

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 6 maggio 2017

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

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

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

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	
Convocazioni di assemblea	
ATHENA SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX17AAA5018)</i> Pag. 4	ZEROWATT HOOVER S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA4931)</i> Pag. 1
FINELBA CERAMICHE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA5017)</i> Pag. 4	È NOSTRA SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA4982)</i> Pag. 2
FORNO COOPERATIVO AMBROSIANO SOC. COOP. <i>Convocazione dell'assemblea generale ordinaria dei soci (TV17AAA4881)</i> Pag. 1	È NOSTRA SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA4983)</i> Pag. 3
INNOVEST S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA4933)</i> Pag. 1	Altri annunci commerciali
ISTA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX17AAA5015)</i> Pag. 3	COMUNE DI SASSUOLO <i>Rimborso anticipato del prestito obbligazionario ISIN IT0003747992 (TX17AAB4945)</i> Pag. 7
NUOVA COOPERATIVA AGRICOLA CERNUSCHESE - SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX17AAA5014)</i> Pag. 3	GEMMA SPV S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della L. 130/1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del D.Lgs. 196/2003, (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18.01.2007. (TX17AAB4961)</i> Pag. 8
SERVIZI PUNTA NEGRA CLUB S.R.L. <i>Convocazione di assemblea dei soci (TX17AAA4991)</i> Pag. 3	GOLDEN BAR (SECURITISATION) S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "T.U. Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'art. 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX17AAB4929)</i> Pag. 4
UNICOOP FIRENZE SOCIETÀ COOPERATIVA A MUTUALITÀ PREVALENTE <i>Convocazione di assemblea generale dei delegati (TX17AAA4959)</i> Pag. 1	



TEDA CAPITAL S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto, ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "T.U. Bancario") e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") (TX17AAB5013) Pag. 10

VALSABBINA INVESTIMENTI S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (come di volta in volta modificata, la Legge sulla Cartolarizzazione), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) (TX17AAB4955) Pag. 7

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI

Liberazione da ipoteca (TX17ABA4941) Pag. 13

CONSIGLIO DI STATO In sede giurisdizionale
Sezione V

Integrazione del contraddittorio con notifica per pubblici proclami nel ricorso R.G. 2320/2017 (TX17ABA4938) Pag. 12

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notifica per pubblici proclami (TX17ABA4937) Pag. 11

TRIBUNALE CIVILE DI CATANZARO

Estratto atto di citazione e decreto presidenziale (TU17ABA4850) Pag. 11

TRIBUNALE CIVILE DI TREVISO

Notifica per pubblici proclami (TX17ABA5008) Pag. 15

TRIBUNALE DI BRINDISI Sezione Civile Ufficio
Lavoro

Notifica per pubblici proclami (TX17ABA5019) Pag. 15

TRIBUNALE DI TARANTO

Domanda di affrancazione di fondo enfiteutico (TX17ABA4995) Pag. 14

TRIBUNALE DI TARANTO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Atto di citazione per usucapione e invito alla mediazione (TX17ABA4936) Pag. 11

TRIBUNALE DI TREVISO

Estratto di atto di citazione per usucapione (TX17ABA4998) Pag. 14

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione per usucapione in rinnovazione (TX17ABA4985) Pag. 13

Ammortamenti

TRIBUNALE DI CUNEO

Ammortamento certificato fisico al portatore (TX17ABC4948) Pag. 16

TRIBUNALE DI FIRENZE

Ammortamento di cambiali non pagate (TX17ABC5003) Pag. 16

TRIBUNALE DI LECCE

Ammortamento cambiario (TX17ABC4992) Pag. 16

TRIBUNALE DI NAPOLI NORD

Avviso di rettifica - Ammortamento di assegni circolari (TX17ABC5022) Pag. 16

Eredità

EREDITÀ BENEFICIATA DI GIORGIO DAL BRUN

Invito ai creditori (TX17ABH4934) Pag. 17

TRIBUNALE CIVILE DI AVEZZANO

Nomina curatore eredità giacente di Fabrizio Trivellini (TX17ABH4939) Pag. 17

TRIBUNALE DI CREMONA

Nomina curatore di eredità giacente (TU17ABH4853) Pag. 17

TRIBUNALE DI CREMONA

Nomina curatore di eredità giacente (TU17ABH4852) Pag. 16

TRIBUNALE DI MILANO

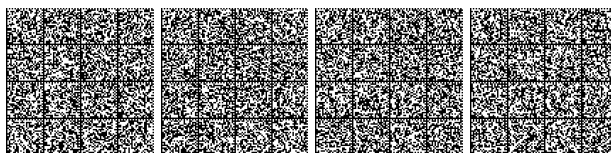
Eredità giacente di Giamboni Paolo (TX17ABH4952) Pag. 17

TRIBUNALE DI TARANTO

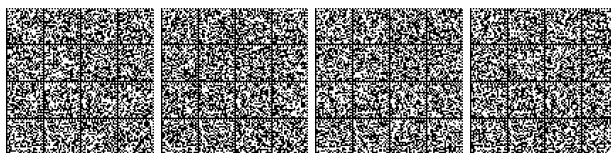
Nomina del curatore dell'eredità giacente (TX17ABH4935) Pag. 17

TRIBUNALE DI TRANI

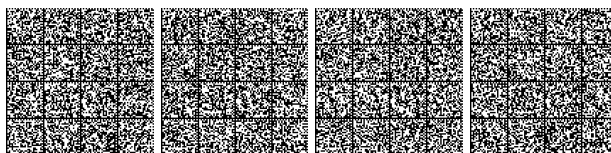
Nomina curatore eredità giacente di Zattini Eugenia (TX17ABH4997) Pag. 17



Riconoscimenti di proprietà		
TRIBUNALE ORDINARIO DI BARI Prima sezione civile		
<i>Riconoscimento di proprietà (TX17ABM4947)</i>	<i>Pag.</i>	<i>18</i>
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta		
TRIBUNALE DI ROVERETO		
<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Azzalini Nella (TX17ABR4999)</i>	<i>Pag.</i>	<i>18</i>
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione		
EMMEQUADRO SOCIETÀ COOPERATIVA		
<i>Deposito bilancio finale con il conto della gestione (TX17ABS4984)</i>	<i>Pag.</i>	<i>18</i>
LOGICA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.		
<i>Deposito del bilancio finale di liquidazione (TU17ABS4813)</i>	<i>Pag.</i>	<i>18</i>
OBIETTIVO 2000 SOC. COOP. A R.L.		
<i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX17ABS5001)</i>	<i>Pag.</i>	<i>19</i>
ALTRI ANNUNZI		
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici		
A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco		
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD4968)</i>	<i>Pag.</i>	<i>28</i>
ALK-ABELLÒ S.P.A.		
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD4978)</i>	<i>Pag.</i>	<i>29</i>
AMDIPHARM LIMITED		
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n.274 e del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD5007)</i>	<i>Pag.</i>	<i>34</i>
AMGEN S.R.L.		
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD4963)</i>	<i>Pag.</i>	<i>26</i>
ASTELLAS PHARMA S.P.A.		
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento n.1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD4962)</i>	<i>Pag.</i>	<i>25</i>
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.		
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n.274 (TX17ADD4930)</i>	<i>Pag.</i>	<i>20</i>
BAUSCH & LOMB - IOM 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 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX17ADD4944)</i>	<i>Pag.</i>	<i>21</i>
BAUSCH & LOMB - IOM 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 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX17ADD4946)</i>	<i>Pag.</i>	<i>22</i>
BAUSCH & LOMB - IOM 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 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX17ADD4943)</i>	<i>Pag.</i>	<i>21</i>
BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB Stockholm (Svezia)		
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e successive modificazioni. (TX17ADD5024)</i>	<i>Pag.</i>	<i>37</i>
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA 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 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD4964)</i>	<i>Pag.</i>	<i>26</i>
CRINOS S.P.A.		
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX17ADD4967)</i>	<i>Pag.</i>	<i>27</i>
DOC GENERICI S.R.L.		
<i>Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX17ADD5020)</i>	<i>Pag.</i>	<i>35</i>
EG S.P.A.		
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX17ADD4966)</i>	<i>Pag.</i>	<i>27</i>



EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 24/04/2017 – Prot. n. 41751 (TX17ADD4965)</i>	Pag. 26	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Modifica secondaria all'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano secondo procedura decentralizzata. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274. (TX17ADD4940)</i>	Pag. 20
FARMA GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274. (TX17ADD4993)</i>	Pag. 31	MYLAN S.P.A. <i>Avviso di annullamento (TX17ADD5009)</i>	Pag. 34
GIULIANI 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 1084/2003/CE (TX17ADD4928)</i>	Pag. 19	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD5006)</i>	Pag. 33
GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX17ADD5012)</i>	Pag. 35	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD4980)</i>	Pag. 30
HCS BVBA <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD4977)</i>	Pag. 29	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD4981)</i>	Pag. 30
KOWA PHARMACEUTICAL EUROPE CO. LTD. <i>Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD4979)</i>	Pag. 29	NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD4960)</i>	Pag. 25
LOTUS LAB LTD <i>Modifica stampati (TU17ADD5074)</i>	Pag. 36	PHARMACARE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX17ADD5002)</i>	Pag. 33
MACLEODS PHARMA UK LIMITED <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n.1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX17ADD4996)</i>	Pag. 32	POLIFARMA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA PPA n. 41808 del 24.04.2017 (TX17ADD4951)</i>	Pag. 23
MACLEODS PHARMA UK LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (TX17ADD5004)</i>	Pag. 33	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD4957)</i>	Pag. 23
MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX17ADD4989)</i>	Pag. 31	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD4956)</i>	Pag. 23
MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD5000)</i>	Pag. 32	S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (TX17ADD4988)</i>	Pag. 30



S.F. GROUP S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX17ADD4942)..... Pag. 20

S.F. GROUP S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX17ADD4990)..... Pag. 31

SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD4958)..... Pag. 24

SAVIO INDUSTRIAL S.R.L.

Modifica secondaria di autorizzazioni all'ammissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e s.m.i. (TV17ADD5021)..... Pag. 19

SO. SE. PHARM S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (TX17ADD4926)..... Pag. 19

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX17ADD5011)..... Pag. 34

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD5016)..... Pag. 35

Valutazione impatto ambientale

SOGIN S.P.A.

Estratto del Decreto Ministeriale n. 91 del 07/04/2017 relativo alla modifica della prescrizione n. 6 del Decreto VIA n. 915 del 19/09/2008 per il progetto "Sito EUREX di Saluggia (VC) - Impianto di solidificazione di rifiuti radioattivi (CEMEX) ed annesso deposito temporaneo di manufatti di III categoria (D3)", presentato dalla Società Sogin S.p.A. con sede legale in Roma (RM) Via Marsala n. 51c (TX17ADE5023).... Pag. 37

STOCCAGGI GAS ITALIA S.P.A.

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 89 del 07/04/2017 relativo al progetto di "ampliamento della capacità di stoccaggio della Concessione Ripalta" (TX17ADE4932)..... Pag. 37

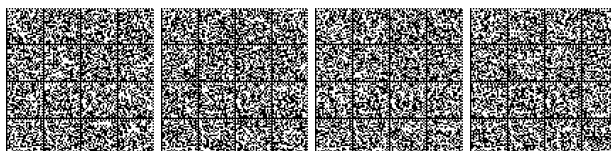
Concessioni di derivazione di acque pubblicheCITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione per la derivazione d'acqua pubblica da pozzo (TU17ADF4851)..... Pag. 38

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Iscrizione a ruolo quale coadiutore della dott.ssa Federica Nardo (TX17ADN4954)..... Pag. 38





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

FORNO COOPERATIVO AMBROSIANO SOC. COOP.

Albo società coop. n. A150169 - Sez. mutualità prevalente

Sede: Via Garibaldi, 91, 20013 Magenta (MI), Italia

Registro delle imprese: di Milano n. 86010040151

R.E.A.: n. 46186

Codice Fiscale: 86010040151

Partita IVA: 05800140153

Convocazione dell'assemblea generale ordinaria dei soci

Ai sensi delle norme di legge e statutarie, è stata indetta in prima convocazione per il giorno 25 maggio 2017 alle ore 9,00 presso la sede sociale di Via Garibaldi n. 91 in Magenta (MI), l'assemblea generale ordinaria dei soci, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno domenica 28 maggio 2017 alle ore 10,00 sempre nello stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Approvazione bilancio consuntivo al 31 dicembre 2016 - Deliberazioni conseguenti;
2. Nomina revisore legale dei conti;
3. Varie ed eventuali.

Magenta, 19 aprile 2017

Il presidente della cooperativa
Alemani Luigi

TV17AAA4881 (A pagamento).

ZEROWATT HOOVER S.P.A.

Sede legale: via Privata Eden Fumagalli -
20861 Brugherio (MB)

Capitale sociale: Euro 2.100.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Monza e Brianza 00842810152

Codice Fiscale: 00842810152

Partita IVA: 00842810152

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti sono invitati a partecipare all'Assemblea Ordinaria della società Zerowatt Hoover S.p.A., presso la sede legale della stessa in Brugherio (MB) - Via Privata Eden Fumagalli, per il giorno 7 giugno 2017 alle ore 9,30 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del Giorno

- 1) Esame progetto di bilancio al 31.12.2016 e documenti correlati. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

- 2) Conferma Consigliere. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

Ai sensi dello Statuto vigente, per essere ammessi all'assemblea, i Soci devono depositare presso la sede sociale le loro azioni almeno due giorni liberi prima dell'Assemblea.

Qualora l'Assemblea non risultasse legalmente costituita per la prima convocazione, la seconda convocazione dell'assemblea è fissata per il giorno 8 giugno 2017, stesso luogo ed ora.

Il presidente del C.d.A.
dott. Beppe Fumagalli

TX17AAA4931 (A pagamento).

INNOVEST S.P.A.

Sede legale: c.so Venezia, 44 - 20121 Milano

Capitale sociale: Euro 4.426.604,00

Registro delle imprese: Milano 04180401004

Codice Fiscale: 04180401004

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria presso la sede della Società in Corso Venezia 44 - Milano per il giorno 26 maggio 2017 alle ore 16.00 in 1° Convocazione e, occorrendo, per il giorno 5 giugno 2017, stesso luogo ed ora, in 2° convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Approvazione del bilancio al 31/01/2017, delibere inerenti e consequenziali;
2. Varie ed eventuali.

Deposito delle azioni a norma di legge.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Giandomenico Trombetta

TX17AAA4933 (A pagamento).

UNICOOP FIRENZE SOCIETÀ COOPERATIVA A MUTUALITÀ PREVALENTE

N. iscrizione Albo Società Cooperative A104272 (categoria consumo)

Sede legale: via S. Reparata n. 43 - Firenze

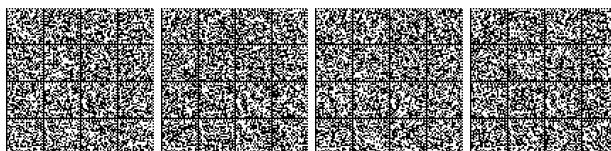
Registro delle imprese: Firenze 00407780485

R.E.A.: Firenze 34781

Codice Fiscale: 00407780485

Convocazione di assemblea generale dei delegati

I - I soci delegati dalle assemblee separate di "UNICOOP FIRENZE Società Cooperativa" sono convocati in prima convocazione il giorno venerdì 9 giugno 2017, alle ore 9,30,



presso la sede legale della Unicoop Firenze sc in Via S. Reparata n° 43 (Firenze) e in seconda convocazione il giorno Sabato 10 Giugno 2017, alle ore 9,30, presso OBIHALL – Teatro di Firenze, Lungarno Aldo Moro, 3 (Firenze), per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Proposta di destinazione del risultato economico di bilancio al 31.12.2016;

2. Proposta di nomina del consiglio di sorveglianza e del presidente;

3. Proposta di determinazione del compenso al presidente ed ai membri del consiglio di sorveglianza;

4. Affidamento dell'incarico di revisione legale dei conti per gli esercizi 2017-2018-2019 ai sensi dell'Art. 14 del D.LGS 39/2010 e dell'art. 15 della Legge N. 59/1992 E determinazione del relativo compenso;

5. Art. 39 statuto sociale: deliberazioni inerenti e conseguenti;

II - L'Assemblea generale dei delegati sarà preceduta da assemblee separate che avranno per oggetto il medesimo ordine del giorno con l'aggiunta del punto: "6. ELEZIONE DEL DELEGATO ALL'ASSEMBLEA GENERALE DEI DELEGATI E DEL SUPPLENTE".

Le assemblee separate si terranno nei seguenti luoghi e date:

- SOCI RESIDENTI NELLE PROVINCE DI PISA E LIVORNO: - 1° convocazione: 22 Maggio 2017 ore 10,00 a CALCI (PI), Certosa di Calci - Via Roma n. 79 - 2° convocazione: 23 maggio 2017 alle ore 16,00, stesso luogo.

- SOCI RESIDENTI NELLE PROVINCE DI LUCCA, MASSA E CARRARA: - 1° convocazione: 22 maggio 2017 ore 10,00 a LUCCA, Sala Soci – Centro*Lucca – Viale G. Puccini n. 1718/B - 2° convocazione: 23 maggio 2017 alle ore 21,15, stesso luogo.

- SOCI RESIDENTI NELLE PROVINCE DI AREZZO, PERUGIA, FORLI', PESARO E URBINO: - 1° convocazione: 22 maggio 2017 ore 10,00 a AREZZO, Centro di Aggregazione Sociale Villa Severi – Via Francesco Redi n. 13 - 2° convocazione: 24 maggio 2017 alle ore 16,30, stesso luogo.

- SOCI RESIDENTI NELLE PROVINCE DI SIENA E GROSSETO: - 1° convocazione: 22 maggio 2017 ore 10.00 a COLLE DI VAL D'ELSA (SI), Museo San Pietro - Via Gracco del Secco n. 102 - 2° convocazione: 24 maggio 2017 ore 21,15, stesso luogo.

- SOCI RESIDENTI NELLA PROVINCIA DI PISTOIA: - 1° convocazione: 22 maggio 2017 ore 10.00 a MASSA E COZZILE (PT), Sala Soci – Centro Commerciale Montecatini – Via Biscolla n. 48 - 2° convocazione: 25 maggio 2017 alle ore 16,00, stesso luogo.

- SOCI RESIDENTI NELLA PROVINCIA DI PRATO: - 1° convocazione: 22 maggio 2017 ore 10,00 a PRATO, Circolo Ricreativo Culturale di Paperino – Via dell'Alloro n. 14 - 2° convocazione: 25 maggio 2017 alle ore 19,00, stesso luogo.

- SOCI RESIDENTI NELLA PROVINCIA DI FIRENZE ED IN TUTTE LE ALTRE LOCALITÀ FUORI DELLA REGIONE TOSCANA AD ESCLUSIONE DI PERUGIA, FORLI', PESARO E URBINO: - 1° convocazione: 22 mag-

gio 2017 ore 10,00 a FIRENZE, Teatro Puccini – Via delle Cascine n. 41 - 2° convocazione: 26 maggio 2017 alle ore 16,30, stesso luogo.

III - Per l'individuazione dell'assemblea separata di pertinenza nonché per la determinazione del diritto di voto si fa riferimento alla situazione nota alla Cooperativa alla data del 7 febbraio 2017.

Per poter partecipare alle assemblee i soci devono presentarsi muniti della carta socio e di un documento di identità valido.

I soci possono formulare domande pertinenti l'ordine del giorno dell'assemblea al seguente indirizzo PEC: unicoop-firenze@pec.unicoopfirenze.coop.it o tramite lettera raccomandata alla sede della Unicoop Firenze Via Santa Reparata n. 43 – Firenze.

IV - Le deleghe devono contenere: nome, cognome, luogo e data di nascita, residenza e numero di iscrizione nel Libro dei Soci sia del delegante che del delegato; luogo e data di convocazione dell'assemblea per la quale la delega è rilasciata; firma del delegante. Si ricorda che ogni socio delegato non può rappresentare più di cinque soci con deleghe separate per ognuno di essi.

