

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 27 dicembre 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.

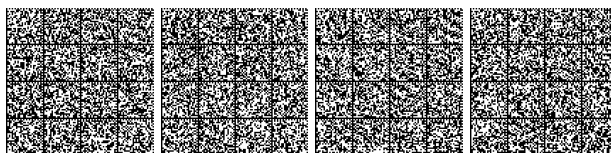
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

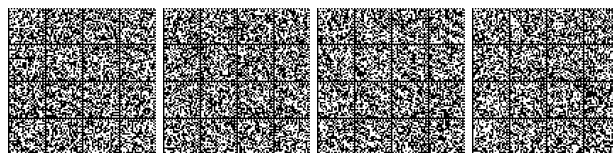
ANNUNZI COMMERCIALI	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	CASSA DI RISPARMIO DI BIELLA E VERCELLI – BIVERBANCA S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385, come successivamente modificato e/o integrato (il "T.U. Bancario") corredato dall'informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (di seguito Regolamento UE 2016/679) e del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 e successive modifiche e integrazioni (il «Codice privacy») e del Provvedimento del Garante per la privacy del 18 gennaio 2007 (il «Provvedimento») (TX18AAB12938)</i> Pag. 4
ALCYON ITALIA S.P.A. <i>Convocazione assemblea ordinaria (TV18AAA12918)</i> Pag. 1	GUBER BANCA S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (il "TUB") e informativa ai sensi del Regolamento GDPR (General Data Protection Regulation), n. 679/2016 (TX18AAB12942)</i> Pag. 5
COOPERATIVA BELCOPE <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TU18AAA12904)</i> Pag. 1	PROVINCIA DI PRATO <i>Avviso estinzione anticipata prestito obbligazionario provinciale BOP (TU18AAB12805)</i> Pag. 3
MAGNETI MARELLI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX18AAA12912)</i> Pag. 2	STAR SPV S.R.L. <i>Avviso di risoluzione consensuale della cessione di crediti avvenuta ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la Legge sulla Cartolarizzazione) e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993 (il Testo Unico Bancario) (TX18AAB12907)</i> Pag. 3
MAGNETI MARELLI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX18AAA12914)</i> Pag. 2	
SOCIETÀ COOPERATIVA PER CASE ECONOMICHE IN S. CROCE <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TV18AAA12826)</i> Pag. 1	
SOCIETÀ FUNIVIA ARABBA MARMOLADA - SOFMA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea dei soci (TX18AAA12941)</i> Pag. 2	
TERMINVEST S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TX18AAA12917)</i> Pag. 2	



ANNUNZI GIUDIZIARI	Riconoscimenti di proprietà	
Notifiche per pubblici proclami		
TRIBUNALE CIVILE DI NUORO <i>Notifica per pubblici proclami (TU18ABA12804)</i>	TRIBUNALE DI SAVONA <i>Riconoscimento di proprietà - Usucapione (TX18ABM12937)</i>	
Pag. 7	Pag. 9	
Proroga termini		
TRIBUNALE DI VERBANIA <i>Notifica per pubblici proclami - Ricorso per usucapione ex art.702 bis c.p.c (TX18ABA12913)</i>	PREFETTURA - UFFICIO TERRITORIALE DEL GOVERNO DI UDINE <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TU18ABP12916)</i>	
Pag. 7	Pag. 11	
Ammortamenti		
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento certificato azionario (TX18ABC12940)</i>	PREFETTURA DI TREVISO <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TU18ABP12811)</i>	
Pag. 8	Pag. 9	
TRIBUNALE DI NAPOLI <i>Ammortamento polizza di pegno (TX18ABC12936)</i>	PREFETTURA DI VENEZIA Ufficio Territoriale del Governo Ufficio Gabinetto <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TU18ABP12915)</i>	
Pag. 7	Pag. 10	
TRIBUNALE DI TORINO <i>Ammortamento polizza di pegno (TX18ABC12944)</i>	PREFETTURA DI VENEZIA Ufficio Territoriale del Governo Ufficio Gabinetto <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TU18ABP12905)</i>	
Pag. 8	Pag. 10	
Eredità		
TRIBUNALE DI BELLUNO <i>Nomina curatore eredità giacente di Oreste Bianchi (TX18ABH12926)</i>	PREFETTURA DI VENEZIA Ufficio Territoriale del Governo Ufficio Gabinetto <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TU18ABP12906)</i>	
Pag. 8	Pag. 10	
TRIBUNALE DI BIELLA <i>Eredità giacente di Caroli Dolores (TX18ABH12911)</i>	Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
Pag. 8	TRIBUNALE DI VERONA <i>Dichiarazione di assenza di Consolini Gelindo (TX18ABR12836)</i>	
Pag. 8	Pag. 11	
TRIBUNALE DI PARMA <i>Nomina curatore eredità giacente di Graiani Attilio (TX18ABH12920)</i>	ALTRI ANNUNZI	
Pag. 8	Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
TRIBUNALE DI VENEZIA <i>Nomina curatore eredità giacente di Michelti Luciano (TX18ABH12939)</i>	ACARPIA FARMACEUTICI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano - Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD12933)</i>	
Pag. 8	Pag. 19	
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO <i>Eredità giacente di Borio Ferruccio (TX18ABH12857)</i>	ACARPIA FARMACEUTICI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano - Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD12928)</i>	
Pag. 8	Pag. 18	
Liquidazione coatta amministrativa		
SI.NI.SA. SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Insinuazione allo stato passivo (TX18ABJ12946)</i>		
Pag. 9		



ADDENDA PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD12925)</i>	Pag. 18	I.B.N. SAVIO S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV18ADD12875)</i>	Pag. 13
EURO-PHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD12943)</i>	Pag. 21	IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento UE 712/2012. (TX18ADD12922)</i>	Pag. 17
FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX18ADD12923)</i>	Pag. 17	KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (TX18ADD12931)</i>	Pag. 19
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica stampati (TU18ADD12865)</i>	Pag. 12	KEDRION S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (TX18ADD12929)</i>	Pag. 18
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. <i>Modifica stampati (TU18ADD12868)</i>	Pag. 13	KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (TX18ADD12932)</i>	Pag. 19
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. (TU18ADD12859)</i>	Pag. 11	KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i. (TX18ADD12930)</i>	Pag. 19
FRESENIUS KABI ONCOLOGY P.L.C. <i>Modifica stampati (TU18ADD12862)</i>	Pag. 12	LALLEMAND PHARMA EUROPE <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. (TV18ADD12876)</i>	Pag. 13
GENETIC S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (TX18ADD12924)</i>	Pag. 17	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. (TX18ADD12919)</i>	Pag. 17
GMM FARMA S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela. (TX18ADD12951)</i>	Pag. 21	POOL PHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX18ADD12909)</i>	Pag. 16
GMM FARMA S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela. (TX18ADD12952)</i>	Pag. 22	SANDOZ GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX18ADD12910)</i>	Pag. 16
GMM FARMA S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela. (TX18ADD12947)</i>	Pag. 21		
GMM FARMA S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela. (TX18ADD12953)</i>	Pag. 22		
GMM FARMA S.R.L. <i>Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela. (TX18ADD12954)</i>	Pag. 22		
I.B.N. SAVIO S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale MIASTINA (TV18ADD12948)</i>	Pag. 14		



SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX18ADD12908)..... Pag. 14

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX18ADD12934)..... Pag. 20

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX18ADD12935)..... Pag. 20

Valutazione impatto ambientale

A2A ENERGIEFUTURE S.P.A.

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale (TX18ADE12927)..... Pag. 22

Concessioni di derivazione di acque pubblicheAMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI III
Settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica (TU18ADF12812)..... Pag. 23

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI III
Settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica (TU18ADF12813)..... Pag. 23

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI III
Settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica (TU18ADF12814)..... Pag. 23

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI III
Settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica (TU18ADF12818)..... Pag. 24

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI III
Settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica (TU18ADF12821)..... Pag. 24

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI III
Settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica (TU18ADF12822)..... Pag. 24

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI III
Settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica (TU18ADF12810)..... Pag. 23

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

Avviso di cessazione (art. 37 L.N.) - Dispensa del notaio Bonanno Giuseppe (TU18ADN12945)..... Pag. 24

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI
DI TORINO E PINEROLO

Dispensa per rinuncia del notaio Ferdinando Merzari (TX18ADN12921)..... Pag. 24



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

COOPERATIVA BELCOPE

Sede: corso Europa, 80 - 80127 Napoli
 Punti di contatto: Email: coopbelcope@scuolabelforte.org -
 Pec: belcopecooperativa@pec.it
 Partita IVA: 01816530636

Convocazione di assemblea ordinaria

L'assemblea dei soci è convocata in sede ordinaria presso la Scuola Belforte, al C.so Europa n. 80 di Napoli, il giorno 24 gennaio alle ore 20,00 in prima convocazione ed occorrendo, il giorno 25 gennaio 2019 alle ore 20,00 in seconda convocazione per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Approvazione bilancio 2017/2018;
2. Varie ed eventuali.

Napoli, 19 dicembre 2018

Il presidente della Cooperativa Belcope
 avv. Antonio Basile

TU18AAA12904 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA PER CASE ECONOMICHE IN S. CROCE

Sede: via G. Sommeiller n. 12, 00185 Roma
 Capitale sociale: euro 13.625,00
 Registro delle imprese: Tribunale di Roma n. 93712/08
 Codice Fiscale: 02930650581
 Partita IVA: IT01136481007

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori soci sono convocati in assemblea ordinaria il giorno venerdì 18 gennaio 2019 alle ore 23,00, in prima convocazione e, occorrendo, sabato 19 gennaio 2019 alle ore 15,00, in seconda convocazione, nei locali della Società Cooperativa per Case Economiche in S. Croce siti in Roma via Germano Sommeiller n. 12, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1) Comunicazioni del presidente;
- 2) Proposta di approvazione delle nuove tabelle millimali per tutti e nove i fabbricati sociali. Delibere inerenti e conseguenti;

3) Proposta di approvazione del nuovo regolamento di attuazione dello statuto sociale. Delibere inerenti e conseguenti;

4) Scelta della società di revisione abilitata alla certificazione dei prossimi bilanci d'esercizio ed affidamento dell'incarico per la certificazione dei bilanci della Cooperativa. Delibere inerenti e conseguenti;

5) Illustrazione ed esame dei risultati dell'indagine tecnica eseguita su tutti gli impianti fognari comuni dei fabbricati sociali da parte della ditta incaricata Melli Aleardo Service S.r.l. e delle proposte di interventi ivi formulate. Delibere inerenti e conseguenti;

6) Proposta di installazione degli impianti di video sorveglianza a circuito chiuso all'interno dei cortili dei fabbricati sociali per esigenze di sicurezza nelle relative aree comuni. Delibere inerenti e conseguenti.

Roma, 19 dicembre 2018

Il presidente del consiglio di amministrazione
 ing. Germano Graziani

TV18AAA12826 (A pagamento).

ALCYON ITALIA S.P.A.

Sede: via del Lavoro n. 110, Cherasco (CN), Italia
 Capitale sociale: euro 1.300.320,00
 Registro delle imprese: n. 09240730151
 R.E.A.: n. 161804

Convocazione assemblea ordinaria

I soci della società sono convocati in assemblea ordinaria che si terrà presso la sede sociale di Cherasco (CN) via del Lavoro n. 110 in prima convocazione per il giorno 30 gennaio 2019 alle ore 21,00 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 1° febbraio 2019 alle ore 16,30 per deliberare sul seguente

Ordine del giorno assemblea ordinaria:

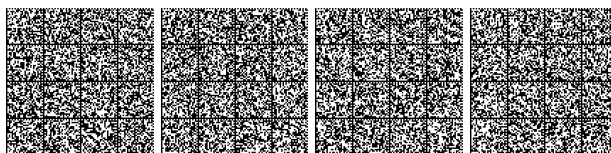
1. Presentazione ed esame del bilancio ai sensi dell'art. 2364 del codice civile;
2. Relazione sulla gestione;
3. Relazione del Collegio sindacale;
4. Varie ed eventuali.

Si rammenta che ciascun socio può farsi rappresentare per delega da altra persona purché non facente parte dell'Organo amministrativo.

Marene, 11 dicembre 2018

Alcyon Italia S.p.A. - Il presidente
 dott. Tanturli Gualtiero

TV18AAA12918 (A pagamento).



MAGNETI MARELLI S.P.A.

Direzione e coordinamento ex art. 2497 c.c.: FCA N.V.
 Sede legale: viale Aldo Borletti n. 61/63 - Corbetta
 Capitale sociale: Euro 254.325.965,00 i.v.
 Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi
 08082990014

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti sono convocati in assemblea straordinaria in Torino, Via Mercantini n.5, presso lo Studio Notarile Morone, per le ore 11:00 dell'11 Gennaio 2019 e del successivo 14 Gennaio 2019, stessi ora e luogo, in eventuale seconda convocazione per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Approvazione modifiche dello statuto sociale relative all'art.3 – Oggetto e all'art. 6 – Azioni e trasferimento delle stesse – diritto di voto, nonché introduzione dell'art. 6 bis - Diritto di riscatto delle azioni privilegiate; deliberazioni inerenti e/o conseguenti.

Per l'intervento in assemblea è necessario comprovare la legittimazione all'esercizio del diritto di voto.

p. Il consiglio di amministrazione -
 L'amministratore delegato
 Ermanno Ferrari

TX18AAA12912 (A pagamento).

