

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 22 gennaio 2019

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

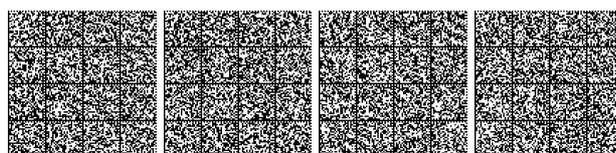
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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.

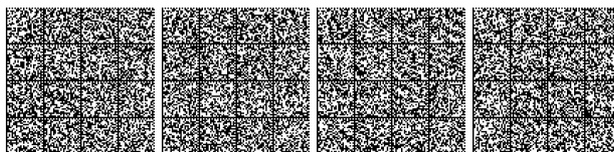
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

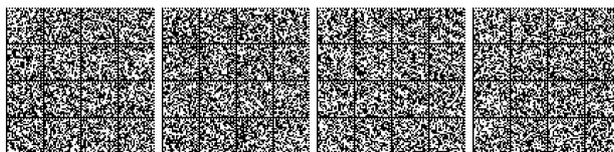
ANNUNZI COMMERCIALI	
Convocazioni di assemblea	
ADSI - ASSOCIAZIONE DIMORE STORICHE ITALIANE <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX19AAA654)</i>	Pag. 1
ASSOCIAZIONE ITALIANA PER LA RICERCA SUL CANCRO <i>Convocazione di assemblea (TX19AAA677)</i>	Pag. 1
AUTOMOBILE CLUB MANTOVA <i>Convocazione di assemblea (TU19AAA564)</i>	Pag. 1
S.I.R.A.P. - SICILIANA INCENTIVAZIONI REALI PER ATTIVITÀ PRODUTTIVE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX19AAA681)</i>	Pag. 1
Altri annunci commerciali	
FRIULOVEST BANCA – CREDITO COOPERATIVO – SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Aviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settem- bre 1993, n. 385, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") e informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali) ("GDPR") e del provvedimento dell'Au- torità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2017 (congiuntamente, la "Normati- va Privacy") (TX19AAB645)</i>	Pag. 2
SPV PROJECT 1514 S.R.L. <i>Cessione di crediti - Avviso di rettifica (TX19AAB672)</i>	Pag. 3
ANNUNZI GIUDIZIARI	
Notifiche per pubblici proclami	
TRIBUNALE CIVILE <i>Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TX19ABA648)</i>	Pag. 3
TRIBUNALE DI COMO <i>Notifica per pubblici proclami - Estratto per atto di cita- zione in appello - Giudizio di usucapione (TX19ABA660)</i>	Pag. 5
TRIBUNALE DI FORLÌ <i>Notifica per pubblici proclami (TX19ABA652)</i>	Pag. 4
TRIBUNALE DI UDINE <i>Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione con preventiva chiamata in mediazione (TU19ABA571)</i>	Pag. 6
TRIBUNALE ORDINARIO DI TIVOLI <i>Notifica per pubblici proclami (TX19ABA662)</i>	Pag. 6



Ammortamenti		
TRIBUNALE DI PISA		
<i>Ammortamento cambiario (TX19ABC650)</i>	<i>Pag.</i>	<i>6</i>
Eredità		
TRIBUNALE DI IVREA		
<i>Nomina curatore eredità giacente (TX19ABH659) . . .</i>	<i>Pag.</i>	<i>6</i>
TRIBUNALE DI NAPOLI		
<i>Nomina curatore eredità giacente (TX19ABH655) . . .</i>	<i>Pag.</i>	<i>6</i>
TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO		
<i>Eredità giacente di Ollivero Giovanni (TU19ABH514)</i>	<i>Pag.</i>	<i>7</i>
Riconoscimenti di proprietà		
TRIBUNALE DI BRESCIA		
<i>Usucapione speciale (TX19ABM661)</i>	<i>Pag.</i>	<i>7</i>
Stato di graduazione		
EREDITÀ BENEFICIATA DI GAUDENZI CESARE		
<i>Stato di graduazione dei creditori (TU19ABN566) . . .</i>	<i>Pag.</i>	<i>7</i>
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta		
TRIBUNALE DI LECCO		
<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Crisafi Salvatore Domenico (TX19ABR347)</i>	<i>Pag.</i>	<i>8</i>
ALTRI ANNUNZI		
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici		
A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.		
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX19ADD664)</i>	<i>Pag.</i>	<i>11</i>
A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco		
<i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX19ADD682)</i>	<i>Pag.</i>	<i>16</i>
BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB		
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e successive modificazioni (TX19ADD666)</i>	<i>Pag.</i>	<i>11</i>
DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.		
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX19ADD646)</i>	<i>Pag.</i>	<i>9</i>
DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD		
<i>Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/115887 (TX19ADD647)</i>	<i>Pag.</i>	<i>9</i>
EG S.P.A.		
<i>Comunicazione notifica regolare UVA del 07/01/2019 - Prot. n. 1324 (TX19ADD643)</i>	<i>Pag.</i>	<i>8</i>
F.I.R.M.A. S.P.A.		
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX19ADD663)</i>	<i>Pag.</i>	<i>11</i>
FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH		
<i>Modifica stampati (TU19ADD599)</i>	<i>Pag.</i>	<i>17</i>
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.		
<i>Modifica stampati (TU19ADD596)</i>	<i>Pag.</i>	<i>17</i>
FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.		
<i>Autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio già concesse (TU19ADD600)</i>	<i>Pag.</i>	<i>18</i>
GE HEALTHCARE S.R.L.		
<i>Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/968-AIFA/PPA/P/1124 del 07/01/2019 (TX19ADD683)</i>	<i>Pag.</i>	<i>16</i>
GENERAL PHARMA SOLUTIONS S.P.A.		
<i>Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX19ADD674)</i>	<i>Pag.</i>	<i>14</i>
GENERAL PHARMA SOLUTIONS S.P.A.		
<i>Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX19ADD673)</i>	<i>Pag.</i>	<i>14</i>
GENERAL PHARMA SOLUTIONS S.P.A.		
<i>Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX19ADD675)</i>	<i>Pag.</i>	<i>15</i>
GENETIC S.P.A.		
<i>Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX19ADD656)</i>	<i>Pag.</i>	<i>10</i>



ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/1104 del 07 gennaio 2019 (TX19ADD653)</i>	Pag. 10	TEVA ITALIA S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ALMOTRIPTAN TEVA ITALIA (TX19ADD679)</i>	Pag. 15
LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. 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 D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX19ADD676)</i>	Pag. 15	THERAMEX IRELAND 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 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD644)</i>	Pag. 9
PRICETAG S.P.A. <i>Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX19ADD680)</i>	Pag. 16	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
SANOFI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio un di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD678)</i>	Pag. 15	REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica <i>Concessione di derivazione di acqua (TU19ADF534)</i>	Pag. 18
TECNIGEN S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/4126 del 15/01/2019 (TX19ADD657)</i>	Pag. 10	REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., territorio e edilizia residenziale pubblica <i>Domanda di concessione di derivazione d'acqua (TU19ADF533)</i>	Pag. 18
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ABACAVIR E LAMIVUDINA TEVA (TX19ADD671)</i>	Pag. 14	Consigli notarili	
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD668)</i>	Pag. 12	CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI PALERMO E TERMINI IMERESE <i>Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili, a sua domanda, del notaio Calì Alberto (TU19ADN568)</i>	Pag. 19
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa ai medicinali NEVIRAPINA TEVA ITALIA e EFAVIRENZ, EMTRICITABINA E TENOFOVIR DISOPROXIL TEVA (TX19ADD670)</i>	Pag. 13	CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO <i>Iscrizione a ruolo quale coadiutore del dott. Luigi Magnano San Lio (TX19ADN642)</i>	Pag. 19
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD669)</i>	Pag. 13	CONSIGLIO NOTARILE DI ROVIGO <i>Iscrizione nel ruolo dei notai del distretto di Rovigo di coadiutore temporaneo del dott. Michele Wurzer (TU19ADN567)</i>	Pag. 19
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD667)</i>	Pag. 12	CONSIGLIO NOTARILE DI ROVIGO <i>Iscrizione nel ruolo dei notai del distretto di Rovigo di coadiutore temporaneo del dott. Raffaele Di Fraia (TU19ADN565)</i>	Pag. 19
		CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA <i>Iscrizione a ruolo quale coadiutore del dott. Umberto Accordini (TX19ADN651)</i>	Pag. 19