Per quanto non previsto nel presente avviso, valgono le norme del Codice Civile, dello Statuto e dei Regolamenti sociali.

"UNICOOP FIRENZE SC"

La presidente del consiglio di sorveglianza
Daniela Mori

TX17AAA4959 (A pagamento).

È NOSTRA SOCIETÀ COOPERATIVA

Convocazione di assemblea

L'assemblea ordinaria dei soci di "è nostra società cooperativa" è convocata per il giorno 27/05/2017 alle ore 15,00 in Milano, via Ampere 61/A, presso Avanzi, per discutere e deliberare sul seguente

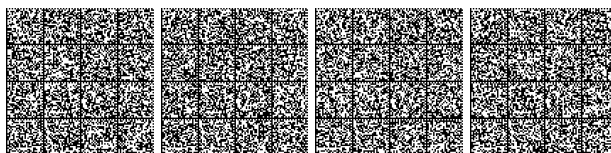
ordine del giorno:

1. progetto di bilancio 2016
2. aggiornamento regolamento prestito sociale
3. regolamento soci sovventori e emissione capitale sovventori
4. rinnovo consiglio di amministrazione con proposta di 5 membri

E' ammessa la partecipazione all'assemblea mediante mezzi di telecomunicazione; il voto potrà essere espresso per corrispondenza e/o in via elettronica.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Davide Zanoni

TX17AAA4982 (A pagamento).



È NOSTRA SOCIETÀ COOPERATIVA*Convocazione di assemblea*

L'assemblea straordinaria dei soci di è nostra società cooperativa è convocata per il giorno 27/05/2017 alle ore 14,00 in Milano, via Ampere 61/A, presso Avanzi, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno:

1) aggiornamento statuto articoli 1, 2, 3, 4, 4bis, 4ter, 4quater, 6, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40.

E' ammessa la partecipazione all'assemblea mediante mezzi di telecomunicazione; il voto potrà essere espresso per corrispondenza e/o in via elettronica.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Davide Zanoni

TX17AAA4983 (A pagamento).

SERVIZI PUNTA NEGRA CLUB S.R.L.

Sede: loc. Punta Negra – Stintino - (SS)
Registro delle imprese: Sassari 225862/1996
R.E.A.: Sassari 65126
Codice Fiscale: 00897670907

Convocazione di assemblea dei soci

I Soci sono convocati in Assemblea il 23 maggio 2017 alle ore 23,30 in Bergamo, Oratorio parrocchia di Loreto, via Loreto, ed occorrendo in seconda convocazione, nello stesso luogo, il 27 maggio 2017 alle ore 10,30, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

1. Rinuncia al rogito di Sistema Hotel e incendio ristorante: decisioni in merito

2. Esame situazione patrimoniale finanziaria - provvedimenti conseguenti

3. Varie ed eventuali

Stintino, 30 aprile 2017

Il presidente
Alberto Lupini

TX17AAA4991 (A pagamento).

NUOVA COOPERATIVA AGRICOLA CERNUSCHESE - SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede: piazza Matteotti, 8 - Cernusco sul Naviglio (MI)
Codice Fiscale: 01002360152
Partita IVA: 01002360152

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria presso il "Centro Cardinal Colombo" di Piazza Matteotti 21 in Cernusco sul Naviglio, il giorno 26 maggio 2017 alle

ore 7,30 in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione il giorno 27 maggio 2017 alle ore 10,00 al fine di discutere e deliberare sul seguente

Ordine del Giorno

1. Presentazione del bilancio al 31 Dicembre 2016: delibere inerenti e conseguenti.

2. Nomina del Consiglio di Amministrazione per gli esercizi 2017 - 2018 - 2019.

3. Nomina del Collegio Sindacale per gli esercizi 2017 - 2018 - 2019.

4. Conferimento di incarico a Società di Revisione per il triennio 2017/2019.

5. Conferimento di incarico di revisione contabile per il triennio 2017/2019.

Il presidente del C.d.A.
Alberti Carlo

TX17AAA5014 (A pagamento).

ISTA S.P.A.

Sede: via Lacedel, 1 - 32043 Cortina D'Ampezzo (BL)
Capitale sociale: € 1.808.650,48 i.v.
Registro delle imprese: Belluno 00087790259
Codice Fiscale: 00087790259
Partita IVA: 00087790259

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 25 maggio 2017, alle ore 7,00, presso la Sala Cultura Don Pietro Alverà (ex Pretura), Largo Poste n. 2, Cortina d'Ampezzo in prima convocazione ed in seconda convocazione per il giorno 26 maggio 2017, alle ore 18,00, presso lo stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1) Adempimenti ai sensi dell'art. 2364 del Codice Civile (esame ed approvazione del bilancio di esercizio al 30 novembre 2016 corredato dalle relazioni del Consiglio di Amministrazione e del Collegio Sindacale);

2) Nomina di un membro del Consiglio di Amministrazione;

3) Sottoscrizione polizza D&O e RC Professionale Amministratori, Sindaci e Dirigenti;

4) Autorizzazione ad acquistare e vendere azioni proprie previa revoca della precedente autorizzazione.

Cortina d'Ampezzo, 02 maggio 2017

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Alberico Zardini

TX17AAA5015 (A pagamento).



FINELBA CERAMICHE S.P.A.

Sede legale: via Ghiarola Nuova, 272 -
Fiorano Modenese (Mo)

Capitale sociale: Euro 624.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: C.C.I.A.A. Modena 00148160351
Codice Fiscale: 00148160351
Partita IVA: 01022940363

Convocazione di assemblea

I Signori azionisti sono invitati in assemblea ordinaria per il giorno 27 maggio 2017 con inizio alle ore 10,00, presso la sede legale della società, in prima convocazione e, occorrendo una seconda convocazione, per il giorno 30 maggio 2017 alle ore 18,00 nello stesso luogo sopra menzionato, per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

- 1) Relazione del Collegio Sindacale;
- 2) Bilancio chiuso al 31 dicembre 2016 e relativi allegati;
- 3) Nomina Collegio Sindacale e determinazione compenso;
- 4) Determinazione del compenso organo amministrativo per l'esercizio 2017;
- 5) Varie ed eventuali.

I Signori azionisti sono invitati a depositare le azioni in loro possesso presso la sede della società almeno cinque giorni prima di quello fissato per la riunione in prima convocazione.

Fiorano Modenese, li 02/05/2017

L'amministratore unico
Zanni Antonio

TX17AAA5017 (A pagamento).

ATHENA SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede legale: via Cavallotti n. 19 - Codogno (LO)
Registro delle imprese: Lodi 07970950965
Codice Fiscale: 07970950965
Partita IVA: 07970950965

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori soci della ATHENA Società Cooperativa sono convocati in assemblea ordinaria che avrà luogo presso l'unità locale di Massalengo, Str. Provinciale 23, Cascina Postino, il giorno 25 maggio 2017, alle ore 10:30, ed occorrendo, in seconda convocazione, il giorno 26 maggio 2017, stesso luogo ed ora, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1) Approvazione accredito individuale ricalcolo ristorno soci;
- 2) Varie ed eventuali

Per la validità dell'assemblea in prima convocazione è richiesta la presenza di almeno la metà più uno dei soci. In seconda convocazione l'assemblea sarà valida qualunque sia il numero degli intervenuti.

Codogno, 03 maggio 2017

Il presidente del consiglio di amministrazione
Passi Ester

TX17AAA5018 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI**GOLDEN BAR (SECURITISATION) S.R.L.**

Iscritta all'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia, al n. 32474.9

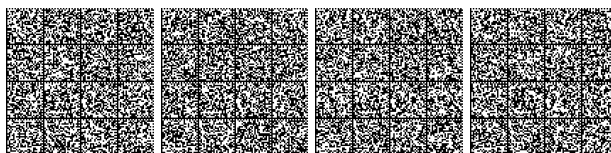
Sede legale: via Principe Amedeo, 11 - Torino
Registro delle imprese: Torino 13232920150
Partita IVA: 13232920150

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "T.U. Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'art. 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

La società Golden Bar (Securitisation) S.r.l. (in seguito, anche "Golden Bar") comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130, in data 23 Luglio 2013 ha sottoscritto un contratto quadro di cessione di crediti con Santander Consumer Bank S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni con sede legale in via Nizza, 262, 10126 Torino, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Torino 05634190010, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 5496, capogruppo del Gruppo Bancario Santander Consumer Bank iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario (in seguito, anche "Santander"). Golden Bar comunica altresì che in base al predetto contratto quadro di cessione, in data anteriore al presente avviso, ha concluso con Santander un atto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130.

In forza di tale atto, con effetto alla data del medesimo, la Golden Bar ha acquistato pro-soluto da Santander, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche eventualmente di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) di titolarità di Santander, derivanti dai contratti di finanziamento, risultanti dai libri contabili di Santander, che alla data del 30 Aprile 2017 (incluso) presentavano le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

- (a) finanziamenti retti dalla legge italiana;
- (b) finanziamenti stipulati ed interamente erogati da Santander Consumer Bank S.p.A.;
- (c) finanziamenti il cui rimborso del capitale avviene in più quote fissate al momento dell'erogazione da corrispondersi su base mensile;
- (d) finanziamenti erogati a:
 - (i) persone fisiche residenti in Italia al momento della stipulazione; ovvero
 - (ii) una o più persone giuridiche aventi sede sociale in Italia al momento della stipulazione;
- (e) finanziamenti erogati e denominati in euro;



(f) finanziamenti che maturano interessi ad un tasso fisso;
 (g) finanziamenti appartenenti ad una delle seguenti categorie:

(i) finanziamenti senza vincolo di destinazione, concessi ed erogati direttamente al debitore o ad un soggetto da lui indicato, ma diverso dall'esercizio commerciale convenzionato, e recanti la dicitura "prestiti personali" (i) con un ammontare residuo per capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) compreso tra l'importo di Euro 73,64 e l'importo di Euro 51.943,31 e (ii) con un tasso annuo nominale applicabile a ciascun credito pari o superiore al 5,550 per cento;

(ii) finanziamenti vincolati esclusivamente all'acquisto di beni diversi dai beni di cui ai successivi punti (iii) o (iv) o alle prestazioni di servizi, concessi al debitore ed erogati all'esercizio commerciale convenzionato (i) con un ammontare residuo per capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) compreso tra l'importo di Euro 130,05 e l'importo di Euro 30.929,66 e (ii) con un tasso annuo nominale applicabile a ciascun credito pari o superiore al 0,100 per cento;

(iii) finanziamenti vincolati esclusivamente all'acquisto di (A) veicoli (ivi inclusi automobili, moto, camper e altri veicoli commerciali con un peso fino a 35 quintali) registrati al P.R.A. (Pubblico Registro Automobilistico) e la cui data di prima immatricolazione risale a non oltre 12 mesi dalla data di stipulazione del relativo contratto di credito al consumo; (B) imbarcazioni registrate al R.I.D. (Registro Imbarcazioni Diporto) e la cui data di prima registrazione risale a non oltre 12 mesi dalla data di stipulazione del relativo contratto di credito al consumo; e (C) motori marini nuovi, e che in ogni caso: (i) sono stati concessi al debitore ed erogati all'esercizio commerciale convenzionato; (ii) hanno un ammontare residuo per capitale (al netto delle eventuali rate scadute e non pagate) compreso tra l'importo di Euro 960,74 e l'importo di Euro 39.987,97; e (iii) hanno un tasso annuo nominale applicabile a ciascun credito pari o superiore a 4,434 per cento;

(h) finanziamenti con almeno una rata, comprensiva di una componente capitale e di una componente interessi, scaduta e regolarmente pagata al 26 Aprile 2017;

(i) finanziamenti in relazione ai quali Santander Consumer Bank S.p.A. vantava un saldo creditorio complessivo in linea capitale non superiore a Euro 51.943,31.

(j) finanziamenti con rate a scadere entro il 15 Marzo 2027 ovvero, nel caso in cui tale giorno non sia un giorno lavorativo, il giorno lavorativo immediatamente successivo;

(k) finanziamenti stipulati da Santander Consumer Bank S.p.A. nel periodo compreso tra il 12 Giugno 2008 (incluso) ed il 5 Aprile 2017 (incluso); e

(l) finanziamenti il cui tasso annuo effettivo globale, di cui all'articolo 121 del T.U. Bancario, applicabile a ciascun credito non è superiore al 18,980 per cento.

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai finanziamenti che presentano una o più delle seguenti caratteristiche:

(m) finanziamenti che avevano più di due rate insolute (per tali intendendosi rate che siano scadute e non pagate interamente alla prevista data di pagamento e che siano rimaste tali per un periodo di almeno un mese solare a partire da tale data, anche non consecutive);

(n) finanziamenti che avevano avuto in qualsiasi momento a decorrere dalla relativa data di erogazione più di cinque rate insolute (per tali intendendosi rate che siano scadute e non pagate interamente alla prevista data di pagamento e che siano rimaste tali per un periodo di almeno un mese solare a partire da tale data, anche non consecutive);

(o) finanziamenti la cui documentazione contrattuale richiede lo specifico consenso del debitore per la cessione dei crediti; o

(p) finanziamenti assistiti da:

(a) cessione di una quota pari ad un massimo di un quinto della retribuzione mensile del compenso, del salario o della pensione del mutuatario ai sensi del D.P.R. n. 180 del 5 gennaio 1950, effettuata dal mutuatario in favore di Santander Consumer Bank S.p.A.; ovvero

(b) delegazione di pagamento avente ad oggetto il pagamento di una quota della retribuzione mensile del mutuatario da parte del relativo datore di lavoro a Santander Consumer Bank S.p.A., ai sensi dell'articolo 1269 del codice civile, previo conferimento da parte del mutuatario al proprio datore di lavoro del relativo mandato irrevocabile ai sensi dell'articolo 1723, secondo comma, del codice civile.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Golden Bar, senza ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della Legge 130 e dell'art. 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti derivanti a Santander dai contratti di finanziamento, richiamati nel summenzionato atto di cessione, ivi incluse le garanzie, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa inerente ai suddetti crediti e ai relativi rapporti di finanziamento o di credito.

Santander ha ricevuto incarico da Golden Bar di procedere, in nome e per conto di quest'ultima, all'incasso delle somme dovute in relazione ai crediti ceduti e, più in generale, alla gestione di tali crediti. In virtù di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi, per ogni ulteriore informazione, telefonicamente al numero 011.6318.111 o inviando un fax allo 011.19.526.118 (dal lunedì al venerdì in orario 9-19) o, di persona, presso la sede legale di Santander Consumer Bank S.p.A. in Torino, via Nizza, 262.

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

La cessione da parte di Santander, 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 contratti di finanziamento 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"), ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche



connessi ai Crediti Ceduti e relativi ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti contrattuali in essere con i debitori ceduti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, Golden Bar - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori e aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'art. 13, comma 4, del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione ai sensi del provvedimento emanato dall'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, Golden Bar, in nome e per conto proprio nonché di Santander e degli altri soggetti di seguito individuati, informa di aver ricevuto da Santander, nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti.

Golden Bar informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di Golden Bar stessa, 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, procedure di recupero, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito) nonché all'emissione di titoli da parte della società ovvero alla valutazione e analisi dei crediti ceduti.

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

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

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - da Golden Bar a Santander per trattamenti che soddisfino le finalità sopra elencate e le ulteriori finalità delle quali gli Interessati siano stati debitamente informati da quest'ultima e per le quali Santander abbia ottenuto il consenso, ove prescritto, da parte degli Interessati.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

L'elenco completo e aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono

venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i Responsabili), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso le filiali di Santander.

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

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

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

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Golden Bar (Securitisation) S.r.l., con sede legale in via Principe Amedeo, 11, 10123 Torino, Italia.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Santander Consumer Bank S.p.A., con sede legale in via Nizza, 262, 10126 Torino, Italia, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Torino 05634190010.

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

Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali nonché a richiedere qualsiasi informazione relativa al trattamento, ai propri diritti, ai soggetti coinvolti e alle connesse modalità tecniche, rivolgendosi a Golden Bar (Securitisation) S.r.l. presso il responsabile del trattamento dei Dati Personali sopra menzionato: Santander Consumer Bank S.p.A., attenzione del Servizio Legale.

Allo stesso modo gli Interessati possono richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per quelli trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali).

p. Golden Bar (Securitisation) S.r.l. -
L'amministratore unico
Tito Musso

TX17AAB4929 (A pagamento).



COMUNE DI SASSUOLO

*Rimborso anticipato del prestito obbligazionario
ISIN IT0003747992*

Si comunica agli obbligazionisti che il Comune di Sassuolo (in conformità al disposto degli Art.5 del Regolamento del prestito) ha deliberato il rimborso anticipato del prestito obbligazionario 2004-2024 di euro 441.000,00, Codice ISIN IT0003747992.

Il rimborso anticipato verrà effettuato in coincidenza del pagamento della cedola semestrale di giugno 2017.

Il sindaco
Claudio Pistoni

TX17AAB4945 (A pagamento).

VALSABBINA INVESTIMENTI S.R.L.

*Iscritta all' "elenco delle società veicolo" tenuto dalla
Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento
della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014*

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04807340262

Partita IVA: 04807340262

*Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi e per gli
effetti dell'articolo 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130
in materia di cartolarizzazioni di crediti (come di volta
in volta modificata, la Legge sulla Cartolarizzazione),
corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13,
commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003,
n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei Dati Per-
sonali)*

Valsabbina Investimenti S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione (l'Acquirente), comunica che ha acquistato pro soluto crediti di cui all'articolo 1 della legge 21 febbraio 1991, n. 52 (i Crediti), derivanti da contratti di fornitura di beni e/o servizi stipulati tra il relativo soggetto fornitore (accreditato sulla piattaforma per la certificazione dei crediti verso la Pubblica Amministrazione gestita dalla Ragioneria Generale dello Stato) (ciascuno il Cedente e, collettivamente, i Cedenti), vantati nei confronti della relativa Pubblica Amministrazione debitrice, in forza di un atto di cessione sottoscritto tra l'Acquirente e il relativo Cedente (ciascuno, l'Atto di Cessione e, collettivamente, gli Atti di Cessione), nell'ambito di un'operazione di finanza strutturata posta in essere dall'Acquirente ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (l'Operazione).

In relazione alla cessione di Crediti, di seguito si riportano (i) il numero di certificazione dei relativi Crediti acquistati dall'Acquirente (come indicato sulla piattaforma per la certificazione dei crediti), (ii) la data di cessione di tali Crediti ai sensi del relativo Atto di Cessione (la Data di Cessione), e (iii) il nominativo del debitore di tali Crediti.

Numero Certificazione (ID Certificazione):
9524928000000003 con Data di Cessione 12/04/2017 e
Debitore Ministero dell'Interno - Prefettura - UTG - BRIN-
DISI.

Numero Certificazione (ID Certificazione):
9217041000001230 con Data di Cessione 12/04/2017 e
Debitore Comune di Napoli.

Numero Certificazione (ID Certificazione):
9524939000000001 con Data di Cessione 12/04/2017 e
Debitore Ministero dell'Interno - Prefettura - UTG - MES-
SINA.

Numero Certificazione (ID Certificazione):
9512932000000002 con Data di Cessione 12/04/2017 e
Debitore Comune di Torre Annunziata.

Numero Certificazione (ID Certificazione):
9525201000000006 con Data di Cessione 12/04/2017 e
Debitore Ministero dell'Interno - Prefettura - UTG - ROMA.

Numero Certificazione (ID Certificazione):
9525201000000010 con Data di Cessione 26/04/2017 e
Debitore Ministero dell'Interno - Prefettura - UTG - ROMA.

Numero Certificazione (ID Certificazione):
9524848000000030 - 9524848000000016 -
9524848000000018 - 9524848000000017 con Data di Ces-
sione 26/04/2017 e Ministero dell'Interno - Prefettura - UTG
- MILANO.

Numero Certificazione (ID Certificazione):
9217041000001338 - 9217041000001206 -
9539437000000012 con Data di Cessione 26/04/2017 e
Comune di Napoli.

Numero Certificazione (ID Certificazione):
9524897000000001 con Data di Cessione 26/04/2017 e
Ministero dell'Interno - Prefettura - UTG - BRESCIA.