MAGNETI MARELLI S.P.A.

Direzione e coordinamento ex art. 2497 c.c.: FCA N.V.
 Sede legale: viale Aldo Borletti n. 61/63 - Corbetta
 Capitale sociale: Euro 254.325.965,00 i.v.
 Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi
 08082990014

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti titolari di azioni privilegiate della società sono convocati in assemblea speciale in Torino, Via Mercantini n.5, presso lo Studio Notarile Morone, per le ore 11.30 dell'11 Gennaio 2019 e del successivo 14 Gennaio 2019, stessi ora e luogo, in eventuale seconda convocazione e comunque al termine dell'assemblea straordinaria convocata nelle medesime date per le ore 11:00 per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

Approvazione, ai sensi dell'art. 2376 del codice civile, delle deliberazioni dell'Assemblea straordinaria della società concernenti la modifica dello statuto sociale relativa all'art. 6 – Azioni e trasferimento delle stesse – diritto di voto, nonché l'introduzione nello stesso dell'art. 6 bis - Diritto di riscatto delle azioni privilegiate; deliberazioni inerenti e/o conseguenti.

Per l'intervento in assemblea è necessario comprovare la legittimazione all'esercizio del diritto di voto.

p. Il consiglio di amministrazione -
 L'amministratore delegato
 Ermanno Ferrari

TX18AAA12914 (A pagamento).

TERMINVEST S.P.A.

Sede: via G. Romanino n. 1 - 25122 Brescia
 Capitale sociale: € 429.000,00
 Registro delle imprese: Brescia
 Codice Fiscale: 00557070174
 Partita IVA: 00570290981

Convocazione di assemblea straordinaria

Gli azionisti sono convocati in assemblea straordinaria per il 22 gennaio 2019 alle ore 16,00 in prima convocazione presso la sede legale Via Gerolamo Romanino 1 ed, occorrendo, alla stessa ora e luogo il giorno 23 gennaio 2019 in seconda convocazione per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Scioglimento e messa in liquidazione ai sensi dell'art. 2484 c.c., nomina del/dei liquidatore/i e determinazione dei relativi poteri

2. Delibere inerenti e conseguenti

Per l'intervento all'assemblea valgono le norme di legge e di statuto.

Il presidente del consiglio di amministrazione
 Eugenio Solini

TX18AAA12917 (A pagamento).

SOCIETÀ FUNIVIA ARABBA MARMOLADA - SOFMA S.P.A.

Sede: via G. Marconi n. 31 - Fonzaso (BL)
 Capitale sociale: Euro 3.750.000,00 i.v.
 Registro delle imprese: Belluno 00169330255
 Codice Fiscale: 00169330255
 Partita IVA: 00169330255

Convocazione di assemblea dei soci

I Signori Azionisti, Amministratori e Sindaci della "Società Funivia Arabba Marmolada - SOFMA S.p.A.", sono convocati in Assemblea, in Fonzaso (BL), presso la sede legale, in Via G. Marconi n. 31, per il giorno 15 gennaio 2019,

in sede ordinaria, alle ore 14,00, per deliberare sul seguente
ORDINE DEL GIORNO

1) Deliberazioni ex art. 2364, punto 1) del Codice Civile, per l'approvazione del bilancio al 30.09.2018. Decisioni in ordine alla destinazione del risultato dell'esercizio;

2) Autorizzazione all'acquisto, in una o più soluzioni, di azioni proprie. Deliberazioni inerenti e conseguenti;

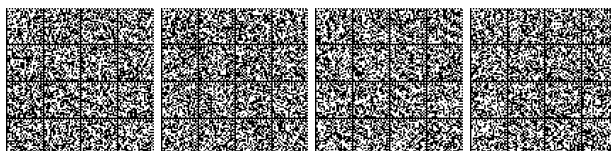
3) Varie ed eventuali.

In sede straordinaria, nello stesso giorno e nello stesso luogo, alle ore 16,00, per deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1. Modifica dei seguenti articoli dello statuto sociale;

a) art. 12: introduzione di una clausola di prelazione e gradimento in ipotesi di trasferimento delle azioni per atto tra vivi;



b) art. 13: previsione, per la determinazione del valore di recesso da parte del Consiglio di Amministrazione, di una perizia asseverata, con spese a carico della società;

c) art. 22: variazione del quorum dell'assemblea straordinaria relativamente ad alcune decisioni, da assumersi con il voto favorevole dell'85% dei soci;

d) art. 31: riduzione a cinque del numero massimo dei consiglieri di amministrazione eleggibili;

e) art. 32: introduzione di una clausola "simul stabunt, simul cadent" anche al venir meno di un solo consigliere di amministrazione;

f) art. 36: riferimento, in tema di Collegio Sindacale, al registro dei revisori legali ed espunzione del rinvio alle tariffe professionali.

In sede ordinaria, nello stesso giorno e nello stesso luogo, alle ore 17,30 per deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1. Determinazione numero dei componenti del Consiglio di Amministrazione e nomina degli stessi;

2. pagamento compensi ai componenti del vecchio Consiglio di Amministrazione e determinazione compensi del nuovo Consiglio di Amministrazione;

3. varie ed eventuali.

Sofma S.p.A. - Il consigliere delegato
Attilio Luigi Gorza

TX18AAA12941 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

PROVINCIA DI PRATO

Sede: via Ricasoli n. 25 - 59100 Prato (PO), Italia
Codice Fiscale: 92035800488

Avviso estinzione anticipata prestito obbligazionario provinciale BOP

La Provincia di Prato comunica l'estinzione parziale anticipata di € 135.850,00 del prestito obbligazionario provinciale (BOP) codice ISIN IT 0003791263 del valore nominale di € 6.654,000,00 sottoscritto integralmente a fermo da RTI CDC IXIS Capital Markets - Banca Intesa S.p.a. denominato «Provincia di Prato 2004/2019 n. 2° emissione a tasso variabile trasformabile» per finanziamento opere pubbliche.

Il direttore
dott.ssa Bonciolini Rossella

TU18AAB12805 (A pagamento).

STAR SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017, numero 35511.5

Sede legale: via Guido Reni, 2/2 - Bologna

Capitale sociale: € 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Bologna 03737881205

Codice Fiscale: 03737881205

Avviso di risoluzione consensuale della cessione di crediti avvenuta ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la Legge sulla Cartolarizzazione) e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993 (il Testo Unico Bancario)

In via di rettifica di ciascun Avviso Precedente (come di seguito definito) Star SPV S.r.l. (il Cessionario o Star) comunica l'intervenuta risoluzione dei seguenti contratti di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" (i Contratti di Cessione) conclusi:

(i) in data 13/11/2018, come successivamente modificato in data 15/11/2018, con Provincia Religiosa di S. Pietro dell'Ordine Ospedaliero di San Giovanni di Dio - Fatebenefratelli (Fatebenefratelli), della cui stipula era stato dato avviso con l'Avviso di Cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* Parte Seconda n. 135 del 20/11/2018, codice redazionale TX18AAB11606 (l'Avviso Precedente);

(ii) in data 21/11/2018 con Studio Radiologico S.r.l. (Studio Radiologico);

(iii) in data 22/11/2018 con Gestione Centro di Diagnostica Radiologica ed Ecografica S.r.l. (Gestione Centro);

(iv) in data 28/11/2018 con Casa di Cura La Madonnina S.r.l. (La Madonnina); e

(v) in data 28/11/2018, come successivamente modificato in data 30/11/2018, con Poliambulatorio IGEA S.r.l. (IGEA e, insieme a Fatebenefratelli, Studio Radiologico, Gestione Centro e La Madonnina, i Cedenti),

della cui stipula era stato dato avviso con l'Avviso di Cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* Parte Seconda n. 142 del 06/12/2018, codice redazionale TX18AAB12235 (l'Avviso Precedente), in forza di cinque accordi di risoluzione consensuale (gli Accordi di Risoluzione), stipulati, rispettivamente, con:

(a) Fatebenefratelli, in data 19/12/2018, e avente efficacia retroattiva al 13/11/2018 (la Data di Efficacia)

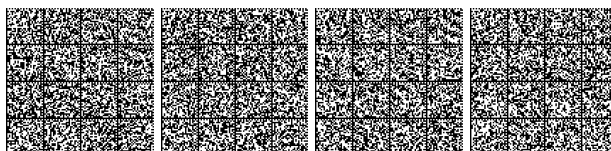
(a) Studio Radiologico, in data 18/12/2018, e avente efficacia retroattiva al 21/11/2018 (la Data di Efficacia);

(b) Gestione Centro, in data 19/12/2018, e avente efficacia retroattiva al 22/11/2018 (la Data di Efficacia);

(c) La Madonnina, in data 14/12/2018, e avente efficacia retroattiva al 28/11/2018 (la Data di Efficacia)

(d) IGEA, in data 14/12/2018, e avente efficacia retroattiva al 28/11/2018 (la Data di Efficacia).

In forza degli Accordi di Risoluzione, i Cedenti sono reintegrati nella piena ed esclusiva titolarità dei rispettivi Crediti, come individuati e definiti nell'Avviso Precedente, e ogni somma dovuta in relazione a tali Crediti dovrà essere



pagata, e sarà legittimamente pagata, solo se corrisposta rispettivamente a Fatebenefratelli, Studio Radiologico, Gestione Centro, La Madonnina e IGEA (ciascuno in relazione ai Crediti di rispettiva spettanza), non avendo Star alcun diritto da far valere in relazione ai Crediti, ai Contratti di Cessione e ai Cedenti.

Bologna, 19 dicembre 2018

L'amministratore unico
Luciano Leonello Godoli

TX18AAB12907 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI BIELLA E VERCELLI – BIVERBANCA S.P.A.

Iscritta all'Albo delle Banche autorizzate al n. 5239 - Società soggetta ad attività di direzione e coordinamento di Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. - Iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari al n. 6085 - Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi

Sede legale e direzione generale: via Carso n. 15 - Biella
Punti di contatto: e-mail: info@biverbanca.it – Indirizzo internet: www.biverbanca.it

Capitale sociale: euro 124.560.677,00 interamente versato

Registro delle imprese: 01807130024

Codice Fiscale: 01807130024

Partita IVA: 01807130024

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385, come successivamente modificato e/o integrato (il "T.U. Bancario") corredato dall'informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (di seguito Regolamento UE 2016/679) e del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 e successive modifiche e integrazioni (il «Codice privacy») e del Provvedimento del Garante per la privacy del 18 gennaio 2007 (il «Provvedimento»)

La Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni, con sede legale in Via Carso, 15, 13900 Biella, Italia, codice fiscale, partita IVA ed iscrizione presso il registro delle imprese di Biella, n. 01807130024, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 5239, società soggetta ad attività di direzione e coordinamento di Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Asti S.p.A., iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario al n. 6085, comunica che in forza di un contratto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi dell'articolo 58 T.U. Bancario, perfezionatosi in data 20 dicembre 2018 e con effetto in pari data (il "Contratto di Cessione"), ha riacquisito pro soluto dalla società Asti Group RMBS S.r.l., con sede legale in via Eleonora Duse, 53, 00197 Roma, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di

Roma n. 13370831003, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro derivanti da contratti di mutui fondiario e ipotecario erogati dalla stessa Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli – Biverbanca S.p.A. e che, alla data del 19 dicembre 2018, risultavano nella titolarità di Asti Group RMBS S.r.l. in quanto precedentemente oggetto di cessione dalla Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A. ad Asti Group RMBS S.r.l. in forza di un contratto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130, concluso in data 29 giugno 2015, e selezionati sulla base dei criteri oggettivi di cui all'avviso di cessione pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 78 del 9 luglio 2015, Parte Seconda, e che alla medesima data, inclusa, presentavano altresì le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

(1) sorgono da mutui in relazione ai quali i debitori principali:

(i) abbiano inviato alla Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A. tra la data del 20/06/2018 e del 10/12/2018 una richiesta scritta di modifica dei termini e/o delle condizioni del relativo mutuo; e

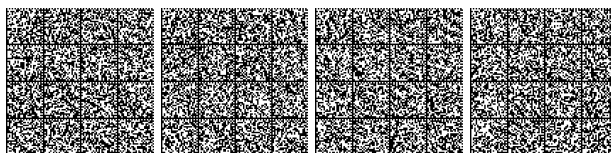
(ii) abbiano ricevuto tra il 17/12/2018 e il 19/12/2018 conferma dell'accettazione da parte della stessa Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli – Biverbanca S.p.A. di tale richiesta di modifica.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti alla Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A., senza ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti - rinvenienti a favore di Asti Group RMBS S.r.l. dai contratti di mutuo - che assistono e garantiscono il pagamento dei crediti oggetto del summenzionato Contratto di Cessione, o altrimenti ad esso accessori, ivi incluse le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione facoltà o prerogativa inerente ai suddetti crediti.

Informativa ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679.

La cessione da parte di Asti Group RMBS S.r.l. ai sensi e per gli effetti del suddetto Contratto di Cessione, di tutte le ragioni di credito vantate nei confronti dei debitori ceduti relativamente ai mutui a questi concessi, per capitale, interessi e spese, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant'altro di ragione (i "Crediti Ceduti"), comporterà necessariamente, a far data dalla presente comunicazione, il trasferimento anche dei dati personali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti Ceduti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui agli artt. 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione del Garante per la privacy emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato in data 18 gennaio 2007.



Pertanto, ai sensi e per gli effetti degli artt. 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 - Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A. informa di aver ricevuto da Asti Group RMBS S.r.l., nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti Ceduti.

Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A. informa, inoltre, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della propria ordinaria attività e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale della stessa Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A. e quindi:

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

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

Resta inteso che non verranno trattate categorie particolari di dati personali. Sono considerate categorie particolari di dati personali i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati (art. 9 del Regolamento UE 2016/679).

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

In particolare, i Dati Personali saranno oggetto di comunicazione, per finalità illustrate a società, persone, associazioni, che:

(a) prestano servizi in relazione alla riscossione e al recupero dei crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(b) espletano attività e prestazioni relativi a servizi di cassa e di pagamento;

(c) prestano servizi, attività e consulenza in merito all'assolvimento di obblighi connessi a normative di vigilanza.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni, con sede legale in Via Carso, 15, Biella, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Biella n. 01807130024.

Il delegato del Titolare del trattamento è il Responsabile della Direzione Affari Generali domiciliato presso la Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A. in Biella Via Carso n. 15. Il Responsabile per la Protezione dei Dati (cd DPO) è il Responsabile dell'Ufficio Legale della Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. domiciliato presso la Cassa di Risparmio di Asti S.p.A. Piazza Libertà 23 -14100

Asti, e mail: dpo@bancadiasti.it, pec: dpo@pec.bancadiasti.it. Le richieste e le comunicazioni andranno indirizzate al delegato del Titolare del Trattamento sopra indicato (privacy@biverbanca.it - tel.015/3508250 - fax 015/3508370). Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A. informa inoltre che, ai sensi degli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE 2016/679, ciascun Interessato può, in qualsiasi momento, accedere ai propri dati, richiederne la rettifica, la cancellazione, la limitazione del trattamento, il trasferimento od opporsi trattamento, nonché richiedere di non essere sottoposto a decisioni basate unicamente sul trattamento automatizzato che produca effetti giuridici che lo riguardino.

Biella, 20/12/2018

p. Cassa di Risparmio di Biella e Vercelli - Biverbanca S.p.A. - Il direttore generale
dott. Mossino Massimo

TX18AAB12938 (A pagamento).

GUBER BANCA S.P.A.

Sede legale: via Corfù, 102 - 25124 Brescia

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (il "TUB") e informativa ai sensi del Regolamento GDPR (General Data Protection Regulation), n. 679/2016

Guber Banca S.p.A., (di seguito anche la "Cessionaria" o "Guber") iscritta dal 27.03.2018 all'Albo delle Banche di cui all'art. 13 del Testo Unico Bancario (TUB) al numero 8074 con sede sociale e direzione generale in Brescia via Corfù, 102 - capitale sociale € 10.200.000 i.v., iscritta nel Registro delle imprese di Brescia al n. 03140600176, munita di regolare licenza di Pubblica Sicurezza, rilasciata dalla Questura di Brescia in data 25/07/2018, ai sensi e per gli effetti dell'art. 115 TULPS

COMUNICA CHE

la Cessionaria ha acquistato pro soluto, con effetto economico in data 31 luglio 2018 ore 00.01 (la "Data di Valutazione"), ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" (il "Contratto di Cessione") concluso in data 19 dicembre 2018 con UniCredit Leasing S.p.A. (una società per azioni costituita ai sensi della legge italiana, con sede legale in Via Livio Cambi, 5 a Milano, capitale sociale di Euro 1.106.877.000,00 interamente versato, codice fiscale e iscrizione al registro delle imprese di Milano numero 03648050015, partita IVA numero 04170380374 (la "Cedente") un portafoglio di crediti derivanti da canoni scaduti e non pagati alla data di risoluzione del contratto, indennizzi, spese, interessi ed ogni altro importo dovuto, inclusa la componente IVA ove dovuta (i "Crediti") che, alla data del 19 dicembre 2018 (la "Data di Cessione"), soddisfacevano tutti i seguenti criteri oggettivi, tali da assicurarne l'omogeneità giuridico-finanziaria:

(a) crediti derivanti da contratti di locazione finanziaria: (i) erogati da UniCredit Leasing S.p.A., (ii) già risolti ovvero che abbiano in ogni caso cessato di avere efficacia in capo



al debitore ceduto, e (iii) in relazione ai quali il bene dato in leasing sia stato alternativamente venduto, dato in nuova locazione finanziaria ovvero radiato;

(b) crediti derivanti da rapporti contraddistinti dai codici contratto indicati nella lista depositata in data 19 dicembre 2018 presso il dott. Angelo Busani, notaio in Milano, iscritto nel ruolo del Distretto Notarile di Milano. A seguito di richiesta presentata dai singoli mutuatari presso la sede legale di Guber Banca S.p.A. (attualmente in via Corfù 102 – 25124 Brescia), verrà data conferma dell'inclusione o esclusione nella lista (ovvero verrà resa disponibile copia della lista).

La Cessionaria comunica, altresì, che, assieme ai Crediti, ha acquistato dalla Cedente, pro soluto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, ogni eventuale futuro credito derivante dalla futura vendita o nuova locazione finanziaria di beni radiati (ovvero i beni che alla data di stipula del Contratto di Cessione non erano stati ancora reperiti e che sono conseguentemente stati radiati dal Cedente ovvero i beni che sono stati ritrovati dalla Cedente tra la Data di Valutazione e la Data di Cessione), (ciascuno, un "Credito Futuro Bene Radiato"), vantato nei confronti degli acquirenti o nuovi conduttori finanziari di tali beni radiati.

Per effetto della cessione, sono trasferiti alla Cessionaria, senza necessità di alcuna formalità ulteriore rispetto a quanto disposto dall'articolo 58 del T.U. Bancario, tutte le garanzie, i privilegi e le cause di prelazione che assistono i Crediti e i Crediti Futuri Beni Radiati, e tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori agli stessi ed al loro esercizio in conformità alle previsioni dei relativi contratti di locazione finanziaria e di ogni legge o contratto applicabile.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa o altri interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Guber Banca S.p.A., Via Corfù, n. 102, 25124 Brescia, tel. 0302455811, fax 0302450351, PEC: guber@legalmail.it.

Informativa ai sensi degli artt. 13 e 14 del GDPR e successiva normativa nazionale di adeguamento

La cessione dei Crediti da parte della Cedente alla Cessionaria ha comportato, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali Crediti, il necessario trasferimento alla Cessionaria dei dati personali relativi ai Debitori, garanti, terzi datori di ipoteca e co-obbligati (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai Crediti.

Pertanto, la Cessionaria rende qui di seguito ai Debitori, garanti, terzi datori di ipoteca, co-obbligati e ai loro successori ed aventi causa, l'informativa di cui agli artt. 12 e 14 del Regolamento Europeo n. 2016/679 del 27 aprile 2016 ("GDPR").

La Cessionaria, in qualità di titolare autonomo del trattamento, tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del GDPR. In particolare, la Cessionaria tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione, amministrazione, recupero e incasso dei Crediti e alla valutazione ed analisi dei Crediti.

La Cessionaria, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento ad obblighi contrattuali, di legge, regolamenti e normativa nazionali e comunitarie ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge. L'acquisizione e il trattamento dei Dati Personali sono obbligatori per realizzare l'operazione di acquisto dei Crediti, che in assenza sarebbe preclusa, nonché strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto contrattuale di cui sono parte i Debitori, garanti, terzi datori di ipoteca, co-obbligati e ai loro successori ed aventi causa (ipotesi in cui il consenso dell'interessato non è richiesto dalla legge). In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà nel rispetto delle norme di legge, nell'osservanza dei principi di correttezza e di liceità, di necessità e pertinenza, nella tutela della riservatezza e dei diritti dei debitori ceduti e verrà effettuato mediante l'uso strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, in ogni caso, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

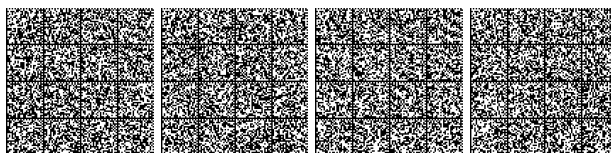
I Dati Personali potranno essere inoltre comunicati solo ed esclusivamente a soggetti la cui attività sia collegata, strumentale o conseguente alle indicate finalità del trattamento tra i quali, in particolare: (i) i soggetti a vario titolo coinvolti nella gestione, amministrazione, recupero e incasso dei Crediti nonché della loro eventuale successiva cessione, per l'espletamento dei relativi servizi e funzioni, (ii) i revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi della Cessionaria, per la consulenza da essi prestata, e (iii) le autorità di vigilanza della Cessionaria e degli altri soggetti coinvolti o le autorità fiscali, in ottemperanza ad obblighi di legge e contrattuali. I soggetti appartenenti alle categorie cui i Dati Personali possono essere comunicati utilizzeranno i Dati Personali, a seconda dei casi, in qualità di responsabili del trattamento ovvero in qualità di contitolari autonomi qualora estranei all'originario trattamento effettuato. I dirigenti, amministratori, sindaci, i dipendenti, agenti e collaboratori autonomi della Cessionaria potranno venire a conoscenza dei Dati, in qualità di incaricati o responsabili del trattamento ai sensi di quanto previsto dal GDPR. L'elenco completo di tali soggetti sarà a disposizione presso la Cessionaria all'indirizzo sotto indicato.

I dati personali saranno conservati per il solo tempo necessario a garantire la corretta prestazione dei servizi offerti dalla Cessionaria e comunque non oltre i 10 anni successivi alla conclusione del rapporto.

Si informa che ai sensi degli artt. 15 e ss. del Capo III e dell'art. 77 del GDPR, ciascun interessato potrà, in qualsiasi momento, esercitare i diritti di:

- accesso ai dati personali;
- chiedere la rettifica o la cancellazione degli stessi o la limitazione del trattamento che lo riguardano;
- opporsi al trattamento;
- portabilità dei dati;
- proporre reclamo all'autorità di controllo (Garante Privacy).

Si informa infine che la Cessionaria ha designato il Responsabile della Protezione dei Dati (RPD) ai sensi dell'art. 37 del GDPR.



I debitori ceduti, garanti, terzi datori di ipoteca, co-obbligati e i loro successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni richiesta ed ulteriore informazione e per esercitare i predetti diritti al Titolare del trattamento e/o all'RPD della Cessionaria presso la sua sede di Brescia, via Corfù n. 102, 25124 nonché ai seguenti recapiti: tel. +39 030 2455811; e-mail trattamentodati@guber.it.

Guber Banca S.p.A. - L'amministratore delegato
Francesco Guarneri

TX18AAB12942 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO

Notifica per pubblici proclami

Ai sensi dell'art. 166 c.p.c. e comparire nanti il Giudice che nominando con l'avviso che la costituzione oltre termine implica le decadenze di cui agli artt. 38, 167 c.p.c. per ivi sentirsi accogliere le conclusioni: accertare e dichiarare che l'attore possiede a tutt'oggi in modo pacifico, pubblico, continuato ed ininterrotto per 30 anni le unità immobiliari del Comune di Sarule (NU) e distinte al Catasto terreni al foglio 24, particelle nn. 11-13- 15-16-18-46-47, al foglio 18, particelle nn. 2-5-7 e al Catasto terreni e Catasto fabbricati al foglio 12, part. n. 1162 e ex artt. 1146, secondo comma e/o 1158 del codice civile, dichiarare l'acquisto a titolo originario per intervenuta accessione nel possesso e/o per intervenuta usucapione e per l'effetto ordinare al conservatore le necessarie trascrizioni e volturazioni con esonero di responsabilità. Con vittoria di spese in caso di opposizione.

Nuoro, 27 novembre 2018

avv. Cosimo Forma

TU18ABA12804 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERBANIA

Notifica per pubblici proclami - Ricorso per usucapione ex art.702 bis c.p.c

Estratto ricorso ex art.702 bis c.p.c. per usucapione - Notifica per pubblici proclami proc. n.1496/2018 R.G.- G.I. dott. ssa Teresa Emilia Martino.

Con ricorso ex art.702 bis c.p.c. depositato in data 03/10/2018, presso la Cancelleria del Tribunale di Verbania, Trombetta Liliana (TRMLLN41M52A414E), nata ad

Armeno (NO), il 12/8/1941, residente a Borgomanero (NO), alla Via per Arona, n°36, e domiciliata in Gozzano (NO), v.lo dei Pezzoli 13, presso lo Studio dall'avvocato Raffaella Gioira (C.F.GRIRFL75E56B019L, pec avvraffaellagioira@puntopec.it), del Foro di Novara (fax 0322/915924), ha chiesto che venga dichiarato l'intervenuto acquisto della proprietà in favore della stessa per effetto di usucapione in virtù di possesso ultraventennale continuo, esclusivo, pacifico ed ininterrotto (uti dominus) dell'immobile individuato in mappa del Comune di Armeno al Foglio n.25, mappale 417, mq 140 ed in visura catastale come fabbricato rurale privo di rendita costituito da immobile della superficie coperta di circa mq.30 elevato su due piani fuori terra di cui il piano terreno adibito a ripostiglio ed il piano superiore a sottotetto/ripostiglio e annesso sedime di terreno della superficie di circa mq.110.

