

GAZZETTA UFFICIALE



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE SECONDA Roma - Martedì, 18 settembre 2018

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

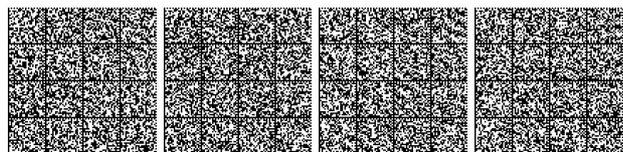
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
Convocazioni di assemblea	
ACQUE DI CASALOTTO S.P.A. Convocazione di assemblea (TV18AAB9391)	Pag. 1
COOPERATIVA DI GARANZIA E FIDI FRA COM- MERCANTI ED ARTIGIANI Convocazione di assemblea (TV18AAA9385)	Pag. 1
RETENERGIE SOCIETÀ COOPERATIVA Convocazione assemblea straordinaria (TX18AAA9420)	Pag. 1
SICILIACQUE S.P.A. Convocazione di assemblea (TX18AAA9433)	Pag. 1
Altri annunci commerciali	
BORGHESE UNO S.R.L. Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 ("Legge sulla Cartolariz- zazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Banca- rio"), unitamente alla informativa ai sensi dell'artico- lo 13 del D. Lgs 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Per- sonale del 18 gennaio 2007 e del regolamento UE n.679/2016 (GDPR) (TX18AAB9417)	Pag. 2
MANU SPV S.R.L. PITAGORA S.P.A. Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sul- la Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (TX18AAB9437)	Pag. 4
ANNUNZI GIUDIZIARI	
Notifiche per pubblici proclami	
TRIBUNALE DI TRANI Notifica per pubblici proclami (TU18ABA9342)	Pag. 5
Ammortamenti	
TRIBUNALE DI NAPOLI Ammortamento polizze di pegno (TX18ABC9431)	Pag. 6
Eredità	
TRIBUNALE DI ASTI Eredità giacente di Griseri Silvia - V.G. 2882/2018 (TX18ABH9427)	Pag. 6



TRIBUNALE DI ASTI <i>Eredità giacente di Gallarato Elio - V.G. 2471/2018 (TX18ABH9424)</i>	Pag. 6	ALFASIGMA S.P.A. <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.i. (TX18ADD9423)</i>	Pag. 12
TRIBUNALE DI SIRACUSA <i>Nomina curatore eredità giacente di Ferraguto Francesca (TX18ABH9426)</i>	Pag. 6	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 1234/2008/CE e successive modifiche (TX18ADD9434)</i>	Pag. 9
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Tartaglia Potito (TU18ABH9355)</i>	Pag. 6	ELI LILLY ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA prot. 96052 del 28.08.2018 (TV18ADD9399)</i>	Pag. 17
Riconoscimenti di proprietà		EPIFARMA S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare PPA (TX18ADD9421)</i>	Pag. 13
TRIBUNALE DI CIVITAVECCHIA <i>Riconoscimento di proprietà - Estratto del ricorso per usucapione speciale ex art. 1159 bis c.c. e art. 3 legge 346/76 e relativo decreto cron. 9897/18 nel procedimento R.G. 2188/2018 (TX18ABM9428)</i>	Pag. 6	FG S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare PPA (TX18ADD9422)</i>	Pag. 10
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta		FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TU18ADD9341)</i>	Pag. 16
TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI BRESCIA Volontaria Giurisdizione <i>Dichiarazione di assenza del sig. Mario Bozzoli (TX18ABR9443)</i>	Pag. 8	FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica stampati (TU18ADD9339)</i>	Pag. 16
TRIBUNALE DI ROMA Sezione Prima <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TU18ABR9340)</i>	Pag. 7	GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX18ADD9430)</i>	Pag. 14
TRIBUNALE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Schiavo Vittorio (TX18ABR9070)</i>	Pag. 7	MEDA PHARMA 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 Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274. (TX18ADD9435)</i>	Pag. 11
TRIBUNALE DI TERNI <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Blasi Rosalba (TX18ABR9442)</i>	Pag. 7	MYLAN 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 Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274. (TX18ADD9429)</i>	Pag. 11
ALTRI ANNUNZI			
Varie			
RIFRA S.R.L. <i>Autorizzazione alla custodia e conservazione di gas tossico (TX18ADA9425)</i>	Pag. 8		
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici			
ACCORD HEALTHCARE LIMITED <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX18ADD9414)</i>	Pag. 8		



OMIKRON ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. - Comunicazione di notifica regolare (TU18ADD9335) Pag. 16

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX18ADD9412) Pag. 13

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX18ADD9413) Pag. 12

SMARTPRACTICE DENMARK APS

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX18ADD9432) Pag. 13

SO.SE.PHARM S.R.L.

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. (TX18ADD9409) Pag. 9

SO.SE.PHARM S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (TX18ADD9410) Pag. 10

SO.SE.PHARM S.R.L.

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. (TX18ADD9408) Pag. 8

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

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. (TX18ADD9415) Pag. 10

THEA FARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX18ADD9438) Pag. 14

THEA FARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX18ADD9439) Pag. 15

ZAMBON ITALIA 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 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX18ADD9436) Pag. 12

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

PROVINCIA DI VITERBO Settore 04 Ambiente - Ufficio Risorse Idriche

Richiesta di concessione di derivazione di acqua da pozzo (TU18ADF9306) Pag. 17

PROVINCIA DI VITERBO Settore 04 Ambiente - Ufficio Risorse Idriche

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche (TU18ADF9307) Pag. 17

Variante piano regolatore

COMUNE DI SAN POLO DEI CAVALIERI

Deposito variante al piano regolatore generale (TX18ADM9411) Pag. 17

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI CAMPOBASSO, ISERNIA E LARINO

Trasferimento del notaio Massimo Spinazzola dalla sede di Trivento (CB) distretto notarile di Campobasso, Isernia e Larino a quella di Bojano (CB) stesso distretto notarile. (TU18ADN9383) Pag. 18

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Trasferimento del dott. Gianfranco D'Emilio dalla sede di Vittorio Veneto (d.n. di Treviso) alla sede di Roma (TU18ADN9338) Pag. 18

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione al ruolo dei notai esercenti, quale coadiutore temporaneo, della dott.ssa Marta Rossetti (TU18ADN9334) Pag. 18





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

SICILIACQUE S.P.A.

Sede sociale: via Gioacchino di Marzo, 35 - 90144 Palermo
 Capitale sociale: euro 400.000,00 interamente versato
 R.E.A.: 242214
 Partita IVA: 05216080829

Convocazione di assemblea

L'Assemblea Ordinaria della Società è convocata presso la sede sociale di Via Gioacchino di Marzo, n. 35, Palermo, alle ore 14 del 23 ottobre 2018 in prima convocazione ed, occorrendo, stessa ora e stesso luogo, in seconda convocazione il giorno 24 ottobre 2018, con il seguente ordine del giorno:

1. Nomina nuovo Consiglio di Amministrazione e determinazione dei relativi compensi.

Hanno diritto di intervenire all'Assemblea i Soci che possiedono azioni della Società, ovvero che le abbiano depositate presso le seguenti banche Unicredit, Unicredit Banca Impresa e che siano iscritti nel libro soci alla data fissata per l'adunanza.

Il presidente
 avv. Antonio Tito

TX18AAA9433 (A pagamento).

ACQUE DI CASALOTTO S.P.A.

Sede: via XXI aprile n. 81, 95021 Aci Castello (CT), Italia
 Capitale sociale: Euro 397.400,90 I.V.

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale in Aci Castello (CT), via XXI Aprile n. 81 alle ore 17,00 del giorno 4 ottobre 2018 in prima convocazione ed occorrendo alle ore 17,00 nello stesso luogo il giorno 9 ottobre 2018 in seconda convocazione per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Delibera relativa al gradimento relativo al trasferimento del pacchetto azionario da parte di Studio Costa Consulting srl in ragione del 50% ciascuno ai propri due soci:

Costa Alessandro, nato Roma il 15 novembre 1949, ed ivi residente in via Clitunno n. 18 - codice fiscale CST LSN 49S15 H501H;

Costa Luisa Maria, nata ad Ascoli Piceno il 20 luglio 1955, residente in Roma, via Panama n. 114 - codice fiscale CST LMR 55L60 A462C.

La partecipazione all'assemblea sarà regolata con il deposito delle azioni ai sensi di legge presso la sede sociale.

Aci Castello, 7 settembre 2018

Il presidente del consiglio di amministrazione
 Bonaccorsi Domenico

TV18AAB9391 (A pagamento).