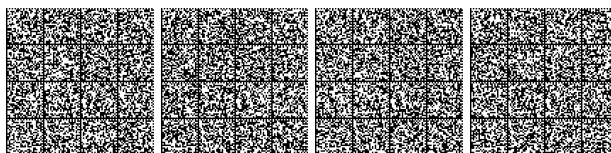
L'Acquirente e i Cedenti hanno concordato nei relativi Atti di Cessione:

(i) termini e modalità di eventuali ulteriori cessioni di Crediti nell'ambito dell'Operazione; e

(ii) che alle cessioni effettuate dal relativo Cedente all'Acquirente nell'ambito dell'Operazione si applichi il disposto dell'articolo 5, commi 1, 1-bis e 2 della legge 21 febbraio 1991, n. 52.

Vi comunichiamo inoltre che, a far data dalla relativa Data di Cessione, i Cedenti non svolgeranno più le funzioni di gestione e incasso dei Crediti ma tali funzioni saranno svolte, in nome e per conto dell'Acquirente, da Securitisation Services S.p.A., con sede in Conegliano (TV), Via Vittorio Alfieri n. 1, in qualità di "servicer" e da Officine CST S.p.A., con sede in Via Serchio 7, 00198 Roma, in qualità di "sub-servicer". In particolare il sub-servicer effettua dalla relativa Data di Cessione la gestione, amministrazione e recupero dei Crediti oggetto di cessione in nome e per conto dell'Acquirente.

L'Acquirente e i Cedenti hanno altresì concordato di effettuare la presente pubblicazione ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4, comma 1 e comma 4-bis della Legge sulla Cartolarizzazione.



Informativa ai sensi Decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali")

A seguito della cessione dei Crediti all'Acquirente sopra descritta, l'Acquirente è divenuto esclusivo titolare di tali Crediti e, di conseguenza, ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi a tale Crediti.

Tanto premesso, l'Acquirente, al fine della gestione e dell'incasso dei Crediti, ha nominato Securitisation Services S.p.A., con sede legale in Via Vittorio Alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV), come proprio "servicer" (il "Servicer"). Il Servicer è di conseguenza, divenuto ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti. Inoltre, il Servicer ha nominato, al fine della gestione e dell'incasso dei Crediti, Officine CST S.p.A., con sede in Via Serchio 7, 00198 Roma, quale proprio sub-servicer (il "Sub-Servicer"). Il Sub-Servicer è stato, inoltre, nominato quale "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali.

Ai sensi e per gli effetti del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), l'Acquirente ed il Servicer non tratteranno dati definiti dal Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali come "sensibili".

I dati personali continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate. In particolare, l'Acquirente ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione dei Crediti ceduti; al recupero dei Crediti (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo.

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

Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero dei Crediti, l'Acquirente ed il Servicer comunicheranno i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile Officine CST S.p.A., come sotto indicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso il Responsabile.

I diritti previsti all'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, Officine CST

S.p.A., con sede in Via Serchio 7, 00198 Roma, fax +39 06 97258089 e indirizzo e-mail contatti@officinecst.net, all'attenzione del legale rappresentante.

Conegliano, li 03 maggio 2017

Valsabbina Investimenti S.r.l. - Società unipersonale - L'amministratore unico
Alberto Nobili

TX17AAB4955 (A pagamento).

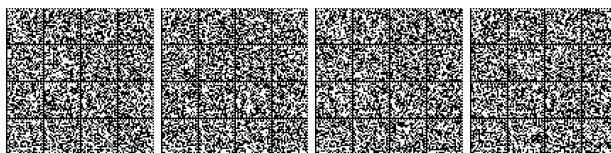
GEMMA SPV S.R.L.

Società unipersonale

Sede legale: via V. Alfieri n. 1 - Conegliano (TV) - Italia
Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04634720264
Codice Fiscale: 04634720264
Partita IVA: 04634720264

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della L. 130/1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del D.Lgs. 196/2003, (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18.01.2007.

Gemma SPV S.r.l. società costituita ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei crediti, iscritta al registro delle società per la cartolarizzazione tenuto da Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento del 1° ottobre 2014, rende noto che, in ragione di contratti di cessione stipulati il 20 aprile 2017 e il 21 aprile 2017 nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione si è resa cessionaria a titolo oneroso e pro soluto di crediti ammessi al passivo del fallimento Lacos S.r.l. in liquidazione (giusto stato passivo reso esecutivo il 16 marzo 2016) derivanti dal contratto di apertura di credito con garanzia ipotecaria di complessivi Euro 20.000.000 stipulato in data 25 ottobre 2006, a rogito notaio Marco Porceddu Cilione, Notaio in Verona, rep. n. 49638 e racc. n. 15692 (il "Finanziamento"), che un pool di banche ha concesso a Lacos S.p.A. - unipersonale, con sede legale in Milano, Via Tommaso Salvini 3, partita IVA e codice fiscale 01699380224, ora fallimento Lacos S.r.l. in liquidazione (il "Fallimento Lacos"), e più precisamente i crediti per i quali: (i) Cassa Centrale Raiffeisen Dell'Alto Adige S.p.A., con sede legale in Bolzano, Via Laurin 1, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Bolzano, partita IVA e codice fiscale 00194450219, è stata ammessa al passivo del Fallimento Lacos in relazione al Finanziamento per Euro 1.375.000,00 in via ipotecaria ed Euro 266.235,23 in via chirografaria; (ii) Cassa Rurale di Ledro BCC soc.coop., con sede legale in Ledro (TN), Viale Chiassi 17, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Trento, partita IVA e codice fiscale 00106040223, è stata ammessa al passivo del Fallimento Lacos in relazione al Finanziamento per Euro 702.278,40 in via ipotecaria e per Euro 135.537,93 in via chirografaria; (iii) Cassa Rurale di Rovereto BCC soc.coop., con sede legale in Rovereto (TN), Via Manzoni 1, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Trento 00106190226, partita IVA



e codice fiscale 00106190226, è stata ammessa al passivo del Fallimento Lacos in relazione al Finanziamento per Euro 953.092,14 in via ipotecaria ed Euro 183.944,33 in via chirografaria; (iv) Mediocredito Trentino Alto Adige S.p.A., con sede in Trento, via Paradisi 1, codice fiscale ed iscrizione al Registro delle Imprese di Trento n. 00108470220, è stata ammessa al passivo del Fallimento Lacos in relazione al Finanziamento per Euro 950.104,22 in via ipotecaria ed Euro 183.944,34 in via chirografaria e (v) Cassa Rurale di Trento, BCC soc. coop., con sede legale in Trento, Via Belenzani 12, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Trento, partita IVA e codice fiscale 00107860223, è stata ammessa al passivo del Fallimento Lacos in relazione al Finanziamento per Euro 953.092,12 in via ipotecaria ed Euro 183.944,33 in via chirografaria (i "Crediti").

Unitamente ai Crediti, sono stati trasferiti a Gemma SPV S.r.l., senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del D. Lgs. 385/93, richiamato dall'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti delle cedenti derivanti dai Crediti, ivi incluse le garanzie, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti crediti ed ai contratti che li hanno originati.

Il debitore ceduto e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Gemma SPV S.r.l. e, per essa, al soggetto nominato ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, Securitisation Services S.p.A., società per azioni costituita ai sensi della legge italiana, con sede legale in Conegliano (TV), Via V. Alfieri 1, capitale sociale Euro 2.000.000,00 interamente versato, codice fiscale, partita IVA e di iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso-Belluno numero 03546510268, Iscritta nell'Albo degli Intermediari Finanziari ex art. 106 D. Lgs. n. 385/1993 al n. 50, appartenente al Gruppo Banca Finanziaria Internazionale iscritto all'Albo dei Gruppi bancari, sottoposta all'attività di direzione e coordinamento, ai sensi dell'art. 2497 del codice civile, di Banca Finanziaria Internazionale S.p.A..

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy

La cessione dei Crediti a Gemma SPV S.r.l. ha comportato il trasferimento anche dei dati personali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi al credito ceduto e relativi ai debitori ceduti ed eventuali garanti, successori ed aventi causa (i "Dati Personali").

Gemma SPV S.r.l. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice Privacy - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al provvedimento del 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30.01.2007) (il "Provvedimento").

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy, Gemma SPV S.r.l. - in nome proprio nonché delle cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa

di aver ricevuto, nell'ambito delle cessioni dei crediti di cui al presente avviso, i Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai crediti medesimi.

Gemma SPV S.r.l. informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di Gemma SPV S.r.l., e quindi (i) per l'adempimento ad obblighi di legge o regolamentari e (ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori e altri soggetti coobbligati ceduti nonché all'emissione di titoli della cartolarizzazione ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti.

Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili" (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice Privacy).

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti 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. Si precisa che i Dati Personali vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere.

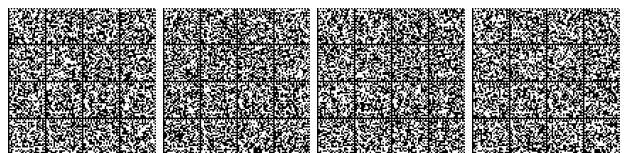
I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi e a tutti gli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

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

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

Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali è Gemma SPV S.r.l. con sede legale all'indirizzo sopra indicato.

Responsabili del trattamento dei Dati Personali sono CIV S.p.A., con sede legale in Verona, codice fiscale e numero iscrizione al Registro delle Imprese di Verona n. 03425140237 e Securitisation Services S.p.A., con sede legale in Conegliano (TV), codice fiscale e numero iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso-Belluno n. 03546510268, le quali, in qualità di mandatari di



Gemma SPV S.r.l. – rispettivamente di Sub-Servicer la prima e di Servicer e Corporate Servicer la seconda – sono state nominate dal titolare autonomo quali responsabili del trattamento dei Dati Personali.

Gemma SPV S.r.l. informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi. Gli Interessati possono, altresì, nei limiti imposti da legge, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice Privacy).

Conegliano (TV), li 27 aprile 2017

Gemma SPV S.r.l. - Società unipersonale -
L'amministratore unico
Odda Bertorelli

TX17AAB4961 (A pagamento).

TEDA CAPITAL S.R.L.

Iscritto nell'Elenco delle società veicolo di cartolarizzazione al n. 35272.4

Sede legale: via Statuto, 10 - 20121 Milano
Registro delle imprese: Milano 09509500964
Codice Fiscale: 09509500964
Partita IVA: 09509500964

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

Teda Capital S.r.l. ("TEDA") comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130, ha concluso in data 2 maggio 2017 con CENTRO MEDICO SETTE RE S.r.l. (il "Cedente") il contratto quadro di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario (il "Contratto").

In virtù del Contratto, il Cedente ha ceduto in blocco e pro soluto e TEDA che ha acquistato in blocco e pro soluto ai termini ed alle condizioni ivi specificate, i crediti presenti ed i crediti futuri che sorgeranno nei successivi 12 mesi (i "Crediti") vantati dal Cedente a fronte di prestazione e/o forniture erogate in favore o per conto dell'Azienda Sanitaria Locale Napoli 2 Nord (il "Debitore Ceduto").

In base a quanto disposto nel Contratto, TEDA ha acquistato pro soluto dal Cedente i Crediti individuati in base ai seguenti criteri oggettivi:

1. Il Credito rappresenta il corrispettivo per la fornitura delle Prestazioni Sanitarie rese dal Cedente nell'esercizio della sua attività d'impresa;

2. Il Credito è denominato in Euro ad esclusione di quanto eventualmente dovuto a titolo di imposta sul valore aggiunto (IVA);

3. Il Credito è esigibile (e comunque sarà esigibile nel termine di 60 giorni dalla data di presentazione della relativa fattura) in Italia e nei confronti di debitori che hanno sede in Italia;

4. Il rapporto negoziale fonte del Credito: è regolato dalla legge italiana; è efficace e vincolante per il Debitore Ceduto; non prevede limiti alla cessione dei Crediti;

5. Il Credito non è oggetto di privilegio, delegazione, accollo.

Criteri Specifici

a) Il Credito deriva da Prestazioni Sanitarie o forniture rese dal CENTRO MEDICO SETTE RE S.r.l., con sede legale in Arzano (NA), alla Via Sette Re n. 74/74, codice fiscale 01440560637, partita IVA 01259941217 in favore o per conto dell'Azienda Sanitaria Locale Napoli 2 Nord, con sede in Pozzuoli (NA), alla via C. Alvaro n. 8, cap. 80078 partita IVA 96024110635.

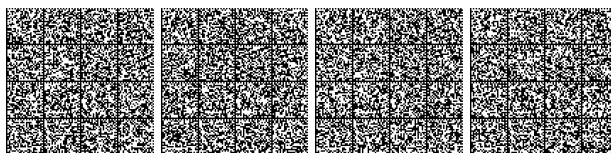
b) Il Credito è rappresentato da fatture emesse e/o da emettitori entro la Data di Scadenza del Revolving.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti a TEDA, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli interessi maturati e maturandi (anche di mora), i privilegi, le garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa, azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio ed ai rapporti sottostanti.

TEDA ha conferito a Zenith Service S.p.A. l'incarico di svolgere, in nome e per conto di TEDA, l'attività di gestione, incasso e recupero dei Crediti in qualità di "soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento e responsabile della verifica della conformità delle operazioni alla legge e al prospetto informativo" ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c) e commi 6 e 6-bis della Legge 130.

Inoltre TEDA ha delegato a Teda Service S.r.l. talune attività relative alla gestione, incasso e recupero dei Crediti.

Per effetto della cessione dei Crediti, il Debitore Ceduto è legittimato a pagare a TEDA CAPITAL S.r.l. – nei termini comunicati con notifica inviata agli stessi ai sensi dell'articolo 4, comma 4bis della Legge 130 – ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito al Debitore Ceduto.



Il Debitore Ceduto e gli eventuali suoi successori potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a TEDA CAPITAL S.r.l., con sede in Milano, Via Statuto 10.

Con riferimento al Trattamento Dati Personali si fa rimando alla pubblicazione in GU Parte Seconda n.81 del 9-7-2016 codice redazionale TX16AAB6606.

Teda Capital S.r.l. – Il presidente del
consiglio di amministrazione
Francesco Caggiano

TX17AAB5013 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI CATANZARO

Estratto atto di citazione e decreto presidenziale

Il signor Chiefari Salvatore residente a Torre di Ruggiero è stato autorizzato a fare notifica per pubblici proclami, giusto parere favorevole del pubblico ministero e provvedimento Presidenziale, per convenire in giudizio dinanzi al Tribunale di Catanzaro per l'udienza del 20 ottobre 2017 Giudice Designando, gli eredi o aventi causa dei signori Martelli Vincenzo nato a Chiaravalle C.le il 20 agosto 1928, deceduto a Bari il 7 marzo 1982, e Martelli Antonio nato a Chiaravalle C.le il 6 novembre 1930, deceduto a Portoferraio (LI) il 25 febbraio 2007, nonché il signor Corrado Giuseppe nato a Catanzaro il 10 novembre 1967 e residente in Chiaravalle C.le in C.da Pellegrino n. 185, dei quali si disconoscono dati anagrafici e domicilio, per sentire dichiarare che per effetto di usucapione l'attore è divenuto proprietario degli immobili siti in agro di Torre di Ruggiero e riportati in catasto al foglio di mappa n. 10, particelle n. 53-162-166, con ogni altra statuizione in ordine alla trascrizione ed alla voltura catastale.

Chiaravalle C.le, 3 aprile 2017

avv. Liberata Donato

TU17ABA4850 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TARANTO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Atto di citazione per usucapione e invito alla mediazione

Il sig. Perrone Francesco, domiciliato in Castellaneta (TA) alla via Roma n. 35, presso lo studio dell'Avv. Angela Bongermano che lo rappresenta e difende, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Taranto del 05.04.2017 alla

notifica per pubblici proclami, ai sensi del D. Lgs 28/2010 e ss. mm., convoca i sottoelencati se viventi o i loro eredi se defunti: Clemente Angelo, Cissona Antonio, Cissona Emanuele, Cissona Francesco, Cissona Grazia, D'Anzi Angelo, D'Anzi Emanuele, D'Anzi Filomena, D'Anzi Francesco, D'Anzi Giovanni, D'Anzi Giuseppe, D'Anzi Grazia, Visciglio Francesco, e comunque tutti coloro che possano vantare diritti sul bene di cui alla domanda di mediazione, dinanzi all'Organismo di Mediazione "Concilia & Risolvi SRL Unipersonale", sito in Castellaneta (TA) in Largo Umberto I n. 31 (tel./fax 0883.569719 - pec: conciliaerisolvi@lexunpec.it) per esperire il tentativo di mediazione il giorno 24 maggio 2017 alle ore 17.00. Qualora l'esperimento della procedura di mediazione non sortisca risultato, il sig. Perrone Francesco, mediante il suo procuratore, cita i medesimi soggetti sopraelencati, ex art 150 c.p.c., tutti collettivamente ed impersonalmente a comparire innanzi al Tribunale di Taranto, all'udienza del 20.10.2017, ore di rito, o all'udienza che verrà eventualmente fissata ex art. 168 bis, quinto comma, c.p.c., G.I. designando, con l'invito a costituirsi in giudizio ai sensi e nelle forme di legge e termini di cui all'art. 166 c.p.c., almeno venti giorni prima dell'udienza innanzi indicata ed a comparire nella stessa udienza, con l'avvertimento che la costituzione oltre i termini suddetti implica le decadenze di cui all'art. 167 e 38 c.p.c. e che, comunque, non comparendo si procederà ugualmente in loro contumacia, per sentire accertare e dichiarare che il sig. Perrone Francesco ha acquistato la proprietà dell'immobile sito in agro di Laterza (TA), censito al C.T. del suddetto Comune al foglio 59, p.lla 133, di are 75,72, in via esclusiva ed a titolo originario per maturata usucapione ex artt. 1158 e seguenti c.c.