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

ADSI - ASSOCIAZIONE DIMORE STORICHE ITALIANE

Convocazione di assemblea ordinaria

I Soci sono convocati in Assemblea a Verona, presso Palazzo del Giardino Giusti (via del Giardino Giusti, 2) alle ore 8.00 del 10 maggio 2019 in prima convocazione ed in seconda convocazione alle ore 11.00 dell' 11 maggio 2019, con il seguente

ORDINE DEL GIORNO

- 1) Relazione del Presidente;
- 2) Approvazione bilancio consuntivo 2018;
- 3) Approvazione bilancio preventivo 2019;
- 4) Esame della relazione del Collegio dei Revisori dei Conti;
- 5) Rinnovo cariche sociali – Triennio 2019/2022;
- 7) Proposta di modifiche Statuto e Regolamento A.D.S.I.;
- 8) ADSI Consulenze e Servizi s.r.l.;
- 9) Varie ed eventuali.

Roma, 17 gennaio 2019

Il presidente
Gaddo della Gherardesca

TX19AAA654 (A pagamento).

ASSOCIAZIONE ITALIANA PER LA RICERCA SUL CANCRO

Convocazione di assemblea

L'assemblea dei Soci dell'Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro Milano è convocata il 24 febbraio 2019 alle ore 23:00 in prima convocazione e il 25 febbraio 2019 alle ore 12:00 in seconda convocazione presso la sede legale in Via Isonzo 25, Milano

Ordine del giorno

- 1) Nomina del trentacinquesimo membro del Consiglio Direttivo.

Il presidente AIRC
Pier Giuseppe Torrani

TX19AAA677 (A pagamento).

S.I.R.A.P. - SICILIANA INCENTIVAZIONI REALI PER ATTIVITÀ PRODUTTIVE S.P.A.

in liquidazione

post concordato fallimentare omologato con decreto 7/5/2015 della Corte d'Appello di Palermo - Sez. 3 civile - R.G. 2090 del 2014

Punti di contatto: sirapsainliquidazione@pec.it
Registro delle imprese: Palermo 02953450828

Convocazione di assemblea

L'assemblea ordinaria e straordinaria degli azionisti è convocata presso la sede sociale in Palermo Via A. Borrelli n. 10 per il giorno 11 Febbraio 2019 alle ore 11 in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 12 Febbraio stessa ora e luogo, per discutere e deliberare su seguente

Ordine del giorno:

Parte ordinaria

- 1) Dimissioni Liquidatore;
- 2) Nomina nuovo Liquidatore;
- 3) Nomina Collegio Sindacale

Parte straordinaria

- 1) Conversione in euro del capitale sociale.

Possono intervenire in assemblea gli azionisti che abbiano depositato almeno

cinque giorni prima della data fissata per l'adunanza le proprie azioni presso la sede sociale o presso un istituto di credito autorizzato ed operante in Sicilia.

Il liquidatore
dott. Carlo Brandaleone

TX19AAA681 (A pagamento).

AUTOMOBILE CLUB MANTOVA

Convocazione di assemblea

Il consiglio direttivo dell'Automobile Club Mantova ha deliberato in data 15 gennaio 2019 la indizione delle elezioni per il rinnovo dei componenti il consiglio direttivo ed il collegio dei revisori dei conti per il quadriennio 2019-2023.

Il termine ultimo per la presentazione da parte dei soci dell'Automobile Club Mantova delle liste dei candidati, è fissato per il giorno 26 febbraio 2019 alle ore 9,00.

Ai sensi dello statuto dell'ACI è convocata l'assemblea ordinaria dell'Automobile Club Mantova, per discutere e deliberare il seguente

Ordine del giorno:

1. Approvazione bilancio d'esercizio 2018 e relativi allegati;
2. Elezione del consiglio direttivo e del collegio dei revisori dei conti per il quadriennio 2019-2023.



L'assemblea avrà luogo in prima convocazione il 29 aprile 2019 alle ore 8,30 presso la sede legale dell'Ente ed in seconda convocazione il giorno 30 aprile 2019 alle ore 9,00 presso la sala congressi dell'Hotel La Favorita, sito in Mantova, via Pietro Verri n. 1, presso la quale sarà costituito un unico seggio, aperto dalle ore 9,00 alle 13,00.

L'assemblea si terrà in forma ordinaria.

Possono partecipare i soci dell'Automobile Club Mantova che risultino tali alla data della delibera di indizione e che mantengano la qualità di socio anche alla data di svolgimento dell'assemblea, senza possibilità di delega e previo riconoscimento personale ed esibizione della tessera associativa.

Il testo integrale della delibera è consultabile sul sito istituzionale dell'Ente (www.mantova.aci.it) nella sezione Amministrazione Trasparente.

Mantova, 15 gennaio 2019.

Il presidente
Alberto Marengi

TU19AAA564 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

FRIULOVEST BANCA – CREDITO COOPERATIVO – SOCIETÀ COOPERATIVA

Iscritto all'albo delle banche cod. 294.90

Sede legale: via Richinvelda n. 4 - San Giorgio della Richinvelda (PN)

Registro delle imprese: Pordenone 00067610931

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") e informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali) ("GDPR") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (congiuntamente, la "Normativa Privacy")

FRIULOVEST BANCA – CREDITO COOPERATIVO – SOCIETÀ COOPERATIVA (la "Banca") comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari concluso in data 19 dicembre 2018, ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, ha acquistato pro soluto e in blocco da Credico Finance 8 S.r.l. (la "Società"), con efficacia economica dalle ore 23.59 del 30 novembre 2018 (la "Data di Efficacia Economica"), ogni e qualsiasi credito pecuniario derivante dai, ed in relazione ai, contratti di mutuo ipotecario commerciali e residenziali (i "Contratti di Mutuo") che, alla Data di Efficacia Economica, soddisfino i seguenti criteri cumulativi

(i) crediti derivanti da Contratti di Mutuo denominati in Euro;

(ii) crediti derivanti da Contratti di Mutuo regolati dalla legge italiana;

(iii) crediti che sono stati ceduti dalla Banca alla Società ai sensi di un contratto di cessione stipulato in data 23 febbraio 2009 nell'ambito della Cartolarizzazione, come da avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 23 del 26 febbraio 2009, parte II e iscritto nel registro delle imprese di Roma in data 23 febbraio 2009;

(collettivamente, i "Crediti Residui").

I Crediti Residui includono a mero titolo esemplificativo, tutti i crediti per il rimborso del capitale (compresa la quota capitale delle rate scadute e non ancora pagate), per interessi (inclusi gli interessi di mora) maturati e non pagati e interessi maturandi, per commissioni, penali e altri pagamenti a titolo di estinzione anticipata, danni ed indennizzi e per il rimborso delle spese, anche legali e giudiziarie, sostenute in relazione al recupero delle somme dovute ai sensi dei Contratti di Mutuo.