RETENERGIE SOCIETÀ COOPERATIVA

Convocazione assemblea straordinaria

Si comunica che l'assemblea straordinaria dei Soci della società cooperativa Retenergie si terrà in prima convocazione venerdì 5 ottobre 2018 alle ore 9.00 a Racconigi (CN) piazza Vittorio Emanuele II n°1, e in seconda convocazione sabato 6 ottobre 2018 h 10,00 a Milano in via Ampère 61A presso Avanzi s.r.l. con il seguente ordine del giorno:

1. Presentazione, discussione e delibera del progetto di fusione mediante incorporazione della società "Retenergie s.c." nella società "ènostra s.c." e condizioni e modalità relative;

2. Varie ed eventuali.

Nel caso non si riesca a partecipare all'assemblea vi invitiamo a delegare un altro socio a rappresentarvi; ogni socio non può avere più di tre deleghe. Non possono essere delegati gli amministratori e i dipendenti della società.

Si comunica inoltre che i documenti inerenti il progetto di fusione e cioè: 1) Progetto di fusione depositato presso Camera di Commercio di Cuneo, 2) Relazione degli amministratori, 3) Bilancio di fusione, 4) Ultimi 3 bilanci completi di relazione del Revisore, sono depositati e resi disponibili ai soci, come da termini di legge, nella sede della cooperativa e sul sito www.retenergie.it

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
 Fingerle Lucas

TX18AAA9420 (A pagamento).

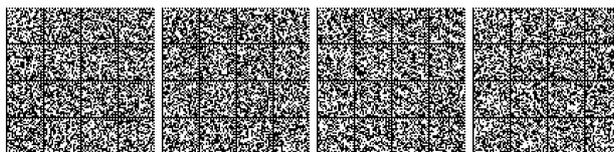
COOPERATIVA DI GARANZIA E FIDI FRA COMMERCianti ED ARTIGIANI

Iscrizione Albo Cooperative n. A105226

Sede: via F. Laurana n. 4, 96100 Siracusa (SR), Italia
 Registro delle imprese: di Siracusa n. 00476900899

Convocazione di assemblea

È convocata l'assemblea dei soci per il giorno 22 ottobre 2018 alle ore 20,00 presso la sede sociale di Siracusa, via Laurana n. 4 in prima convocazione, ed occorrendo per il giorno 23 ottobre 2018 alle ore 20,00 in seconda convocazione, sempre presso la sede sociale di Siracusa, via Laurana n. 4, per discutere e deliberare sul seguente



Ordine del giorno:

- 1) Relazione ex art. 2409-terdecies del codice civile del Consiglio di Sorveglianza sulla attività di vigilanza svolta;
- 2) Copertura disavanzo di esercizio.

Siracusa, 29 agosto 2018

Il presidente
Vincenza Privitera

TV18AAA9385 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

BORGHESE UNO S.R.L.

Sede legale: via Vittorio Betteloni, 2 - 20131 Milano - Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano 09655880962

Codice Fiscale: 09655880962

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 ("Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D. Lgs 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 e del regolamento UE n.679/2016 (GDPR)

La Borghese Uno S.r.l. (l' "Acquirente") comunica che:

- in data 16/07/2018 ha concluso con Appalti Cif S.r.l. – società costituita ai sensi della legge italiana con sede in Roma, alla Via Cimone n. 114, – un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (il "Contratto di Cessione"), in virtù del quale l'Acquirente ha acquistato pro soluto dalla Appalti Cif S.r.l, il credito, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tale credito;

- in data 16/07/2018 ha concluso con Re.Te. Realizzazioni Tecnologiche S.r.l.- società costituita ai sensi della legge italiana con sede in in Roma, alla via Angelo Poliziano n. 56A, – un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (il "Contratto di Cessione"), in virtù del quale l'Acquirente ha acquistato pro soluto dalla Re.Te. Realizzazioni Tecnologiche S.r.l il credito, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tale credito;

- In data 17/07/2018 ha concluso con Cicchetti Remo &

Figlio S.r.l, società unipersonale con sede legale via Angelo Poliziano 56/A, 00184 Roma, un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (il "Contratto di Cessione"), in virtù del quale l'Acquirente ha acquistato pro soluto dalla Cicchetti Remo & Figlio S.r.l, il credito, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tale credito; (tutte di seguito le "Società")

- che alle date di sottoscrizione dei Contratti di Cessione soddisfacevano tutti il seguente criterio:

- sono crediti pecuniari ancora esistenti di cui sono titolari le suddette società, ammesse al passivo della Cooperativa Costruzioni Società Cooperativa a r.l. in Liquidazione Coatta Amministrativa per i successivi importi:

- Appalti Cif S.r.l € 324.345,57, Re.Te. Realizzazioni Tecnologiche S.r.l. € 156.508,23, Cicchetti Remo & Figlio S.r.l, € 320.926,08, (tutti di seguito i "Crediti").

Unitamente al Credito, è stato altresì trasferito all'Acquirente, senza ulteriori formalità o annotazioni, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del Testo Unico Bancario, richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti derivanti a favore delle Società dal rapporto di credito, ivi incluse le eventuali garanzie personali e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente al Credito.

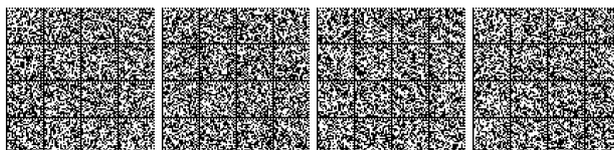
Ai sensi dell'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, alla data di pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale*, nei confronti dei debitori ceduti si producono gli effetti indicati all'articolo 1264 del codice civile e i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo, da chiunque prestati o comunque esistenti a favore delle Cedenti in relazione ai Crediti, nonché le trascrizioni nei pubblici registri degli atti di acquisto dei beni oggetto di locazione finanziaria conservano la loro validità e il loro grado a favore della Cessionaria, senza necessità di alcuna formalità o annotazione.

L'Acquirente ha conferito incarico a Zenith Service S.p.A. - con espressa facoltà di sub-delegare a terzi l'attività di gestione - di agire, ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in qualità di soggetto incaricato della riscossione del credito ceduto e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi dell'art. 2, commi 3(c) e 6 della Legge sulla Cartolarizzazione (Il Servicer).

Il Servicer, nella sua qualità di soggetto incaricato alla riscossione dei crediti e dei servizi di cassa e pagamento, conferirà ad Incanto S.p.A., con sede legale via del Leone, 22, 00186 Roma, (il "Sub-Servicer"), l'incarico di porre in essere talune attività ricomprese tra quelle delegabili a norma di legge ivi incluse, in particolare, le attività relative al recupero (giudiziale e stragiudiziale) dei crediti oggetto della cessione.

Informativa ai sensi dell'art. 13 e 14 del Codice della Privacy

Le cessioni dei crediti da parte delle Cedenti alla Cessionaria, ai sensi e per gli effetti dei Contratti, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali Crediti, hanno comportato necessariamente il trasferi-



mento alla Cessionaria di dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - relativi a persone fisiche, inclusi, principalmente, i debitori ceduti e i rispettivi garanti, contenuti tra l'altro in documenti, banche dati ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. La Cessionaria è dunque tenuta a fornire agli interessati, tra cui i debitori ceduti, rispettivi garanti, reciproci successori e aventi causa, l'informativa di cui all'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali e agli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 GDPR (tali fonti normative, come di volta in volta applicabili, la "Legge sulla Privacy"). I termini "dati personali", "interessati", "titolare del trattamento", "responsabile del trattamento" sono usati qui di seguito con il significato loro attribuito dalla Legge sulla Privacy. In ogni caso la Legge sulla Privacy trova applicazione in quanto compatibile con il GDPR.

L'acquisizione dei dati personali è obbligatoria per realizzare le operazioni di cessione dei Crediti e la loro cartolarizzazione, che in assenza sarebbero precluse.

L'Acquirente, in qualità di titolare autonomo del trattamento, nonché Zenith Service S.p.A e Incanto S.p.A., nominate dall'Acquirente quale responsabile del trattamento, trattano e tratteranno i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Codice della Privacy.

In particolare, l'Acquirente tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del Credito (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione), all'emissione di titoli da parte dell'Acquirente ovvero alla valutazione ed analisi del Credito e, più in generale, per la realizzazione di un'operazione di cartolarizzazione del Credito ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario.

L'Acquirente, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge. L'acquisizione dei dati è obbligatoria per realizzare l'operazione di cessione del Credito e di sua cartolarizzazione, che in assenza sarebbero precluse.

In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

I dati forniti, saranno conservati per tutta la durata dei crediti e anche successivamente per l'espletamento di tutti gli adempimenti di legge e per la difesa, anche in giudizio, degli interessi del titolare.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale all'Acquirente, a Zenith Service

S.p.A., a Incanto S.p.A. e ai loro eventuali delegati, a società controllate e società collegate a questa nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro.

L'elenco completo dei responsabili del trattamento è consultabile presso la sede legale dell'Acquirente.

L'Acquirente e/o i responsabili del trattamento potranno trasferire i dati personali all'estero in Europa in conformità alle previsioni della Legge sulla Privacy.