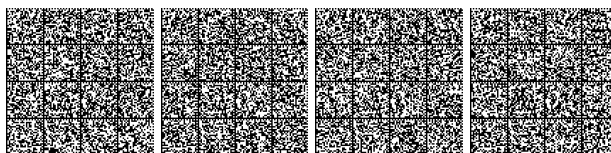
avv. Angela Bongermano

TX17ABA4936 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notifica per pubblici proclami

Il Prof. Miranda Nicola nato a San Giuseppe V.no il 12.07.1956 ed ivi residente, alla via Mattiuli, 187 (C.F. MRNNCL56L12H931O), rapp.to e difeso dall'avv. Anna Cristina Falciano e con questa elettivamente domiciliato in Napoli, alla piazza Matteotti, 7 ha proposto ricorso, innanzi al TAR CAMPANIA - NAPOLI - (R.G. N. 129/2017) contro il MIUR, nonché Ufficio Scolastico Regionale della Campania, per l'annullamento previa sospensione della graduatoria di merito per la copertura di 16.147 posti nelle scuole secondarie di primo grado e di n. 17.232 posti comuni nelle scuole secondarie di secondo grado, bandito con D.D.G. del D.G. del M.I.U.R., Dipartimento per l'Istruzione (n. 106 del 23 febbraio 2016), pubblicata il 23.02.2016, classe di concorso A60, relativa al concorso posti e cattedre per titoli ed esami finalizzata al reclutamento del personale docente nelle scuole secondarie di primo e secondo grado per la Regione Campania, classe di concorso A60 - tecnologia nella scuola secondaria di I grado pubblicata in data 21.10.2016-0015023, cui ha partecipato il ricorrente ed al quale è stato assegnato



un erroneo punteggio; di tutti i verbali della commissione esaminatrice in particolare, quelli ove viene attribuita il punteggio al ricorrente; ogni altro atto consequenziale prodromico e connesso. TAR Campania - Napoli - Sez. IV - con ordinanza n. 548/2017, pubblicata il 10/04/2017, ha disposto l'integrazione del contraddittorio autorizzando la notifica per pubblici proclami ai controinteressati e fissato il merito al 27.09.2017. Lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del numero di registro generale del TAR Napoli. Il testo integrale del ricorso può essere consultato sul sito internet del MIUR. I controinteressati sono: 1) Mariniello Laura Grazia; 2) Muscente Lisa Francesca; 3) Vitiello Chiara; 4) De Luca Serena; 5) Iaccarino Teresita; 6) Pierno Antonio; 7) Quarto Maria; 8) Pernice Maria Cristina; 9) Ciaravino Cristiano; 10) Carbonara Andrea; 11) Leone Flavia; 12) Piazza Elena; 13) Cantabene Giulia; 14) Verolino Francesco; 15) Malafrente Nicola; 16) Chirico Serafina; 17) Lippiello Vincenzo; 18) Pinto Roberta; 19) Naimoli Marcello; 20) Coppola Mariolina; 2) Tirendi Domenico; 22) D'angelo Angela; 23) Palma Luigi; 24) Vitiello Patrizia; 25) Pipitone Delfina; 26) Pagano Luca; 27) Falco Michele; 28) Esposito Chiara; 29) Cennamo Carmela Ilaria; 30) Regalbuto Federico; 31) Lanzano Daniele; 32) Esposito Teresa; 33) Leo Paolo; 34) Fattoruso Marcello; 35) Aquino Antonio; 36) Spada Anna; 37) Scala Anna; 38) Gargano Carmela; 39) Ariota Barbara; 40) Minerva Gelsomina; 41) Esposito Alessia Gelsomina; 42) Tortoriello Carmen; 43) Brescia Manuela; 44) Lanna Giuseppe; 45) Sammarco Lucia; 46) Esposito Silvia; 47) Clarelli Maria; 48) Massa Maria; 49) Galasso Giovanna; 50) Miranda Rosalba; 51) Iuorio Filomena Noemi; 52) Auriemma Giulia; 53) Rocco Beniamino; 54) Coppola Leonardo; 55) Sicignano Claudia; 56) Falco Arturo; 57) Menna Carmela; 58) Di Palma Maria; 59) Zarra Giovanna; 60) Musto Manuela; 61) Pernice Rita; 62) Oliviero Vincenzo; 63) Russo Francesca; 64) Domini Annalisa; 65) Ascione Simona; 66) Lembo Marina; 67) Piccirillo Gennaro; 68) Aliperti Daniela; 69) Fabozzi Emma; 70) Tramontano Gianni; 71) Gallo Luigi; 72) De Rosa Maria; 73) Vitiello Manuela; 74) Maffettone Maria Elena; 75) Grauso Sergio; 76) Di Rubba Assunta; 77) Avagliano Francesco; 78) Esposito Filomena; 79) Di Leva Rosaria; 80) Petrillo Marco; 81) Napolitano Domenico Felice; 82) Ombrato Antonietta; 83) Belato Davide; 84) Paladino Luca; 85) Conte Maggiorino; 86) Rocco Alessandra; 87) Curion Vincenzo; 88) Ceglia Vitiello Marzia; 89) Carfora Daniele; 90) Piccolo Francesco; 91) Palladino Marcello; 92) Vicinanza Giorgio Emmanuel; 93) Cosentino Paola; 94) Custode Francesco; 95) Oliviero Federica; 96) Di Maio Jolanda; 97) Tufano Anna; 98) Sperduto Enza; 99) Messone Evelyn; 100) Scisciola Paola; 101) Marchiello Monica; 102) Nasti Gerardo; 103) Ferrante Roberto; 104) Liberto Giovanni; 105) Amaro Marina; 106) Biangardo Giuseppe; 1079 Cammarota Valentina; 108) Romano Maria; 109) Calvi Alessandra; 110) Gaetano Fiorentino Giuseppe; 111) Maione Filomena; 112) Marchese Daniela; 113) Cristiano Vincenza; 114) Marasco Pasqualina; 115) D'Auria Riccardo; 116) Buono Fabrizio; 117) Maccariello Elvira; 118) Barbato Maurizio; 119) Ruggiero Antonella; 120) Tartaglione Raffaele; 121) Coppola Monica; 122) Di Perna Francesco; 123) De Simone Alessandra; 124) Cristofaro Francesca; 125) Autore Filomena; 126)

Galasso Francesco; 127) Scotto Di Santolo Anna; 128) Macri Guido; 129) Cufaro Salvatore; 130) Esposito Concetta; 131) Spanti Stefano; 132) Cerullo Giovanna; 133) Delle Femine Marialuisa; 134) Impemba Giuseppina; 135) Catoggio Giulio; 136) Verace Donato; 137) Di Roberto Antonio; 138) Golino Rosaria; 139) Leone Vittorio; 140) Capasso Tiziana; 141) Napolitano Pasquale; 142) Russo Ornella; 143) Gravante Anna Giuseppina; 144) De Gennaro Roberta; 145) Vasso Caterina; 146) Capasso Arcangelo; 147) Inverso Antonio; 148) Ciancio Rita; 149) Sposito Pasqualina; 150) Mirabito Giuseppe Pasqualino; 151) Pezzella Monica; 152) Palumbo Domenico; 153) Garofalo Giuseppe; 154) Tagliamonte Immacolata; 155) Grasso Salvatore; 156) De Rosa Rita; 157) Zona Valerio; 158) Merola Marianna; 159) Duraccio Maria; 160) Merola Vivian; 161) Mastroianni Antonio; 162) Napoli Annalisa; 163) Umbriano Raffaele; 164) Mascolo Alberto; 165) Massaro Giuseppe; 166) Galluccio Sonia; 167) Martiniello Adele; 168) Citarella Maria; 169) Sarnicola Adele; 170) Vaino Vittoria; 171) De Luca Vincenzo; 172) Orlandino Cinzia; 173) Domizio Rosaria; 174) Ferrante Angela; 175) Sepe Piera; 176) Sferruzzi Sergio; 177) Bove Ferrigno Tiziana; 178) Forte Mariapia; 179) Pedoto Giulia; 180) Balsamo Alessio; 181) Cataldo Sofia; 182) Nappi Gioconda; 183) Perone Nadia; 184) Sellitto Raffaella; 185) Cuomo Anna; 186) Izzo Daniele.

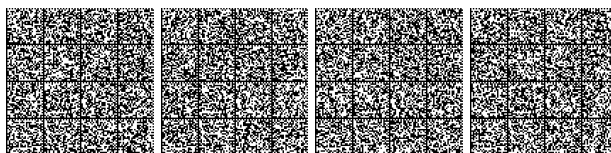
avv. Anna Cristina Falciano

TX17ABA4937 (A pagamento).

CONSIGLIO DI STATO In sede giurisdizionale Sezione V

Integrazione del contraddittorio con notifica per pubblici proclami nel ricorso R.G. 2320/2017

Promosso da Venice Noleggi S.R.L. (già Venice Noleggi s.n.c. di Cazzaro Raffaella & C.), nella persona del suo legale rappresentante *pro tempore* signor Luciano D'Este e da Blue S.R.L., nella persona del suo legale rappresentante *pro tempore* signor Massimo Pavan, società entrambe rappresentate, assistite e difese dall'Avv. Monica Volpato e domiciliate presso lo studio dell'avv. Generoso Petrillo in Roma, via Cicerone 24 contro il comune di Venezia assistito e difeso dagli avv.ti Antonio Iannotta, Nicoletta Ongaro, Maurizio Ballarin e Federico Trento e domiciliato presso l'avv. Nicolò Paoletti, in Roma, via Tortolini 34 per l'annullamento della sentenza TAR Veneto, I° sez., n. 01066/2016, decisa il 22.06.2016 e pubblicata il 22.09.2016, con cui è stato rigettato il ricorso n. 1388/2013 mediante il quale le società ricorrenti richiedevano l'annullamento per illegittimità dei seguenti provvedimenti del Comune di Venezia: a) provvedimento prot. 283408/2013 del 25.06.2013 avente ad oggetto "diniego all'accoglimento della comunicazione PG 2013/148172 del 29 marzo 2013", b) provvedimento PG/ 2013/283448 del 25.06.2013 avente ad oggetto "diniego all'accoglimento della comunicazione PG 2013/148158 del 29 marzo 2013", provvedimenti con i quali il Comune di Venezia



ha rigettato le gemelle diffide rivolte allo stesso Comune dalle ricorrenti affinché ottemperasse all'obbligo di adeguamento ai principi di libertà di iniziativa economica e libera concorrenza, obbligo stabilito dall'art. 1, comma 4, D.L. 1/2012; c) ogni altro atto presupposto e consequenziale o comunque connesso con quelli impugnati.

Con Decreto Presidenziale n. 453/2017, depositato in data 05.04.2017, successivamente integrato con Decreto Presidenziale n. 1814/2017, depositato in data 28.04.2017, il Consiglio di Stato, sez. V°, ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami, con esonero dall'indicazione dei nomi dei singoli contro interessati, nei confronti di tutti gli operatori autorizzati operanti nel settore del noleggio con conducente per trasporto persone con natante a motore non evocati, né intervenuti nel giudizio di primo grado.

Le società ricorrenti, nel ricorso al Consiglio di Stato R.G. n. 2320/2017 hanno rilevato: 1) travisamento del fatto e vizio di contraddittorietà; 2) travisamento del fatto sotto ulteriore profilo: l'aumento di natanti veneziani in circolazione ad opera del Comune di Venezia nel periodo 2006-2015 non è di sole 7 unità, bensì di oltre 25; 3) travisamento del fatto sotto ulteriore profilo: le ordinanze 92/2015 e 274/2015 in verità non restringono affatto, rispetto al 2006, le possibilità di transitare in Canal Grande per i tassisti e noleggiatori veneziani; 4) travisamento del fatto sotto ulteriore profilo: erronea interpretazione dei dati contenuti nel report 2015 elaborato dalla Direzione Mobilità e Trasporti del Comune di Venezia; 5) erroneità del presupposto e riproposizione del I motivo di ricorso di primo grado, in quanto non esaminato: eccesso di potere per illogicità dell'azione della Pubblica Amministrazione, per ingiustizia ed irragionevolezza manifeste e sviamento di potere. Violazione dell'art. 97 Costituzione, violazione art. 1, l. 7 agosto 1990, n. 241; 6) erroneità del presupposto e riproposizione del II motivo di ricorso di primo grado, in quanto non esaminato: violazione e falsa applicazione artt. 41 e 16 Costituzione; 7) erronea motivazione della sentenza e riproposizione IV motivo di ricorso di primo grado, in quanto non esaminato: violazione degli artt. 45, 49, 56, 92, 96, 101 e 102 TFUE, violazione art. 4, par. 3, TUE; 8) erronea motivazione della sentenza e riproposizione del III motivo di ricorso di primo grado, in quanto non esaminato: violazione, falsa applicazione ed erronea interpretazione dell'art. 1, D.L. 12 gennaio 2012, n. 1; violazione art. 3, D.L. 13 agosto 2011, n. 138; 9) illogicità della motivazione della sentenza, mancata disamina della produzione documentale e riproposizione del V motivo del ricorso di primo grado, in quanto non esaminato: sviamento di potere, illogicità e carenza della motivazione dei dinieghi; 10) richiesta risarcimento danni. Lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del numero di registro generale del ricorso (2320/2017) nella seconda sottosezione "Ricerca ricorsi", rintracciabile all'interno della seconda sottosezione "Consiglio di Stato-Attività giurisdizionale".

avv. Monica Volpato

TX17ABA4938 (A pagamento).

ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI

Liberazione da ipoteca

Estratto sommario delle notificazioni per l'inserzione in *gazzetta ufficiale* ai sensi dell'art. 2890 comma 4 c.c. ex giornale degli annunci giudiziari. Ad istanza del dott. Giuseppe Raimondi, nato a San Cataldo il 24/08/1953 (C.F: RMN-GPP53M24H792R) nella qualità di socio accomandatario generale e rappresentante legale del Centro Analisi Igiea di Raimondi Dr. Giuseppe SAS (P. Iva: 00377240858) elettivamente domiciliato a Caltanissetta in Viale della Regione n. 21, presso lo studio legale dell'Avv. Vincenzo Toscano, l'Ufficiale Giudiziario addetto all'Ufficio UNEEP della Corte di Appello di Caltanissetta, ha notificato in data 12-04-2017 al precedente proprietario An. Co. Europa s.r.l. (P. Iva: 01349420859), e al creditore iscritto ipotecario Italfondario s.p.a. (P.Iva: 00880671003) avente sede a Roma in Via Mario Carucci n. 131 e domiciliato presso lo studio dell'avv. Laura Argento con sede a Caltanissetta Piazza Europa n. 6 l'atto con il quale Centro Analisi Igiea di Raimondi Dr. Giuseppe SAS ha offerto di pagare il prezzo di € 37.805,00 allo scopo di liberare il locale commerciale di mq 190 circa ubicato al piano terra del palazzo censito al NCEU del Comune di San Cataldo al foglio 41, particella 1077 sub 3 (derivante dalle originarie particelle 330/1 e 330/2 del foglio di mappa 41 del Comune di San Cataldo soppressa il 10/06/1995 originando la part. 1064 successivamente soppressa il 20/12/2006 originando l'attuale part. 1077 sub 3) sul quale grava l'ipoteca iscritta in data 08/02/1994 al n. 98 R.P dalla allora Banca Agricola Etnea, (successivamente Banca Antoniana Popolare Veneta) oggi Italfondario s.p.a.. Il predetto bene è pervenuto in proprietà al Centro Analisi Igiea di Raimondi Dr. Giuseppe SAS in forza della sentenza num. 341/2010, emessa dal Tribunale Civile di Caltanissetta in data 17/03/2010 e pubblicata in data 22/03/2010, trascritta il 04/11/2013 al Registro generale n. 11110; Registro particolare n. 9187.

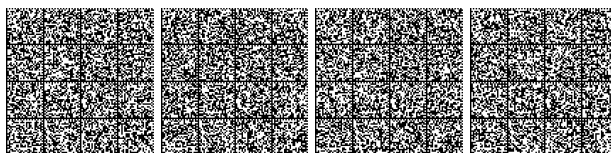
avv. Vincenzo Toscano

TX17ABA4941 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione per usucapione in rinnovazione

I sigg.ri Centomo Angelo, nato ad altissimo (vi) il 08.09.1947 residente in altissimo (vi), via caussi 10/a (c.f. cntng147p08a236c) e Centomo Sergio, nato ad altissimo (vi) il 30.04.1949, residente in altissimo (vi), via caussi 10 (c.f. cntsrg49d301551s), rappresentati e difesi dagli avv.ti Lara Criaco (c.f. crclra81165f464o) e Valeria Antecini (c.f. ntecvlr82m53a459q) del foro di vicenza, con domicilio eletto presso lo studio delle stesse in montecchio maggiore (vi), piazzetta palladio 1, espongono: da oltre 20 anni centomo angelo possiede uti domini i beni censiti al catasto terreni del comune di altissimo corrispondenti al foglio n. 1, particella n. 761 (fabbricato rurale in via caussi) nonchè foglio 1 mapp. 534 e 704 (prati seminativi). centomo sergio possiede uti domini da oltre 20 anni i beni corrispondenti al foglio



n. 13, mapp. 70 e 271 (boschi cedui). i beni da usucapire sopradescritti risultano catastalmente intestati alla sig.ra centomo angela, nata ad altissimo il 26.12.1906 e deceduta il 4.5.1994 nubile e senza figli. gli attori citano la sig. centomo angela, nonchè tutti i suoi eredi e/o aventi causa, a comparire avanti al tribunale di vicenza, per l'udienza del 16.06.2017, ore 9.15 avanti la dott.ssa Rispoli, R.g. 4882/2016. si invitano espressamente tutti i convenuti a costituirsi nel termine di 20 giorni prima della predetta udienza ex art. 166 c.p.c., avvertendo che la costituzione oltre il suddetto termine comporterà le decadenze di cui all'art. 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata costituzione si procederà in loro contumacia. La predetta udienza è stata fissata dal g.i. dott.ssa Rispoli con verbale di causa del 28.03.2017, per consentire a parti attrici di rinnovare la notifica per pubblici proclami già autorizzata il 10.05.2016, r.g. 1441/2016, dell'atto di citazione e ciò entro il termine del 20.05.2017. si chiede che il tribunale voglia dichiarare usucapito a favore degli attori i beni innanzi descritti, con le trascrizioni e le volturazioni e spese di causa rifuse in caso di opposizione.

montecchio maggiore, 3 maggio 2017.

avv. Lara Criaco

avv. Valeria Antecini

TX17ABA4985 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TARANTO

Domanda di affrancazione di fondo enfiteutico

L'Avv. Pietro Fasano (C.F. FSNPTR64R18E986K) con Studio in Martina Franca al Viale della Libertà n.162/C, quale procuratore della Sig.ra Fumarola Vita Maria nata a Martina Franca (TA) il 11.11.1941 (FMRVMR41S51E986I) e residente in Martina Franca (TA) alla Via Grazia Deledda n.16 int. 8, in data 30.09.2016 depositava domanda di affrancazione nei confronti degli eredi di D'Arcangelo Maria fu Luigi; Fumarola Domenico, fu Domenico; Fumarola Donata fu Antonio; Fumarola Leonardo fu Domenico; Fumarola Vitantonio fu Domenico. Veniva depositata il 22.07.2016 istanza per l'autorizzazione alla notifica "per pubblici proclami" (proc. n.2554/2016 R.G.V.G.), accolta con decreto del 12.08.2016 del Presidente del Tribunale di Taranto. Deduceva la Sig.ra Fumarola Vita Maria, che con atto di "rinuncia a usufrutto" per Notar Marcello Percuoco di Martina Franca del 21.10.1965 diveniva "livellaria", ovvero, titolare del "dominio utile" dei seguenti beni immobili siti in Martina Franca (TA): A) Fondo in Martina Franca (Catasto Terreni) Contrada Cupina NCEU foglio 204 P.Ila 2225 Cat. AA AB Classe (seminativo - uliveto) 3 - ha 48 ca 02 (seminativo) ha 41 ca 70 (uliveto) R.C. €. 12,40 (dominicale) €. 8,68 (agrario) (Seminativo) - R.C. €. 4,31 (dominicale) €. 6,46 (agrario) (Uliveto); B) Fondo in Martina Franca (Catasto Terreni) Contrada Cupina NCEU foglio 204 P.Ila 2227 Cat. AA AB Classe (seminativo - uliveto) 3 - ha 42 ca 20 (AA) ha 23 ca 64 (AB) R.C. €. 10,90 (dominicale) €. 7,63 (agrario) (Seminativo) - R.C. €. 2,44 (dominicale) €. 3,66 (agrario) (Uliveto) -C) Immobile in Martina Franca (Catasto Fabbricati) Contrada

Cupina snc piano T NCEU foglio 204 P.Ila 2226 Sub 1 Cat. A7 Classe 1 - vani 6 R.C. €. 387,34. Nel prefato atto notarile si specificava che Bellopede Vitantonio, madre della ricorrente, quale erede del Sig. Fumarola Antonio, nato a Martina Franca (TA) il 29.11.1912 e deceduto - senza fare testamento - in Germania il 26.09.1944, rinunziava, a favore della figlia, all'usufrutto sui prefati immobili, di cui la stessa era "livellaria", quindi, titolare del "dominio utile, atteso che sui prefati immobili insisteva il livello a favore di D'Arcangelo Maria fu Luigi per 3/6; Fumarola Domenico, fu Domenico per 1/6; Fumarola Donata fu Antonio per 1/6; Fumarola Leonardo fu Domenico per 1/6 Fumarola Vitantonio fu Domenico per 1/6, inoltre insisteva un usufrutto parziale del dominio diretto a favore della Raguso Aurelia nata a Martina Franca (TA) 17.06.1911 e deceduta a Martina Franca (TA) il 23.05.1985; si specificava, inoltre, che su detto fondo gravava un canone enfiteutico di £. 647 annue, vecchio conio. L'istante intende affrancare le ridette unità immobiliari (art.971 c.c.). Il procedimento veniva iscritto al n.ro 2557/2016 R.G. V.G. Tribunale di Taranto, veniva assegnato al Giudice Dott. Italo Federici che con decreto del 02.11.2016 fissava la udienza del 16.02.2017 con termine per la notifica fino al 16.12.2016. La notifica avveniva "pubblici proclami" con la pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* n.137 del 19.11.2016. Per un "errore materiale" l'atto pubblicato recava l'intestazione Tribunale di Brindisi in luogo di Tribunale di Taranto. Il Giudice, dichiarando la nullità della notifica, rifissava la nuova udienza per il 05.10.2017 e termine per la notifica per pubblici proclami entro il 20.05.2017.