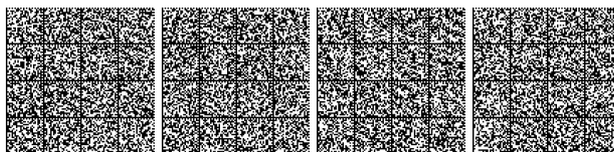
Unitamente ai Crediti Residui sono stati altresì trasferiti alla Banca, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, salvo il presente avviso di cessione, le ipoteche ed a tutte le altre garanzie reali e personali e tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i Crediti Residui, ed a tutti gli altri accessori ad essi relativi (incluse le polizze assicurative), nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa, azioni ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai Crediti Residui ed al loro esercizio in conformità alle previsioni dei Contratti di Mutuo e ad ogni legge applicabile.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy

A seguito della cessione, la Banca è divenuta esclusiva titolare dei Crediti Residui e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti e con la presente intende fornire ai debitori ceduti e agli eventuali garanti alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali dei debitori ceduti, dei rispettivi garanti, dei loro successori ed aventi causa (i "Soggetti Interessati").

I dati personali dei Soggetti Interessati 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, la Banca tratterà i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di crediti ceduti; al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo.

Per il trattamento per le suddette finalità non è richiesto il consenso dei Soggetti Interessati, mentre l'eventuale opposizione al trattamento comporterà l'impossibilità di prosecuzione del rapporto di mutuo, imponendo l'immediata estinzione del debito residuo. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici, informatici e telematici, anche automatizzati con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati personali stessi.



Ai sensi e per gli effetti dell'articolo 9 del GDPR, non verranno trattate "categorie particolari" di dati personali. Sono considerati tali i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche, all'adesione a sindacati ed alle convinzioni religiose dei Soggetti Interessati.

Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero crediti, la Banca comunicherà 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. I dati potranno essere comunicati anche a società esterne per (i) lo svolgimento di attività necessarie per l'esecuzione delle disposizioni ricevute dalla clientela; (ii) il controllo delle frodi e il recupero dei crediti; (iii) il controllo della qualità dei servizi forniti alla clientela nonché l'espansione dell'offerta di prodotti. Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede della Banca, come sotto indicato. I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo espresso consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del GDPR, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso la Banca.

Si informa, infine, che il GDPR attribuisce ai Soggetti Interessati gli specifici diritti di cui agli articoli 15/22, tra cui in particolare il diritto di accesso, il diritto di rettifica, il diritto alla cancellazione, il diritto di limitazione del trattamento, il diritto alla portabilità dei dati. Si informa che i Soggetti Interessati possono esercitare i propri diritti ai sensi del GDPR nei confronti del "Titolare" del trattamento. I diritti previsti agli articoli 15/22 del GDPR potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al "Titolare", Friulovest Banca – Credito Cooperativo – Soc. Coop., con sede in via Richinvelda n. 4 – 33095 San Giorgio della Richinvelda (PN) nella persona del legale rappresentante *pro tempore*, signor Lino Mian.

La Banca ha nominato il "responsabile della protezione dei dati" previsto dal Regolamento (il "DPO") e per tutte le questioni relative al trattamento dei dati personali e/o per esercitare i diritti previsti dal GDPR stesso è possibile contattare il DPO al seguente indirizzo:

Cassa Centrale Banca - Credito Cooperativo Italiano S.p.a., via Segantini, 5 (38122) – Att.ne Data Protection Officer

inviando una e-mail all'indirizzo: dpo@cassacentrale.it

inviando un messaggio di posta elettronica certificata all'indirizzo PEC: dpo@pec.cassacentrale.it.

Gli obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari" saranno adempiuti dalla Banca, in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

San Giorgio della Richinvelda, 14 gennaio 2019

Il presidente del consiglio di amministrazione
Lino Mian

TX19AAB645 (A pagamento).

SPV PROJECT 1514 S.R.L.

Sede legale: via Vittorio Betteloni n. 2 - 20131 Milano (MI)
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Milano 09285180965
Codice Fiscale: 09285180965
Partita IVA: 09285180965

Cessione di crediti - Avviso di rettifica

A rettifica di quanto precedentemente comunicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Parte II n. 5 del 12/01/2019, alla pagina 9, punto i), ove riportato:

"si è dato avviso sulla *Gazzetta Ufficiale* n.152 del 23.12.2017"

Leggasi:

"si è dato avviso sulla *Gazzetta Ufficiale* n.151 del 23.12.2017".

Fermo il resto.

Milano, 17 gennaio 2019

SPV Project 1514 S.r.l. - L'amministratore unico
Daniela Rognone

TX19AAB672 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

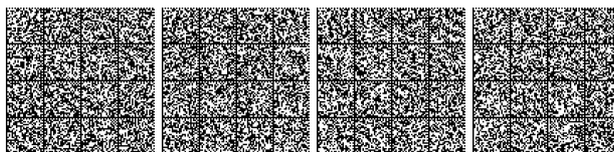
TRIBUNALE CIVILE

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione

Il presidente del tribunale con provvedimento del 19 aprile 2018 ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami dell'atto di citazione, con il quale la Sig.ra Macchiaiolo Francesca Città della Pieve il 4\645 C.F.: MCCFN-C45H44C744Y difesa e rappresentata dall'avv. Marica Sacconi con studio in Via del Progresso n. 7 – Castiglione del Lago (PG), ed ivi elettivamente domiciliata, cita gli eredi e/o aventi causa diretti o mediati, di Macchiaiolo Francesca, ed in particolare I Sigg.ri Convito Leopoldo e Macchiaiolo Lilla salvo altri a comparire per l'udienza del 15/11/19 innanzi al Tribunale di Perugia Giudice designato, con espresso invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con espresso avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui all'art. 38 e 167 c.p.c., per ivi in contumacia se non debitamente costituita sentire accogliere le seguenti

CONCLUSIONI

Per le causali di cui sopra, voglia l'Onorevole Tribunale accertare e dichiarare: accertare e dichiarare che la Macchia-



iole Francesca, meglio in epigrafe identificata è proprietaria esclusiva per maturata usucapione acquisitiva, degli immobili di cui ai seguenti dati catastali: Foglio 56, particella 438, sub 1, cat c6 classe3 garage 34 mq ; foglio 56 part. 438 sub 2 cat A\4 classe 4 , 2,5 vani civile abitazione ; foglio 56 part 438, sub 7, cat C\2 classe 4 , 12 mq soffitta.

Conseguentemente ordinare alla conservatoria dei registri immobiliari competente di provvedere alle necessarie variazioni ipo- catastali, con esonero da ogni responsabilità per il conservatore.

nominare ove sia ritenuto necessario un curatore dell'eredità giacente ai sensi dell'art 528 cpc essendo presumibili che i Sigg.ri Convito Teresa e Convito Leopoldo siano deceduti e non si hanno indizi su possibili eredi; Con vittoria di spese, competenze ed onorari solo in caso di ingiusta opposizione.