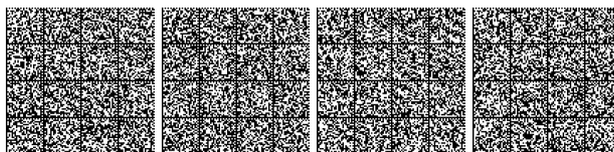
La Legge sulla Privacy attribuisce a ciascuno interessato specifici diritti tra cui il diritto di (a) accedere in qualunque momento ai propri dati personali, e, in particolare, ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che li riguardano e la loro comunicazione in forma intelligibile, conoscere l'origine dei dati, le finalità e le modalità del trattamento; ottenere l'indicazione degli estremi identificativi del titolare del trattamento, dei responsabili del trattamento e dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati; (b) verificare l'esattezza dei dati personali o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento oppure la rettifica; (c) chiedere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento; (d) esercitare gli altri diritti previsti dalla Legge sulla Privacy. Gli interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per l'esercizio dei diritti di cui all'articolo 7 della Legge sulla Privacy alla Cessionaria. Inoltre, ove applicabili, ciascun interessato potrà altresì esercitare i diritti di cui agli articoli 15 - 22 del GDPR, tra cui in particolare il diritto di rettifica, diritto all'oblio, diritto di limitazione del trattamento, diritto alla portabilità dei dati, nonché il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la Protezione dei dati personali in relazione ai trattamenti di cui alla presente informativa. Si informa che gli interessati possono esercitare i propri diritti ai sensi del GDPR nei confronti di ciascun titolare del trattamento

Il Debitore e gli eventuali suoi garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i diritti di cui all'art. 7 del Codice della Privacy a Borghese Uno S.r.l., presso la sede legale in Via V. Betteloni, 2, 20131 Milano; Fax: 0277880599 e/o Zenith Service S.p.A., presso la Sede Amministrativa in Via V. Betteloni, 2, 20131 Milano; Fax: 0277880599 e/o Incanto S.p.A., presso la sede legale in Via del Leone, 22, 00186, Roma; Fax: 0272022092.

Milano, 12 settembre 2018

Borghese UNO S.r.l. - L'amministratore unico
dott. Loreto Mauro Russo

TX18AAB9417 (A pagamento).



MANU SPV S.R.L.

Società a responsabilità limitata con socio unico costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione Iscritta con il n. 35438.1 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 (Disposizioni in materia di obblighi informativi e statistici delle società veicolo coinvolte in operazioni di cartolarizzazione)

Sede legale: via V. Alfieri, 1 -
31015 Conegliano (TV), Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04909010268

Codice Fiscale: 04909010268

PITAGORA S.P.A.

Società per azioni costituita in base al diritto italiano Iscritta nell'albo unico degli intermediari finanziari tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 106 del Testo Unico Bancario con il n. 45

Soggetta ad attività di direzione e coordinamento da parte della Cassa di Risparmio di Asti S.p.A.

Appartenente al "Gruppo Cassa di Risparmio di Asti" iscritto all'albo dei gruppi bancari tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 64 del Testo Unico Bancario con il n. 6085

Codice ABI 32048.1

Sede legale: corso Marconi, 10 - 10125 Torino, Italia

Capitale sociale: Euro 41.760.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Torino 04852611005

Codice Fiscale: 04852611005

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

Manu SPV S.r.l. (l' "Acquirente"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto quadro di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 26 febbraio 2018 tra Pitagora S.p.A. ("Pitagora") e l'Acquirente, e della successiva proposta di acquisto inviata da Pitagora e accettata da parte dell'Acquirente in data 13 settembre 2018 (la "Data di Cessione"), l'Acquirente ha acquistato da Pitagora pro soluto, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, con effetto dalla Data di Cessione, tutti i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o, in alternativa, assistiti da delegazione di pagamento effettuata in favore di Pitagora dai relativi debitori.

Tali crediti (meglio identificati analiticamente negli allegati ai suddetti atti di cessione di crediti sopra citati), sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge e sono stati selezionati tra quelli che alle ore 23:59 del 3 settembre 2018 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i criteri di seguito elencati e che alla Data di Cessione risultavano nella titolarità di Pitagora (complessivamente, i "Crediti"):

A) Criteri Comuni: i criteri comuni elencati nel paragrafo (A) dell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 26 del 3 marzo 2018 e iscritto nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno in data 26 febbraio 2018;

B) Criteri Specifici:

Criterio 80: non siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "CREDIT LIFE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

Criterio 80: non siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AFI.ESCA" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

Criterio 80: non siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AXA FRANCE VIE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

Criterio 80: non siano erogati a Debitori dipendenti di imprese pubbliche il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "CREDIT LIFE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

Criterio 80: non siano erogati a Debitori dipendenti di imprese pubbliche il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "MET LIFE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

Criterio 80: non siano erogati a Debitori dipendenti di imprese pubbliche il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "HDI" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

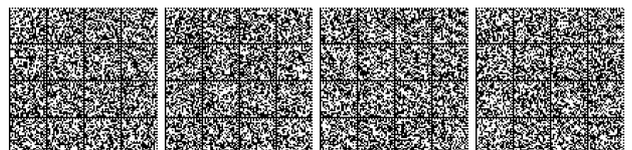
Criterio 80: non siano erogati a Debitori dipendenti di imprese pubbliche il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "NET INSURANCE LIFE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

Criterio 80: non siano erogati a Debitori dipendenti di imprese pubbliche il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AXA FRANCE VIE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

Criterio 80: non siano erogati a Debitori dipendenti di imprese private il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AXA FRANCE VIE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

Criterio 80: non siano erogati a Debitori dipendenti di imprese private il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "MET LIFE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

Criterio 80: non siano erogati a Debitori dipendenti di imprese private il cui Contratto di Mutuo è originato da mutuanti differenti dal Cedente, assistito da una Polizza Assi-



curativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "NET INSURANCE LIFE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a 100 euro

Criterio 67: non siano erogati a Debitori di Enti Pensionistici , i cui Mutui abbiano un TAN maggiore a 8,49% e siano assistiti da Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita rilasciata da "AVIVA" e un importo Capitale Dovuto alla Data di Valutazione non inferiore ad euro 100 e non superiore ad euro 100.000

Criterio 67: non siano erogati a Debitori di Enti Pensionistici , i cui Mutui abbiano un TAN maggiore a 8,49% e siano assistiti da Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita rilasciata da "AXA FRANCE VIE" e un importo Capitale Dovuto alla Data di Valutazione non inferiore ad euro 100 e non superiore ad euro 100.000

Criterio 67: non siano erogati a Debitori di Enti Pensionistici , i cui Mutui abbiano un TAN maggiore a 8,49% e siano assistiti da Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita rilasciata da "CREDIT LIFE" e un importo Capitale Dovuto alla Data di Valutazione non inferiore ad euro 100 e non superiore ad euro 100.000

Criterio 67: non siano erogati a Debitori di Enti Pensionistici , i cui Mutui abbiano un TAN maggiore a 8,49% e siano assistiti da Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita rilasciata da "NET INSURANCE LIFE" e un importo Capitale Dovuto alla Data di Valutazione non inferiore ad euro 100 e non superiore ad euro 100.000

Criterio 67: non siano erogati a Debitori di Imprese Private , i cui Mutui abbiano un TAN maggiore a 11,39% e siano assistiti da Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita rilasciata da "AXA FRANCE VIE" e un importo Capitale Dovuto alla Data di Valutazione non inferiore ad euro 100 e non superiore ad euro 100.000

Criterio 67: non siano erogati a Debitori di Imprese Private , i cui Mutui abbiano un TAN maggiore a 11,39 % e siano assistiti da Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita rilasciata da "MET LIFE" e un importo Capitale Dovuto alla Data di Valutazione non inferiore ad euro 100 e non superiore ad euro 100.000

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti all'Acquirente, senza bisogno di alcuna formalità e 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 sulla Cartolarizzazione e 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti a Pitagora 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 e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Pitagora all'indirizzo indicato nell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 71 del 21 giugno 2018 e iscritto nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno in data 20 giugno 2018 (il "Precedente Avviso").

Si fa integrale rinvio al Precedente Avviso anche con riguardo a: (i) la nomina da parte dell'Acquirente di Pitagora quale Servicer; (ii) le attività di gestione, incasso e recupero dei Crediti che sarà svolta da Pitagora quale Servicer e (iii) l'informativa privacy riportata nel Precedente Avviso (che vale, pertanto, anche con riferimento ai Crediti ceduti/cartolarizzati di cui al presente avviso).