Taranto, 29.04.2017

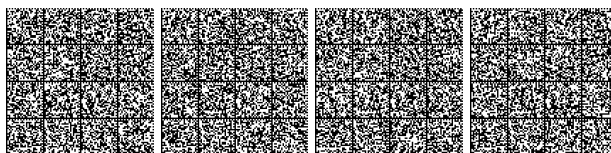
avv. Pietro Fasano

TX17ABA4995 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Estratto di atto di citazione per usucapione

Le signore Parisotto Maria Lucia, c.f. PRS MLC 34T71 A471U, residente in (31011) Asolo (TV), via Sottocastello n. 12, e Contin Maria Teresa, c.f. CNT MTR 55T44 A471G, residente in (37020) Sant'Anna d'Alfaedo (VR), via Crestena n. 1/A, entrambe difese e rappresentate dall'avv. Ortis Pellizzer, c.f. PLL RTS 70L08 A471T, con studio in (31020) San Zenone degli Ezzelini (TV), via Marconi n. 102, citano i signori De Marchi Paola, De Marchi Bruna, Contin Bruna, Visentin Giovanni, Visentin Gabriella, Visentin Anna Maria, Visentin Cecilia, Contin Carolina, Visinoni Bruna, Visinoni Albertina, Botter Bruno, Dامتو Rosa, Trinca Elisa, Botter Raimondo, Botter Marisa, Botter Luigi, Botter Giancarlo, Vidotto Andrea, Vidotto Alberto, Botter Bruna, Savio Pierina, Botter Giuseppe, Botter Giovanna, Baessato Enzo e Baessato Anna a comparire innanzi al Tribunale di Treviso, nella persona del Giudice Unico designando, all'udienza del giorno 9 novembre 2017, ad ore di rito, con l'invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'indicata udienza, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., con l'espresso avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini



implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., e che, in difetto di costituzione, il giudizio procederà in loro legittima dichiarata contumacia, per ivi sentire dichiarare che le attrici hanno acquistato a titolo originario, per intervenuta usucapione, la proprietà di 40/108 residuo del terreno siti nel Comune di Asolo (TV) e così catastalmente censiti presso l'U.T.E. di Treviso: Catasto Terreni. Foglio 11, mapp. 130, seminativo, cl. 1[^], ha. 0.49.40.

Per l'effetto, Voglia il Giudice ordinare e/o autorizzare il Conservatore dell'Agenzia del Territorio di Treviso alla trascrizione dell'emananda sentenza, ai sensi dell'art. 2651 c.c., con esonero da ogni responsabilità. La notifica per pubblici proclami è stata autorizzata con decreto emesso dal Tribunale di Treviso in data 18.04.2017.

San Zenone degli Ezzelini (TV), li 27 aprile 2017

avv. Ortis Pellizzer

TX17ABA4998 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TREVISO

Notifica per pubblici proclami

Baradello Valerio nato il 27.08.1962 a Salgareda (TV) e ivi residente in Via Passovecchio n.2, cod. fisc. BRDVL-62M27H706D e Pinarello Monia nata il 31.08.1969 a Montebelluna (TV), residente a Salgareda (TV) Via Roma n. 148, cod. fisc. PNRMNO69M71F443O, rappresentati e difesi dall'avv. Pietro Dalla Libera di Oderzo (TV), con atto di citazione 24.03.2017, per l'udienza del giorno 14.12.2017 ore 9.00 hanno chiesto di essere riconosciuti proprietari per intervenuta usucapione ultraventennale dei beni immobili, comprensivi di terreno e di fabbricato, siti nel Comune di Salgareda (TV) come di seguito catastalmente censiti: A) Catasto Terreni: Foglio 9, Particella 156; B) Catasto Terreni: Foglio 9, particella 234, bene immobile censito altresì al Catasto Fabbricati Sez. Urbana A, Foglio 9, particella n.234, categoria Area Urbana; C) Catasto Fabbricati: Sez. Urb. A, foglio 9, particella 155, bene immobile censito altresì al Catasto Terreni, Foglio 9, particella n. 155, Classe: ENTE URBANO; D) Catasto Terreni: foglio 9, particella 157 e a tal fine convenendo in giudizio i sotto descritti intestatari degli immobili sopra descritti e – o gli eventuali eredi e – o aventi causa.

L'immobile indicato sub A) risulta ancora formalmente intestato a Moretto Agata, cod. fisc. MRTGTA36E47H706V coniugata con Rossetto Michele, Moretto Antonietta, cod. fisc. MRTNNT22E52H706K, Moretto Carlo, cod. fisc. MRTCRL23P16H706G, Moretto Elena, cod. fisc. MRTLNE10L47E553I, Moretto Elisa, cod. fisc. MRTLSE11L67Z133J, Moretto Giuseppina, cod. fisc. MRTGPP18B65E553Z, coniugata con Carrer Guido deceduto il 05.01.1969, anch'essa deceduta il 24.05.2003 lasciando eredi i figli Carrer Bruno, cod. fisc. CRRBRN46L23F999G, deceduto senza lasciare discendenti, Carrer Vittorina, cod. fisc. CRRVTR51R55H706F e Carrer Ivana, cod. fisc. CRRVNI54P55H706A, citati in giudizio quali eredi di Moretto Giuseppina e in luogo della stessa, Moretto Mario, Moretto Teresa.

L'immobile sub B) attualmente risulta catastalmente intestato a Moretto Maria.

L'immobile sub C) attualmente risulta catastalmente intestato a Brusatin Adelmina, Brusatin Ivone, cod. fisc. BRSVNI52L31H706J, Brusatin Moreno, cod. fisc. BRSMR-N63P26L407H, Dante Maria, cod. fisc. DNTMRA-25A67G693V.

Brusatin Adelmina risulta deceduta lasciando quali discendenti Brusatin Bortolo, Brusatin Carmela, Brusatin Giuseppe e Brusatin Maria tutti deceduti; Brusatin Bortolo ha lasciato i figli Brusatin Ivone e Brusatin Moreno e la moglie Dante Maria sopra riportati.

Brusatin Carmela è deceduta lasciando il figlio Piombo Carlo; Brusatin Giuseppe è deceduto lasciando i figli Brusatin Renzo di cui sconosciuta l'esistenza in vita e la residenza e Brusatin Alberto, quest'ultimo deceduto lasciando la moglie Chioventa Renata e la figlia Brusatin Sabrina, delle quali sconosciuta la residenza, e Brusatin Armando, deceduto, lasciando eredi la moglie Zaghis Lucia e le figlie Brusatin Claudia e Brusatin Stefania di cui tutte sconosciuta la residenza; Brusatin Maria è deceduta lasciando i figli Brusatin Luciana, Brusatin Elda, Brusatin Marina, Brusatin Lucia e Brusatin Giovanni.

L'immobile sub D) risulta catastalmente intestato ai sopra descritti intestatari dell'immobile sub c) Brusatin Adelmina, Brusatin Ivone, Brusatin Moreno, Dante Maria per cui riguardo agli stessi ci si riporta a quanto sopra descritto per l'immobile sub c), nonché a tale Brusatin Pietro, si ritiene deceduto a Salgareda l'11.10.1872.

Il presente estratto viene pubblicato ai sensi dell'art. 150 c.p.c. come da autorizzazione del Presidente del Tribunale di Treviso in data 18.04.2017 in calce all'atto di citazione.

Oderzo-Treviso li 26 aprile 2017

avv. Pietro Dalla Libera

TX17ABA5008 (A pagamento).

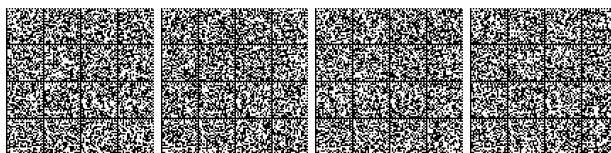
TRIBUNALE DI BRINDISI Sezione Civile Ufficio Lavoro

Notifica per pubblici proclami

Si comunica di aver provveduto, come da prescrizione del Giudice del Tribunale di Brindisi nell'udienza del 01.03.2017, a pubblicare il testo integrale del ricorso presentato da Fantini Ruggero nei confronti dell'Agenzia delle Dogane e dei Monopoli, e il medesimo verbale d'udienza sul sito INTRANET: ITA.CA. e INTERNET: www.agenziadoganemonopoli.gov.it (Homepage – Amministrazione trasparente – bandi di concorso – selezioni interne - concorsi in svolgimento; Homepage – pubblicità legale – affari generali, personale, dogane e accise) in data 3 maggio 2017.

dott. Giancarlo Brusco

TX17ABA5019 (A pagamento).



AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI CUNEO***Ammortamento certificato fisico al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Cuneo con decreto del 31/03/2017 Ruolo Generale volontaria giurisdizione n. 444/2017 ha pronunciato l'ammortamento del certificato fisico al portatore, sottoscritto presso Cassa Risparmio Saluzzo, n. 200.991 per numero 299,473 quote del fondo Fondinvest Europa (ora Pioneer Azionario Europa classe A certificato n. 867 per numero 286,397 quote) intestato a Arnaudo Ivano. Opposizione legale entro 90 giorni.

Li, 18/04/2017

avv Francesca Donadio

TX17ABC4948 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCE*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Lecce, con decreto n. 2043 del 11/04/2017 ha pronunciato l'ammortamento delle seguenti cambiali: n. 8608142058 di € 315,00 scaduto il 30.11.2016 emesso da Petro.oil srl all'ordine di Banca Monte Paschi di Siena spa; n. 8608142067 di € 315,00 con scadenza 30.12.2016 emesso da Petro.oil srl all'ordine di Banca Monte Paschi di Siena spa; n. 86078113704 di € 100,00 scaduto il 02.10.2016 emesso da Da Rita srls all'ordine di Banca Monte Paschi di Siena spa; n. 86078113706 di € 700,00 scaduto il 02.10.2016 emesso da Da Rita srls all'ordine di Banca Monte Paschi di Siena spa; n. 86078113724 di € 55,00 scaduto il 02.10.2016 emesso da Schiattarella Luisa all'ordine di Banca Monte Paschi di Siena spa - Opposizione legale entro 30 giorni.

Lecce, li 26.04.17

avv. Francesco San Martino

TX17ABC4992 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE*Ammortamento di cambiali non pagate*

Il Presidente del Tribunale di Firenze in data 24.03.2017 ha pronunciato l'ammortamento delle seguenti cambiali:

- Cambiale emessa da MD Abul Sayed intestata a Peruzzi Luciano e Peruzzi Manuela s.n.c. con scadenza 31.3.2017 di € 1000,00;
- Cambiale emessa da MD Abul Sayed intestata a Peruzzi Luciano e Peruzzi Manuela s.n.c. con scadenza 30.4.2017 di € 1000,00;

- Cambiale emessa da MD Abul Sayed intestata a Peruzzi Luciano e Peruzzi Manuela s.n.c. con scadenza 31.5.2017 di € 1000,00;

- Cambiale emessa da MD Abul Sayed intestata a Peruzzi Luciano e Peruzzi Manuela s.n.c. con scadenza 30.6.2017 di € 1000,00;

- Cambiale emessa da MD Abul Sayed intestata a Peruzzi Luciano e Peruzzi Manuela s.n.c. con scadenza 31.7.2017 di € 1000,00;

- Cambiale emessa da MD Abul Sayed intestata a Peruzzi Luciano e Peruzzi Manuela s.n.c. con scadenza 31.8.2017 di € 1000,00;

- Cambiale emessa da MD Abul Sayed intestata a Peruzzi Luciano e Peruzzi Manuela s.n.c. con scadenza 30.9.2017 di € 1000,00;

- Cambiale emessa da MD Abul Sayed intestata a Peruzzi Luciano e Peruzzi Manuela s.n.c. con scadenza 31.10.2017 di € 1000,00;

- Cambiale emessa da MD Abul Sayed intestata a Peruzzi Luciano e Peruzzi Manuela s.n.c. con scadenza 30.11.2017 di € 1000,00

Ordinando al ricorrente di provvedere alla notifica ex art. 89 R.D. 21.12.1933 n. 1669.

avv. Stefano Bianchi

TX17ABC5003 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI NORD*Avviso di rettifica - Ammortamento di assegni circolari*

Nell'avviso di ammortamento di 2 assegni circolari, pubblicato sulla GU Parte Seconda n.37 del 28-3-2017, dove è scritto "emessi il 10/11/2016" è da intendersi "emessi il 10/11/2006".

avv. Biagio Sarnataro

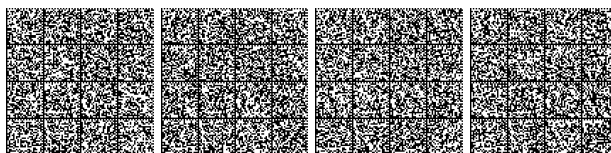
TX17ABC5022 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI CREMONA***Nomina curatore di eredità giacente*

Il Giudice del Tribunale di Cremona, con decreto del 30 marzo 2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Rebez Bruna, nata a Fiume (Fiume) il 14 ottobre 1919 e deceduta a Sospiro (CR) il giorno 9 febbraio 2015 con ultimo domicilio a Sospiro (CR) in Piazza Libertà, 12, nominando curatore l'avv. Giuseppe Moretti con studio in Crema, Via Frecavalli, 30.

avv. Giuseppe Moretti

TU17ABH4852 (A pagamento).



TRIBUNALE DI CREMONA*Nomina curatore di eredità giacente*

Il Giudice del Tribunale di Cremona, con decreto del 31 marzo 2017 e sua rettifica in data 7 aprile 2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Cabassa Massimo, nato a Milano il 26 maggio 1964 e deceduto a Sospiro (CR) il giorno 9 settembre 2012 con ultimo domicilio a Cremona in Via Casanova, 5, nominando curatore l'avv. Giuseppe Moretti con studio in Crema, Via Freccavalli, 30.

avv. Giuseppe Moretti

TU17ABH4853 (A pagamento).

**EREDITÀ BENEFICIATA DI
GIORGIO DAL BRUN***Invito ai creditori*

Eredità di Giorgio Dal Brun nato a Padova (PD) il 18 luglio 1946 domiciliato in vita a Due Carrare (PD) deceduto ab intestato il 13.12.2012 a Due Carrare (PD).

Il sottoscritto Marco Dal Brun assistito dal Notaio Dr. Giovanni Battista Todeschini Premuda presso il cui studio in 35131 Padova (PD) via E. degli Scrovegni n. 1 sc. A si domicilia, avvisa che per la liquidazione dell'eredità in oggetto da lui accettata con beneficio di inventario intende valersi della procedura prevista dall'art. 503 cod. civ. ed invita creditori e legatari a presentare al sottoscritto le dichiarazioni di credito entro 30 giorni dalla pubblicazione del presente annuncio, allegando i documenti giustificatori del credito ed indicando le eventuali ragioni di prelazione richieste.

notaio Giovanni Battista Todeschini Premuda

TX17ABH4934 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TARANTO*Nomina del curatore dell'eredità giacente*

Il Tribunale di Taranto, Prima Sezione Civile, visto il provvedimento di assegnazione del Presidente del Tribunale; letti gli atti; rilevato che allo stato l'eredità non risulta accettata; ritenuto che sussistono i presupposti per la nomina del curatore dell'eredità giacente di Tamborrino Donato nato a Laterza il 3 maggio 1936 ed ivi deceduto il 12 giugno 2012; visti gli articoli 528 cc e 781 cpc; dichiara giacente l'eredità di Tamborrino Donato; nomina curatore l'avv. Pierantonio Ruggiero, con studio in Pulsano alla via Goya n. 27 affinché, previo giuramento ex art. 193 disp att cpc, provveda nei modi e nei termini di legge alla formazione dell'inventario dei beni ereditari, all'ordinaria amministrazione ed eventuale liquidazione dell'eredità medesima; dispone la notifica, a cura della cancelleria, del presente decreto al curatore entro il termine di dieci giorni da oggi.

zione dell'eredità medesima; dispone la notifica, a cura della cancelleria, del presente decreto al curatore entro il termine di dieci giorni da oggi.

Così deciso in Taranto il 13 aprile 2017

Il Giudice Italo Federici

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Pierantonio Ruggiero

TX17ABH4935 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI AVEZZANO*Nomina curatore eredità giacente di Fabrizio Trivellini*

Il Giudice del Tribunale di Avezzano con provvedimento del 06.02.2017 ha nominato l'Avv. Andrea Cascianelli, con studio in Avezzano Via Cassinelli, 2b quale curatore dell'eredità giacente di

Fabrizio Trivellini, nato a Taranto il 04.10.1968, deceduto il 26.02.2007 in Capistrello (Aq).

avv. Andrea Cascianelli

TX17ABH4939 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO*Eredità giacente di Giamboni Paolo*

Con provvedimento 14 novembre 2016 il Tribunale di Milano ha dichiarato la giacenza della suindicata eredità nominando curatore l'Avv. Antonio Codega, Viale Caldara, 46, Milano tel. 0255184705 codega.avv@studiodilegalepiericodega.it.

Il curatore
avv. Antonio Codega

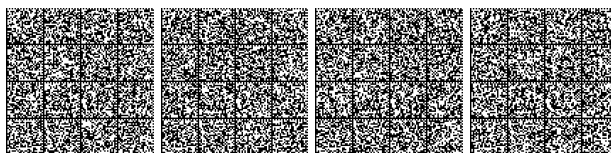
TX17ABH4952 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRANI*Nomina curatore eredità giacente di Zattini Eugenia*

Il Giudice Tutelare del Tribunale di Trani, con decreto del 29/03/2017 n. cron. 1599/2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Zattini Eugenia nata a Canicattì (AG) il 30/12/1951 e deceduta in Bisceglie (BT) il 10/02/2017 con ultimo domicilio in Bisceglie, alla via Bovio n.78, presso la Casa della Divina Provvidenza, nominando curatore l'avv. Dellaquila Giorgio con studio in Barletta alla via Rizzitelli n. 20.

avv. Giorgio Dellaquila

TX17ABH4997 (A pagamento).



RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE ORDINARIO DI BARI**
Prima sezione civile*Riconoscimento di proprietà*

Il Giudice, premesso che GIOIA Pietro nato a Grumo Appula il 14.08.1979, con ricorso depositato in data 9.9.2016, ha chiesto il riconoscimento del diritto di proprietà del fondo rustico sito nel Comune di Grumo Appula in catasto al foglio 40, p.lla 342; visti gli artt. 1159-bis c.c. e 3, comma 5, della legge 10.5.1976 n. 346;

dichiara che GIOIA Pietro nato a Grumo Appula il 14.08.1979 e residente in Binetto alla via Soldato Mastrangelo Andrea n. 7, è divenuto pieno proprietario del fondo rustico sito nel Comune di Grumo Appula in catasto al foglio 40, p.lla 342;

dispone che il presente decreto venga affisso nell'albo di questo Tribunale ed in quello del comune di Grumo Appula per 90 giorni e, entro 15 giorni dall'affissione nei due albi, pubblicato per estratto nella *G.U.* della Repubblica.

avverte che contro il presente decreto può essere proposta opposizione entro sessanta giorni dalla scadenza del termine di affissione.