Beni originariamente di proprietà di Basalini Egidio nato ad Armeno il 1/11/1944 (BSLGDE44S01A414F) per la quota di 1/3; a Santini Antonia per la quota di 1/3 e Santini Elisa per la quota di 1/3 e/o dei loro eventuali eredi invitando i convenuti, mediante notifica per pubblici proclami ai sensi e nelle forme stabilite dall'art.702-bis 3 comma c.p.c., autorizzata dal Giudice Dott. Montefusco con provvedimento del novembre 2018, a comparire all'udienza fissata per il giorno 21 febbraio 2019 ore 14,00, avanti al Tribunale di Verbania, posto in Verbania, Corso Europa, aula solita, con l'avvertimento ai sensi dall'art.702 bis, III e IV comma cpc, che la costituzione oltre il suddetto termine e comunque non oltre dieci giorni prima dell'udienza, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine comporterà le decadenze di cui agli artt.38 e 167 c.p.c.,con l'avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in sua contumacia.

Gozzano/Armeno li 17/12/18

avv. Raffaella Gioira

TX18ABA12913 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

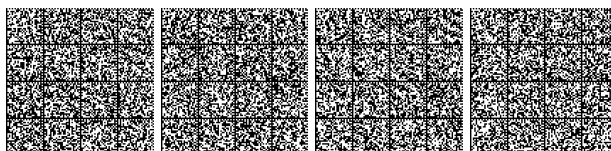
TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizza di pegno

Su ricorso del sig. Coccozza Salvatore, il Presidente del Tribunale di Napoli con decreto 16.10.2018 ha pronunciato l'ammortamento della polizza di pegno al portatore del Banco di Napoli S.p.A. filiale pegni di Napoli con n. 705139-46 di € 3200,00. Autorizza il duplicato trascorsi 90 giorni dalla data di pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

Coccozza Salvatore

TX18ABC12936 (A pagamento).



TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento certificato azionario*

Il Giudice Delegato Dott.ssa Maria Carolina De Falco, con decreto 27.09.2018 ha pronunciato l'ammortamento, stabilendo la cessazione della validità dei titoli trascorsi 30 giorni dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del certificato azionario nominativo rappresentativo di 1050 azioni della Clinica Mediterranea s.p.a. con sede in Napoli alla Via Orazio n. 2 intestato alla sig.ra Antonietta Palma

Antonietta Palma

TX18ABC12940 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORINO*Ammortamento polizza di pegno*

Il Presidente delegato d.ssa Silvia Vitro', letto il ricorso n. 28927/2018 R.G., in data 16/11/2018 pronuncia l'inefficacia della polizza di pegno al portatore n. 1838044-88 emessa il 12.04.2016 da Intesa Sanpaolo Monte Pegni ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione dell'estratto del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Bosco Danilo

TX18ABC12944 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO***Eredità giacente di Borio Ferruccio*

Con decreto emesso in data 29 ottobre 2018 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Borio Ferruccio, nato a Torino il 21 febbraio 1933 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 25 febbraio 2017 - R.G., 28699/2018.

Curatore è stato nominata avv. Actis Stefania con studio in Torino, via Clemente n. 22.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Stefania Actis

TU18ABH12857 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BIELLA*Eredità giacente di Caroli Dolores*

Il Giudice dott. Brovarone con decreto 01.10.18 ha dichiarato giacente l'eredità di Caroli Dolores nata a Avezzano il 18.7.1968 deceduta in Schwalbach (Germania) il 16.6.2015, ultima residenza Sandigliano, nominando curatore l'avv. Stefania Tosone con studio in Biella via Arnulfo 22.

Il curatore
avv. Stefania Tosone

TX18ABH12911 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA*Nomina curatore eredità giacente di Graiani Attilio*

Il Giudice del Tribunale di Parma dott.ssa Maria Pasqua Rita Vena con decreto del 31/07/2018 ha dichiarato giacente l'eredità di Graiani Attilio, nato a Corniglio (PR) il 12/02/1952 e deceduto in Parma il 01/09/2016 con ultima residenza in vita a Corniglio (PR), nominando curatore l'avv. Nicola Lazzari con studio in Parma str. Repubblica n. 58.

Parma, li 20/12/2018

avv. Nicola Lazzari

TX18ABH12920 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BELLUNO*Nomina curatore eredità giacente di Oreste Bianchi*

Il Giudice del Tribunale di Belluno con decreto del 22/10/2018 ha dichiarato giacente l'eredità di Oreste Bianchi nato a Pieve di Cadore BL il 29/10/1958 e deceduto in Pieve di Cadore BL il 21/04/2018 con ultimo domicilio a Cibiana di Cadore BL in via Pianezze n° 111/A nominando curatore l'avv. Rocco Bianco con studio in Pieve di Cadore BL vicolo dei Galli n° 2.

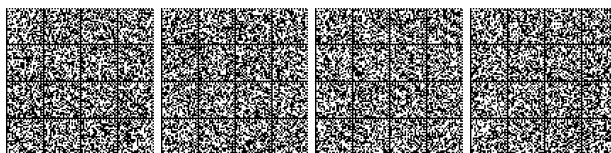
Pieve di Cadore 20.12.2018

avv. Rocco Bianco

TX18ABH12926 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA*Nomina curatore eredità giacente di Michelti Luciano*

Il Giudice, Dr. Paolo Filippone del Tribunale di Venezia, Volontaria Giurisdizione, visto il ricorso R.G. n. 2904/2018 proposto dall'Avv. Arturo Piovesana per la nomina di curatore dell'eredità giacente di Michelti Luciano, con decreto



del 27 luglio 2018, depositato in data 28/08/2018, ha nominato curatore dell'eredità giacente del suddetto Michelti Luciano, nato a Mira (VE) il 09/12/1949, deceduto a Venezia il 03/06/2016, l'Avv. Silvia Busanel di Venezia, con studio in Venezia, San Marco 5459.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Silvia Busanel

TX18ABH12939 (A pagamento).

LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA

SI.NI.SA. SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione

Sede: via Domitiana, 87 - 81034 Mondragone (CE)

R.E.A.: CE-198958

Codice Fiscale: 02836270617

Partita IVA: 02836270617

Insinuazione allo stato passivo

Si comunica a tutti gli interessati creditori della SI.NI.SA. Società Cooperativa, che possono far pervenire, entro il termine di 60 giorni dalla pubblicazione del presente editto nella *Gazzetta Ufficiale*, richiesta di insinuazione allo stato passivo allegando il titolo giustificativo del credito vantato, da trasmettere a mezzo pec: valentino.sibilio@commercialsinapolinord.it

Il liquidatore
Valentino Sibilio

TX18ABJ12946 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI SAVONA

Riconoscimento di proprietà - Usucapione

Si rende noto che il Tribunale di Savona, nella persona del Giudice Dott.ssa Paola Gallo, con decreto di accoglimento Rep. n. 212 del 19 aprile 2012, ha dichiarato l'intervenuta usucapione speciale del diritto di proprietà, ai sensi dell'art. 3 della L. 346/1976 e dell'art. 1159 bis c.c., in favore del ricorrente Sig. Dino Meneghetti, nato a Savona (SV) il 04.02.1962, residente in Cisano sul Neva (SV), Via Siccardi n. 62, C.F. MNGDNI62B04I480Z, relativamente al seguente bene: appezzamento di terreno agricolo sito in Albenga (SV), distinto al Catasto Terreni al foglio 4, mappale 255, classe 4, are 17 ca 80, RD € 75,84, RA € 32,18, classificato in ambito urbanistico E1, zona agricola inten-

siva sperimentale della piana, confinante con i mappali 256, 296, 295, 418 e 254, intestato catastalmente al Sig. Amedeo Vignola fu Francesco, di cui sono sconosciuti luogo di nascita e ultima residenza.

Ha, quindi, disposto che per il presente decreto vengano eseguite le forme di pubblicità, come previste dalla Legge n. 346/76.

Albenga, 20 dicembre 2018

avv. Andrea Navone

TX18ABM12937 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI TREVISO

Fasc. W.A. n. 6842/2018/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Treviso,

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, relativo alla proroga dei termini legali e convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle aziende di credito e singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Vista la lettera della Banca d'Italia, Filiale di Venezia n. 1301882/18 del 9 novembre 2018 relativa alla richiesta di riconoscimento dell'eccezionalità dell'evento verificatosi nel giorno 5 novembre 2018 che ha impedito il regolare funzionamento degli sportelli sotto indicati;

Visto l'art. 31 della legge n. 340/2000 che ha disposto la soppressione del foglio annunci legali della provincia, a far tempo dal 9 marzo 2001;

Dichiara:

per gli effetti di cui all'art. 1 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, che la filiale di UniCredit S.p.A. sotto indicata, non ha potuto funzionare regolarmente, a causa dello sciopero proclamato dalle organizzazioni sindacali nel giorno 5 novembre 2018.

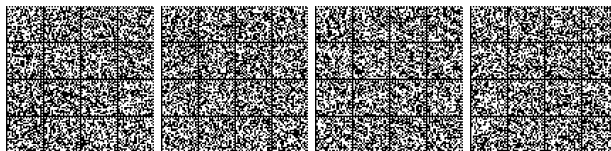
Unicredit S.p.A. filiali di: Montebelluna via Garibaldi n. 1.

Il presente decreto acquista efficacia a seguito della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, a cura di questa Prefettura.

Treviso, 19 novembre 2018

Il viceprefetto vicario
Signoriello

TU18ABP12811 (Gratuito).



PREFETTURA DI VENEZIA
Ufficio Territoriale del Governo
Ufficio Gabinetto

Proroga dei termini legali e convenzionali

Vista la nota n. 1287126/18 in data 7 novembre 2018, con la quale il sostituto del titolare della Divisione vigilanza della Banca d'Italia comunica che, a causa delle eccezionali condizioni di maltempo che hanno colpito la Regione Veneto, gli sportelli delle filiali dell'UniCredit Spa, di seguito elencati, non hanno potuto funzionare regolarmente per le intere giornate del 30 e 31 ottobre 2018:

Venezia S. Polo, 225;

Venezia Campo San Pantalon, 3714 - Dorsoduro;

Venezia Fondamenta Zattere, 1387 - Dorsoduro;

Considerato che con la medesima nota il sostituto del titolare Divisione vigilanza della Banca d'Italia ha chiesto l'emanazione del decreto per la proroga dei termini legali e convenzionali;

Ritenuto di dover provvedere in tal senso sussistendo i presupposti previsti dall'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

Il mancato regolare funzionamento delle summenzionate Agenzie di credito, è riconosciuto come dovuto ad evento eccezionale per i giorni suddetti.

Il presente decreto, ai sensi del combinato disposto di cui agli articoli 2, del citato decreto legislativo n. 1/48 e 31, comma 3, della legge 24 novembre 2000, n. 340, sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* ed affisso nei locali dei suindicati Istituti di credito.

Venezia, 23 novembre 2018

Il prefetto
 Zappalorto

TU18ABP12905 (Gratuito).

PREFETTURA DI VENEZIA
Ufficio Territoriale del Governo
Ufficio Gabinetto

Proroga dei termini legali e convenzionali

PREFETTURA DI VENEZIA
 Ufficio territoriale del governo
 Ufficio di Gabinetto

Vista la nota nr. 1310374/18 in data 13 novembre 2018, con la quale il Titolare della Divisione Vigilanza della Banca d'Italia comunica che, a causa di problemi di allagamento e conseguenti guasti alle apparecchiature, la filiale del Credit Agricole FriulAdria Spa, di seguito elencata, non ha potuto funzionare regolarmente per le intere giornate del 29, 30 e 31 ottobre e 2, 5, 6 e 7 novembre 2018:

Venezia San Marco, 4121, Salizada San Luca;

Considerato che con la medesima nota il Titolare Divisione Vigilanza della Banca d'Italia ha chiesto l'emanazione del decreto per la proroga dei termini legali e convenzionali;

Ritenuto di dover provvedere in tal senso sussistendo i presupposti previsti dall'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948 nr. 1;

Decreta

il mancato regolare funzionamento della summenzionata Agenzia di Credito, è riconosciuto come dovuto ad evento eccezionale per i giorni suddetti.

Il presente decreto, ai sensi del combinato disposto di cui agli artt. 2, del citato decreto legislativo 1/48 e 31, comma 3, della legge 24 novembre 2000 nr. 340, sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* ed affisso nei locali dei suindicati Istituti di Credito.

Venezia, 23 novembre 2018

Il prefetto
 Zappalorto

TU18ABP12906 (Gratuito).

PREFETTURA DI VENEZIA
Ufficio Territoriale del Governo
Ufficio Gabinetto

Proroga dei termini legali e convenzionali

PREFETTURA DI VENEZIA
 Ufficio territoriale del Governo
 Ufficio di Gabinetto

Vista la nota nr. 1264745/18 in data 31 ottobre 2018, con la quale il Titolare della Divisione Vigilanza della Banca d'Italia comunica che a causa dell'allerta meteo e conseguente «acqua alta» gli sportelli delle filiali del Banco BPM Spa, di seguito elencati, non hanno potuto funzionare regolarmente per le intere giornate del 29 e 30 ottobre 2018:

Venezia Agenzia 13710 Cannaregio, 122/A;

Venezia Agenzia 10603 Cannaregio, 1906 - San Leonardo;

Venezia Agenzia 11732 San Marco, 4358 -Calle del Magazen;

Venezia Agenzia 712 Giudecca, 318/A;

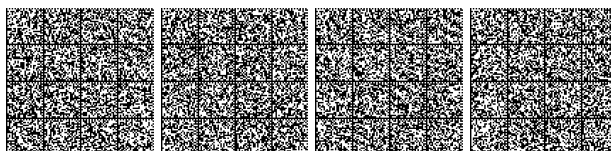
Venezia Agenzia 12709 Calle Larga San Marco, 383;

Considerato che con la medesima nota il Titolare Divisione Vigilanza della Banca d'Italia ha chiesto l'emanazione del decreto per la proroga dei termini legali e convenzionali;

Ritenuto di dover provvedere in tal senso sussistendo i presupposti previsti dall'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948 nr. 1;

Decreta

il mancato regolare funzionamento delle summenzionate Agenzie di Credito, è riconosciuto come dovuto ad evento eccezionale per i giorni suddetti.