Conegliano (TV), 13 Settembre 2018

Manu SPV S.r.l. - Società unipersonale -
L'amministratore unico
dott. Alberto De Luca

TX18AAB9437 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TRANI

Notifica per pubblici proclami

Can atto del 10 novembre 2017 Tarantini. Mario Alfonso, n. Corato il 14 febbraio 1943 e ivi residente C.F.TRNMLF43B14C983C ha citato innanzi al Tribunale di Trani, sez. e Giudice a designarsi, gli eredi della sig.ra. Ventura Teresa, fu Francesco, nonché quelli degli intestatari catastali tutti dell'immobile sito in Corato alla Via Altrelli n. 27 *p.t.*, censito al NCU di Corato al foglio 32 p.la 2877 sub.1 categoria C/2 consistenza mq. 15, per l'udienza del 16 aprile 2019 ore 9 col seguito per sentire dichiarata l'intervenuta acquisizione dalla proprietà per intervenuto usucapione; con istanza di mediazione del 27 agosto 2018 Tarantini Mario Alfonso ha chiesto all'organismo di mediazione «A.D.R. PRO GEST ITALIA s.r.l. sito in Ruvo di Puglia Via Adua 11, fessarsi mediatore e convocazione di primo incontro. Con provvedimento dal 27 agosto 2018 l'organismo di mediazione ha designato il dr. Salvatore Di Rella quale mediatore e ha fissato la convocazione delle parti per il giorno 10 dicembre 2018 ore 17,30; con decreto 3 gennaio 2018 il Presidente del Tribunale di Trani, rilevata la difficoltà ad individuare il numero e la specifica individuazione degli aventi diritto, ha autorizzato lo stesso Tarantini Mario Alfonso alla notifica dalla citazione e della domanda di mediazione, a mezzo pubblici proclami nei confronti di tutti i soggetti aventi diritto previo adempimento di tutte le formalità previste e prescritte dall'art. 150 codice di procedura civile, con avvertimento che chiunque vi abbia interesse potrà proporre opposizione del termine di 90 gg. dalla data di affissione o dalla data di notifica di cui al II c. dell'art. 3 dalla legge 346/76. Avv. Francesco Stolfa.

avv. Francesco Stolfa

TU18ABA9342 (A pagamento).



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

Il Giudice delegato Dott.ssa Maria Carolina De Falco con decreto 18.07.2018 ha pronunciato l'ammortamento delle polizze di pegno al portatore n. 714015-95 del 16.09.2016 di € 680,00 e n. 698044-32 del 05.12.2015 di € 230,00 emesse dal Banco di Napoli spa filiale pegni Napoli in favore di Montella Tobia, stabilendo la cessazione della validità dei titoli trascorsi 30 giorni dalla pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

Montella Tobia

TX18ABC9431 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI ASTI***Eredità giacente di Gallarato Elio - V.G. 2471/2018*

Il Tribunale di Asti, in persona della Dott.ssa Elga Bulgarelli,

con decreto del 12 luglio 2017 ha dichiarato giacente l'eredità

di Gallarato Elio, nato a Sommariva Del Bosco (CN) il 26 gennaio 1953,

con ultima residenza in Carmagnola (TO), deceduto in Torino, il 24/4/2017,

nominando curatore dell'eredità giacente l'avv. Andrea Bertelli,

con studio in Santo Stefano Belbo (CN), Via Roma n. 12

avv. Andrea Bertelli

TX18ABH9424 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIRACUSA*Nomina curatore eredità giacente di Ferraguto Francesca*

Il Giudice delle Successioni in data 20/06/2018 ha dichiarato giacente l'eredità relitta da Ferraguto Francesca, nata a Catania il 12/08/1987 e deceduta ad Augusta (SR) il 25/05/2009 da ultimo domiciliata in Augusta, nominando curatore l'avv. Laura Leone, domiciliato in Siracusa, Viale Teocrito n. 112.

Siracusa, 05/09/2018.

Il funzionario giudiziario
Alessandra Coco

TX18ABH9426 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ASTI*Eredità giacente di Griseri Silvia - V.G. 2882/2018*

Il Tribunale di Asti, in persona della Dott.ssa Elga Bulgarelli, con decreto del 4 agosto 2018 ha nominato curatore dell'eredità

giacente di Griseri Silvia, nata a Torino il 4 gennaio 1980, con ultima residenza in Alba (CN) e deceduta in Alba (CN) il 29/10/2016,

l'avv. Andrea Bertelli con studio in Santo Stefano Belbo (CN), Via Roma n. 12

avv. Andrea Bertelli

TX18ABH9427 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Tartaglia Potito*

Con decreto emesso in data 3 settembre 2018 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Tartaglia Potito, nato a Orta Nova il 20 gennaio 1952 residente in via Torino e deceduto in Torino il 20 aprile 2018 - R.G. 22732/2018.

Curatore è stato nominato rag. Massaro Raffaella con studio in Torino, via Michelangelo n. 15.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
rag. Massaro Raffaella

TU18ABH9355 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI CIVITAVECCHIA***Riconoscimento di proprietà - Estratto del ricorso per usucapione speciale ex art. 1159 bis c.c. e art. 3 legge*

346/76 e relativo decreto cron. 9897/18 nel procedimento
R.G. 2188/2018

Si rende noto che il Tribunale di Civitavecchia, in persona del giudice

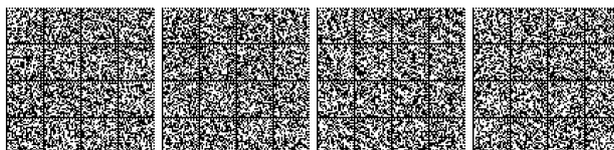
designato dott. Giovanni Spinelli, con decreto di fissazione udienza n. cron.

9897/2018 del 29 giugno 2018 – 3 luglio 2018 nel procedimento civile

iscritto sul ruolo con il n. 2188/18 R.G., letto il ricorso ex artt. 1159-bis c.c.

del 20 giugno 2018, con cui il sig. Cesare Lai, nato a Terzania (NU) il

22.04.1944 e residente in Cerveteri (RM), via Furbara Sasso, 58 (c.f.



LAICSR44D22L140T), rappresentato e difeso dall'Avv. Lucia Mariotti del

Foro di Civitavecchia (c.f. MRTLCU67P64H501P) ed elettivamente

domiciliato presso lo studio di costei in Civitavecchia (RM), via del Tiro a

Segno, 12, ha chiesto dichiararsi in proprio favore l'intervenuta usucapione

speciale del terreno, distinto in catasto terreni del Comune di Cerveteri

(RM) al fg. 26, p.lla 569, seminativo di classe 3, di are 78,43, r.d. € 48,91 (£

94.704), r.a. € 26,33 (£ 50.980), intestato catastalmente al sig. Fulvio Di

Berardino, nato a Cerveteri (RM) il 12.10.1966 (c.f.

DBRFLV66R12C552C), ha fissato l'udienza del 15.1.2019 ore 10,30 e ha

disposto l'affissione del ricorso e dell'anzidetto decreto nell'albo del

Comune di Cerveteri e nell'albo del Tribunale di Civitavecchia, nonché la

pubblicazione per estratto e per una sola volta sulla *Gazzetta Ufficiale*, con

espreso avvertimento che chiunque vi abbia interesse può proporre

opposizione dinanzi all'intestato Tribunale entro novanta giorni dalle

predette pubblicazioni; ha, altresì, disposto che il ricorso ed il menzionato

decreto vengano notificati ai soggetti indicati nell'art. 3 co. 2 ultimo periodo

della legge n. 346/1976, con espreso avvertimento che nel termine di

novanta giorni può essere proposta opposizione dinanzi al Tribunale di

Civitavecchia.

Civitavecchia, 14 settembre 2018

avv. Lucia Mariotti

TX18ABM9428 (A pagamento).

*RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA*

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI TERNI

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Blasi Rosalba*

Il Tribunale di Terni con provvedimento del 05.09.2018, emesso nel procedimento iscritto con il n. 1968/2018 R.G.V.G., ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Rosalba Blasi, nata ad Arrone il 17.04.1925

con ultima residenza in Terni alla Via G. Di Martalo Vitalone n. 58, scomparsa nel 1952, con l'invito a chiunque abbia notizie della scomparsa a farle pervenire alla Cancelleria di questo Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Terni, li 12 settembre 2018

I procuratori
avv. Federica Sabbatucci

avv. Loris Mattrella

TX18ABR9442 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).

**TRIBUNALE DI ROMA
Sezione Prima**

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Roma con decreto del 20 luglio 2018 - R.G. 8590/18 - ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Mario Carassai nato a Roma il 22 gennaio 1953 con ultima residenza in Roma alla via Alatri n. 19, scomparso dal 27 aprile 1988 con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire a questo Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Marco Valerio Sarra

TU18ABR9340 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla *Gazzetta Ufficiale* n. 104).

**TRIBUNALE DI SANTA MARIA
CAPUA VETERE**

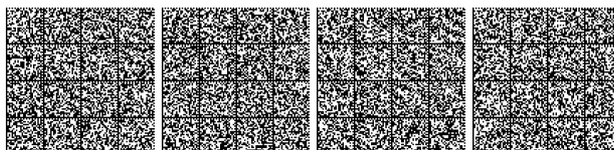
*Richiesta di dichiarazione di morte presunta di
Schiavo Vittorio*

Il Tribunale di Santa Maria Capua Vetere con decreto n. 1748/2018 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Schiavo Vittorio nato a Caserta il 25/08/1935, con ultima residenza in Caserta, alla Via Ruta, n. 53/03-Casolla, scomparso dal 2008 con l'invito previsto dagli artt. 726 e ss cpc.

Caserta, li 03/09/2018

avv. Anna D'Amelio

TX18ABR9070 (A pagamento).