Bari, 31.03.2017

avv. Giovanni Mastrangelo

TX17ABM4947 (A pagamento).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA**

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI ROVERETO*Richiesta di dichiarazione di morte
presunta di Azzalini Nella*

Il 20.3.2006 è scomparsa Azzalini Nella, nata a Sondrio 22.6.1931 con ultima res. in Dro (TN), Via Battisti 21, coniugata con Girardi Enrico, nato 27.11.1933 e deceduto 6.8.2011. Chiunque abbia notizia di Azzalini Nella è invitato a comunicarlo al Tribunale di Rovereto, dott.ssa Pasquali, entro 6 mesi dall'ultima pubblicazione. Poiché dalla unione di Azzalini Nella non sono nati figli, eredi della stessa sarebbero per rappresentazione di: - Girardi Enrico, Girardi Maurizio, nato 30.5.1964 e Girardi Mario, nato 24.7.1958, e Coser Sabrina, nata 8.10.1985; - Azzalini Bruna (sorella), nata 25.1.1925 e deceduta 14.9.2007, Frazzetto Maria Teresa, nata a Sondrio 7.2.1960; - Azzalini Alfredo (fratello) nato 8.2.1926 e deceduto 24.7.1985, Azzalini Giancarlo, nato

a Sondrio 20.7.1956, e Azzalini Graziana, nata a Sondrio 25.6.1955; - Azzalini Lidia (sorella), nata 22.6.1931 e deceduta 9.11.2013, Dellatorre Gabriele Carlo, nato a Claro 1.10.1969. Girardi Maurizio c/o avv. Michele Polla, Via Manzoni 16 - Trento Tel. 0461.985302.

Maurizio Girardi

TX17ABR4999 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****LOGICA SOCIETÀ
COOPERATIVA A R.L.**

D.D. del 30.10.15 n. 146/SAA/2015

Sede legale: via Iginio Garbini, 29 - Viterbo

Codice Fiscale: 01770630562

Partita IVA: 01770630562

*Deposito del bilancio finale di
liquidazione*

Presso la cancelleria del Tribunale di Viterbo in data 16 dicembre 2016 è stato depositato il bilancio finale della liquidazione della "Logica Società Cooperativa arl".

Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
avv. Valentina Mariani

TU17ABS4813 (A pagamento).

EMMEQUADRO SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: c/o studio Luca Biagini, via F. Berni, 5 -
50053 Empoli (FI)

Codice Fiscale: 05833640484

Partita IVA: 05833640484

*Deposito bilancio finale con il
conto della gestione*

Il sottoscritto rag. Luca Biagini, in qualità di commissario liquidatore della EMMEQUADRO società cooperativa in L.C.A. codice fiscale/partita iva 05833640484 con sede in FIRENZE (FI) Via B. Varchi, 34, nominato con D.M. 08/10/2012 n. 644/2012, ai sensi dell'art. 213 Legge fallimentare dà atto ai creditori ammessi al passivo, ai creditori prededucibili e ad ogni altro interessato, che in data 20 aprile 2017, è stato depositato presso la Cancelleria della sezione fallimentare del Tribunale di Firenze il bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione



della EMMEQUADRO società cooperativa in L.C.A. Gli interessati entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
rag. Luca Biagini

TX17ABS4984 (A pagamento).

OBIETTIVO 2000 SOC. COOP. A R.L.

in liquidazione coatta amministrativa
Codice Fiscale: 00771770575

Deposito bilancio finale di liquidazione

In data 03/04/2017 è stato depositato presso la sezione fallimentare del Tribunale Civile di Rieti il bilancio finale di liquidazione. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
avv. Lucia Marchetti

TX17ABS5001 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

SAVIO INDUSTRIAL S.R.L.

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

Modifica secondaria di autorizzazioni all'ammissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Savio Industrial S.r.l.

Med. LAMPARD Tutte le confezioni AIC 044774 Cod. Prat. N1A/2017/1072 Var. IA_{IN}-A.5.a Modifica indirizzo del fabbricante del prodotto finito: Special Product's Line S.p.A. da Strada Paduni, 240 Anagni (FR) a Via Fratta Rotonda Vado Largo, 1 Anagni (FR). I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza modifica dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV17ADD5021 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 – 00071 Pomezia
(Roma)

Codice Fiscale: 01163980681
Partita IVA: 04775221007

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i.

Specialità medicinale: LORALIN

Confezioni e numeri di AIC: 1 mg compresse rivestite con film, 035750013; 2,5 mg compresse rivestite con film, 035750025

Codice pratica: N1A/2016/2542

Tipologia di variazione: Singola variazione di Tipo IAIN

Tipo di modifica: C.I.8.a)

DA: PSMF STADA Arzneimittel AG Stradastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel Germany

A: PSMF So.Se. PHARM S.r.l. MFL2201, Via dei Castelli Romani, 22-00071 Pomezia (Roma), QPPV Angela Musa.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX17ADD4926 (A pagamento).

GIULIANI S.P.A.

Sede sociale: via Palagi, 2 - 20129 Milano
Partita IVA: 00752450155

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1084/2003/CE

Codice Pratica: N1B/2017/840

Medicinale: CONFETTI LASSATIVI GIULIANI C.M.

Numero A.I.C. e confezione: 011899059 - 20 compresse rivestite

Titolare: Giuliani S.p.A. Via Palagi, 2 - Milano

Tipologia variazione oggetto della modifica: tipo IB n. B.I.b.2.e)

Modifica apportata: aggiunta metodo analitico per la sostanza attiva (metodo HPLC: titolo boldina).

Codice Pratica: N1A/2017/948

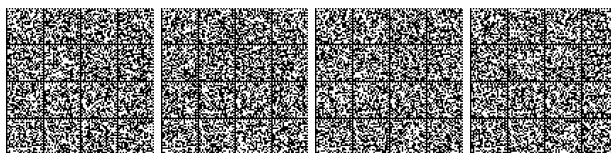
Medicinale: SUADIAN

Numeri A.I.C. e confezioni: 028480010 "Crema 1% tubo da 30 g"; 028480034 "Soluzione 1% flacone contagocce da 30 ml"; 028480046 "Soluzione 1% flacone nebulizzatore da 30 ml".

Titolare: Giuliani S.p.A. Via Palagi, 2 - Milano

Tipologia variazione oggetto della modifica: tipo IA n. A.7

Modifica apportata: eliminazione sito produttore sostanza attiva (Novartis Pharma AG).



I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni.

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

Un procuratore
dott. Roberto Novellini

TX17ADD4928 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: C1A/2017/910, C1B/2016/2838

N° di Procedura: SE/H/0754/001-003/IB/018, SE/H/0754/001-003/IAin/019

Medicinale: OMEPRAZOLO AUROBINDO PHARMA ITALIA, codice AIC 039758 (tutte le confezioni autorizzate)

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

Tipologia variazione: IB-C.I.z; IAin-C.I.z

Modifica Apportata: aggiornamento stampati a seguito di PRAC (EMA/PRAC/452657/2016, EPITT No 18614) e (EMA/ PRAC/ 74 0369/2016, EPITT No 18725).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.8 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafi 2, 3, 4 e 5 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda Titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

TX17ADD4930 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Codice SIS 734

Sede legale: Avenue de la Gare, 1 - Luxembourg

Modifica secondaria all'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano secondo procedura decentralizzata. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274.

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Specialità Medicinale: GIBITER

Confezioni e numeri di Autorizzazione all'immissione in commercio: - 320 microgrammi/9 microgrammi/inalazione, polvere per inalazione e 160 microgrammi/4,5 microgrammi/inalazione, polvere per inalazione (AIC n. 043507 – tutte le confezioni).

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Grouping of variations composto da Tipo IAin.B.III.1.a.3 - ; Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea nuovo relativo al principio attivo Formoterolo Fumarato Diidrato (R0-CEP 2015-215-Rev 00), da parte del nuovo produttore Fermion Oy (Finlandia); IA.B.III.1.a.2: Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato relativo al principio attivo Budesonide (R1-CEP 1997-067-Rev 07), da parte del produttore già autorizzato Sicor S.R.L.(Italia).

Procedura EU: SE/H/1214/02-04/IA/0010/G – Codice pratica: C1A/2017/1166

Data di fine procedura europea e approvazione: 21 aprile 2017.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX17ADD4940 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

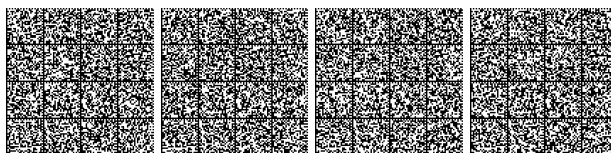
Sede legale: via Tiburtina 1156, 00143 Roma – Italia
Partita IVA: 07599831000

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

Medicinale: TRAMALIN

Confezioni e numeri A.I.C.: 035846, in tutte le confezioni autorizzate.

AT/H/0118/001-003/IA/019 - Codice pratica: C1A/2017/762



Modifica di Tipo IAIN, categoria C.I.8.a): introduzione del Summary of the Pharmacovigilance System Master File.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX17ADD4942 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

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

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

Estratto Comunicazione notifica regolare PPA del 24/04/2017

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica N°: N1B/2015/993 e N1B/2015/2249

Medicinale: IALUREX Ipotonico

Codice farmaco: 029544 (tutte le confezioni)

Tipologia variazione oggetto della modifica: due variazioni C.I.z

Modifica apportata:

N1B/2015/993: Modificata per test di leggibilità.

N1B/2015/2249: Adeguamento a segnalazione del CHMP riguardo colliri contenenti buffer fosfati.

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX17ADD4943 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

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

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

Estratto Comunicazione notifica regolare PPA del 26/04/2017

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica N°: N1B/2015/914 e N1B/2015/2248

Medicinale: HY-DROP

Codice farmaco: 032044 (tutte le confezioni)

Tipologia variazione oggetto della modifica: due variazioni C.I.z

Modifica apportata:

N1B/2015/914: Modificata per test di leggibilità.

N1B/2015/2248: Adeguamento a segnalazione del CHMP riguardo colliri contenenti buffer fosfati.

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

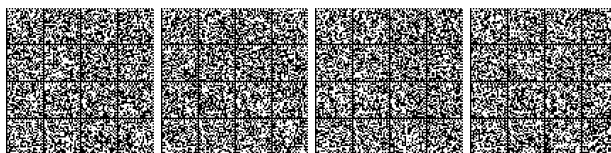
Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX17ADD4944 (A pagamento).



BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: IALUTIM 0,5% collirio, soluzione
Confezioni: 20 contenitori monodose da 0,35 ml - A.I.C.
n.: 035893015;

Codice pratica: N1B/2017/145; Depositata in data: 31-01-2017

Modifica "Grouping" ai sensi del regolamento 712/2012/CE;

Variazione Tipo IB n. B.II.b.1 f) Sostituzione di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento secondario, per i medicinali sterili (compresi quelli fabbricati secondo un metodo asettico), ad esclusione dei medicinali biologici/immunologici.

- Da "Fidia Farmaceutici S.p.A." a "Laboratoire Chauvin".

Variazione Tipo IAIN n. B.II.b.1 a) Sostituzione di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito di confezionamento secondario.

- Da "Fidia Farmaceutici S.p.A." a "Laboratoire Chauvin".

Variazione Tipo IB n. B.II.b.2 c) 2 Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - Sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti - Compresi il controllo dei lotti/le prove.

- Da "Fidia Farmaceutici S.p.A." a "Laboratoire Chauvin".

Variazione Tipo IB n. B.II.b.1 z) Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Altra variazione.

- Aggiunta del sito Sterlab per la sterilizzazione dei contenitori monodose.

Variazione Tipo IB n. B.II.a.3 b) 6 Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito - Altri eccipienti - Sostituzione di un solo eccipiente con un eccipiente comparabile avente le stesse caratteristiche funzionali e a livello simile.

- Da "acqua per preparazioni iniettabili" ad "acqua depurata".

N° 2 Variazioni Tipo n. IB B.II.b.3 z) Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Altra variazione.

- Modifiche minori nella preparazione della soluzione e passaggio da tecnica Blow-Fill-Seal a Fill-Seal con utilizzo di contenitori preformati sterili.

- Introduzione dell'holding time per la soluzione pre-filtrata in bulk: massimo 7 giorni e introduzione della durata massima della fase di riempimento: 96 ore.

Variazione Tipo n. IB B.II.b.4 a) Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito - Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto.

- Da "50 litri" a "150 litri".

N° 2 Variazioni Tipo IA n. B.II.b.5 c) Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito - Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa.

- Eliminazione dell'IPC "pH" della soluzione in bulk dopo l'aggiunta del principio attivo timololo maleato.

- Eliminazione dell'IPC "pH" della soluzione in bulk dopo l'aggiunta dell'eccipiente acido ialuronico sale sodico.

N° 2 Variazioni Tipo IA n. B.II.b.5 b) Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito - Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti.

- Aggiunta dell'IPC "Bioburden" della soluzione pre-filtrata, prima della sterilizzazione.

- Aggiunta dell'IPC "Integrità del sistema filtrante" dopo la pre-filtrazione della soluzione in bulk.

N° 2 Variazioni Tipo IA n. B.II.c.1 c) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente - Soppressione di un parametro di specifica non significativo.

- Eliminazione del parametro di specifica "Assenza di microrganismi della famiglia Enterobacteriaceae" per l'eccipiente acqua depurata.

- Eliminazione del parametro di specifica "Endotossine" per l'eccipiente acqua depurata.

Variazione Tipo IB n. B.II.d.1 z) Sostituzione di un parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova - Altra variazione.

- Sostituzione del parametro di specifica "Volume estraibile" e del corrispondente metodo di prova con il parametro di specifica "Volume medio di riempimento" ed il corrispondente metodo di prova al rilascio.

N° 6 Variazioni Tipo IA n. B.II.d.1 d) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - Soppressione di un parametro di specifica non significativo.

- Eliminazione del parametro di specifica "Volume estraibile" al termine del periodo di validità.

- Eliminazione del parametro di specifica "Integrità del contenitore" al rilascio ed al termine del periodo di validità.

- Eliminazione del parametro di specifica "Identificazione timololo maleato" al termine del periodo di validità.

- Eliminazione del parametro di specifica "Identificazione acido ialuronico sale sodico" al termine del periodo di validità.

- Eliminazione del parametro di specifica "Identificazione sorbitolo" al termine del periodo di validità.

- Eliminazione del parametro di specifica "Identificazione sodio fosfato bibasico" al termine del periodo di validità.

Variazione Tipo IB n. B.II.e.4 c) Modifica della forma o delle dimensioni del contenitore o della chiusura (confezionamento primario) - Medicinali sterili.

- Modifica della forma del contenitore monodose.



Variazione Tipo IB n. B.III.1 a) 3 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea, per un principio attivo - Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea - Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante.

- Da "Sifavitor S.R.L." a "PCAS - CEP n. R0-CEP 2014-300-Rev 00".

Variazione Tipo IB n. B.I.b.1 d) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo - Soppressione di un parametro di specifica non significativo.

- Eliminazione del parametro di specifica aggiuntiva "Impurezze" per il principio attivo timololo maleato.

Variazione Tipo IA n. B.I.b.1 d) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo - Soppressione di un parametro di specifica non significativo.

- Eliminazione del parametro di specifica aggiuntiva "Acetone" per il principio attivo timololo maleato.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX17ADD4946 (A pagamento).

POLIFARMA S.P.A.

Sede: viale dell'Arte n. 69 - 00144 Roma
Codice Fiscale: 00403210586

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA PPA
n. 41808 del 24.04.2017*

Titolare AIC: Polifarma S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2017/141, N1B/2016/2778,
N1B/2015/6039

Specialità Medicinale: AMLOPOL

Codice Farmaco: 038075014, 038075026

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

Modifica apportata: Modifica stampati. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda Titolare dell'AIC.

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

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

L'amministratore delegato
Andrea Bracci

TX17ADD4951 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Partita IVA: 00748210150

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

Titolare AIC: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.

Specialità Medicinale: THEO-DUR compresse a rilascio prolungato

Confezioni e numeri di AIC: in tutte le confezioni registrate AIC n. 025267

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

Codice pratica: N1A/2017/950.

Variazione di tipo IA - Aggiunta del sito Valpharma S.p.A (via Ranco 112 ,

Serravalle Repubblica di San Marino) per le analisi chimiche.

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

Decorrenza della modifica: dal 17.01.2017

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX17ADD4956 (A pagamento).

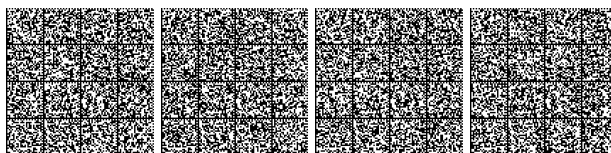
RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale: 00748210150

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

Codice Pratica: C1A/2017/1302

N. di Procedura Europea: DE/H/xxxx/IA/848/G (including DE/H/0271/001-002/IA/210/G)



Specialità Medicinale: PEPTAZOL 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti (AIC n. 031111)

Confezioni: Tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Recordati S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.z IAIN

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo in seguito alla raccomandazione del PRAC per gli inibitori di pompa protonica in merito al segnale "polipi gastrici".

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

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

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo 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 intenda 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.

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX17ADD4957 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

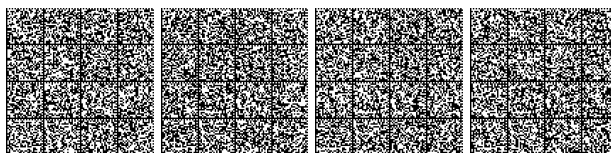
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: ROSUVASTATINA SANDOZ, AIC: 043602
Confezioni: tutte Codice Pratica: C1A/2017/183 N° Procedura EU: PT/H/1260/001-004/IA/006 Var. Tipo IA: B.II.a.3.b.1. Modifica minore nella composizione (eccipienti) del prodotto finito – aumento della quantità di lubrificante.

Medicinale: CEFTRIAXONE HEXAL, AIC: 035868
Confezioni: tutte Codice Pratica: N1B/2017/708 Var. Tipo IB: B.III.1 a) 3. Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Ph. Eur. da parte del nuovo produttore Orchid Pharma Limited, Orchid Towers, 313, Valluvar Kottam High Road, Nungambakkam, 600 034 Chennai, Tamil Nadu (India) - R1-CEP 1998-100 Rev05.

Medicinale: TIOCOLCHICOSIDE SANDOZ, 2 mg/ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare AIC: 035758010
Codice Pratica: N1B/2016/2586 Grouping Var. Tipo IB - Tipo IB: B.II.b.1 f) + Tipo IAin: B.II.b.1 a) + Tipo IAin: B.II.b.2. c) 2 Aggiunta del sito FAMAR A.V.E., Ag. Dimitriou 63, 17456 Alimos Attiki, Grecia quale sito responsabile della produzione, del confezionamento secondario, del controllo lotti (ad esclusione del test della sterilità) e del rilascio lotti + Tipo IA: B.II.b.2.a) Aggiunta del sito FAMAR A.V.E., 48th km National Road Athens-Lamia, 19011 Avlona Attiki, Grecia quale sito responsabile del controllo lotti (solo test di sterilità) + Tipo IB foreseen: B.II.b.4.a) Aumento della dimensione del lotto del prodotto finito da 60 L a 160L (solo per il sito produttivo Famar A.V.E.) + 3xTipo IB foreseen: B.II.b.3.a Modifiche minori di processo (solo per il sito produttivo Famar A.V.E.): Step 3 (aggiunta di una seconda fase di sterilizzazione), Step 4 (aggiunta della fase di verifica dell'integrità della fiala), Step 5 (aggiunta della fase di etichettatura della fiala) + 2xTipo IA: B.II.b.5.b Aggiunta di nuovi controlli in corso di fabbricazione: test di integrità del filtro nello step 3 (solo per il sito produttivo Famar A.V.E.) + Bioburden test + Tipo IB: B.II.b.5.z) Modifica del metodo del test di integrità filtri (solo per il sito produttivo Famar A.V.E.) + Tipo IA: B.II.b.5.a Restrizione dei limiti applicati al controllo in corso di fabbricazione "Filling volume" (solo per il sito produttivo Famar A.V.E.) + Tipo IA: B.II.b.5.c) Eliminazione di un controllo in corso di fabbricazione non significativo: Aspetto della fiala prima dell'ispezione visiva + 2xTipo IB foreseen: B.II.b.5.c) Eliminazione di un controllo in corso di fabbricazione non significativo - Test di sterilità prima dell'ispezione visiva, Determinazione quantitativa del principio attivo prima dell'ispezione visiva + Tipo IB: B.II.e.4 c) Modifica del confezionamento primario per medicinali sterili – modifica dimensioni della fiala (solo per il sito produttivo Famar A.V.E.) + Tipo IA: B.II.e.6 b) Modifica del confezionamento primario non in contatto con il prodotto finito - modifica che non incide sulle informazioni relative al prodotto: eliminazione della serigrafia (solo per il sito produttivo Famar A.V.E.).