Il presente decreto, ai sensi del combinato disposto di cui agli articoli 2, del citato decreto legislativo 1/48 e 31, comma 3, della legge 24 novembre 2000 nr. 340, sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* ed affisso nei locali dei suindicati Istituti di Credito.

Venezia, 5 novembre 2018

Il prefetto
Zappalorto

TU18ABP12915 (Gratuito).

PREFETTURA - UFFICIO TERRITORIALE DEL GOVERNO DI UDINE

Proroga dei termini legali e convenzionali

PREFETTURA

Ufficio territoriale del Governo di Udine

Vista la nota n. 1469163/18 del 14 dicembre 2018, con la quale il Direttore della sede di Trieste della Banca d'Italia, ha chiesto, ai sensi dell'art. 1 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 ed ai fini della proroga dei termini legali e convenzionali prevista dal citato decreto, il riconoscimento della eccezionalità dell'evento determinante il non regolare funzionamento degli sportelli bancari sotto indicati, nelle giornate del 30 e 31 ottobre 2018, a causa delle condizioni meteorologiche avverse:

Banca UniCredit S.p.A. Filiale di:
Sappada (UD) Via Borgata Bach n. 1
Ritenuto di accogliere la richiesta;

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

È riconosciuta, per i motivi di cui in narrativa ed ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, l'eccezionalità dell'evento determinante il non regolare funzionamento, nelle giornate del 30 e 31 ottobre 2018, degli sportelli bancari in premessa indicati.

I termini legali e convenzionali, scaduti nel predetto periodo o nei cinque giorni successivi, sono prorogati di 15 giorni, a favore dell'azienda di credito di cui sopra, a decorrere dal giorno della riapertura degli sportelli al pubblico.

Il presente decreto sarà pubblicato, a cura di questa Prefettura U.T.G., nella *Gazzetta Ufficiale*, ai sensi dell'art. 31, c. 3, della legge 340/2000.

Udine, 19 dicembre 2018

p. Il prefetto a.p.c. - Il viceprefetto vicario
Allegretto

TU18ABP12916 (Gratuito).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

TRIBUNALE DI VERONA

Dichiarazione di assenza di Consolini Gelindo

Il Tribunale di Verona sez. I civile in persona dei magistrati dott. Ernesto D' Amico Presidente, dott. Lara Ghermandi Giudice, dott. Stefani Abbate Giudice Relatore, nel procedimento 7851 / 2012 R. G. ha emesso la sentenza 2929 / 2013 pubblicata il 13. 12. 2013 dichiarando l'assenza di Gelindo Consolini nato a Costermano VR il 10. 1. 1951; nulla sulle spese processuali; ordina l'inserimento per estratto della presente sentenza nella *Gazzetta Ufficiale* e la pubblicazione sul sito internet del Ministero della Giustizia; ordina all' Ufficiale dello Stato Civile competente di annotare la presente sentenza in margine all' atto di nascita e di trascrivere in margine all' atto di matrimonio; manda alla Cancelleria per le comunicazioni e gli altri incumbenti di competenza. Così deciso in Verona, nella Camera di Consiglio della I sezione civile in data 10. 12. 2013.

Giancarla Binosi

TX18ABR12836 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

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.

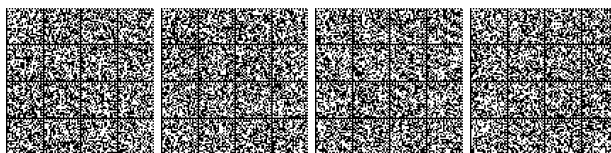
Medicinale CEFTRIAXONE FKI polvere per soluzione per infusione A.I.C. n. 042495 in confezioni tutte.

DE/H/0890/001/IA/026G, pratica C1A/2018/2088.

Raggruppamento di variazioni IA B.III.1.a.2: aggiornamento CEP ceftriaxone sodico di produttore approvato (Fresenius Kabi Anti-Infectives con cambio nome in Fresenius Kabi Ipsum).

Medicinale KIDIAMIX soluzione per infusione A.I.C. n. 043378 in confezioni 037-049-052.

FR/H/554/003-005/IB/011G, pratica C1B/2018/1297.



Raggruppamento di variazioni: IB B.I.a.1.a modifica produttore starting material della sostanza attiva magnesio lattato diidrato (aggiornamento ASMF Moehs Iberica Dicembre 2015) e conseguente IA A.4 cambio nome fornitore in Tiefenbacher API + Ingredients GmbH Co. KG.

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU18ADD12859 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ONCOLOGY P.L.C.

Sede legale: Lion Court, Farnham Road, Bordon, Hampshire, GU35 0NF, Regno Unito

Modifica stampati

Codice pratica: C1B/2018/1337

N. di procedura europea: NL/H/4321/001/IB/027G.

Medicinale: OXALIPLATINO KABI 039170 in confezioni tutte.

Titolare A.I.C.: Fresenius Kabi Oncology Plc.

Tipologia variazioni IB B.II.a.3.z, B.II.b.3.a, B.II.d.1.z; IA B.II.b.5.c.

Modifica apportata: eliminazione agenti tamponanti acido succinico e sodio idrossido in linea con l'originator e modifica nel processo di fabbricazione del prodotto finito; eliminazione parametro di prova non significativo dalle specifiche in process (pH); eliminazione parametro di prova non significativo al rilascio e a fine vita (contenuto di succinoplattino).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.1 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondente paragrafo del foglio illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

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

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

TU18ADD12862 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

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

Modifica stampati

Medicinale: ELETTRolitica REIDRATANTE I FKI codice A.I.C. n. 030763 in confezioni 167-179.

Codice pratica: N1A/2018/1569. Variazione IA B.II.e.5.b soppressione confezioni.

Medicinale: ELETTRolitica REIDRATANTE II FKI codice A.I.C. n. 030763 in confezioni 066-078-080-092-104-181-193-205-217.

Codice pratica: N1B/2018/1589. Variazione IB C.I.7.b soppressione dosaggio.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (per la formulazione I paragrafi 6.5 e 8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

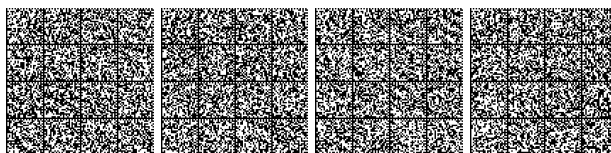
A partire dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al foglio illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione 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

TU18ADD12865 (A pagamento).



FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

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

Modifica stampati

Medicinale: PERISMOFVEN codice A.I.C. n. 041473 in confezioni tutte.

Codice pratica: C1B/2018/1472.

N. di procedura europea: SE/H/0940/001/IB/083G.

Medicinale: PERIVEN codice A.I.C. n. 035508 in confezioni tutte.

Codice pratica: C1B/2018/1456.

N. di procedura europea: SE/H/0215/001/IB/149G.

Titolare A.I.C.: Fresenius Kabi Italia S.r.l.

Tipologia variazioni: IA B.II.e.1.b.3; IA B.II.e.7.a; IB B.II.e.z

Modifica apportata: eliminazione sacche Excel; cambio nome di due fornitori: da Sipca in Siegwark (inchiostro) e da Alcan in Amcor (film di confezionamento); modifica del processo di produzione del polipropilene utilizzato nel materiale di confezionamento primario Biofine.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 6.5 e 8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto), relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

A partire dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al riassunto delle caratteristiche del prodotto.

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

TU18ADD12868 (A pagamento).

LALLEMAND PHARMA EUROPE

Sede sociale: Toftebakken 9 B, 3460 - BIRKERØD (DANIMARCA)

Codice Fiscale: 38949632

Partita IVA: 38949632

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

Titolare: Lallemand Pharma Europe.

Medicinale ISMIGEN - A.I.C. n. 026224. Confezioni: tutte.

Codice pratica: N1A/2018/1686 - Variazione di tipo IA - B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza inter-

media o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. d) Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto).

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione del presente comunicato nella *Gazzetta Ufficiale*.

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Simonetta Bonetti

TV18ADD12876 (A pagamento).

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

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

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

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

Medicinale ARBUX - A.I.C. n. 045564 tutte le confezioni.

Cod. prat. C1A/2018/2406 - DE/H/4894/IA/002/G Var. Grouping IA: IA_{IN}-B.II.b.1.b; IA_{IN}-B.II.b.1.a; IA_{IN}-B.II.b.2.c.2: Aggiunta sito per il confezionamento primario, il confezionamento secondario, controllo e rilascio dei lotti: «Teva Gyogyszergyar Zrt.» (Ungheria).

Medicinale TAVACOR - A.I.C. n. 035623 tutte le confezioni.

Cod. prat. N1A/2018/1789 Var. IA-B.III.1.a.2 Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per il principio attivo: «Teva Pharmaceutical Industries Ltd.» (Israele).

Medicinale VALSODIUR - A.I.C. n. 041144 tutte le confezioni.

Cod. prat. C1A/2018/2534 - IT/H/346/IA/020 Var. IA_{IN}-B.III.1.a.3; Sostituzione produttore principio attivo; nuovo certificato presentato da nuovo fabbricante: sostituito «Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co Ltd» (Cina) con «IPCA Laboratories Limited» (India).

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV18ADD12875 (A pagamento).



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

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

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale MIASTINA

Con riferimento all'inserzione n. TVI8ADD8001 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 86 del 26 luglio 2018 per il medicinale Med. MIASTINA AIC 043267 e 043268 Cod. Prat. C1B/2018/538 dove è scritto: «I lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.» leggasi: «In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del Riassunto delle caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette), relativamente alla confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi alla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo e all'etichettatura. 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.»

Decorrenza modifiche: dal giorno successivo della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TVI8ADD12948 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

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

Medicinale: VENLAFAXINA SANDOZ, 37,5 mg, 75 mg, 150 mg, 225 mg capsule rigide a rilascio prolungato, titolare AIC: Sandoz S.p.A., confezioni: tutte: codice pratica: C1A/2018/981, procedura EU: NL/H/3993/001-004/IA/002, Var. Tipo IAIN - B.II.b.2 c) 1: Aggiunta del sito Salutas Pharma GmbH, Otto von Guericke Allee 1, 39179 Barleben, Germania come sito responsabile del rilascio lotti del prodotto finito.

Medicinale: GENTAMICINA E BETAMETASONE HEXAL, 0,1% + 0,1% crema, AIC n. 036667018, confezioni: tubo da 30 g, titolare AIC: Sandoz S.p.A., codice pra-

tica: N1B/2018/1606, Grouping Var. Tipo IB - 2 x Tipo IB - B.III.1. a) 2 + 7 x IA - B.III.1. a) 2: Aggiornamento del certificato di conformità alla Ph.Eur. per la sostanza attiva "Gentamicin Sulfate" dal produttore già approvato Fujian Fukang Pharmaceutical Co. Ltd (da R1-CEP-1998-155-Rev 03 a R1-CEP-1998-155-Rev 08).

Medicinale: ZIPRASIDONE SANDOZ AIC n. 041339 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1A/2018/2719 N° Procedura EU: DE/H/3330/001-004/IA/16 Var. Tipo IA - B.II.b.2.c.1: Introduzione di un sito di produzione responsabile del rilascio lotti (Lek Pharmaceuticals d.d., Lendava, Slovenia) (data di implementazione 09.11.2018)

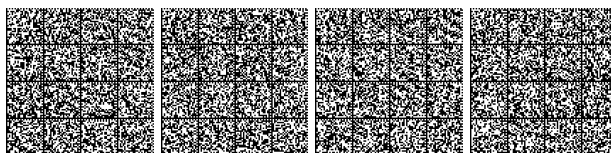
Medicinale: PARACETAMOLO SANDOZ AIC n.042360 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1A/2018/2359 N° Procedura EU: NL/H/2729/001-002/IA/025/G Grouping Var. Tipo IA - A.5.b.: cambio nome del sito responsabile del controllo del prodotto finito (da EURO-FINS UK 2016 Limited a EUROFINS Biopharma products Testing UK Limited) + Tipo IA - B.II.b.2.a: sostituzione di un sito responsabile del controllo del prodotto finito (data di implementazione 01.03.2018)

Medicinale: ESCITALOPRAM SANDOZ AIC n.042022 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1A/2018/2340 N° Procedura EU: AT/H/0379/001/IA/015/G Grouping Var. Tipo IA - B.II.b.1.b + B.II.b.1.a: introduzione di un sito produttivo responsabile del confezionamento primario e secondario del prodotto finito (LEK S.A Strikow) + Tipo IA - B.II.b.2.c.1: Introduzione di un sito di produzione responsabile del rilascio lotti (LEK S.A Strikow) (data di implementazione 01.03.2018) + tipo IA - A.7: eliminazione di un sito responsabile della produzione del principio attivo (Dr Reddy's Laboratoires) (data di implementazione 28.09.2018)