TRIBUNALE CIVILE E PENALE DI BRESCIA Volontaria Giurisdizione

Dichiarazione di assenza del sig. Mario Bozzoli

Si rende noto che, con Sentenza n. 19/2018 pubblicata l'8/08/2018 e passata in giudicato il 10/09/2018, il Tribunale di Brescia, in composizione collegiale, nel Processo n. 1576/2018 R.G.V. promosso dalla sign. Irene Zubani, ha dichiarato l'assenza di Mario Bozzoli, nato a Lodrino (BS) il 13 gennaio 1965.

Brescia, 14 settembre 2018

Il procuratore e domiciliatario
avv. Cesare Carmignani

TX18ABR9443 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

VARIE

RIFRA S.R.L.

Autorizzazione alla custodia e conservazione di gas tossico

Si dà avviso, che con autorizzazione sanitaria n.432 del 16/07/2018 rilasciata dal Suap di Marsala a seguito del parere favorevole prot. 17505 del 14/02/2018 della commissione permanente gas tossici presso il dipartimento di prevenzione ASP di Trapani, il sig. Francesco Antonio Pantaleo legale rappresentante della ditta Rifra Srl, è stato autorizzato all'utilizzo, alla custodia e conservazione di gas tossico IDROGENO FOSFORATO O FOSFINA (PH₃) per un quantitativo max di kg.1000(mille) nel deposito sito in via Misilla n. 259 in Marsala (TP). La direzione tecnica gas tossici è affidata al dott. Chimico Vincenzo Nicoli.

Il procuratore
Pantaleo Francesco Antonio

TX18ADA9425 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

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.

Comunicazione ai sensi dell'art.4 della Determinazione DG/1496/2016 del 07/12/2016, datata 17/10/2017

Codice pratica: N1A/2018/914

Specialità medicinale: LANETIK

Numero AIC e Confezioni:AIC 038062016, 20 mg + 12,5 mg – 14 compresse

Titolare AIC: So.Se.PHARM S.r.l. via dei Castelli Romani, 22 – 00071 Pomezia (RM)

Tipologia di variazione: Singola Variazione di Tipo IA

Tipo di modifica: B.III.1.a)2 - Presentazione Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato DA: R1-CEP 2004-307-Rev 03.; A: R1-CEP 2004-307-Rev 04.

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

TX18ADD9408 (A pagamento).

ACCORD HEALTHCARE LIMITED

Sede: Sage House, 319 Pinner Road - North Harrow - Middlesex - Regno Unito

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

Titolare AIC: Accord Healthcare Limited

Medicinale: LEVETIRACETAM ACCORD HEALTHCARE «100 mg/ml soluzione orale» -(AIC n. 043273)
Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2018/1498 Proc. n. PT/H/1206/IA/004/G Tipologia modifica:

Grouping di 2 variazioni di tipo Tipo IA: B.III.1.a.2. Aggiornamento Cep presentato da un fabbricante già approvato R0-CEP 2014-113-Rev 02; A.5.Modifica dell'indirizzo del produttore di p.f.: Hetero Labs Ltd Unit III da Andhra Pradesh a Telangana.

Medicinale: LOSARTAN AHCL 25-50-100 mg compresse rivestite con film (AIC n. 039374) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2018/1462 – Proc. n. UK/H/1096/001-003/IA/038 Tipologia modifica: Tipo IAin – B.II.b.1.b) Aggiunta sito di confezionamento primario Accord Healthcare Ltd., Newcastle, Regno Unito.

Medicinale: SILDENALFIL ACCORD 25-50-100 mg compresse rivestite con film (AIC n. 041269) Confez.: tutte

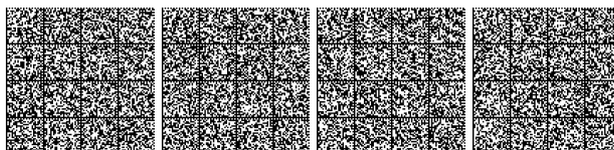
Codice Pratica: C1A/2018/1432 – Proc. n. NL/H/1823/001-003/IA/013/G Tipologia modifica: Grouping di tipo IA – B.II.b.2.a) + B.II.b.2.c.1 Aggiunta sito di rilascio lotti di p.f. Accord Healthcare Polska, Polonia + Aggiunta sito di controllo lotti di p.f. ALS Laboratories, Regno Unito.

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

Estratto Comunicazione Notifica Regolare PPA

Specialità medicinale: CETIRIZINA ACCORD Confezioni: 037635 (tutte)

Titolare AIC: Accord Healthcare Limited



N° e Tipologia variazione: Grouping tipo IB C.I.2.a) x 2
Codice Pratica N° N1B/2017/1793 - Tipo di modifica: Allineamento stampati al prodotto di riferimento e adeguamento QRD.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il procuratore speciale
dott. Massimiliano Rocchi

TX18ADD9414 (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..

Comunicazione ai sensi dell'art.4 della Determinazione DG/1496/2016 del 07/12/2016, datata 17/10/2017

Codice pratica: N1A/2018/915

Specialità medicinale: FRIMAIND

Numero AIC e Confezioni: AIC 036143016, FRIMAIND 20 mg compresse rivestite con film, 28 compresse

Titolare AIC: So.Se.PHARM S.r.l. via dei Castelli Romani, 22 – 00071 Pomezia (RM)

Tipologia di variazione: Singola Variazione di Tipo IA

Tipo di modifica: B.III.1.a)2 - Presentazione Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato DA: R0-CEP 2009-016-Rev 03 A: R1-CEP 2009-016-Rev 01.

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

TX18ADD9409 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano
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 1234/2008/CE e successive modifiche

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: GENKINASE 100.000 U.I./2 ml, 250.000 U.I./5 ml, 500.000 U.I./5 ml e 1.000.000 U.I./5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile.

Numeri AIC: 035639 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica: N1B/2018/357

Grouping variation: Approvazione parziale - Tipo IB n. B.I.a.1.f – Introduzione del sito produttivo Gentium Srl anche per il controllo microbiologico; Tipo IB n. B.I.a.2.a - Modifica minore nel processo di produzione principio attivo; Tipo IA n. B.I.b.2.a - Modifiche minori di una procedura di prova autorizzata del principio attivo; Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 – Estensione del re-test period del principio attivo; Tipo IBun n. B.I.z – Aggiornamento della sezione 3.2.A.1.

Specialità Medicinale: UROCHINASI EG 25.000 U.I./2 ml, 100.000 U.I./2 ml, 250.000 U.I./5 ml, 500.000 U.I./5 ml e 1.000.000 U.I./5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile

Numeri AIC: 026195 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica: N1B/2018/359

Grouping variation: Approvazione parziale - Tipo IB n. B.I.a.1.f – Introduzione del sito produttivo Gentium Srl anche per il controllo microbiologico; Tipo IB n. B.I.a.2.a - Modifica minore nel processo di produzione principio attivo; Tipo IA n. B.I.b.2.a - Modifiche minori di una procedura di prova autorizzata del principio attivo; Tipo IB n. B.I.d.1.a.4 – Estensione del re-test period del principio attivo; Tipo IBun n. B.I.z – Aggiornamento della sezione 3.2.A.1.

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 Ponchiroli

TX18ADD9434 (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 medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i..

Codice pratica: N1A/2018/1237

Specialità medicinale: HOMER, AIC 036791, 875mg + 125mg compresse rivestite con film, 875mg + 125mg polvere per sospensione orale

Confezione: AIC 036791022, 036791010

Codice pratica: N1A/2018/1236

Specialità medicinale: AMOSOL, AIC 034338, 1 g compresse orodispersibili

Confezione: AIC 034338018

Titolare di AIC: So.Se.PHARM S.r.l., via dei Castelli Romani 22 – 00071 Pomezia (RM)

Tipologia di variazione: variazione C.I.z) tipo IAIN

Tipo di Modifica: Modifica stampati per adeguamento alle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/467491/2017).

Modifica apportata: paragrafo 4.4, 4.8 dell'RCP e corrispondenti del FI

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatti sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX18ADD9410 (A pagamento).

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

Codice SIS 1200

Sede legale: via Alberico II, 35 - 00193 Roma (RM)
Codice Fiscale: 03840521003
Partita IVA: 03840521003

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..

Codice pratica: C1A/2018/1311, DCP n. IT/H/0453/001-003/IA/023

Specialità medicinale: TORVACOL

Confezioni: AIC 040666, tutte le confezioni

Titolare AIC: Special Product's Line S.p.a. via Alberico II, 35 – 00193 Roma (RM)

Tipologia di variazione: Grouping di tipo IAIN

Tipo di modifica: A.1: modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio;

DA: Special Product's line S.p.A. Via Campobello, 15 – 00071 Pomezia (RM) – Italia ; A: Special Product's line S.p.A. Via Alberico II, 35 - 00193 Roma (RM) – 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*.

Special Product's Line S.p.A.- Il presidente
e amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

TX18ADD9415 (A pagamento).

FG S.R.L.