Medicinale: ATENOLOLO CLORTALIDONE HEXAL,



AIC: 032805 Confezioni: tutte Codice Pratica: N1B/2017/767 Var. Tipo IB unforeseen: B.II.d.2 z) Modifica procedura di prova del prodotto finito – aggiornamento del metodo analitico HPLC per la determinazione di titolo e purezza del prodotto finito.

Medicinale: TRAMADOLO HEXAL, 50mg capsule rigide AIC: 033998016 Confezioni: 20 capsule Codice Pratica: N1B/2017/752 Grouping Var. Tipo IB – 2xTipo IA: B.III.1.a)2 + Tipo IB: B.III.1.a)2 Aggiornamento di certificato di conformità alla Ph. Eur. da parte di produttore già approvato Perrigo API LTD (precedentemente Chemagis LTD) da R1-CEP 2003-146 Rev 00 a R1-CEP 2003-146-Rev 03.

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.

Un procuratore
dott.ssa Enrica Torielli

TX17ADD4958 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

Medicinale: ZOFRAN AIC 027612, tutte le confezioni
Codice pratica: N1A/2017/721

Variazione tipo IAin, C.I.8 Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza e il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza

Codice pratica: N1A/2017/722

Variazione tipo IA, A.7 Soppressione di un sito di fabbricazione per un principio attivo (Glaxo Wellcome Operations UK Ltd 10 Cobden Street - Montrose – Angus U.K.)

Codice pratica: N1A/2017/723

Variazione tipo IAin, B.II.b.2.c)1. Aggiunta di un fabbricante (Novartis Farma S.p.A. Largo Umberto Boccioni, 1 21040 Origgio – VA, Italia) responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti, esclusi il controllo dei lotti/le prove

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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

TX17ADD4960 (A pagamento).

ASTELLAS PHARMA S.P.A.

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

Titolare: Astellas Pharma S.p.A., via del Bosco Rinnovato, 6-U7, 20090 Assago (Milano)

Specialità medicinale: KCI RETARD

Confezioni e numeri di A.I.C.: 600 mg compresse a rilascio prolungato - 40 compresse - AIC 023638012

Codice Pratica: N1B/2017/1004

Modifica apportata: Raggruppamento di variazioni relative al prodotto finito

Variazione Tipo IA B.II.d.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito

c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova (uniformity of dosage units by content uniformity at release)

d) Soppressione di un parametro di specifica non significativo (dimensional check alla shelf-life)

d) Soppressione di un parametro di specifica non significativo (dissolution at release and shelf-life)

Variazione Tipo IB B.II.d.2 Modifica della procedura di prova del prodotto finito

d) Altre modifiche di una procedura di prova (aggiunta di un nuovo test: potassium identification)

d) Altre modifiche di una procedura di prova (aggiunta di un nuovo test: chloride identification)

d) Altre modifiche di una procedura di prova (sostituzione di un test: iron oxide identification)

d) Altre modifiche di una procedura di prova (sostituzione di un test: potassium chloride content dopo dissoluzione)

Variazione Tipo IA B.II.d.2 Modifica della procedura di prova del prodotto finito

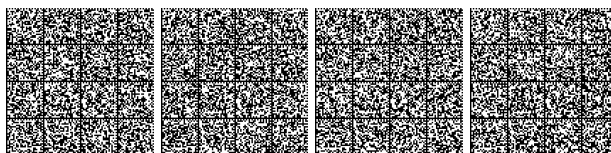
a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata (titanium dioxide identification)

b) Soppressione di una procedura di prova quando è già autorizzato un metodo alternativo (potassium chloride content by flame photometric)

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

L'amministratore delegato
dott. Marco Adolfo Bottoni

TX17ADD4962 (A pagamento).



AMGEN S.R.L.

Sede legale: via Enrico Tazzoli, 6 - Milano
Partita IVA: 10051170156

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.

Titolare AIC: Amgen Europe BV rappresentata in Italia dalla società Amgen S.r.l. con sede in via Enrico Tazzoli 6, Milano

Tipo di modifica: Variazione di tipo IA: A.7

Codice Pratica n. C1A/2016/3568

Numero di procedura Europea: UK/H/0019/001,010-011/IA/124

Medicinale: GRANULOKINE

Codice farmaco: 027772033, 027772045, 027772096, 027772108, 027772110, 027772122.

Tipologia variazione oggetto di modifica: variazione IA: A.7. Eliminazione dell'officina Charles River Laboratories, Tranent UK, responsabile del controllo dei lotti del prodotto finito.

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

Un procuratore
dott.ssa Maria Elena Trovati

TX17ADD4963 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, Germania, Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, Milano.

Medicinale: SPIRIVA 18 microgrammi polvere per inalazione, capsula rigida

Confezioni e numeri A.I.C.:

tutte le confezioni (A.I.C. n. 035668)

Codice pratica: C1A/2017/760

Procedura n.: NL/H/0299/001/IA/066/G

- 2 variazioni di tipo IA n. B.III.1.a.2: presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato e di una ulteriore revisione per il principio attivo tiotropio bromuro monoidrato (R0-CEP 2010-359-Rev 02, R1-CEP 2010-359-Rev 00).

- 2 variazioni di tipo IA n. A.5.b: modifica del nome di un fabbricante del prodotto finito (controllo dei lotti di lattosio monoidrato non micronizzato: contenuto di azoto) da

AQura GmbH Analytical Solutions a Evonik Technology & Infrastructure GmbH; modifica del relativo codice postale, l'indirizzo rimane invariato.

- 2 variazioni di tipo IA n. B.II.c.2.a: modifica minore ad una procedura di prova approvata per il controllo dell'eccipiente gelatina.

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore speciale
Anna Lubrano

TX17ADD4964 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

Comunicazione notifica regolare UVA del 24/04/2017 - Prot. n. 41751

Medicinale: LEVETIRACETAM EG 250 mg, 500 mg, 750 mg e 1000 mg Compresse rivestite con film

Codice AIC: 040295 - Confezioni: tutte.

MRP n. DE/H/2893/001-004/IB/011 - Codice Pratica N° C1B/2017/121

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Implementazione delle raccomandazioni relative alla procedura PSUSA/1846/201511 ed adeguamento al QRD template.

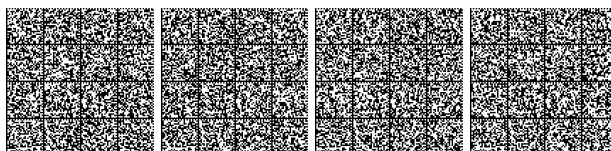
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.8, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD4965 (A pagamento).



EG S.p.A.

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: CETIRIZINA EG 10 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037655014 - 037655038

Codice Pratica: N1B/2017/974

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.b.1.e + IAin n. B.II.b.1.a + IAin n. B.II.b.1.b + IAin n. B.II.b.2.c.2 - Produzione, confezionamento, controllo e rilascio dei lotti presso Vamfarma Srl (Italia).

Specialità Medicinale: OMEPRAZOLO EUROGENERICI 20 mg capsule rigide gastroresistenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038965 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2017/195

Procedura Europea n. NL/H/1422/002/IB/021

Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Portogallo.

Specialità Medicinale: FINASTERIDE EG 5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037837 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/1110

Procedura Europea n. SE/H/0666/001/IA/030

Modifica Tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso TTCproduction GmbH (Austria).

Specialità Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EUROGENERICI 8 mg/12,5 mg, 16 mg/12,5 mg, 32 mg/12,5 mg e 32 mg/25 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042264 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/1002

Procedura Europea n. PT/H/0784/001-004/IA/014/G

Grouping variation: n. 2 x tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso Stada Arzneimittel GmbH (Austria) e TTCproduction GmbH (Austria); Tipo IAin n. B.II.b.2.c.1 - Rilascio dei lotti (escluso controllo) presso Stada Arzneimittel GmbH (Austria).

Specialità Medicinale: ALENDRONATO EG 10 mg e 70 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037194 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/1216

Procedura Europea n. SE/H/0515/001-002/IA/041/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del produttore del principio attivo Cipla Ltd (India); Tipo IAin n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario presso TTCproduction GmbH (Austria);

Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore del principio attivo autorizzato Pharmaceutical Works Polpharma SA (Polonia) da R1-CEP 2003-273-Rev00 a R1-CEP 2003-273-Rev 01.

Specialità Medicinale: QUINAPRIL IDROCLOROTIAZIDE EG 20 mg +12,5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037228 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/1356

Procedura Europea n. SE/H/0442/002/IA/032

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del principio attivo Idroclorotiazide da parte del produttore autorizzato Teva Pharmaceutical Industries Ltd: da R1-CEP 2004-149-Rev 03 a R1-CEP 2004-149-Rev 04.

Specialità Medicinale: TAMSULOSINA EG 0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037002 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2017/1220

Procedura Europea n. DE/H/1884/001/IA/028/G

Grouping Variation: n. 2 x Tipo IA n. A.7 - Eliminazione dei siti di produzione del prodotto finito: Wasdell Packaging Limited (Regno Unito) e Brecon Pharmaceuticals Limited (Regno Unito).

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD4966 (A pagamento).

CRINOS S.p.A.

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

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

Titolare: CRINOS S.p.A.

Specialità Medicinale: RAXAR 10 mg compresse orodispersibili

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039200 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2014/1843

Procedura Europea n. FR/H/0364/001/IA/004

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato Sri Krishna Pharmaceuticals Ltd (India): da R1-CEP 1997-094-Rev 04 a R1-CEP 1997-094-Rev 05.



Specialità Medicinale: KILMER 0,02 mg/3 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042127 - In tutte le confezioni.

1) Codice Pratica: C1B/2017/1003

Procedura Europea n. NL/H/2633/001/IB/006/G

Grouping variation: n. 3 x tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Belgio, Lussemburgo e Svezia.

2) Codice Pratica: C1A/2017/1133

Procedura Europea n. NL/H/2633/001/IA/007/G

Grouping variation: n. 3 x tipo IA in n. C.I.8.a - Introduzione del Sistema di Farmacovigilanza in Belgio, Lussemburgo e Svezia.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD4967 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.p.A

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di FINAF S.p.A.

Registro delle imprese: Roma 03907010585

Codice Fiscale: 03907010585

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

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

Medicinale: MOMENXSIN 200 mg/30 mg compresse rivestite con film

Codice Farmaco: 043682 (tutte le confezioni)

Procedura mutuo riconoscimento: DE/H/4186/IA/006/G

Codice pratica: C1A/2017/1010

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di 2 variazioni di tipo IA n. B.II.b.2 a) per l'aggiunta di 2 siti di controllo microbiologico: "Labor L + S AG" e "Phytos Labor für Arzneimittel GmbH & Co KG"

Medicinale: MOMENXSIN 200 mg/30 mg compresse rivestite con film

Codice Farmaco: 043682 (tutte le confezioni)

Procedura mutuo riconoscimento: DE/H/4186/001/IA/007/G

Codice pratica: C1A/2017/1152

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di 3 variazioni di tipo IA n. B.III.1.a)2 per l'aggiornamento del CEP del p.a. ibuprofene relativo al produttore Strides Shasun

Limited (R1-CEP 1996-061-Rev11) e per l'aggiornamento del CEP del p.a. pseudoefedrina cloridrato relativo al produttore Siegfried Pharma Chemikalien Minden GmbH (R1-CEP 1998-009-Rev03).

Medicinale: MOMENT 20% gocce orali, soluzione (flacone da 12,5 ml)

Codice Farmaco: 025669033

Codice pratica: N1B/2017/927

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di 2 variazioni tipo IA e IB n. B.III.1.a)2. per l'aggiornamento del CEP del p.a. ibuprofene relativo al produttore Strides Shasun Limited (R1-CEP 1996-061-Rev11).

Medicinale: MOMENT 200 mg compresse rivestite con film (6, 10, 12, 20, 24, 30, 32, 36 compresse)

Codice Farmaco: 025669110; 025669122; 025669019; 025669146; 025669072; 025669161; 025669173; 025669185

Codice pratica: N1B/2017/923

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di 2 variazioni tipo IA e IB n. B.III.1.a)2. per l'aggiornamento del CEP del p.a. ibuprofene relativo al produttore Strides Shasun Limited (R1-CEP 1996-061-Rev11).

Medicinale: MOMENTACT 400 mg compresse rivestite con film (6, 12, 20 compresse)

Codice Farmaco: 035618014; 035618026; 035618053

Codice pratica: N° N1B/2017/921

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di 2 variazioni tipo IA e IB n. B.III.1.a)2 per l'aggiornamento del CEP del p.a. ibuprofene relativo al produttore Strides Shasun Limited (R1-CEP 1996-061-Rev11).

Medicinale: PERMULCENS 400 mg compresse rivestite con film (6 e 12 compresse)

Codice Farmaco: 043350 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2017/977

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione tipo IA n. B.III.1 a) 2: sostituzione del CEP R1-CEP 1996-061-Rev 10 con il CEP R1-CEP 1996-061-Rev 11, aggiornato per la modifica del nome del titolare del CEP e per il cambio di indirizzo del sito produttivo da "Shasun Road" a "Mathur Road".

Medicinale: MOMENTACT ANALGESICO 400 mg granulato per soluzione orale

Codice Farmaco: 037858014

Codice pratica: N1B/2017/879

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni - 2 variazioni IB by default n. B.I.b.1.c) aggiunta della specifica per determinazione del pH al rilascio e per la determinazione della impurezza N al rilascio e in stabilità; 1 variazione IB by default n. B.I.b.2.a) modifica del metodo analitico per la determinazione delle impurezze della sostanza attiva; 1 variazione IA n. A.4) cambio del nome e cambio indirizzo del produttore della sostanza attiva in Strides Shasun Limited Mathur Road, Periyakalpet Puducherry 605014 - India.



Medicinale: TACHIFLUDEC polvere per soluzione orale, gusti limone, arancia, limone e miele

Codice Farmaco: 034358 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2017/931

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione tipo IA n. A.7: eliminazione sito alternativo di confezionamento secondario "FIEGE LOGISTICS ITALIA S.P.A".

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

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

TX17ADD4968 (A pagamento).

HCS BVBA

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

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

Titolare AIC: HCS bvba

Medicinale: IMANIVEC, AIC n. 043760 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati.

Procedura n. CZ/H/0630/001-002/IA/003, Codice pratica C1A/2017/912.

Variazione tipo IA in B.II.b.1.a: aggiunta di un sito di confezionamento secondario (TAD Pharma GmbH). Data di implementazione: 22/02/2017.

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

Un procuratore speciale
Patrizia Di Giannantonio

TX17ADD4977 (A pagamento).

ALK-ABELLÒ S.P.A.

Sede sociale: via L. Settembrini 29 - 20020 Lainate (MI)
Codice Fiscale: 04479460158

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.

Specialità medicinale: ACCARIZAX, 12 SQ-HDM liofilizzato orale

Codici AIC: 043755 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Titolare AIC: ALK-Abellò A/S Boge Allé 6-8, DK-2970 Horsholm, DK

- Codice Pratica N. C1A/2017/712 - MRP N° DE/H/1947/001/IA/002/G

Tipologia di variazione: variazione di tipo IA

Tipo di Modifica: Raggruppamento di 3 variazioni di tipo IA

- Cat. A.4 Modifiche del nome di un fabbricante della materia prima, sito di controllo della qualità - Cat. A.5 Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito, sito di controllo della qualità - Cat. A.7 Soppressione di un sito di confezionamento secondario.

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

Il legale rappresentante
Claudio Fusari

TX17ADD4978 (A pagamento).

KOWA PHARMACEUTICAL EUROPE CO. LTD.

Sede legale: 105 Wharfedale Road - Winnersh Triangle - Wokingham, Berkshire - RG41 5RB (Gran Bretagna)

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

Codice Pratica: C1B/2016/2469

N. di Procedura Europea: UK/H/xxxx/WS/237

Specialità Medicinale: LIVAZO 1 mg, 2 mg e 4 mg compresse rivestite con film (AIC n. 040363)

Confezioni: tutte le confezioni registrate

Specialità medicinale: ALIPZA 1 mg, 2 mg e 4 mg compresse rivestite con film (AIC n. 040322)

Confezioni: tutte le confezioni registrate

Titolare AIC: Kowa Pharmaceutical Europe Co. Ltd.

Variazione: IB n. B.II.f.1.b.1- to extend the shelf life of the drug product packaged for marketing (supported by real time data) from 4 years to 5 years . The storage conditions are unchanged.

Decorrenza della modifica: 27/03/2017

Per conto di Kowa Pharmaceutical Europe Co. Ltd.
dott.ssa Annarita Franzì

TX17ADD4979 (A pagamento).



NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano
 Capitale sociale: € 1.000.000,00
 Codice Fiscale: 06647900965

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

Codice Pratica: N1A/2017/812

Specialità medicinale: LOMEVEL

Confezioni e numeri AIC:

15 mg capsule rigide gastroresistenti, 14 capsule, AIC n. 037651015

30 mg capsule rigide gastroresistenti, 14 capsule, AIC n. 037651027

Specialità medicinale: MARICRIO

Confezione e numero AIC:

20 mg capsule rigide gastroresistenti, 14 capsule, AIC n. 037903010

Titolare AIC: Neopharmed Gentili S.r.l.

Tipologia di Variazione: Tipo IAIN, C.I.z)

Tipo di Modifica: modifica stampati in seguito a raccomandazioni del PRAC, relative alle informazioni su "Inibitori della pompa protonica (IPP): dexlansoprazolo, esomeprazolo, lansoprazolo, omeprazolo, pantoprazolo, rabeprazolo - polipi gastrici" (EPITT n° 18725), adottate nella riunione del 28 Novembre - 1 Dicembre 2016 e pubblicate sul sito EMA il 15 Dicembre 2016 (EMA/PRAC/826702/2016).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *G.U.* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo.

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. il Foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

Un procuratore speciale
 Gianni Ferrari

TX17ADD4980 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano
 Capitale sociale: € 1.000.000,00
 Codice Fiscale: 06647900965

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

Codice Pratica N1A/2017/945

Specialità medicinale: PARVATI

Confezioni e numeri AIC: Tutte

Variazione Grouping: n. 2 Variazioni di Tipo IA, B.III.1.a.2): presentazione del certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea (R1-CEP 2003-007-REV 05) relativo al principio attivo amlodipina besilato, da parte di un produttore già approvato: DR. Reddy's Laboratories Limited (India) e presentazione del certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea (R1-CEP 2003-026-REV 02) relativo al principio attivo ramipril, da parte di un produttore già approvato: Zhejiang Huahai Pharmaceutical co. LTD. (Cina).

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

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

Un procuratore speciale
 Gianni Ferrari

TX17ADD4981 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

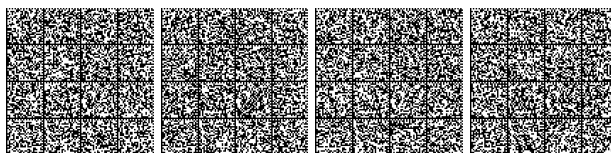
Sede legale: via Tiburtina, 1143 - 00156 Roma

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

Specialità medicinale: NANSEN

Confezioni: 20 mg capsule rigide gastroresistenti - 14 capsule AIC: 037907019

Specialità medicinale: KINOX



Confezioni: 250 mg compresse rivestite con film – 10 compresse; 500 mg compresse rivestite con film – 6 compresse; 750 mg compresse rivestite con film – 12 compresse
AIC: 037289

Codice pratica: N1A/2017/1005

Tipologia di variazione: Grouping di 2 variazioni di tipo IAIN A.5.a

Tipo di modifica: A.5 Modifica dell'indirizzo del fabbricante del prodotto finito; a. attività per le quali il fabbricante è responsabile, compreso il rilascio dei lotti da: Special Product's Line SpA - Strada Paduni, 240 - 03012 Anagni (FR) a Special Product's Line SpA - Via Fratta Rotonda Vado Largo, 1 - 03012 Anagni (FR)

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

TX17ADD4988 (A pagamento).