IN VIA ISTRUTTORIA

Si chiede prova per testi dei Sigg.ri Franci Marco residente in Città della Pieve; Marchigiani Italo residente in Città della Pieve; Carbone Cristina residente in Città della Pieve; sui seguenti capitoli di prova preceduti da vero che:

1) "Vero che l'immobile nella sua interezza sito in Via delle Nottole a Città della Pieve è sempre stato utilizzato da oltre 20 anni in maniera piena e continuativa prima dal Sig. Macchiaolo Ernesto e successivamente dalla Sig. Macchiaolo Francesca";

2) "Vero che la Sig.ra Macchiaolo Francesca si è sempre occupata ininterrottamente da oltre venti anni anche delle spese ordinarie e straordinarie di detto immobile"

avv. Marica Sacconi

TX19ABA648 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ

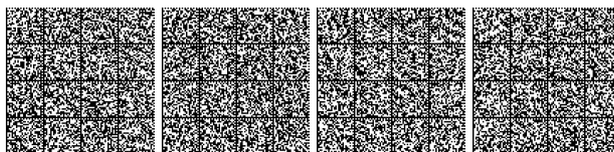
Notifica per pubblici proclami

Il sottoscritto procuratore domiciliatario in Mercato Saraceno, (FC), Via Roma, n.30, di Moroncelli Ida Anna, nata a Novafeltria, il 16/7/1943, residente in Mercato Saraceno, Via Lussu, n.16, C.F.MRNDNN43L56F137W; cita tutti i comproprietari:

A) dell'immobile ad uso civile abitazione ubicato in Mercato Saraceno, Via Serra, n.7/A, contraddistinto al Catasto Fabbricati del Comune di Mercato Saraceno, al Foglio 112 particelle 129 sub 1 e 131 sub 4 cat.A4 classe 2 di 5,5 vani con R.C. di €.264,4, formalmente intestato a Pagliarani Angela, nata a Mercato Saraceno il 28/12/1944, ivi, residente in Via Serra, n.31, C. F. PGLNGL44T68F139D, nella quota di 1/12; Pagliarani Davide, nato a Mercato Saraceno, il 12/1/1943, ivi residente in Via Roma, n.94, C. F. PGLD-VD43A12F 139Z, nella quota di 1/12; Pagliarani Domenico, nato a Mercato Saraceno, il 22/5/1948, ivi residente in Via Ugo La Malfa, n.38, C.F. PGLDNC48E22F139W,

nella quota di 1/12; Pagliarani Germano, nato a Mercato Saraceno, il 16/10/1937,ivi residente in Via Serra, n.27, C.F. PGLGMN37R16F139N, nella quota di 1/12; Pagliarani Sergio, nato a Mercato Saraceno, il 15/02/1950, ivi residente in Via Roma, n.94, C.F. PGLSRG50B15F139X, nella quota di 1/12; Pagliarani Maria Novella, nata a Mercato Saraceno, l'8/12/1966, residente in Monte San Pietro, (Bologna), Via Landa, n.36/1, C.F. PGLMNV66T48F 139X, nella quota di 2/108; Pagliarani Maurizio, nato a Novafeltria, il 25/10/1964, resi-dente in Mercato Saraceno, Via Barbotto, n.3172, C.F.PGLMRZ64R25F137V, nella quo-ta di 2/108; Pagliarani Stefano, nato a Cesena, il 26/12/1980, residente in Mercato Saraceno, Via Lussu, n.16, C.F. PGLSFN80T 26C573G, nella quota di 2/108; Pagliarani Ido, nato a Mercato Saraceno, l'11/3/1904, comproprietario per la quota di 1/2, deceduto lasciando come eredi Pagliarani Terzina, nata a Mercato Saraceno, il 20/11/1931, residente in Rimini, Via Amsterdam, n.61, int.1, C.F. PG LTZN31D46F139B; Pagliarani Angela, nata a Mercatino Marecchia (PU), il 6/4/1936, residente in Rimini, Via Amsterdam, n.61 int.2, C.F.PGLNGL36D46F137M; 2) terreno contraddistinto al Catasto Terreni di Mercato Saraceno, Foglio 112, Part.128, di 120 mq Qualità Seminativo, Classe 2,con R. D. €.0,53, R.A. €.0.37, formalmente intestato a Calbucci Cristina Virginia, nata a Limbiate, il 2/5/1970, residente in Ceriano Laghetto, Via Monte Rosa, n.27, C. F.CLBCST70E42E591G per 1/54; Calbucci Paola nata a Paderno Dugnano (MI) il 23/12/1963 residente in Varedo Via Crispi, n.40 C. F.CLB PLA 63T 63G220Q per 1/54; Calbucci Rosangela nata a Milano, il 26/4/1965, residente in Seveso, Via San Marco, n.12, C. F.CLBRNG65D66F205A per 1/54; Cangini Giovanna nata a Mercato Saraceno il 3/10/1878, quale usufruttuario parziale; Drudi Maria, usufruttuaria parziale; Pagliarani Elda per 6/54 nata a Mercato Saraceno, il 28/8/1933, deceduta; Pagliarani o Paglierani Ermenegildo, nato a Mercato Saraceno,il 13/10/1896; Pagliarani o Paglierani Andrea, nato a Mercato Saraceno, il 12/11/1914; Pagliarani o Paglierani Giovanni; Pagliarani o Paglierani Ido; Pagliarani o Paglierani Primo; Tornani Gino, nato a Sogliano al Rubicone il 28/7/1913; Tornani Giuseppe, nato a Mercato Saraceno, il 7/5/1907;Tornani Stefano nato a Mercato Saraceno, il 10/4/1910, invitandoli a comparire innanzi al Tribunale di Forlì, all'udienza del 12/6/2019, ore di rito, con espresso invito a costituirsi nel termine di venti giorni antecedenti l'udienza indicata, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art.166 c.p.c. con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine comporterà le decadenze di cui agli artt.38 e 167 c.p.c. e in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia per ivi, ogni contraria istanza reietta, sentirsi accogliere le seguenti conclusioni:

"Voglia l'Ill.mo Tribunale di Forlì, Sezione distaccata di Cesena" contrariis reiectis: Nel merito: dichiarare che Moroncelli Ida Anna, ha acquistato la piena ed esclusiva proprietà del fabbricato ad uso civile abitazione, sito in Mercato Saraceno, Via Serra, n.7/A, contraddistinto al Catasto Fabbricati del Comune di Mercato Saraceno, al Foglio 112 particelle 129 sub.1 e 131 sub.4 cat.A4 classe 2 di 5,5 vani con R.C. di



€.264.4, nonché il terreno contraddistinto al Catasto Terreni di Mercato Saraceno, Foglio 112, Part.128, di 120 mq Qualità Seminativo, Classe 2, con R. D. €.0,53, R.A. €.0,37, per intervenuta usucapione ultraventennale e conseguentemente ordinare al Conservatore dei Pubblici Registri Immobiliari di Forlì di trascrivere l'emananda sentenza con esonero da ogni di responsabilità. Con vittoria di spese, competenze ed onorari, in caso di opposizione.

Mercato Saraceno, 16/1/2019

avv. Giampaolo Leonardi

TX19ABA652 (A pagamento).

TRIBUNALE DI COMO

Notifica per pubblici proclami - Estratto per atto di citazione in appello - Giudizio di usucapione

Con atto di citazione datato 4.03.2011, i signori Serena Santino (codice fiscale SRN STN 44S26 A744K), nato a Bellagio (CO) il 26.11.1944 e residente in Bellagio (CO) - Via Garibaldi n. 17 e Serena Alberto (codice fiscale SRN LRT 49H06 A744L), nato a Bellagio (CO), il 06.06.1949 e residente in Longone Al Segrino (CO) - Via Diaz n.33 hanno adito il Tribunale di Como - Sezione Distaccata di Bellagio al fine di veder accertata e dichiarata in loro favore l'intervenuta usucapione ex art. 1158 cod. civ. dei seguenti fondi siti in Comune Censuario di Bellagio (CO) - Località Cascinotti e Località Cava, così contraddistinti: Località Cascinotti: Mappali nn. 2810, 2705, 7771 (ex 2706), 2811, 1816, 2666; Località Cava: Mappali nn. 4353, 4354, 875, 4485, 4356, 4131. Il giudizio R.G. 110000246/2011 così instaurato nei confronti di tutti gli eredi collettivamente ed impersonalmente del signor Gilardoni Casimiro (codice fiscale GLR CMR 98E12 A744P), e Molinari Adele Santina (codice fiscale MLN DSN 02M54 E569A) si concludeva con sentenza n. 1273/2018 resa dal Giudice del Tribunale di Como - Sezione Prima Civile dottor Alberto Tucci - in data 28/08/2018 e pubblicata in data 3/09/2018, con la quale veniva rigettata la domanda di accertamento dell'intervenuta usucapione formulata dai signori Serena Santino e Serena Alberto.