Comunicazione notifica regolare PPA

Codice Pratica: N1B/2017/2263

Medicinale: FLURBIPROFENE PENZA AIC: 043510

Confezioni: 015 - 027

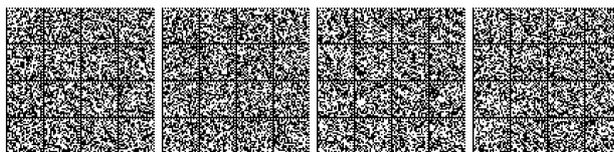
Titolare AIC: FG S.r.l.

Tipologia variazione: C.I.2.a. Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Adeguamento al medicinale di riferimento Benactiv Gola e all'ultimo QRD template e modifica del lay-out dei mock up della confezione esterna e di quella interna.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3, 6.2, 6.3, 6.5, 6.6 dell'RCP e relative sezioni del Foglio Illustrativo, sezioni 6, 15, 17, 18 del confezionamento secondario) 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 e all'Etichettatura.



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

Il procuratore
Giuseppe Irianni

TX18ADD9422 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano
Codice Fiscale: 13179250157

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274.

Specialità medicinale: ABACAVIR MYLAN Confezioni Tutte: AIC n. 045354 Proc. n. NL/H/3913/001/IA/001 Codice pratica: C1A/2018/1587 Var. Tipo IAIN Cat. B.II.b.2.c.1 Aggiunta di Generics [UK] Ltd come sito di rilascio.

Specialità medicinale: BRINZOLAMIDE MYLAN Confezioni Tutte: AIC n. 043204 Proc. n. NL/H/3092/01/IA/006 Codice pratica: C1A/2017/1995 Var. Tipo IA Cat. A.7 Eliminazione di Infosaude come sito di controllo lotti.

Specialità medicinale: COPEMYLTRI Confezioni Tutte: AIC n. 045673 Proc. n. NL/H/3777/001/IA/002/G Codice pratica: C1A/2018/1627 Grouping di var. Tipo IA: Cat. B.II.b.2.a Aggiunta di Bactimm B.V. (NL) come sito di controllo lotti + Cat. B.I.d.2.a Modifiche minori di un metodo analitico dell'API + 2 x B.II.d.2.a Modifiche minori di metodi analitici del prodotto finito.

Specialità medicinale: MYCYCLAMEN Confezioni Tutte: AIC n. 042131 Proc. n. NL/H/2643/001/IA/013 Codice pratica: C1A/2018/1527 Var. Tipo IA Cat. B.II.b.1.a Aggiunta di DHL Supply Chain come sito di confezionamento secondario.

Specialità medicinale: PANTOPRAZOLO MYLAN Confezioni Tutte: AIC n. 040700 Proc. n. MT/H/0111/002/IB/031 Codice pratica: C1B/2018/808 Var. Tipo IB Cat. B.II.a.1.z: Modifiche di impressioni, rilievi o altre marcature.

Specialità medicinale: VENLAFAXINA MYLAN GENERICS Confezioni Tutte: AIC n. 038615 Proc. n. NL/H/1091/001-003/IA/041/G Codice pratica: C1A/2018/1266 Grouping di var. Tipo IA: Tipo IA Cat. B.III.1.a.2 Aggiornamento R1-CEP 2006-182 da Rev 01 a Rev 02 + Tipo IAIN Cat. B.III.1.a.3 Aggiunta di R1-CEP 2006-183-Rev 01 del nuovo produttore API AARTI Industries Ltd., IN.

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

Specialità medicinale: CEFOTAXIME MYLAN GENERICS Confezioni Tutte: AIC n. 034994 Codice pratica: N1A/2018/1066 Grouping di 2 x Var. Tipo IA Cat. B.III.1.a.2 Aggiornamento R1-CEP 1999-056 da Rev 03 a Rev 05 + Codice pratica: N1A/2018/1220 Var. Tipo IA Cat. B.III.1.a.2 Aggiornamento R1-CEP 1996-020 da Rev 06 a Rev 07.

Specialità medicinale: CEFTRIAXONE MYLAN GENERICS Confezioni Tutte: AIC n. 035878 Codice pratica: N1A/2018/1220 Var. Tipo IA Cat. B.III.1.a.2 Aggiornamento R1-CEP 1996-020 da Rev 06 a Rev 07.

Specialità medicinale: DELORAZEPAM MYLAN PHARMA Confezioni Tutte: AIC n. 039286 Codice pratica: N1B/2018/1055 Var. Tipo IAIN Cat. C.I.8.a Introduzione di un nuovo sistema di farmacovigilanza.

Specialità medicinale: EZEQUA Confezioni Tutte: AIC n. 043548 Codice pratica: N1A/2018/1099 Var. Tipo IAIN Cat. A.5.a Modifica di nome ed indirizzo di un produttore (da Laboratorios Dr. Esteve, S.A. a Esteve Pharmaceuticals, S.A.).

Specialità medicinale: KETOROLAC MYLAN Confezioni Tutte: AIC n. 038554 Codice pratica: N1B/2018/1381 Grouping di Var. Tipo IB: Var. Tipo IB Cat. B.II.b.4.a Aumento di batch size + tipo IA B.II.b.3.a Modifica minore del processo produttivo.

Specialità medicinale: PIPERACILLINA E TAZOBACTAM MYLAN GENERICS Confezioni Tutte: AIC n. 037668 Codice pratica: N1A/2018/1220 Var. Tipo IA Cat. B.III.1.a.2 Aggiornamento R1-CEP 1996-020 da Rev 06 a Rev 07.

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX18ADD9429 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274.

Specialità medicinale: ANTALFEBAL Confezioni: Tutte AIC n. 041630, Codice pratica: N1A/2018/1134, Var. tipo IA Cat. B.II.c.2.a) modifica del metodo di prova di un eccipiente.

Specialità medicinale: X-PREP Confezioni: AIC n. 024514022, Codice pratica: N1B/2018/1281, Var. grouping di 2 tipo IB Cat. B.II.f.1.a)1 riduzione della durata di



conservazione del prodotto finito + Cat B.II.f.1.d) modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica per le sole variazioni di tipo IB: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Specialità medicinale: MOLAXOLE Confezioni: Tutte AIC n. 038643, Codice pratica: C1A/2018/1232, Proc. n. DK/H/1199/001/1A/033G, Var. grouping di 4 tipo IA Cat A.1 Cambio indirizzo del Titolare in Spagna + Cat. B.III.1.a) 2. Aggiornamento CEP del Macrogol 3350 (Clariant) + Cat. B.III.1.a) 2. Aggiornamento CEP del Potassio cloruro (Klinge) + Cat. B.I.b)1.d Eliminazione di parametri non significativi nella specifica del Macrogol 3350

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX18ADD9435 (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 una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.

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

Specialità medicinale: CODEX

"5 miliardi capsule rigide" 10 capsule in blister - AIC 029032051

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

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

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

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

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

Codice Pratica: N1A/2018/1053 Grouping variation

IA B.III.1.b.2) presentazione di nuovi certificati TSE per un p.a.: Gelatina di origine bovina.

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

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

TX18ADD9436 (A pagamento).

ALFASIGMA S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Alfasigma S.p.A.

Codice pratica: N1A/2018/1357

Specialità medicinali: DEBRUM

Confezioni e numeri di AIC: 150mg/4mg capsule rigide, 30 cps - AIC 023446014

Tipologia variazioni e modifica apportata: Variazione di tipo IA-B.II.b.3.a) modifica minore nel Processo di Produzione del Prodotto finito (Sostituzione del metodo di essiccazione durante lo Step IV - Drying: Essiccazione in letto fluido - FBD sostituisce Essiccazione in forno statico).

Decorrenza della modifica: Agosto 2017. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Mirella Franci

TX18ADD9423 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano

Codice Fiscale: 00832400154

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinali: MUCOSOLVAN

Numero A.I.C. e confezione:

024428195 - MUCOSOLVAN 15 mg pastiglie gommose - 20 pastiglie

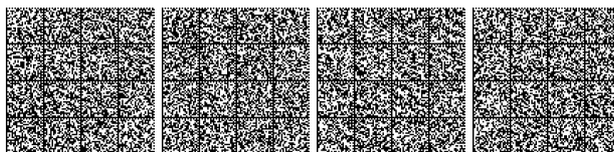
024428219 - MUCOSOLVAN 15 mg pastiglie gommose - 40 pastiglie

024428308 - MUCOSOLVAN 15 mg pastiglie gommose, gusto miele e limone - 20 pastiglie

Codice Pratica: N1A/2018/1084

Tipo di modifica: Tipo IAin - B.II.b.2.c)1

Modifica Apportata: Sostituzione del sito di rilascio dei lotti (escluso il controllo) - Bolder Arzneimittel GmbH & Co. - Koeln (Germany).



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.

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 loro pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Serenella Cascio

TX18ADD9413 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

Comunicazione notificata regolare PPA

Codice Pratica: N1B/2018/97

Medicinale: AMLODIPINA EPIFARMA AIC: 038648

Confezioni: 010 - 022

Titolare AIC: Epifarma S.r.l.