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

Sede: via Lungo L'Ema, 7 - 50012 Bagno a Ripoli (FI)
Codice Fiscale: 00408570489

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione, in data 7 Aprile 2017, delle seguenti modifiche apportate in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008:

Codice pratica: C1A/2017/1206

Variation proc. n°: SE/H/0251/003/IA/110/G.

Medicinale (codice AIC) – dosaggio e forma farmaceutica: LUCEN (035367...) - 40 mg polvere per soluzione iniettabile/infusione.

Confezioni: 035367539, 035367541.

Titolare AIC: Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping of variations (IAIN B.II.b.1.a + IAIN B.II.b.2.c.1 + IA A.7).

Tipo di modifica: Aggiunta del sito Astra Zeneca AB, Gärtunavägen, Södertälje, Svezia, per la fase di confezionamento secondario e rilascio dei lotti + Eliminazione dell'officina Cordden Pharma GmbH, Otto-Hahn-Strasse, Plankstadt, Germania, per le fasi di confezionamento secondario e rilascio dei lotti.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX17ADD4989 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina, 1143 – 00156 Roma

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

Specialità medicinale: NANSEN

Confezioni: 20 mg capsule rigide gastroresistenti - 14 capsule
AIC: 037907019

Codice pratica: N1A/2017/988

Tipologia di variazione: Tipo IA, B.III.1.a.2 - Tipo di modifica: Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato CADILA HEALTHCARE LIMITED da Cos: R1-CEP 2003-102-Rev 00 a Cos: R1-CEP 2003-102-Rev 01

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

TX17ADD4990 (A pagamento).

FARMA GROUP S.R.L.

Sede legale: via Strampelli, 18 - 63074
San Benedetto del Tronto (AP)

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

Titolare A.I.C.: Farma Group S.r.l.

Specialità medicinale: SEFAL

Confezioni e numeri di AIC: "1 microgrammo capsule molli" 30 capsule, AIC n. 033819020

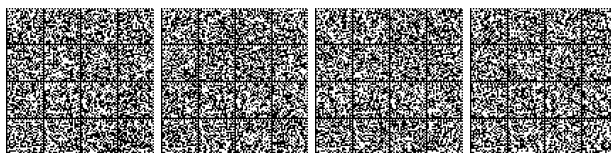
Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

Cod. Pratica: N1A/2017/1063 - Tipo IAin, B.II.b.1.a), B.II.b.2.c).2 Sostituzione di I.BIR.N. Istituto Bioterapico Nazionale S.r.l. con Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l., via Dante Alighieri 71, 18038 Sanremo (IM) quale sito responsabile del confezionamento secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito; B.II.b.1.b) Aggiunta di Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l. quale ulteriore sito responsabile del confezionamento primario del prodotto finito.

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

Un procuratore
dott. Stefano Ceccarelli – Sagaem for life S.a.s.

TX17ADD4993 (A pagamento).



MACLEODS PHARMA UK LIMITED

Sede legale: Wynyard Park House, Wynyard Avenue, Wynyard - Billingham - TS22 5TB - Regno Unito
Partita IVA: GB162104648

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n.1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007 n. 274 e s.m.i.

Medicinale: PANTOMAC 20 mg compresse gastroresistenti AIC n. 043062, in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2017/1203

Procedura Europea n. UK/H/5249/001/IA/013

Tipologia variazione: Tipo IA n. B.II.b.2.c.1

Tipo di Modifica: aggiunta di un importatore esclusi i controlli.

Modifica apportata: aggiunta del sito STM Group SRL come importatore.

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

Un procuratore
Vijay Agarwal

TX17ADD4996 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede: via Felice Casati, 20 - 20124 Milano

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

Titolare AIC: MEDA PHARMA S.P.A., Via Felice Casati 20, 20124 Milano

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/727

Medicinale: URIVESC

Codice farmaco: 034673 (tutte le confezioni autorizzate)

MRP DE/H/0221/001/IB/035/G

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z); A.1

Modifica apportata:

Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in linea con il Q.R.D. template.

Cambio di indirizzo del Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Grecia.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.6, 4.7, 4.8 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di noti-

fica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2015/940

Medicinale: METOCAL VITAMINA D3

Codice farmaco: 035027 (tutte le confezioni autorizzate)

MRP DE/H/184/001/IB/031

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.1.3 z)

Modifica apportata:

Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in linea con il CSP (AT/H/PSUR/0040/001).

Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in linea con il Q.R.D. template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.6, 4.8 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Codice Pratica N°: N1A/2017/973 conclusa in silenzio assenso in data 20/04/2017, data di implementazione 02/03/2017

Medicinale: ALMARYTM

Codice farmaco:

"100 mg compresse" 20 compresse (A.I.C. 025728015)

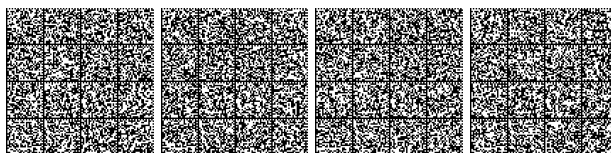
"100 mg compresse" 60 compresse (A.I.C. 025728066)

Tipologia variazione oggetto della modifica: IA.in.B.II.b.2.c.1)

Modifica apportata: aggiunta di un sito responsabile del rilascio dei lotti: MEDA Pharma GmbH & Co KG, Benzstrasse 1, 61352, Bad Homburg (Germania).

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

Codice Pratica N°: N1A/2017/850 conclusa in silenzio assenso in data 03/04/2017, data di implementazione 15/12/2015



Medicinale: THEOLAIR

Codice farmaco:

“250 mg compresse a rilascio prolungato” 30 compresse
(AIC 025730019)

“350 mg compresse a rilascio prolungato” 30 compresse
(AIC 025730021)

Tipologia variazione oggetto della modifica: IA.B.III.1.a.2)

Modifica apportata: aggiornamento CEP da parte di un produttore già autorizzato con relativo cambio di ragione sociale da BASF PharmaChemikalien GmbH & Co. KG Minden a Siegfried PharmaChemikalien Minden GmbH Minden (R1-CEP 1998-011-Rev 05).

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Monica Garocchio

TX17ADD5000 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i.

Medicinale: PREDNISON PHARMACARE

Confezione e numero A.I.C.: 043410048

DCP n. ES/H/0274/002/IB/004. Codice pratica:
C1B/2017/86

Modifica di Tipo IB, categoria B.II.f.1.b).1: modifica della shelf-life da 24 a 36 mesi per il prodotto finito, solo per il dosaggio da 25 mg.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in GU.

L'amministratore unico
Danilo Graticola

TX17ADD5002 (A pagamento).

MACLEODS PHARMA UK LIMITED

Sede Legale: Wynyard Park House, Wynyard Avenue, Wynyard - Billingham - TS22 5TB - UK

Partita IVA: GB 162104648

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

Medicinale: OLMESARTAN MEDOXOMIL MACLEODS compresse rivestite con film AIC n. 044590 in tutte le confezioni autorizzate.

Codice Pratica: C1A/2017/882

Procedura Europea: ES/H/0356/01-03/IA/001

Tipologia di Variazione: Tipo IA n. B.II.b.2.c.1

Tipo di Modifica: aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, esclusi il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Aggiunta del sito Synoptis Industrial Sp. z o.o come sito di rilascio dei lotti.

Codice Pratica: C1A/2017/1005

Procedura Europea: ES/H/0356/01-03/IA/002

Tipologia di Variazione: Tipo IA n. B.II.b.2.a

Tipo di Modifica: Sostituzione di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti.

Modifica apportata: sostituzione del sito Exova (UK) Limited con PozLab Sp. z o.o. come sito di controllo dei lotti.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichette. Decorrenza delle modifiche: giorno successivo alla GU.

Un procuratore
Vijay Agarwal

TX17ADD5004 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano

Capitale sociale: € 1.000.000,00

Codice Fiscale: 06647900965

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.

Codice Pratica N1A/2017/986

Specialità medicinale: MARICRIO

Confezione e numero AIC:

20 mg capsule rigide gastroresistenti, 14 capsule – AIC n. 037903010

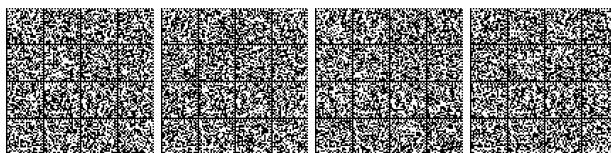
Variazione di Tipo IA, B.III.1.a.2): presentazione del certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea (R1-CEP 2003-102-REV 01) relativo al principio attivo omeprazolo, da parte di un produttore già approvato: Cadila Healthcare Limited (India).

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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

TX17ADD5006 (A pagamento).



AMDIPHARM LIMITED

Sede legale: 3 Burlington Road, Dublin 4
Temple Chambers, Ireland
Partita IVA: IE6384596L

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n.274 e del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m.i.

Medicinale: MECLODERM

Confezione e Numero A.I.C.: 35 mg, 15 ovuli - 022839183.

Codice Pratica n. N1B/2017/926

Single Variation, Tipo IB categoria B.II.d.1.d), consistente nell'eliminazione di un parametro di specifica non significativo: test del sodio metabisolfito.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX17ADD5007 (A pagamento).

MYLAN S.P.A

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

Avviso di annullamento

Nella pubblicazione TX17ADD4427, GU Parte II n. 47 del 20.04.2017, per il medicinale ABACAVIR e LAMIVUDINA MYLAN si annulla la pubblicazione

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX17ADD5009 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini, 129 - 00144 Roma
Codice Fiscale: 00696360155
Partita IVA: 00696360155

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Codice Pratica: C1A/2017/1303

N° di Procedura Europea: DE/H/1699/001-004/IA/022

Medicinali (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: LANSOX 15-30 mg capsule rigide e 15-30 mg compresse orodispersibili – AIC n. 028600

Confezioni: tutte

Titolare AIC: Takeda Italia S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.z IAin

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo in seguito alla raccomandazione del PRAC per gli inibitori di pompa protonica in merito al segnale "polipi gastrici".

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

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

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

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

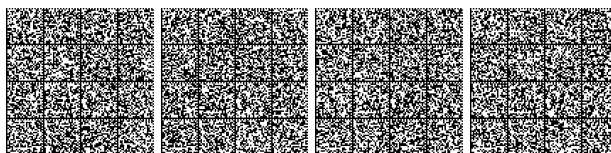
Il titolare dell'AIC che intenda avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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.

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

Un procuratore
dott.ssa Laura Elia

TX17ADD5011 (A pagamento).



**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.P.A.**

Partita IVA: 00867200156

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

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

Specialità Medicinale: TERMADEC febbre e dolore - Confezione:

"500 mg compresse rivestite con film" 10 compresse Optizorb AIC 024931065.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.: Codice Pratica N1B/2017/138 - Tipo IB unforeseen, B.II.b.3.z: Estensione del bulk holding time da 30 giorni a 12 mesi durante il processo di fabbricazione del prodotto finito.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX17ADD5012 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini, 129 - 00144 Roma
Codice Fiscale: 00696360155
Partita IVA: 00696360155

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Codice Pratica: C1A/2017/1302

N° di Procedura Europea: DE/H/xxxx/IA/848/G

Medicinali (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: PANTORC (AIC 031981) -20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti, 40 mg polvere per soluzione iniettabile; PANTECTA (AIC 031834) - 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti; PANTOPAN (AIC 031835) - 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti

Confezioni: tutte

Titolare AIC: Takeda Italia S.p.A.

Tipologia variazione: C.Lz IAin

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio illustrativo in seguito alla raccomandazione del PRAC per gli inibitori di pompa protonica in merito al segnale "polipi gastrici".

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

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

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo 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 intenda 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.

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

Un procuratore
dott.ssa Laura Elia

TX17ADD5016 (A pagamento).

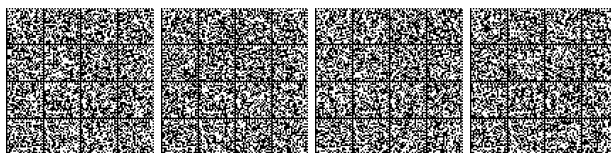
DOC GENERICI S.R.L.

Sede legale: via Turati 40 - 20121 Milano
Codice Fiscale: 11845960159
Partita IVA: 11845960159

Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinali

BOSENTAN DOC Generici 62,5 mg compresse rivestite con film - 56 compresse in blister PVC/PVDC/AL - AIC 044094011 - classe A - prezzo € 664,82

BOSENTAN DOC Generici 125 mg compresse rivestite con film - 56 compresse in blister PVC/PVDC/AL - AIC 044094023 - classe A - prezzo € 664,82



IMATINIB DOC 100 mg capsule - 120 capsule in blister PVC/PE/PVDC/AL - AIC 044088019 - classe A - prezzo € 332,41

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui alle determinazioni AIFA previste per il ripiano dello sfondamento del tetto di spesa, entreranno in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dott. Gualtiero Pasquarelli

TX17ADD5020 (A pagamento).

LOTUS LAB LTD

14 - 18 City Road, Cardiff CF24 3DL - Regno Unito

Modifica stampati

Medicinale: TEMOZOLOMIDE LOTUS

Codice farmaco: 043470 (tutte le confezioni)

Codice pratica C1B/2015/127

MRP n. NL/H/3121/001-005/IB/001

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

Modifica apportata: Revisione della composizione dell'inchiostro, nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e nel Foglio Illustrativo, a causa di un errore tipografico.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente non recanti le modifiche autorizzate possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Il titolare AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14, comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

NL/H/3121/001-005/IB/002 - pratica C1B/2016/865. Var. IB B.II.f.1 riduzione della validità del prodotto finito come confezionato per la vendita da 3 a 2 anni.

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 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

NL/H/3121/001-005/IA/003 - pratica C1A/2016/2278. Var. IA_{IN} B.II.b.2 c)1 sostituzione officina responsabile del rilascio lotti da Farmalyse B.V. a PROXY Laboratories B.V.

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

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

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

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.

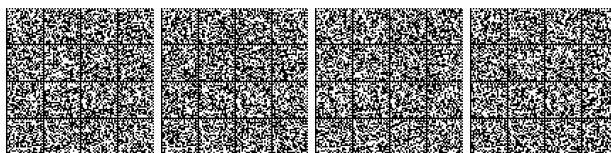
In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

NL/H/3121/001-005/IB/004 - pratica C1B/2016/2328. Var. IB: B.II.c.2.d Sostituzione metodo analitico per il test particle size dell'eccepiante lattosio anidro.

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Director of Regulatory Affairs
Julia Lin

TU17ADD5074 (A pagamento).



BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB**Stockholm (Svezia)**

Partita IVA: SE556673916401

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

Titolare: Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11 SE 11123 Stoccolma (Svezia)

Specialità medicinale: BICALUTAMIDE BLUEFISH 50 mg e 150 mg compresse rivestite con film

AIC n. 039241 - tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2017/229 Procedura di Mutuo Riconoscimento n. UK/H/1597/01-02/IA/013.

Variatione tipo IA B.III.1.a.2 Aggiornamento del certificato di conformità alla Farmacopea Europea presentato da un fabbricante già approvato - Kekule Pharma Limited (India) da R0-CEP 2012-413-Rev 00 a R0-CEP 2012-413-Rev 01. Tale aggiornamento include la modifica dell'indirizzo del sito produttivo e del titolare del CEP dovuto ad una biforcazione dello Stato, dunque lo stato del titolare e del sito produttivo cambia da Andhra Pradesh a Telangana.

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

Legale rappresentante
Ramon Vila

TX17ADD5024 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE**STOCCAGGI GAS ITALIA S.P.A.**

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 89 del 07/04/2017 relativo al progetto di "ampliamento della capacità di stoccaggio della Concessione Ripalta"

In data 07/04/2017 è stato emanato il provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 89 con esito favorevole, relativo al progetto "ampliamento della capacità di stoccaggio della Concessione Ripalta da realizzarsi mediante l'incremento della pressione massima di esercizio oltre la pressione statica di fondo originaria del giacimento ($P_{max} = 1,10P_i$) ed incremento della capacità erogativa di punta da attuarsi mediante la realizzazione di un nuovo impianto di trattamento, la perforazione di quattro nuovi pozzi e la realizzazione di interventi infrastrutturali a questa",

localizzato presso Ripalta (CR), Regione Lombardia, presentato dalla Società Stogit S.p.A., con sede legale in San Donato Milanese (MI), Piazza Santa Barbara n. 7.

Il testo integrale del provvedimento, corredato dagli alle-

gati 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.

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Erario

TX17ADE4932 (A pagamento).

SOGIN S.P.A.

Estratto del Decreto Ministeriale n. 91 del 07/04/2017 relativo alla modifica della prescrizione n. 6 del Decreto VIA n. 915 del 19/09/2008 per il progetto "Sito EUREX di Saluggia (VC) - Impianto di solidificazione di rifiuti radioattivi (CEMEX) ed annesso deposito temporaneo di manufatti di III categoria (D3)", presentato dalla Società Sogin S.p.A. con sede legale in Roma (RM) Via Marsala n. 51c

In data 07/04/2017 è stato emanato il Decreto Ministeriale n. 91 con esito positivo relativo alla modifica della prescrizione n. 6 del Decreto VIA n. 915 del 19/09/2008 per il progetto "Sito EUREX di Saluggia (VC) - Impianto di solidificazione di rifiuti radioattivi (CEMEX) ed annesso deposito temporaneo di manufatti di III categoria (D3)" localizzato in Regione Piemonte/Provincia di Vercelli/ Comune di Saluggia, presentato dalla Società Sogin. S.p.A. con sede legale in Roma (RM), Via Marsala N° 51c.

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 direttore della funzione regolatorio
dott. Ivo Velletrani

TX17ADE5023 (A pagamento).



*CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE*

**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

*Richiesta concessione per la derivazione
d'acqua pubblica da pozzo*

Con domanda prot. 140133 del 20 ottobre 2016 la Lupi
Alessandro ha richiesto la concessione in oggetto per 1,5 l/s
ad uso innaffiamento - Via S. Rita da Cascia - Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU17ADF4851 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

*Iscrizione a ruolo quale coadiutore
della dott.ssa Federica Nardo*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica
che la dott.ssa Federica Nardo candidato notaio, nominata
coadiutore del dott. Giuseppe Franco notaio in Milano per il
periodo dal 02.05.2017 a tutto il 01.06.2017, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo regolamento, è stata ammessa ad esercitare le funzioni notarili da oggi.

Milano, 2 maggio 2017

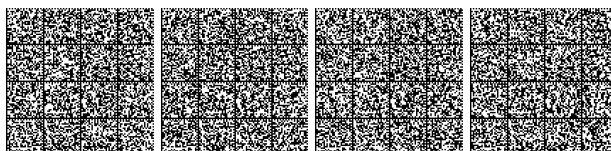
Il presidente
Arrigo Roveda

TX17ADN4954 (Gratuito).

VITTORIA ORLANDO, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2017-GU2-53) Roma, 2017 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

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

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

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



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

		CANONE DI ABBONAMENTO
Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della UE: (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- 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: (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)*	- 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: (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- 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, <i>concorsi</i> , 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)* - annuale € **302,47**
 (di cui spese di spedizione € 74,42)* - semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)* - annuale € **86,72**
 (di cui spese di spedizione € 20,95)* - semestrale € **55,46**

Prezzo 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

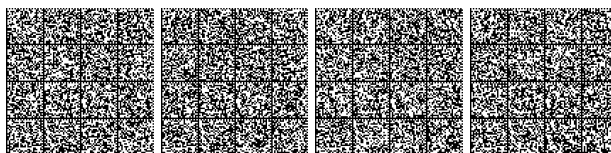
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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.



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.

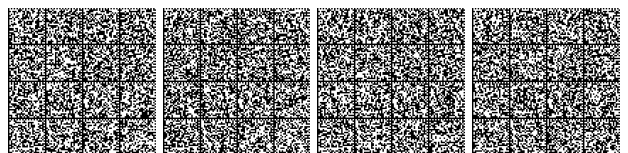
Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

- 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".





€ 3,05