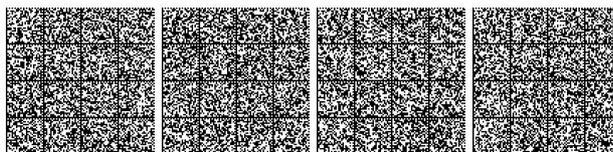
Con atto di citazione datato 15/01/2019 i signori Serena Santino e Serena Alberto propongono appello avverso la predetta sentenza n. 1279/18 citando direttamente 1) la signora Gandola Isabella (codice fiscale GND SLL 44P64 A744Z), 2) i signori Mazzoni Luca (codice fiscale MZZ LCU 65C13 E507N), Mazzoni Luisa (codice fiscale MZZ LSU 60A55 E507V), Mazzoni Sebastiano (codice fiscale MZZ SST 58P18 F205A), Mazzoni Fernanda (codice fiscale MZZ FNN 26S53 A744N), Gilardoni Silvestro (codice fiscale GLR SVS 33S30 A744C), nonché per pubblici proclami tutti gli eredi collettivamente e impersonalmente dei signori Gilardoni Casimiro (codice fiscale GLR CMR 98E12 A744P), e Molinari Adele Santina (codice fiscale MLN DSN 02M54

E569A), nonché dei signori Molinari Domenico (codice fiscale MLN DNC 31P12 E569F), Gilardoni Maria (codice fiscale GLR MRA 93A47 A744A), Ronchetti Timante (codice fiscale RNC TNT 13L18 A476M), Ronchetti Rosa (codice fiscale RNC RSO 21A67 A476A), Beretta Adriano, nato ad Asso (CO) il 30.05.1912, Galliani Mario, nato a Milano, il 23.5.1941, Beretta Aldo (codice fiscale BRT LDA 13R06 A476C), Beretta Giacomo (codice fiscale BRT GCM 17R28 A744Q), Beretta Mario (codice fiscale BRT MRA 20C11 B974W), Beretta Bruno (codice fiscale BRT BRN 22D08 B974U), Beretta Walter (codice fiscale BRT WTR 29P21 B974L), Beretta Carla Fernanda (codice fiscale BRT CLF 24B64 B974A), Molinari Patrizia, nata a Como, il 21.12.1971, Mazzoni Maria Antonia (codice fiscale MZZ MNT 14B67 A744S), Mazzoni Clementina (codice fiscale MZZ CMN 16B55 A744X), Mazzoni Vittorio (codice fiscale MZZ VTR 21A10 A744B), Gandola Giuseppe fu Pietro, nonché della signora Mazzoni Concetta (codice fiscale MZZ CCT 23T54 A744C), a comparire avanti alla Corte d'Appello di Milano all'udienza del 28 MAGGIO 2019 ore di rito, Sezione e Giudice designandi, invitandoli a costituirsi in giudizio nelle forme ed ai sensi di cui all'art. 166 c.p.c. nel termine di 20 giorni anteriormente all'udienza indicata, con espresso avvertimento che la costituzione oltre tale termine implicherà le decadenze di cui agli artt. 167, 38 e 343 c.p.c., e che in difetto di costituzione si procederà in loro dichiarata contumacia, per ivi accogliere le seguenti conclusioni: Piaccia all'Ecc.ma Corte adita, respinta ogni contraria domanda, istanza ed eccezione, in accoglimento della presente impugnazione, riformare la sentenza n. 1273/2018 del Tribunale di Como e per l'effetto: in via principale e nel merito: - Accertare e dichiarare, per tutti i fatti esposti in premessa, che, per effetto di usucapione ex art. 1158 c.c., i signori Serena Alberto e Serena Santino hanno acquistato la proprietà dei fondi siti in Comune Censuario di Bellagio (CO) - Località Cascinotti e Località Cava, così contraddistinti: Località Cascinotti: Mappali nn. 2810, 2705, 7771 (ex 2706), 2811, 1816, 2666; Località Cava: Mappali nn. 4353, 4354, 875, 4485, 4356, 4131; - Autorizzare l'U.T.E. competente ad effettuare le variazioni nelle misure indicate in favore dell'istante. - con vittoria di spese, diritti e onorari di entrambi i gradi di giudizio, oltre rimborso forfetario, Iva e cpa come per legge. - con espressa riserva di richiedere in sede di precisazione delle conclusioni la ripetizione delle somme che verranno eventualmente corrisposte dai signori Serena Santino e Serena Alberto in ossequio alla provvisoria esecutività della sentenza di primo grado. La notifica per pubblici proclami è stata autorizzata con decreto del Presidente della Corte d'Appello di Milano in data 17/01/2019, visto il parere del P.M. in data 16/01/2019.

Lecco, 17 gennaio 2019

avv. Fabrizio Consoloni

TX19ABA660 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI TIVOLI*Notifica per pubblici proclami*

Atto di citazione, R.G. n. 3756/2016, prima sezione civile, Giudice dott.ssa Adriana Mazzacane, notifica in pendenza del procedimento, attore Sig. Adelmo Picconi, Avv. Serena Picconi serenapicconi@ordineavvocatiroma.org, oggetto divisione ereditaria Sig. Bernardino Picconi, convenuto Sig. Daniele Zarelli, udienza del 24.04.2019 ore 10,00, il Giudice autorizza l'integrazione del contraddittorio nei confronti degli eredi della Sig.ra Maria Orlandi, il Presidente del Tribunale di Tivoli autorizza alla notificazione per pubblici proclami, ex art. 150 c.p.c. con decreto del 17.01.2019.

avv. Serena Picconi

TX19ABA662 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE*Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione con preventiva chiamata in mediazione*

L'avv. Enzo D'Angelo del Foro di Udine, procuratore di Ponta Noemi, nata a Treppo Grande il 14 dicembre 1948, codice fiscale: PNTNMO48T54L382V, con domicilio eletto presso il suo studio in Udine, via Dante 16, espone in atto di citazione dinanzi al Tribunale di Udine, il possesso ultraventennale dei terreni siti in comune di Treppo Grande e meglio identificati at F. 11, part. 194, F. 10, part. 487 e 419, intestati a , Fabbri Olivia, nata a Livorno il 7 aprile 2013; Fabbri Stefano, nato a Modena il 24 luglio 1977; Gazzetti Ione, nata a Formigine il 5 agosto 1925; Gerussi Elena, nata a Majano il 10 dicembre 1939; Moretti Alba, nata a Treppo Grande il 13 marzo 1920; Moretti Aldo, nato a Treppo Grande il 11 novembre 1948; Moretti Andrew David, nato in Australia il 19 settembre 1968; Moretti Claudia Lisa, nata in Australia il 27 agosto 1971; Moretti Elvia, nata a Treppo Grande il 19 agosto 1923; Moretti Emanuele, nato a Udine il 27 settembre 1975; Moretti Gianluca, nato a Bologna il 5 settembre 1984; Moretti Ilva Paola, nata a Treppo Grande il 16 novembre 1951; Moretti Lina, nata a Treppo Grande il 7 aprile 1916; Moretti Marco Aurelio, nato a Ferrara il 16 ottobre 2009; Moretti Mark Guido, nato in Australia il 13 gennaio 1964; Moretti Paula Maria, nata in Australia il 23 luglio 1962; Moretti Silvana, nata a Treppo Grande il 4 settembre 1925; Ponta Noemi, nata a Treppo Grande il 14 dicembre 1948, loro eredi e aventi diritto, con invito a presentarsi presso l'organismo di mediazione sito in Udine, via del Gelso 3/14, il giorno 2 aprile 2019 alle ore 11,00 e a depositare adesione cinque giorni prima dell'incontro. A costituirsi, in caso di fallanza della mediazione, venti giorni prima dell'udienza fissata per il 17 giugno 2019, ore di rito, dinanzi al Tribunale di Udine per ivi sentire emettere sentenza che Ponta Noemi, per effetto di usucapione, è divenuto proprietario dei terreni in atto. In forza del dispositivo del Presidente del Tribunale di Udine del 21 dicembre 2018, steso in calce al ricorso: si procede a notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c..

avv. Enzo D'Angelo

TU19ABA571 (A pagamento).

AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI PISA***Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Pisa, su ricorso di Rossini Giuseppina, nata a Bari il 26/01/1953, con decreto n. 168/2019 del 15/10/2019 nel procedimento n. 4/2019 ha pronunciato l'ammortamento di 38 cambiali ipotecarie dell'importo di lire 2.500.000 ciascuna emessa in data 01/03/2000 da Fagiolini Massimiliano, nato a Cascina il 05/10/1973 in favore della medesima Rossini, aventi scadenza mensile consecutiva dal 01/06/2000 al 01/09/2000 e dal 01/11/2000 al 01/08/2003, di cui alla costituzione convenzionale di ipoteca stipulata dalle parti con scrittura privata autenticata in data 01/03/2000 dal Notaio Adriana Della Ratta di Bari.

Opposizione legale entro trenta giorni. Bari, li 15/01/2019.

avv. Marilena Marrazzo

TX19ABC650 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI NAPOLI***Nomina curatore eredità giacente*

Il Giudice della VIII sezione Civile, Dott.ssa Laura Petitti, con decreto 11.04.2017 e correzione del 14.2.2018, dichiara giacente l'eredità di Perillo Filomena, nata l'11.4.1931 a Napoli ed ivi deceduta l'8.7.2016;

nomina curatore l'avv. Gianluca De Simone con studio in Napoli piazza G. Rodinò 18

avv. Gianluca De Simone

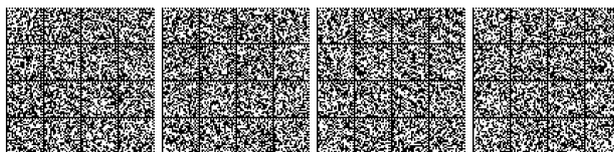
TX19ABH655 (A pagamento).

TRIBUNALE DI IVREA*Nomina curatore eredità giacente*

Il Presidente del Tribunale di Ivrea, dott. Vincenzo Bevilacqua, con provvedimento del 14.12.2018 R.G. 3202/2018 V.G., ha dichiarato giacente l'eredità di MEZZANATTO PIERMARCO, nato a Cuornè (TO) il 06.09.1947, MZZPMR47P06D208V, residente in vita in Cuornè (TO) e ivi deceduto il 28.08.2018, nominando curatore l'Avv. Giada Caudera con studio in Ciriè (TO), via P. Braccini, 11/a.

Il curatore
avv. Giada Caudera

TX19ABH659 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Ollivero Giovanni*

Con decreto emesso in data 12 dicembre 2018 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Ollivero Giovanni, nato a Torino l'8 aprile 1933 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 15 novembre 2017 - R.G. 32731/2018.

Curatore è stato nominato avv. Ghetti Alessandro con studio in Torino Via Casalis, 43.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Ghetti Alessandro

TU19ABH514 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI BRESCIA***Usucapione speciale*

L'avv. Piermario Strapparava con studio in Brescia via D'Azeglio n. 1/C, rappresentante e difensore del Signor Ragnoli Angelo (RGN NGL 56L21 I631U), ha ottenuto in data 12/09/2018 decreto definitivo di accoglimento totale n. 5639/2018 del ricorso per usucapione speciale avanzato con ricorso del 29/09/2017 (ex art. 1159-bis c.c.) RGN. 14887/2017 con cui il Sig. Ragnoli Angelo chiedeva di usucapire e acquistare le proprietà site nel Comune di Serle (BS) identificate catastalmente come segue (mappe telematiche Wegis Agenzia del Territorio) (comprese le costruzioni rurali come da descrizione in scheda, ove presenti):

Catasto Terreni

1. Mappale 28 del foglio 7;
2. I mappali 13 sub 2, 14 sub 3, 16 sub 1, 20 sub 3, 34, 45, 57 e 63 del foglio 9,
3. Il mappale 29 del foglio 7;
4. I mappali 5, 28 sub 1, 30 sub 1 e 35 del foglio 9;
5. I mappali 67, 68, 69, 70, 75 e 78 del foglio 10

Il Giudice dell'intestato Tribunale Presidente Dott.ssa Elda Geraci ha ordinato affissione del provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Serle e all'albo del Tribunale di Brescia e notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro 60 giorni dal termine di affissione.

Lumezzane-Brescia 17/01/2019

avv. Piermario Strapparava

TX19ABM661 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE**EREDITÀ BENEFICIATA DI GAUDENZI
CESARE***Stato di graduazione dei creditori*

Il notaio Luigi Malaguti rende noto che, con atto dal lui ricevuto il 19 dicembre 2018, rep. 20630, è stato formato il seguente stato di graduazione:

- 1) spese per la procedura non ancora pagate:
 - 1.1) notarili e imposte per inventario e stato di graduazione: euro 7.278,42;
 - 1.2) perizia del contenuto di cassetta di sicurezza: euro 488,00;
 - 2) spese per la procedura anticipate con denaro personale dalla erede Maria Chiara Natalini:
 - 2.1) acconto fattura 21-18 del 17 luglio 2018: euro 10.000,00;
 - 2.2) saldo fattura 21-18 del 17 luglio 2018: euro 9.475,70;
 - 2.3) parcella del 16 maggio 2018 dell'avv. Francesco Vanz: euro 10.651,58;
 - 2.4) fattura n. 17 del 15 maggio 2018 Edila Costruzioni Srl: euro 3.294,00;
 - 2.5) pagamento fattura 73/18 Studio tecnico Alberto Grossi: euro 542,40;
 - 2.6) tassa di registro sentenza 1001/2018 del Tribunale di Bologna: euro 1.933,75;
 - 2.7) oblazione e diritti segreteria SCILA via Cavazoni: euro 6.582,00;
 - 3) crediti maturati per versamenti a favore dell'eredità a latere della procedura finalizzati alla gestione dei beni ereditari:
 - 3.1) parcella Studio Successioni n. 25 del 21 giugno 2018: euro 3.120,00;
 - 3.2) restituzione al sig. Capece Marco deposito cauzionale: euro 1.950,00;
 - 3.3) pagamento imposta di successione: euro 18.835,47.
- Crediti ereditari privilegiati:
- 4) credito privilegiato vantato dall'Agenzia delle entrate: euro 741,02;
 - 5) credito privilegiato vantato dall'Agenzia delle entrate: euro 4.087,22;
 - 6) credito privilegiato ipotecario nei confronti di UniCredit S.p.A.: euro 38.254,06, garantito da ipoteca;
 - 7) credito privilegiato ipotecario vantato da Cassa di Risparmio in Bologna S.p.A.: euro 36.002,74, garantito da ipoteca;
 - 8) credito privilegiato ipotecario vantato da Cassa di Risparmio in Bologna S.p.A.: euro 38.142,22, garantito da ipoteca;
 - 9) credito privilegiato ipotecario vantato da Cassa di Risparmio in Bologna S.p.A.: euro 166.399,50, garantito da ipoteca;
 - 10) credito privilegiato ipotecario vantato dalla erede beneficiata, sig.ra Maria Chiara Natalini: euro 14.178,00.