Medicinale: REPAGLINIDE SANDOZ AIC n. 039753 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1B/2018/2225 Procedura EU: DE/H/1593/001-002/IB/013 Var. Tipo IB - B.III.1.a). 2: Aggiornamento del CEP R1-CEP 2006-069-Rev 02 del produttore SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LIMITED con conseguente cambio nome dell'holder/produttore del principio attivo

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO SANDOZ compresse AIC n. 036980 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1A/2018/1000 Procedura EU: FI/H/0133/001/IA/061/G Grouping Var. 2x Tipo IA - B.III.1.a.2: Aggiornamento del CEP di amoxicillina triidrato (R2-CEP 1995-034-Rev 06) e potassio clavulanato (R1-CEP 2003-262-Rev 02), con conseguente aggiornamento dell'indirizzo del produttore (data di implementazione 30.04.2018)

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO SANDOZ polvere per sospensione orale AIC n. 036980 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1A/2018/1267 Procedura EU: FI/H/0133/001/IA/063 Var. Tipo IA - B.III.1.a.2: Aggiornamento del CEP di potassio clavulanato (R1-CEP 1998-001-Rev 07), con conseguente aggiornamento del nome dell'holder (LEK PHARMACEUTICALS D.D., Ljubljana, Slovenia) (data di implementazione 30.05.2017)



Medicinale: RAMIPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC n. 038004 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1A/2018/2496 N° Procedura EU: DK/H/0532/001-002/IA/047/G Grouping Var. Tipo IA – A.7: Eliminazione del sito produttivo (PLIVA/TEVA) del principio attivo idroclorotiazide + Var Tipo IAIN - B.III.1.a.3: Introduzione di un nuovo sito produttivo (Arevipharma) per il principio attivo idroclorotiazide (CEP R1-CEP 2006-012-Rev02) (data di implementazione 15.10.2018)

Medicinale: TIBOCINA AIC n. 042266 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1A/2018/2545 N° Procedura EU: DK/H/2616/001/IA/005/G Grouping Var. Tipo IA – A.7: Eliminazione di un sito produttivo responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito (Esparma GmbH) (data di implementazione 29.10.2018) + Var Tipo IA - B.III.1.a.2: Aggiornamento del CEP di un sito produttivo già approvato (Symbiotica - R1-CEP 2010-294-Rev 00) (data di implementazione 05.05.2018)

Medicinale: EXITELEV AIC n. 040440 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1A/2018/2281 N° Procedura EU: NL/H/2151/001,002,004/IA/023/G Grouping Var. Tipo IA – A.7: Eliminazione del sito produttivo (Hetero) responsabile della produzione del principio attivo (Data implementazione: 28.09.2018) + 3xB.I.b.2.a: cambio di metodi di analisi del principio attivo – 2xB.II.b.3.a: cambi minori del processo di produzione del prodotto finito + 3xB.III.1.a.2: aggiornamento del CEP di un produttore già approvato (APIM Divi's - R1-CEP 2011-219-Rev 00) con conseguente modifica dell'indirizzo del produttore (data di implementazione 26.04.2018) + B.III.1.a.2: aggiornamento del CEP di un produttore già approvato (APIM Zhejiang Huahai - R0-CEP 2012-325-Rev 01) con conseguente modifica dell'indirizzo del produttore (data di implementazione 28.09.2018) + B.III.2.b: modifica di una specifica del principio attivo per conformarsi alla EP.

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

Comunicazione notifica regolare UPPA

Medicinale: BUPROPIONE SANDOZ AIC 043095 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1B/2017/1492 N° Procedura EU: NL/H/3042/001-002/IB/010 Var. Tipo IB – C.I.2.a: Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento Wellbutrin. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5 e 5.2 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI ed ET), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

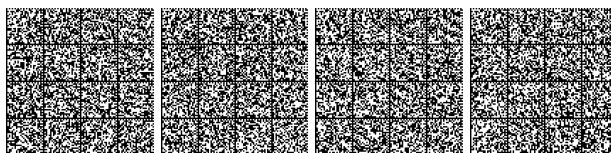
Medicinale: LETROZOLO SANDOZ AIC 040324 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1B/2018/116 N° Procedura EU: NL/H/1812/001/IB/010 Var. Tipo IB – C.I.2.a: Aggiornamento dei testi in accordo al prodotto di riferimento, al QRD template e alla linea guida degli eccipienti. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3, 6.1, 6.5, 6.6 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI ed ET), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: LOPINAVIR E RITONAVIR SANDOZ, 200 mg/50 mg compresse rivestite con film, AIC n. 043360, confezioni: tutte, titolare AIC: Sandoz S.p.A, codice pratica: C1B/2017/1646, procedura EU: NL/H/3143/001/IB/002, Var. Tipo IB – C.I.2.a: Aggiornamento degli stampati in linea con il prodotto di riferimento. E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3, 6.5 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle ET) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'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 RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI ed ET. 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 ET. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Medicinale: BUDESONIDE SANDOZ AIC 037018 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1B/2012/329, C1B/2014/2057, C1B/2016/1858, C1B/2017/734, C1A/2017/1387 N° Procedura EU: DK/H/0703/001-002/IB/042, DK/H/0703/001-002/IB/046, DK/H/0703/001-002/IB/056, DK/H/0703/001-002/IB/059, DK/H/0703/001-002/IA/060 Var. Tipo IB – C.I.3.a, Tipo IB – C.I.3.z, Tipo IB – C.I.3.z, Tipo IB – C.I.1.z, Tipo IA – C.I.3.a: Aggiornamento degli stampati in linea con i CSP per i medicinali a base di Budesonide (DK/H/PSUR/0041/001) e (DK/H/PSUR/0041/002). Adeguamento degli stampati al *warkshar*ing pediatrico art. 45 (NL/W/0001/pdWS/001). Implementazione delle raccomandazioni del PRAC (PRAC/700146/2016) e dello PSUSA (PSUSA/00000449/201604). Aggiornamento all'ultimo QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (al RCP e corrispondenti paragrafi del FI), 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 RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI ed ET. 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 ET. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.



Le condizioni rimborsabilità per la nuova indicazione:

Pseudocrup (laringite subglottica) molto grave, in cui è indicato il ricovero in ospedale sono state definite in sede di contrattazione (CPR/Ufficio attività di HTA nel settore farmaceutico, seduta 29, 30, 31 maggio e 1 giugno 2018) secondo la procedura vigente.

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

TX18ADD12908 (A pagamento).

POOL PHARMA S.R.L.

Sede legale: via Basilicata, 9 - Fraz. Sesto Ulteriano 20098 S.Giuliano Milanese (MI)

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

Titolare AIC: Pool Pharma S.r.l., Via Basilicata, 9 - Fraz. Sesto Ulteriano 20098 S.Giuliano Milanese (MI)

Medicinale: ROFIXDOL ANTIDOLORE 40 mg polvere per soluzione orale

Confezioni e numeri di AIC: Polvere per soluzione orale bustine, 12 bustine AIC 045385010, 24 bustine AIC 045385022

Codice pratica n.: N1B/2018/1700

La modifica di Tipo IB categoria B.II.f.1.b.1 consistente nell'estensione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita da 24 a 36 mesi.

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

Il legale rappresentante
Giorgio Pizzoni

TX18ADD12909 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A. - Largo U.Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede: Biochemiestrasse, 10 A - 6250 Kundl

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

Medicinale: GLIMEPIRIDE SANDOZ GmbH AIC n. 038724 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz GmbH Codice pratica C1B/2018/1342: N° Procedura EU: DK/H/1163/001-004/IB/018 Var. Tipo IB – B.II.a.1.b: Modifiche della linea di rottura per la divisione delle compresse in dosi uguali.

Medicinale: MIRTAZAPINA SANDOZ GmbH AIC n. 037885 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz GmbH Codice pratica: C1B/2018/1798 N° Procedura NL/H/0711/001-003/IB/038/G: Grouping Var. Tipo IB – B.I.d.1.a.4: Introduzione del re-test period + Tipo IA in – B.III.1.a.1: Presentazione di un nuovo CEP di Mirtazapina (R1-CEP 2008-243-Rev 03) presentato da un fabbricante già approvato, con conseguente modifica dell'indirizzo del produttore.

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

Comunicazione notifica regolare UPPA

Medicinale: ATORVASTATINA SANDOZ GmbH AIC 040497 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz GmbH Codice pratica: C1B/2018/198 e C1A/2018/2323 N° Procedura EU: AT/H/0305/001-004/IB/013/G, AT/H/0305/001-004/IA/017 Grouping Var. Tipo IB – C.I.z e C.I.2.a, Tipo IA - C.I.3.a:

Adeguamento del RCP e del FI al prodotto di riferimento ed in conformità con la riunione del CMDh del 19-ottobre 2015. Allineamento del RCP e FI in accordo con la Procedura PSUSA/00010347/201710. Adeguamento al QRD Template; Modifiche editoriali.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta paragrafi 2; 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 4.8; 5.1; 5.2; 6.5 del RCP e corrispondenti paragrafi 2; 3; 4; 6 del FI e delle Etichette; relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: BIMATOPROST SANDOZ GmbH AIC 044395 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz GmbH. Codice pratica: C1B/2018/352 N° Procedura EU: NL/H/3023/001/IB/005 Var. Tipo IB – C.I.2.a:

RCP e FI aggiornati al prodotto di riferimento Lumigan EAMA/H/C/000391/II/0052. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, del RCP e corrispondenti paragrafi della FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: FLUOXETINA SANDOZ GMBH, 20 mg capsule rigide, AIC n. 033569, confezioni: tutte, titolare AIC: Sandoz GmbH, codice pratica: N1B/2017/2460, N1B/2015/4458, Var. Tipo IB – C.I.2.a: Aggiornamento degli stampati (RCP, FI, ET) ai testi dell'originator e foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test + C.I.z: adeguamento al QRD template. E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (RCP, FI, ET) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'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 RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI ed ET. 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 ET. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i far-



macisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Enrica Torielli

TX18ADD12910 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale: 10616310156

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

Titolare AIC: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi.

Medicinale: FLECTOR "180 mg cerotto medicato" - AIC 027757 - confezioni 032-069-044-071

Codice pratica: N1A/2018/1731

Var. IA. B.II.e.7 Modifica del fornitore di elementi o di dispositivi di confezionamento b) aggiunta di un fornitore di confezionamento primario.

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

Un procuratore
dott. Paolo Castelli

TX18ADD12922 (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: ASAVIXIN Confezione: 500 mg compresse AIC n. 035356017, Codice pratica N1A/2018/1825, Var. tipo IA in Cat A.5.a - cambio dell'indirizzo del sito produttivo SPECIAL PRODUCT'S LINE S.p.A.

Specialità medicinale: EUPRES Confezione: 100 mg + 25 mg compresse AIC n. 024728038, Codice pratica N1B/2018/1755, Var. grouping di 2 tipo IA + 1 tipo IB Cat B.II.b.3.a - modifiche minori al processo produttivo del prodotto finito.

Specialità medicinale: PARLODEL Confezioni: tutte AIC n. 023781, Codice pratica N1A/2018/1802, Var. tipo IA in Cat B.II.b.2.c.1 aggiunta di MAD AUS Gmb - Troisdorf come sito responsabile del rilascio lotti del prodotto finito.

Specialità medicinale: TRAVELGUM Confezioni: tutte AIC n. 005170, Codice pratica N1A/2018/1844, Var. grouping di 2 tipo IA in Cat B.II.b.1.a + B.II.b.1.b - aggiunta di un sito responsabile del confezionamento (primario e secondario) del prodotto finito Klocke Verpackungs-Service GmbH - Weingarten.

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

TX18ADD12919 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: Via Ponte della Fabbrica 3/A - 35031 Abano Terme (PD)

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.

Medicinale: CLODRON 200mg/4ml soluzione iniettabile per uso i.m con lidocaina 1% (AIC 034721098-100)

Codice pratica: N1B/2018/1782

Modifica apportata: Variazione Tipo IB B.II.f.1.b.1: Estensione della durata di conservazione del prodotto finito: da 2 anni a 3 anni.

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

Un procuratore
Marina Manara

TX18ADD12923 (A pagamento).

GENETIC S.P.A.

Sede sociale: via G. Della Monica n. 26 -

Castel San Giorgio (SA)

Codice Fiscale: 03696500655

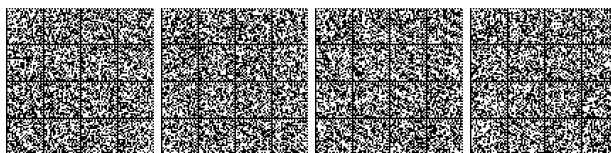
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE

Titolare AIC: GENETIC S.p.A. Via G. Della Monica 26, Castel San Giorgio (SA)

Specialità Medicinale: RISEDROTONO GENETIC

AIC 042731012 - "35 mg compresse rivestite con film" 4 compresse in blister Al/PVC; AIC 042731024 - "35 mg compresse rivestite con film" 12 compresse in blister Al/PVC.

Codice pratica: N1A/2018/1810



Specialità Medicinale: SIMEDRAL

AIC 042730010 – “35 mg compresse rivestite con film” 4 compresse in blister Al/PVC; AIC 042730022 – “35 mg compresse rivestite con film” 12 compresse in blister Al/PVC.

Codice pratica: N1A/2018/1811

Variazione: A.7 (Tipo IA) Soppressione di un sito di produzione del prodotto finito (Actavis hf)

Decorrenza delle modifiche: giorno successivo alla pubblicazione in G.U.

Un procuratore speciale
Rocco Carmelo Pavese

TX18ADD12924 (A pagamento).