Tipologia variazione: C.I.2.a - C.I.3.a. Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Allineamento dei testi al prodotto di riferimento Norvasc e adeguamento al QRD template. Inserimento delle informazioni stabilite dal CMDh a conclusione della procedura PSUSA/00000174/201703.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.2 dell'RCP e relative sezioni del Foglio Illustrativo, sezioni 2, 3, 4, 5, 6, 17, 18 del confezionamento secondario e sezione 2 del confezionamento primario) 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 e all'Etichettatura.

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX18ADD9421 (A pagamento).

SMARTPRACTICE DENMARK APS

Sede legale: Herredsvejen, 2 - 3400 Hillerød - Danimarca
Partita IVA: DK89669510

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

Titolare AIC: SmartPractice Denmark ApS

Medicinale: T.R.U.E. Test Smart Practice Denmark, AIC n. 044858 in tutte le confezioni autorizzate.

Procedura Europea n. DK/H/0832/002/IB/029

Codice pratica: C1B/2018/733

Procedura Europea n. DK/H/0832/002/IB/031

Codice pratica: C1B/2018/1737

Tipo di variazione: Tipo IB n. A.2.b.

Tipo di modifica: modifica della denominazione del medicinale.

Modifica apportata: modifica della denominazione del medicinale in Francia e Svezia. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e alle etichette. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente che i lotti prodotti entro sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

TX18ADD9432 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale: 00832400154

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: BISOLVON TOSSE SEDATIVO

Numero A.I.C. e confezione:

038593024 - BISOLVON TOSSE SEDATIVO 10,5 mg pastiglie gommose - 20 pastiglie

Codice Pratica: N1A/2018/1085

Tipo di modifica: Tipo IAin - B.II.b.2.c)1

Modifica Apportata: Sostituzione del sito di rilascio dei lotti (escluso il controllo) - Bolder Arzneimittel GmbH & Co. - Koeln (Germany).

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.



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 loro pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Serenella Cascio

TX18ADD9412 (A pagamento).

THEA FARMA S.P.A.
Partita IVA: 07649050965

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: Thea Farma S.p.A. - Via Giotto, 36 - Milano

Specialità medicinale: BETABIOPTAL

Confezioni e numeri A.I.C.:

“2 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione” flacone 5 ml
A.I.C. 020305049

“2 mg/g + 5 mg/g unguento oftalmico” tubo 5 g A.I.C.
020305037

“1 mg/g + 2,5 mg/g gel oftalmico” flacone 5 g A.I.C.
020305064

“2 mg/ml + 5 mg/ml collirio, soluzione” flacone 5 ml
A.I.C. 020305076

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)

712/2012: Variazione tipo IB C.I.3.z Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo al fine di attuare le conclusioni di un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (Codice pratica N1B/2018/1210).

Decorrenza della modifica: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.* per il Riassunto delle Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale*, che i lotti prodotti nei 6 mesi successivi della medesima, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX18ADD9438 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

codice SIS 200

Sede: via A. Fleming, 2 - Verona

Codice Fiscale: 00212840235

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Codice Pratica: N1B/2018/6093

Specialità Medicinale: FLIXOTIDE (A.I.C. n. 028667... tutte le confezioni)

Confezioni: 50-125-250 mcg Sospensione pressurizzata per inalazione; 100-250-500 mcg Polvere per inalazione in inalatore Diskus; 500 mcg/2 ml Sospensione da nebulizzare

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Modifica apportata: Notifica ai sensi dell'articolo 61.3 della Direttiva 2001/83/EC di modifiche alle Etichette non connesse con variazioni del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto.

Codice Pratica: N1B/2018/6100

Specialità Medicinale: CLOBESOL (A.I.C. n. 023639 026-040)

Confezioni: 0,05 % Crema, 0,05 % Unguento

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Modifica apportata: Notifica ai sensi dell'articolo 61.3 della Direttiva 2001/83/EC di modifiche alle Etichette non connesse con variazioni del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto.

Codice Pratica: N1B/2018/6101

Specialità Medicinale: FLIXODERM (A.I.C. n. 029014 014-038)

Confezioni: 0,05% Crema; 0,005% Unguento

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Modifica apportata: Notifica ai sensi dell'articolo 61.3 della Direttiva 2001/83/EC di modifiche alle Etichette non connesse con variazioni del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto.

Codice Pratica: N1B/2018/6102

Specialità Medicinale: BACTROBAN NASALE (A.I.C. n. 028980011)

Confezioni: 20 mg/g unguento

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Modifica apportata: Notifica ai sensi dell'articolo 61.3 della Direttiva 2001/83/EC di modifiche alle Etichette non connesse con variazioni del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto.

Codice Pratica: N1A/2018/1153

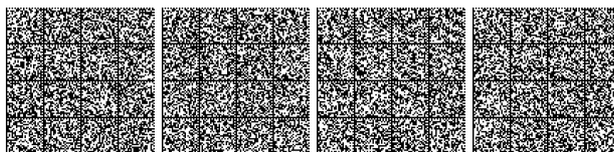
Specialità Medicinale: ZOVIRAX (A.I.C. n. 025298 050-074-124)

Confezioni: 200-400-800 mg Compresse

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.III.1 a) 3.

Tipo di Modifica: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato: Per un principio attivo; Per una materia prima/un reattivo/una sostanza intermedia utilizzati nel procedimento di fabbrica-



zione del principio attivo; Per un eccipiente - a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea - 3. Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (sostituzione o aggiunta)

Modifica apportata: Registrazione di un nuovo CEP per un nuovo produttore: R1-CEP 2001-283-Rev 03 - Zhejiang Charioteer Pharmaceutical co, Ltd.

Codice Pratica: N1A/2018/1183

Specialità Medicinale: IMIGRAN (A.I.C. n. 027975061)

Confezioni: 6 mg/0,5 ml Soluzione iniettabile per uso sottocutaneo

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping variation:

Tipo IA B.II.b.3 a) Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione

Tipo IA B.II.b.5 b) Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito - b) Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti

Modifica apportata: Modifica nel processo produttivo del prodotto finito e modifica ai controlli di processo o ai relativi limiti per la produzione del medicinale.

Codice Pratica: C1B/2018/49

N° di Procedura Europea: DE/H/xxxx/WS/521

Specialità Medicinale: AUGMENTIN (A.I.C. n. 026089 019-211-223-235-247-300-250-262-274-312-286-298-110-122-134-464-490-526-476-502-538-488-514-540-324-108-351-336-363-348-375-146)

Confezioni: Compresse rivestite con film; Polvere per sospensione orale: Sciroppo – Bustine – Mixed Fruit

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.III.1 a) 1.

Tipo di Modifica: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato:

Per un principio attivo; Per una materia prima/un reattivo/ una sostanza intermedia utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo; Per un eccipiente

a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea

1. Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato

Modifica apportata: Registrazione nuovo CEP: R0-CEP 2015-064-Rev 01 – nuova via di sintesi.

Codice Pratica: N1B/2018/86

Specialità Medicinale: CLAVULIN (A.I.C. n. 026138 139-192-204-216-228-230)

Confezioni: Compresse rivestite con film; 875 mg + 125 mg Polvere per sospensione orale Bustine; 400 mg/5 ml + 57 mg/5 ml bambini Polvere x sospensione orale Flacone; 400 mg + 57 mg bambini polvere per sospensione orale Bustine

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.III.1 a) 1.

Tipo di Modifica: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato:

Per un principio attivo; Per una materia prima/un reattivo/ una sostanza intermedia utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo; Per un eccipiente

a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea

1. Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato

Modifica apportata: Registrazione nuovo CEP: R0-CEP 2015-064-Rev 01 – nuova via di sintesi.

Codice Pratica: N1B/2018/1175

Specialità Medicinale: CLAVULIN (A.I.C. n. 026138139)

Confezioni: 875 mg + 125 mg Compresse rivestite con film

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.I.a.3 a)

Tipo di Modifica: Modifica della dimensione del lotto del principio attivo o del prodotto intermedio utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo; a) Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto

Modifica apportata: Modifica della dimensione del lotto del Potassio Clavulanato da 375 a 400 kg.

Codice Pratica: N1B/2018/1233

Specialità Medicinale: ZOVIRAX (A.I.C. n. 025298 148-136)

Confezioni: 250-500 mg Polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.b.3 a)

Tipo di Modifica: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito: a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione

Modifica apportata: Aggiunta di un terzo filtro al processo produttivo.

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

TX18ADD9430 (A pagamento).

THEA FARMA S.P.A.
Partita IVA: 07649050965

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

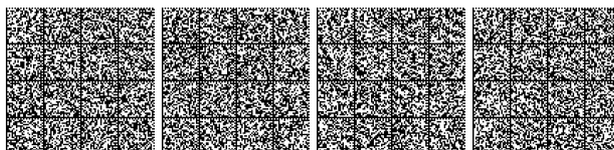
Titolare: Thea Farma S.p.A. - Via Giotto, 36 - Milano

Specialità medicinale: FLUMETOL

Confezioni e numeri A.I.C.: "0,2% collirio, sospensione" flacone 10 ml A.I.C. 023345059

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)

712/2012: Variazione tipo IB C.I.3.z Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo al fine di attuare le conclusioni di un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (Codice pratica N1B/2018/1228).