Crediti ereditari chirografari:

11) credito vantato dalla Agenzia delle entrate: euro 575,94;

12) credito nei confronti dei signori Neri Roberto e Grigolo Elena, per euro 270.250,00 ed euro 4.776,31;

13) credito chirografario per euro 29.121,35, vantato da UniCredit S.p.A.

Bologna, 27 dicembre 2018

dott. Luigi Malaguti

TU19ABN566 (A pagamento).

*RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA*

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 4).

TRIBUNALE DI LECCO

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Crisafi
Salvatore Domenico*

Il Tribunale di Lecco con ordinanza del 14.12.2018 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Crisafi Salvatore Domenico (detto Salvatore), nato a Modica il 4 agosto 1959, con ultima residenza a Lecco in via Roccolo n. 15, scomparso in data 20 maggio 1971 durante una gita sulle pendici del Monte Resegone nella zona fra Capanna Stoppani e Piani D'Erna con l'invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire al Tribunale di Lecco entro mesi sei dall'ultima pubblicazione.

Lecco, 7 gennaio 2019

avv. Lavinia Freddi

TX19ABR347 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

EG S.P.A.

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

*Comunicazione notificata regolare UVA del 07/01/2019 -
Prot. n. 1324*

Medicinale: ACIDO VALPROICO E SODIO VALPROATO EG 300 mg e 500 mg compresse a rilascio prolungato

Codice farmaco: 038036 – Tutte le confezioni

MRP n. DE/H/0811/001-002/IB/021 - Codice Pratica: C1B/2018/1324

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: C.I.1.a) Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo, destinata/e ad attuare il risultato di un procedimento di rinvio dell'Unione (articolo 31 referral EMEA-H-A31-1545).

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Comunicazione Notificata regolare UVA del 08/01/2019 – Prot. N. 1300

Medicinale: PREGABALIN EUROGENERICI 20 mg/ml soluzione orale

Codice farmaco: 044381 - Tutte le confezioni

MRP n. PT/H/1399/001/IB/003; PT/H/1399/001/IB/004

Codice Pratica: C1B/2017/3183 + C1B/2018/239

Tipologia variazione oggetto della modifica: n. 2 x C.I.2.a

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio illustrativo per adeguamento al medicinale di riferimento. Revisioni linguistiche minori e adeguamento al QRD template.

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

Comunicazione Notificata regolare UVA del 07/01/2019 – Prot. N. 956

Medicinale: FEBUXOSTAT EG 80 mg e 120 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 045877 - Tutte le confezioni

MRP N.: DE/H/5489/001-002/IB/002 – Codice pratica C1B/2018/1168

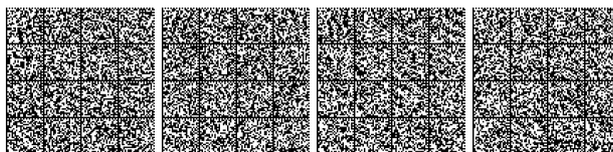
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modificato il paragrafo 4.8 del RCP ed il corrispondente paragrafo del FI per adeguamento alle Decisioni della Commissione Europea (EMEA/H/777/PSUSA/1353/201704). Modificato il paragrafo 4.4 del RCP e relativo paragrafo del FI per adeguamento alla guideline "Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use".

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP ed i corrispondenti paragrafi del FI) 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX19ADD643 (A pagamento).

THERAMEX IRELAND LIMITED

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 1234/2008/CE e s.m.

Titolare: Theramex Ireland Limited, 3rd Floor, Kilmore House, Park Lane, Spencer Dock, Dublino 1, D01 YE64, Irlanda.

Codice pratica: N1A/2018/1513

Medicinale: ALPHA D3, Confezioni: Tutte - A.I.C. n. 029008

Medicinale: CACIT, Confezioni: Tutte - A.I.C. n. 027476

Medicinale: COLPOTROPHINE, Confezioni: Tutte - A.I.C. n. 026613

Medicinale: DISEON, Confezioni: Tutte - A.I.C. n. 025447

Medicinale: FLUKIMEX, Confezioni: Tutte - A.I.C. n. 037268

Medicinale: LUTENYL, Confezione: A.I.C. n. 028199014

Grouping di variazioni: Variazione di tipo IAIN n. C.I.8 a): Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano.

I lotti già prodotti alla data di 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 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore speciale
dott.ssa Fulvia I. Feltrin

TX19ADD644 (A pagamento).

DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via San Martino, 12 - 20122 Milano
Partita IVA: 00791570153

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

Titolare: Dompé farmaceutici S.p.A

Medicinale: LEVOTUSS 60 mg/10 ml sciroppo - 10 bustine - AIC n. 026752079

Codice pratica: N1A/2018/2034

Modifica apportata: variazione Tipo IAin, cat. B.II.b.1.a) dovuta all'aggiunta del sito produttivo per il confezionamento secondario DHL Supply Chain (Italy) - S.p.A. - Viale delle Industrie, 2 - 20090 Settala (Mi).

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

Un procuratore
Elisabetta Rossi

TX19ADD646 (A pagamento).

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

Sede: 6 Riverview Road - Beverley - HU17 0LD, Regno Unito

Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/115887

Medicinale: BENDAMUSTINA DR. REDDY'S - AIC
Medicinale: 044575- Confezioni: tutte

Codice Pratica: C1B/2017/3301 - Proc. Eur. No.: DE/H/5141/01/IB/05/G

Tipologia di variazione: C.I.2.a, C.I.3.z - Tipo di modifica: modifica stampati - Modifica apportata: Adeguamento degli stampati a quelli del prodotto di riferimento e per implementare le informazioni decise in seguito alla procedura PSUSA per i prodotti a base di bendamustina cloridrato.

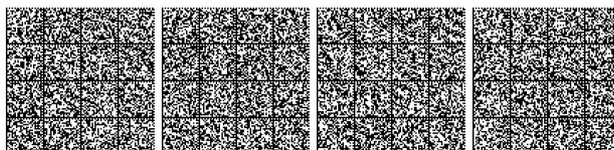
È autorizzata la modifica stampati richiesta (RCP e FI) per le confezioni sopra elencate e la responsabilità è affidata al titolare AIC.

Il titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate alla data di entrata in vigore della presente comunicazione al RCP ed entro e non oltre 6 mesi dalla medesima data al FI.

I lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente comunicazione e i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche apportate, possono essere commercializzati fino alla data di scadenza indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti a decorrere del termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU della presente comunicazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI nello stesso termine.

Un procuratore
dott. Raffaele Migliaccio

TX19ADD647 (A pagamento).



ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A.*Codice SIS 081*

Sede legale e domicilio fiscale: Milanofiori, strada 6,
Edificio L – Rozzano (MI)
Codice Fiscale: 00714810157

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/1104
del 07 gennaio 2019*

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
ROLDAP (044710) – 1 mg compresse

Confezioni: 044710010.

MRP N° IT/H/0605/01/IB/01/G

Codice Pratica N° CIB/2018/2311

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping of variations composto da: var IB C.I.11.z e IB C.I.2.a.

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, dell'Etichettatura e del Foglio Illustrativo, in seguito ad una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento e contestuale aggiornamento del Risk Management Plan. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX19ADD653 (A pagamento).

GENETIC S.P.A.

Sede legale: via G. Della Monica n. 26 - Castel San Giorgio (SA)

Capitale sociale: Capitale Sociale Euro 1.033.000,00 i.v.
Codice Fiscale: 03696500655

Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

AIRSUS "25 microgrammi + 125 microgrammi / erogazione – 120 dosi AIC 044250025, Prezzo al pubblico € 38,86 (al netto delle riduzioni transitorie € 33,00);

AIRSUS "25 microgrammi + 250 microgrammi / erogazione – 120 dosi AIC 044250037, Prezzo al pubblico € 52,99 (al netto delle riduzioni transitorie € 45,00);

GRAY "500 mg compresse rivestite con film" 5 compresse AIC 040041028, Prezzo al pubblico € 6,93 (al netto delle riduzioni transitorie € 6,25).