ADDENDA PHARMA S.R.L.

Sede legale: via Ragazzi del '99, n. 5 - Bologna

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

Titolare AIC: ADDENDA PHARMA S.r.l.

Codice pratica: CIA/2018/2543 (Proc. M.R. n. DE/H/xxxx/IA/941/G)

Specialità medicinali: ABSORCOL

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni - AIC n. 036018.

Tipologia variazione e modifica apportata: Variazione di tipo IA in: A.7 Soppressione del sito Merck Sharp & Dohme (MSD), West Point, PA USA, responsabile della produzione del principio attivo.

Decorrenza della modifica: Giugno 2018. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Mirella Franci

TX18ADD12925 (A pagamento).

ACARPIA FARMACEUTICI S.R.L.

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

Cod. Pratica N1A/2018/1600

Titolare: ACARPIA Farmaceutici S.r.l. Via Vivaio 17, 20122 Milano

Specialità Medicinale: COLCHICINA LIRCA

Confezione e numero di A.I.C.: 1 mg compresse, 60 compresse A.I.C.: 009964038

Variazione B.III.1.a.2 (tipo IA): Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato. Certificato aggiornato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea da un fabbricante già approvato. Da: R1-CEP 2004-182-Rev 00 a R1-CEP 2004-182-Rev 01

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

Il direttore operativo
Daniele Zandegiacomo

TX18ADD12928 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: Località Ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli, Lucca

Codice Fiscale: 01779530466

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.i.

Titolare: KEDRION S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli – LUCCA

Codice pratica: N1A/2018/1710

Specialità Medicinali:

AIMAFIX (025841 tutte le confezioni autorizzate)

EMOCLOT (023564 tutte le confezioni autorizzate)

EMOWIL (023308 tutte le confezioni autorizzate)

IXED (041799 tutte le confezioni autorizzate)

KEDCOM (041850 tutte le confezioni autorizzate)

KLOTT (041649 tutte le confezioni autorizzate)

KOLFIB (044152 tutte le confezioni autorizzate)

SILKETAL (042046 tutte le confezioni autorizzate)

UMAN COMPLEX (023309 tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia di variazione: Grouping di variazioni tipo IA B.III.1.a.2

Natura della variazione: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea nuovo o aggiornato. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato:

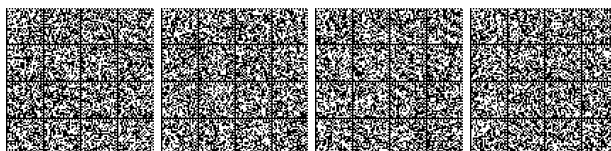
DA: Heparin sodium certificate of suitability R1-CEP 2002-006-Rev 05

A: Heparin sodium certificate of suitability R1-CEP 2002-006-Rev 06

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

Un procuratore
dott.ssa Serena Bartoccioni

TX18ADD12929 (A pagamento).



KEDRION S.P.A.

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

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

Titolare: Kedrion S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli – Lucca
Specialità Medicinali: IG VENA
Codice confezione: (025266141–025266154–025266166–025266178)

N° procedura: MRP N° IT/H/0130/001/IA/101

Codice pratica: C1A/2018/2484

Tipologia di variazione: C.I.z - Tipo IAIN

Natura della variazione: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche

del Prodotto in accordo alla PRAC recommendation EMA/PRAC/720440/2017 Modifica del Foglio Illustrativo per correzione editoriale in sezione 6.

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

Un procuratore
dott.ssa Serena Bartoccioni

TX18ADD12930 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

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

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

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

Codice pratica: N1B/2018/1624

Specialità Medicinali:

KLOTT AIC: 041649017, 041649029

Tipologia di variazione: Tipo IB: B.II.f.1.d)

Modifica apportata: Da: conservare in frigorifero (2°C-8°C) non congelare. Tenere il flaconcino nell'imballaggio esterno, per proteggere il medicinale dalla luce. A: conservare in frigorifero (2°C-8°C) non congelare. Tenere il flaconcino nell'imballaggio esterno, per proteggere il medicinale dalla luce. Prima dell'utilizzo ed entro la data di scadenza, il flaconcino contenente la polvere può essere conservato a temperatura ambiente, non superiore ai 25°C, per un massimo di 6 mesi consecutivi. Dopo questo periodo il flaconcino contenente la polvere deve essere smaltito. In ogni caso, questo flaconcino non può più essere riposto in frigorifero se conservato a temperatura ambiente.

La data di inizio della conservazione a temperatura ambiente deve essere riportata sulla scatola esterna.

Si elimina dal dossier le informazioni relative a “on going stability program” riportate nella sezione 3.2.P.8.1. Sono aggiornati i paragrafi 2 e 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo.

La presente Notifica entrerà in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore
dott.ssa Serena Bartoccioni

TX18ADD12932 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

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

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

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

Specialità Medicinali: VENITAL

Codice confezione: (037254 tutte le confezioni)

Codice pratica: N1A/2018/1688

Tipologia di variazione: TIPO IAIN (C.I.z)

Natura della variazione: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche

del Prodotto in accordo alla PRAC recommendation EMA/PRAC/720440/2017. Modifica del Foglio Illustrativo per correzione editoriale in sezione 6.

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

Un procuratore
dott.ssa Serena Bartoccioni

TX18ADD12931 (A pagamento).

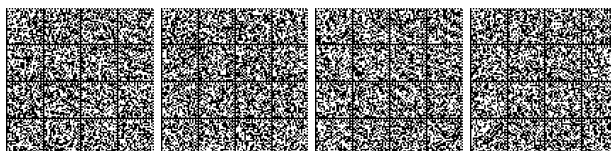
ACARPIA FARMACEUTICI S.R.L.

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

Cod. Pratica N1A/2018/1657

Titolare: ACARPIA Farmaceutici S.r.l. Via Vivaio 17, 20122 Milano

Specialità Medicinale: SEGLOR



Confezione e numero di A.I.C.: 5 mg capsule rigide a rilascio modificato 30 capsule AIC n. 024624013

Variatione B.III.1.a.2 (tipo IA): Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato. Certificato aggiornato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea da un fabbricante già approvato. Da: R1-CEP 2000-183-Rev 04 a R1-CEP 2000-183-Rev 05

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

Il direttore operativo
Daniele Zandegiacomo

TX18ADD12933 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Codice Pratica: C1B/2018/144

N. di Procedura Europea: CZ/H/0674/001-005/IB/014

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: TRIAMLO 2,5 mg/5 mg - 5 mg/5 mg - 10 mg/5 mg - 5 mg/10 mg - 10 mg/10 mg, capsule rigide

Confezioni e numeri di AIC: Tutte - AIC n. 043405

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Tipologia variazione: IB-C.I.3.z

Tipo di Modifica: Modifica Stampati in allineamento alle conclusioni dello PSUSA per amlodipina (PSUSA/00000174/201703) + adeguamento a QRD template.

Modifica Apportata: Modifica Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed 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'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.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX18ADD12934 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: DARUNAVIR ZENTIVA 400 mg, 600 mg, 800 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero A.I.C.: Tutte - AIC n. 044211

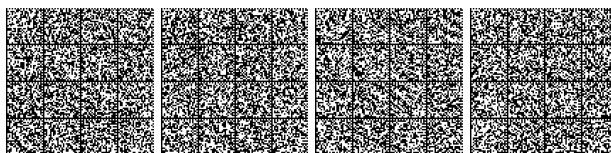
Codice Pratica C1A/2018/2466 - Procedura n. DE/H/5711/003-005/IA/006 - variazione Tipo IAIN n. B.II.b.2.c)2 - aggiunta di un'officina responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito, inclusi i controlli (S.C. Zentiva S.A. Bucarest, Romania).

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

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

Un procuratore speciale
dott. Raffaele Marino

TX18ADD12935 (A pagamento).



EURO-PHARMA S.R.L.

Sede legale: via Garzigliana, 8 C 10127 - Torino
Partita IVA: 06328630014

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

Medicinale: TRIMIKOS

Confezioni e numero di AIC: 037902, in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. N1A/2018/1769

Tipologia variazione: tipo IA, categoria, B.III.1.a)2: aggiornamento del CEP del principio attivo Fluconazolo di titolarità di Aurobondo Pharma Limited da R1-CEP 2007-071-REV 01 a R1-CEP 2007-071-REV 02.

Medicinale: COLCARDIOL

Confezioni e numero di AIC: 044432, in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2018/1788

Tipologia variazione: grouping di n. 2 variazioni di tipo IA, categoria A.5.b) e A.7: modifica ragione sociale del produttore di prodotto finito da Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A a Adamed Pharma S.A; eliminazione del sito di confezionamento secondario S.C.F s.n.c di Giovenzana R.E Pellizzola M.C

Medicinale: COLCARDIOL

Confezioni e numero di AIC: 044432, in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2018/1707

Tipologia variazione: grouping di n.2 variazioni di tipo IA, categoria, B.I.a.1.i) e B.III.1.a)2: aggiunta dei siti di micronizzazione delle officine autorizzate Changzhou Pharmaceutical Factory e Biocon Limited per la produzione del principio attivo Rosuvastatina sale di calcio; aggiornamento del CEP del principio attivo Rosuvastatina sale di calcio di titolarità di Biocon Limited.

Medicinale: LASER

Confezioni e numero di AIC: 023886082, 750 mg 20 compresse a rilascio modificato

Codice pratica: N1A/2018/1736

Tipologia variazione: tipo IA, categoria, B.III.1.a)3: Aggiunta del CEP del nuovo produttore del principio attivo Naprossene Zhejiang Charioteer Pharmaceutical Co.,Ltd.

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

Il legale rappresentante
sig.ra Antonella Lontano

TX18ADD12943 (A pagamento).

GMM FARMA S.R.L.

Sede legale: via Lambretta n. 2 - 20090 Segrate (MI)
Partita IVA: 07363361218

Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela.

Determinazione n.719 del 9/11/2018

Specialità Medicinale: MOVICOL "13.8 g polvere per soluzione orale" 20 bustine dalla FRANCIA- AIC 043886011

Variazione approvata: Variazione del Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio da NORGINE PHARMA 2, rue Jacques Daguerre - 92500 Rueil Malmaison (Francia) a NORGINE B.V. Hogehilweg 7 - 1101 Ca Amsterdam Zo (Paesi Bassi).

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto ad apportare le necessarie modifiche al Foglio Illustrativo ed alle Etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore del presente provvedimento. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana

Un procuratore
Gian Maria Morra

TX18ADD12947 (A pagamento).

GMM FARMA S.R.L.

Sede legale: via Lambretta n. 2 - 20090 Segrate (MI)
Partita IVA: 07363361218

Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela.

Determinazione n. 755 del 29/11/2018

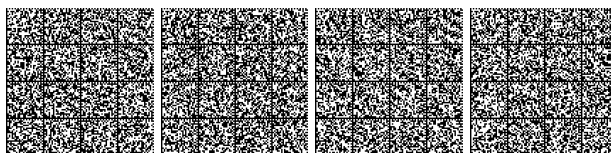
Specialità Medicinale: DULCOLAX "5 mg compresse rivestite" 40 compresse, dalla GRECIA - Codice AIC 045324011

Variazione approvata: Variazione del Titolare AIC nel paese estero da BOEHRINGER INGELHEIM Hellas (SA) a SANOFI-AVENTIS AEBE.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto ad apportare le necessarie modifiche al Foglio Illustrativo ed alle Etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore del presente provvedimento. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore
Gian Maria Morra

TX18ADD12951 (A pagamento).



GMM FARMA S.R.L.

Sede legale: via Lambretta n. 2 - 20090 Segrate (MI)
Partita IVA: 07363361218

Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela.

Determinazione n. 773 del 29/11/2018

Specialità Medicinale: CONGESCOR "2,5 mg compresse" 28 compresse in blister PVC/AL- SPAGNA (AIC 043654019); AUGUMENTIN bambini "400mg/57 mg/5ml polvere per sospensione orale" flacone 70 ml con siringa dosatrice- REPUBBLICA CECA (AIC 042856056); MOTILIUM "10 mg compresse rivestite con film" 30 compresse - SPAGNA (AIC 043895010); PANTORC "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister-REPUBBLICA CECA (AIC 042953087); PANTORC "40 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister- REPUBBLICA CECA (AIC 042953051); SIRDALUD "2 mg compresse" 20 compresse- GERMANIA (AIC 044122012); ATARAX "25 mg compresse rivestite con film" 20 compresse rivestite- SPAGNA (AIC 044489019); NAPRILENE "20 mg compresse" 14 compresse - SPAGNA (AIC 044487015); PANTOPRAZOLO SANDOZ "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse-PAESI BASSI (AIC 04483028); PANTOPRAZOLO SANDOZ "40 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse-PAESI BASSI (AIC 044483016); HALCION "125 microgrammi compresse" 20 compresse - SPAGNA (AIC 044935017); VASORETIC "20 mg+12,5 mg compresse" 14 compresse- UNGHERIA (AIC 042954026)

Variazione approvata: Variazione della ragione sociale di un sito di confezionamento secondario da S.C.F. s.n.c. via Federico Barbarossa 7- 26824 Cavenago D'Adda (LO) a S.C.F. s.r.l. via Federico Barbarossa 7- 26824 Cavenago D'Adda (LO).

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto ad apportare le necessarie modifiche al Foglio Illustrativo ed alle Etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore del presente provvedimento. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore
Gian Maria Morra

TX18ADD12952 (A pagamento).

