero danneggiati; Estratto art. 13 del disciplinare di concessione; Il concessionario è tenuto alla piena ed esatta osservanza di tutte le disposizioni normative.

Il dirigente del servizio
dott. Borislav Vujovic

TU16ADF7264 (A pagamento).

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

Assessorato dei lavori pubblici

Direzione generale - Servizio opere idrauliche di Nuoro

Concessione di derivazione di acque pubbliche

Si rende noto che con determinazione n. 23802/682 del 23 giugno 2016 è stato concesso alla ditta Loi Maria C.F. LOIMRAS1R70E387T - con sede in Jerzu in Via Vittorio Emanuele n. 54, di derivare l/s 0,50, per un volume massimo annuo di m³ 1.640, di acqua per uso irriguo al servizio dei terreni di cui ai mappali 112 - 534 - 303 - 446 - 447 - 726

- 727 del F. 2 dell'agro di Jerzu località Bau Suergiu. La concessione, di durata trentennale, è regolata dal disciplinare n. 19876/cont/16 di repertorio del 25 maggio 2016.

Nuoro, 19 luglio 2016

Il direttore del servizio
dott. ing. Salvatore Mereu

TU16ADF7269 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI GENOVA E CHIAVARI

Dispensa dall'Ufficio del notaio Rosalba Mantilero

Il Presidente, visto l'art. 37 della legge 16 febbraio 1913, n. 89 rende noto che con decreto dirigenziale del Ministero della giustizia del 14 luglio 2016, il notaio dott.ssa Rosalba Mantilero residente in Genova è stata dispensata dall'ufficio a sua domanda.

Genova, 19 luglio 2016

Il presidente
Ugo Bechini

TU16ADN7206 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI TRENTO E ROVERETO

Iscrizione del notaio Giordana Francesca Parisi

Il presidente del Consiglio notarile di Trento notifica che la dott.ssa Giordana Francesca Parisi, Notaio trasferito dalla sede di Maddaloni a quella di Rovereto (TN) con decreto dirigenziale di data 5 febbraio 2016, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 32 di data 9 febbraio 2016 Serie Generale e Decreto di proroga di data 8 marzo 2016, avendo adempiuto tutte le formalità prescritte dalla legge Notarile e relativo Regolamento è stata ammessa all'esercizio delle funzioni Notarili in questo Distretto alla sede di Rovereto (TN), a datare da oggi.

Trento, 20 luglio 2016

Il presidente
dott. Marco Dolzani

TU16ADN7226 (Gratuito).



**CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI
RIUNITI DI TRAPANI E MARSALA**

*Dispensa dall'ufficio del notaio
Vincenzo Amabile*

Ai sensi dell'art. 37 della legge notarile 16 febbraio 1913, n. 89 si rende noto che il Notaio Vincenzo Amabile, della sede di Partanna, con decreto ministeriale del 13 luglio 2016 è stato dispensato dall'ufficio a sua domanda.

Trapani, 18 luglio 2016

Il presidente
notaio Massimo Petralia

TU16ADN7327 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

*Trasferimento nella sede di Verona
della dott.ssa Ludovica Piro*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che la dott.ssa Ludovica Piro, già Notaio in Pescantina (D.N. di Verona), trasferita nella sede di Verona con D.D. 26.5.2016 pubblicato in *G.U.* n. 125 del 30.5.2016, avendo adempiuto a tutte le formalità previste dalla Legge Notarile e dal relativo Regolamento, venne ammessa ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Verona, 27.7.2016

Il presidente
notaio Nicola Marino

TX16ADN7406 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-90) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 1 6 0 7 3 0 *

€ 4,06