Decorrenza della modifica: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.* per il Riassunto delle Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale*, che i lotti prodotti nei 6 mesi successivi della medesima, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX18ADD9439 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Camagre, 41 -
37063 Isola della Scala (VR)

Modifica stampati

Codice Pratica: C1A/2018/1280

N. di Procedura Europea: NL/H/1072/001/IA/023

Specialità Medicinale Rocuronio Kabi (codice 038603) -
dosaggio e forma farmaceutica: 10 mg/ml soluzione iniettabile o per infusione

Confezioni: tutte

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

Tipologia variazione: IA A.7

Tipo di Modifica: Eliminazione officine di produzione: Hameln Pharmaceuticals GmbH, responsabile di tutte le fasi di fabbricazione del prodotto finito; Chemagis Ltd, responsabile per la produzione dell'API rocuronio bromuro.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del Foglio Illustrativo, sezione 'Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore') 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 al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione.

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

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

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU18ADD9339 (A pagamento).

OMIKRON ITALIA S.R.L.

Sede: viale Bruno Buozzi, 5 - Roma
Codice Fiscale: 08719751003

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

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1324/2008/CE e s.m.i.

Specialità medicinale: TREPARIIN

Confezioni e numeri di A.I.C: «250 LRU capsule molli»
50 capsule AIC 023797119

Codice pratica: N1B/2018/840 - Tipologia di variazione:
B.II.b.2.a, Tipo IB

Tipo di modifica: Aggiunta dell'Officina Catalent Italy SpA, come sito alternativo e responsabile del controllo dei lotti (ad eccezione dei test di «Attività lipasemica» e «Identificazione mediante elettroforesi»).

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dott. Cristiano Virno

TU18ADD9335 (A pagamento).

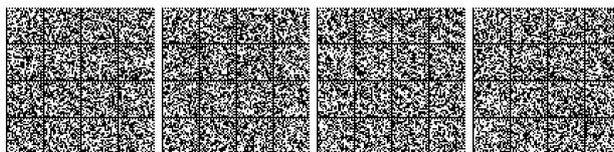
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Camagre, 41 -
37063 Isola della Scala (VR)

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Medicinale ALFA KAPPA compresse rivestite con film numero di AIC 026363010 Pratica NIA/2018/965. Raggruppamento di variazioni IA_{IN} B.III.1.a) 3: nuovo CEP lisina acetato (aggiunta) del nuovo produttore Kyowa Hakko; nuovo CEP treonina (sostituzione CEP istidina (sostituzione CEP Shanghai Kyowa) del nuovo produttore Ajinomoto.

Pratica N1B/2018/1017. Var. IB B.I.d.1.a.4 introduzione periodo di retest lisina acetato (Kyowa Hakko).



Pratica N1B/2018/1018. Var. IB B.I.d.1.a.4 introduzione periodo di retest istidina (Ajinomoto).

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

Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU18ADD9341 (A pagamento).

ELI LILLY ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Gramsci, 731 - 733 -
50019 Sesto Fiorentino (FI)
Codice Fiscale: 00426150488
Partita IVA: IT00426150488

*Estratto comunicazione notifica regolare
AIFA prot. 96052 del 28.08.2018*

Tipo Modifica: modifica stampati.

Codice Pratica N1B/2017/2120.

Specialità medicinale: VANCOCINA A.P.

Codice farmaco: 016334029.

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

Modifica apportata: aggiornamento RCP e foglio illustrativo del medicinale «Vancocina A.P.» 500 in seguito alla decisione n. C(2017)6511 della Commissione europea del 21 settembre 2017 relativa alla procedura di Referral dei medicinali contenenti vancomicina come principio attivo: proposte correzioni editoriali, modifiche Standard Terms e di adeguamento stampati all'ultimo QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del RCP 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 RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi.

Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott. Domenico Valle

TV18ADD9399 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI VITERBO

Settore 04 Ambiente - Ufficio Risorse Idriche

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche

La Ditta Liberati Ombretta in data 13 ottobre 2016 ha chiesto la concessione di l/s 3,89 di acqua dal fosso del Pidocchio in comune di Montalto di Castro località Campomorto per uso irriguo.

Viterbo, li 16 luglio 2018

Il responsabile dell'unità organizzativa
dott. Mario Busatto

TU18ADF9307 (A pagamento).

PROVINCIA DI VITERBO

Settore 04 Ambiente - Ufficio Risorse Idriche

Richiesta di concessione di derivazione di acqua da pozzo

La Ditta Iachini Andrea in data 29 maggio 2018 ha chiesto la concessione di l/s 2 di acqua da pozzo in comune di Canino località Mezzagnone per uso irriguo.

Viterbo, li 26 giugno 2018

Il responsabile dell'unità organizzativa
dott. Mario Busatto

TU18ADF9306 (A pagamento).

VARIANTE PIANO REGOLATORE

COMUNE DI SAN POLO DEI CAVALIERI

Deposito variante al piano regolatore generale

Il responsabile del servizio, in esecuzione della delibera Consiliare n° 2 del 07.03.2018 avente ad oggetto "Lavori di realizzazione di un centro di raccolta dei rifiuti urbani in modo differenziato, rende noto che è stata adottata la variante puntuale al P.R.G. per l'opera pubblica di cui innanzi, ai sensi e per gli effetti dell'art.19 del D.P.R. 8.06.2011, N.327".



Tutti gli elaborati progettuali sono depositati presso la Segreteria Comunale alla libera visione al pubblico per 30 giorni consecutivi dalla data di pubblicazione del presente avviso all'Albo Pretorio Comunale. Eventuali osservazioni alla variante in argomento potranno essere depositate, entro il termine di trenta giorni della data di fine pubblicazione del presente avviso, all'ufficio protocollo del Comune oppure inviate all'indirizzo protocollo@pec.comune.sanpolodeicavalieri.rm.it

Il responsabile del settore II
arch. Alessandra Ferrazzi

TX18ADM9411 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione al ruolo dei notai esercenti, quale coadiutore temporaneo, della dott.ssa Marta Rossetti

Il sottoscritto Presidente rende noto che oggi è stato iscritto nel registro dei notai esercenti in questo Distretto la dott.ssa Marta Rossetti quale coadiutore temporaneo del notaio in Roma dott.ssa Patrizia Brugnoli per un mese a partire dal 10 settembre 2018.

Roma, li 5 settembre 2018

Il presidente
Cesare Felice Giuliani

TU18ADN9334 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Trasferimento del dott. Gianfranco D'Emilio dalla sede di Vittorio Veneto (d.n. di Treviso) alla sede di Roma

Il sottoscritto Presidente rende noto che oggi è stato iscritto al ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto il notaio dott. Gianfranco D'Emilio con sede in Roma, proveniente dalla sede di Vittorio Veneto (d.n. di Treviso).

Roma, li 5 settembre 2018

Il presidente
Cesare Felice Giuliani

TU18ADN9338 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI CAMPOBASSO, ISERNIA E LARINO

Trasferimento del notaio Massimo Spinazzola dalla sede di Trivento (CB) distretto notarile di Campobasso, Isernia e Larino a quella di Bojano (CB) stesso distretto notarile.

Si rende noto che con decreto dirigenziale del 25 maggio 2018, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 124 Serie generale del 30 maggio 2018, prorogato di novanta giorni il termine di cui al 1° comma, dell'art. 24, legge notarile con decreto dirigenziale del 25 luglio 2018, il dott. Massimo Spinazzola fu Carlo, nato a Cosenza il 24 luglio 1974 è stato trasferito, quale Notaio, dalla Sede di Trivento (CB), Distretto notarile di Campobasso, Isernia e Larino, a quella di Bojano (CB), stesso Distretto notarile ed iscritto presso la nuova sede in data 12 settembre 2018.

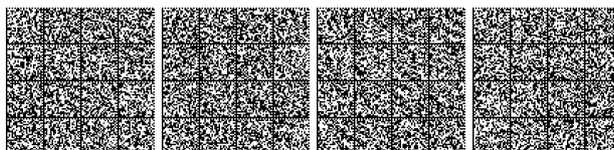
Il presidente
dott. Riccardo Ricciardi

TU18ADN9383 (Gratuito).

LEONARDO CIRCELLI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2018-GU2-109) Roma, 2018 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)

validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **56,00**

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, concorsi, prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

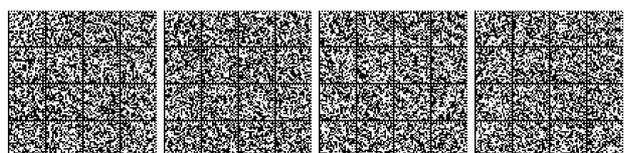
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 2,04