GMM FARMA S.R.L.

Sede legale: via Lambretta n. 2 - 20090 Segrate (MI)
Partita IVA: 07363361218

Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela.

Determinazione n. 774 del 29/11/2018

Specialità Medicinale: DOSTINEX "0,5 mg compresse" 8 compresse dalla Spagna - AIC 045770017

Variazione approvata: Variazione del codice AIC nel paese di provenienza da 60.867 C.N. 683045 a 60.867 C.N. 710402

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto ad apportare le necessarie modifiche al Foglio Illustrativo ed alle Etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore del presente provvedimento. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore
Gian Maria Morra

TX18ADD12953 (A pagamento).

GMM FARMA S.R.L.

Sede legale: via Lambretta n. 2 - 20090 Segrate (MI)
Partita IVA: 07363361218

Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela.

Determinazione n. 783 del 29/11/2018

Specialità Medicinale: BUSCOPAN "10 mg compresse rivestite" 30 compresse, dalla GRECIA - Codice AIC 043962012

Variazione approvata: Variazione del nome e indirizzo del produttore della specialità medicinale estera da BOEHRINGER INGELHEIM Hellas (SA) a Istituto De Angelis S.r.l. Località Prulli n. 103/c 50066, Reggello, Italia.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto ad apportare le necessarie modifiche al Foglio Illustrativo ed alle Etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore del presente provvedimento. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

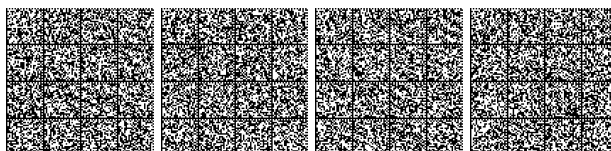
Un procuratore
Gian Maria Morra

TX18ADD12954 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE**A2A ENERGIEFUTURE S.P.A.**

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale e di Autorizzazione Integrata Ambientale di cui al Decreto n. 329 del 27/11/2018 relativo al progetto Centrale Termoelettrica di San Filippo del Mela (ME): Progetto



Impianto di Valorizzazione Energetica di CSS presentato dalla Società Edipower S.p.A., a cui è successivamente subentrata nella titolarità la Società A2A Energiefuture S.p.A., con sede legale in Milano (MI), Corso di Porta Vittoria N° 4.

In data 27/11/2018 è stato emanato il provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale e di Autorizzazione Integrata Ambientale n. 329 con esito negativo relativo al progetto Centrale Termoelettrica di San Filippo del Mela (ME): Progetto Impianto di Valorizzazione Energetica di CSS localizzato nella Regione Siciliana, Città metropolitana di Messina, Comune di San Filippo del mela, presentato dalla società Edipower S.p.A., a cui è subentrata la società A2A Energiefuture S.p.A. con sede legale in Milano, Corso di Porta Vittoria n.4.

Il testo integrale del provvedimento, corredato dagli allegati che ne costituiscono parte integrante, è disponibile sul portale delle Valutazioni Ambientali VAS-VIA del Ministero dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare (<http://www.va.minambiente.it/>) e presso la Direzione per le Valutazioni e Autorizzazioni Ambientali, via Cristoforo Colombo 44, 00147 Roma.

Avverso il provvedimento è ammesso ricorso al TAR entro 60 (sessanta) giorni e al Capo dello Stato entro 120 (centoventi) giorni decorrenti dalla data di pubblicazione del presente estratto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il legale rappresentante
ing. Giuseppe Monteforte

TX18ADE12927 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE**

**AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI
III Settore**

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica

La signora Barsellotti Laura in qualità di amministratore delegato della Rienergy S.r.l. partita I.V.A.: 02307520508 ha presentato in data 19 novembre 2018 una istanza per derivazione di medi mod. 0,624 (l/sec: 62,4) di acqua dal fosso di Varco in località «Le Cannelle» nel Comune di Varco S. (RI) per uso idroelettrico.

Rieti, 10 dicembre 2018

Il dirigente del III Settore
ing. Sandro Orlando

TU18ADF12810 (A pagamento).

**AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI
III Settore**

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica

La signora Barsellotti Laura in qualità di amministratore delegato della Rienergy S.r.l. partita I.V.A.: 02307520508 ha presentato in data 19 novembre 2018 una istanza per derivazione di medi mod. 1,2 (l/sec. 120) di acqua dal fosso della Mola in località «Campolano» nel Comune di Pescorocchiano (RI) per uso idroelettrico.

Rieti, 10 dicembre 2018

Il dirigente del III Settore
ing. Sandro Orlando

TU18ADF12812 (A pagamento).

**AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI
III Settore**

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica

La signora Barsellotti Laura in qualità di amministratore delegato della Rienergy S.r.l. partita I.V.A.: 02307520508 ha presentato in data 19 novembre 2018 una istanza per derivazione di medi mod. 1,75 (l/sec. 175) di acqua dal fiume Ratto in località «I Cretoni» nel Comune di Borbona (RI) per uso idroelettrico.

Rieti, 6 dicembre 2018

Il dirigente del III Settore
ing. Sandro Orlando

TU18ADF12813 (A pagamento).

**AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI
III Settore**

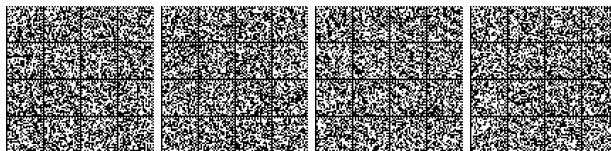
Domanda di concessione a derivare acqua pubblica

La signora Barsellotti Laura in qualità di amministratore delegato della Rienergy S.r.l. partita I.V.A.: 02307520508 ha presentato in data 19 novembre 2018 una istanza per derivazione di medi mod. 2,61 (l/sec. 261) di acqua dal fiume Velino in località «Mola Coletta» nel Comune di Cittareale (RI) per uso idroelettrico.

Rieti, 6 dicembre 2018

Il dirigente del III Settore
ing. Sandro Orlando

TU18ADF12814 (A pagamento).



AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI
III Settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica

La sig.ra Barsellotti Laura in qualità di amministratore delegato della Rienergy S.r.l. partita I.V.A. n. 02307520508 ha presentato in data 19 novembre 2018 una istanza per derivazione di medi mod. 3,17 (l/sec. 317) di acqua dal torrente Canera in località «Canera» nei Comune di Contigliano e Rieti (RI) per uso idroelettrico.

Rieti, 6 dicembre 2018

Il dirigente del III Settore
ing. Sandro Orlando

TU18ADF12818 (A pagamento).

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI
III Settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica

La sig.ra Barsellotti Laura in qualità di amministratore delegato della Rienergy S.r.l. partita I.V.A. n. 02307520508 ha presentato in data 19 novembre 2018 una istanza per derivazione di medi mod. 0,21 (l/sec. 21) di acqua dal fosso Micigliano in località «Micigliano» nel Comune di Micigliano (RI) per uso idroelettrico.

Rieti, 6 dicembre 2018

Il dirigente del III Settore
ing. Sandro Orlando

TU18ADF12821 (A pagamento).

AMMINISTRAZIONE PROVINCIALE DI RIETI
III Settore

Domanda di concessione a derivare acqua pubblica

La sig.ra Barsellotti Laura in qualità di amministratore delegato della Rienergy S.r.l. partita I.V.A. n. 02307520508 ha presentato in data 19 novembre 2018 una istanza per

derivazione di medi mod. 0,224 (l/sec. 22,4) di acqua dal fosso della Mola in località «Vallecupola» nei comuni di Roccasnbalda e Varco S. (RI) per uso idroelettrico.

Rieti, 10 dicembre 2018

Il dirigente del III Settore
ing. Sandro Orlando

TU18ADF12822 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

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

Avviso di cessazione (art. 37 L.N.) - Dispensa del notaio
Bonanno Giuseppe

Il sottoscritto presidente rende noto che, con decreto dirigenziale del Ministero della giustizia del 26 ottobre 2018, il dott. Bonanno Giuseppe, notaio in Taormina, è stato dispensato dall'ufficio per rinuncia con decorrenza dal giorno successivo alla pubblicazione del presente avviso di cessazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Messina, 17 dicembre 2018

Il presidente
notaio Salvatore Santoro

TU18ADN12945 (Gratuito).

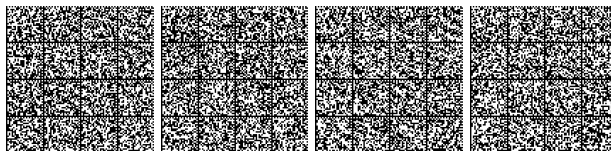
CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI
RIUNITI DI TORINO E PINEROLO

Dispensa per rinuncia del notaio Ferdinando Merzari

Il Dott. Ferdinando Merzari - Notaio alla residenza di Torino - è stato dispensato dall'esercizio della professione notarile, per rinuncia, con decreto dirigenziale 28 novembre 2018.

Il presidente del consiglio notarile
notaio Giulio Biino

TX18ADN12921 (Gratuito).



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.

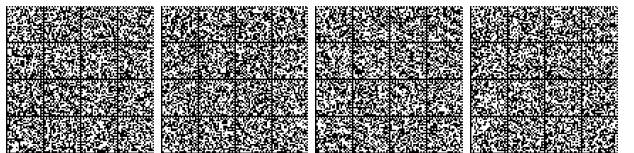
N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

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.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI IN 5ª SERIE SPECIALE E PARTE SECONDA

Ministero dell'economia e delle finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* n. 36 del 13 febbraio 2004)

Le inserzioni da pubblicare nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. nelle seguenti modalità:

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
- per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni 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. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
- consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata, in caso di inoltro in formato elettronico, il 3° giorno ferial successivo a quello dell'apposizione della firma digitale sulla piattaforma IOL; in caso di inoltro in formato cartaceo avviene il 6° giorno ferial successivo a quello del ricevimento da parte dell'ufficio inserzioni.

I testi in forma cartacea inviati per posta o presentati allo sportello, devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una

marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio. Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri. Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampello.

Per le inserzioni relative a "convocazioni di assemblea di società per azioni" si precisa che nell'indicare la data di convocazione è necessario considerare i tempi ordinari di pubblicazione di 6 giorni e i seguenti termini legali che decorrono dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*:

- 15 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni non quotate"
- 30 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni quotate in mercati regolamentati"

Nella richiesta d'inserzione per le "convocazioni d'assemblea di società per azioni" dovrà essere indicato se trattasi di società di società quotate in mercati regolamentati italiani o di altri Paesi dell'Unione europea

Per gli avvisi giudiziari, è necessario che il relativo testo sia accompagnato da copia del provvedimento emesso dall'Autorità competente; tale adempimento non occorre per gli avvisi già visti dalla predetta autorità.

A fronte di ciascuna inserzione viene emessa fattura e, quale giustificativo dell'inserzione, viene spedita una copia della *Gazzetta Ufficiale* nella quale è avvenuta la pubblicazione. Si raccomanda agli inserzionisti di corredare le inserzioni dei dati fiscali (codice fiscale o partita IVA) ed anagrafici del richiedente.

In caso di mancato recapito, i fascicoli saranno rispediti solo se richiesti all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato (mail: informazioni@ipzs.it oppure fax: 06-8508-2721) entro sessanta giorni dalla data della loro pubblicazione. Per ulteriori informazioni visitare il sito www.gazzettaufficiale.it o contattare il Numero Verde 800864035.

TARIFFE

A partire da gennaio 1999, è stato abolito il costo forfettario per la testata addebitando le reali righe utilizzate, fermo restando che le eventuali indicazioni di: denominazione e ragione sociale; sede legale; capitale sociale; iscrizione registro imprese; codice fiscale e partita IVA, devono essere riportate su righe separate.

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

Si ricorda che, in applicazione della legge 24 dicembre 2007, n. 244, art. 1 comma 209 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze 3 aprile 2013, n. 55, art. 1, commi 1 e 2, le amministrazioni pubbliche sono soggette alla fatturazione in forma elettronica e pertanto non possono più procedere al pagamento anticipato.

Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

- il Codice Univoco Ufficio destinatario di fattura elettronica (iPA);
- l'eventuale CIG o CUP da riportare in fattura;
- l'assoggettabilità o meno dell'amministrazione ordinante al regime di split payment.

Si ricorda inoltre che eventuali informazioni aggiuntive da inserire nella fattura elettronica saranno riportate solo ed esclusivamente nella sezione "DatiBeniServizi" - "DettaglioLinee" - "Descrizione" della rappresentazione XML della fattura; non sarà possibile accettare ulteriori richieste di personalizzazione della fattura.

N.B. NON SI ACCETTANO INSERZIONI CON DENSITÀ DI SCRITTURA SUPERIORE A 77 CARATTERI/RIGA. Il numero di caratteri/riga (comprendendo come caratteri anche gli spazi vuoti ed i segni di punteggiatura) è sempre riferito all'utilizzo dell'intera riga, di mm 133, del foglio di carta bollata o uso bollo (art. 53, legge 16 febbraio 1913, n. 89 e articoli 4 e 5, decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642, testo novellato).

LA PUBBLICAZIONE DEGLI AVVISI DI GARE DI APPALTO PUBBLICHE DEVE ESSERE EFFETTUATA IN CONFORMITÀ A QUANTO DISPOSTO DAL DECRETO LEGISLATIVO 12 APRILE 2006 N. 163: "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE".





€ 2,04