I suddetti prezzi al pubblico non comprensivi delle riduzioni temporanee previste dalle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006 entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno successivo alla data della pubblicazione del presente annuncio sulla G.U.

Un procuratore
Rocco Pavese

TX19ADD656 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei, 40 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

*Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/
PPA/P/4126 del 15/01/2019*

Titolare A.I.C.: Tecnigen S.r.l.

Medicinale: PREGABALIN TECNIGEN in tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 043719

Cod. Pratica: C1B/2017/2691 - Procedura n. PT/H/1292/001-005/IB/006.

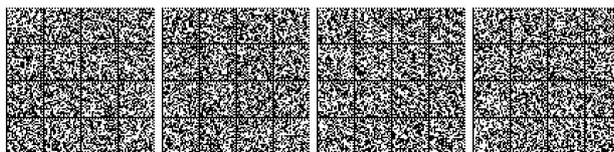
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.2.a)

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento e al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4, 4.8, 5.1, 5.2 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e all'etichettatura.

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



commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* del presente comunicato, i farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

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

TX19ADD657 (A pagamento).

F.I.R.M.A. S.P.A.

Codice SIS

Sede legale e domicilio fiscale: via di Scandicci, 37 - Firenze
Codice Fiscale: 00394440481

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

Titolare AIC: F.I.R.M.A S.p.A.

Specialità medicinale: APLACTIN 20 mg e 40 mg compresse
Confezioni e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio: 10 compresse da 20 mg AIC n. 027786021 e 14 compresse da 40 mg AIC n. 027786033.

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 di tipo IA composto da:

Var. IAIN - B.II.b.1.a - Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito: Aggiunta di Special Products's Line S.p.A quale sito di confezionamento secondario; Var. IAIN - B.II.b.1.b - Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito: Aggiunta di Special Products's Line S.p.A quale sito di confezionamento primario.

Codice pratica: N1A/2018/1974. Data di approvazione: 15 gennaio 2019.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX19ADD663 (A pagamento).

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.

codice SIS 542

Sede legale e domicilio fiscale: via Sette Santi, 3 - Firenze
Codice Fiscale: 00395270481

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

Titolare AIC: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l.

Specialità medicinale, confezioni e numeri di Autorizzazione all'Immissione in Commercio: PRAVASELECT 20 mg e 40 mg compresse, 10 compresse da 20 mg AIC n. 027309018 e 14 compresse da 40 mg AIC n. 027309032 - FOSICOMBI 20 mg/12,5 mg compresse, 14 compresse AIC 029020017.

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 di tipo IA composto da:

Var. IAIN - B.II.b.1.a - Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito: Aggiunta di Special Products's Line S.p.A quale sito di confezionamento secondario; Var. IAIN - B.II.b.1.b - Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte del procedimento di fabbricazione del prodotto finito: Aggiunta di Special Products's Line S.p.A quale sito di confezionamento primario.

Codice pratica: N1A/2018/1973. Data di approvazione: 15 gennaio 2019.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX19ADD664 (A pagamento).

BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB

Sede: P.O. Box 49013 100 28 - Stockholm (Svezia)

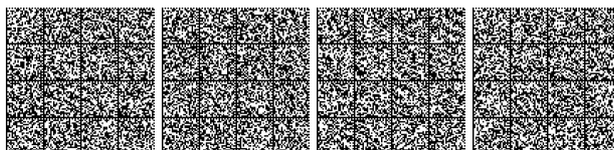
Partita IVA: SE556673916401

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

Specialità medicinale: AMLODIPINA BLUEFISH 5 mg e 10 mg compresse

AIC n. 039853 - tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2018/211-C1B/2017/1537 Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/783/01-02/IA/011 e SE/H/783/01-02/IB/010.



Variazione tipo IA C.I.3.a) e tipo IB C.I.2.a): Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo per adeguamento alla procedura PSUSA/00000174/201703 ed adeguamento al medicinale di riferimento.

E' autorizzata pertanto la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4,5;4.6; 4.8) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata 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 notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

Specialità medicinale: TECNOZOL 20 MG, 40 MG compresse gastroresistenti

AIC n. 040100 - tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2018/2791

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. IE/H/0777/001-002/IA/029.

Variazione tipo IA A.5.b.: cambio nome del sito di confezionamento secondario da Fiege Logistics Italia S.p.A a XPO Supply Chain Pharma Italy S.p.A.

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*.

Il legale rappresentante
Berit Margareta Lindholm

TX19ADD666 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano
Codice Fiscale: 11654150157

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. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: ESCITALOPRAM TEVA

Codice A.I.C.: 042116 – tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: HU/H/0179/001-004/IA/044

Codice Pratica: C1A/2018/2541

Tipo di modifica: Tipo IAin- B.III.1.a.1

Modifica apportata: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea presentato da un fabbricante già approvato per la sostanza attiva escitalopram ossalato.

Medicinale: SUMATRIPTAN TEVA

Codice A.I.C.: 037998 – tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: DK/H/2987/001-002/IA/022

Codice Pratica: C1A/2018/2470

Tipo di modifica: Tipo IA- B.III.1.a.2

Modifica apportata: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per la sostanza attiva sumatriptan succinato.

Medicinale: BICALUTAMIDE TEVA

Codice A.I.C.: 038352 – tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: CZ/H/0133/IA/037/G

Codice Pratica: C1A/2018/1910

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: Tipo IAin - B.II.b.1.a; IAin - B.II.b.1.b; IA – A.7

Modifica apportata: Aggiunta di un sito di confezionamento secondario; aggiunta di un sito di confezionamento primario; eliminazione di siti inattivi dal dossier.

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD667 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano
Codice Fiscale: 11654150157

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. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: ATAZANAVIR TEVA

Codice A.I.C.: 043462 – tutte le confezioni autorizzate

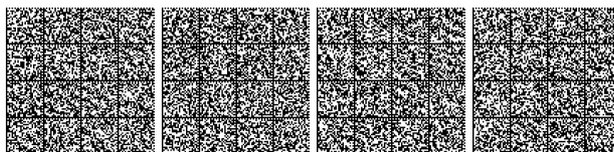
Procedura europea: SE/H/1398/001-003/IA/009

Codice Pratica: C1A/2018/2613

Tipo di modifica: Tipo IAin – C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al fine di implementare una raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/414649/2018)

Medicinale: EMTRICITABINA E TENOFOVIR DISOPROXIL TEVA



Codice A.I.C.: 044373 – tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: NL/H/3432/001/IA/011

Codice Pratica 1A/2018/2198

Tipo di modifica: Tipo IAin – C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento dei paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al fine di implementare una raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/414649/2018).

Medicinale: METFORMINA TEVA

Codice A.I.C.: 035195 - tutte le confezioni autorizzate

Codice procedura: DE/H/4523/IB/085/G

Codice Pratica: C1B/2018/2364

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: Tipo IB – B.II.a.3.b.6 + IB B.II.b.3.a

Modifica apportata: Sostituzione di un eccipiente con eccipiente comparabile; Modifica minore nel procedimento di fabbricazione.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD668 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano
Codice Fiscale: 11654150157

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. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: ATAZANAVIR TEVA

Codice A.I.C.: 043462 – tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: SE/H/1398/001-003/IB/004/G

Codice Pratica: C1B/ 2017/40

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: Tipo IB - C.I.2.a + IB - C.I.11.z

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea con quelli del medicinale di riferimento Rayataz; Adeguamento degli stampati al formato QRD versione corrente; Aggiornamento del Risk Management Plan (Version 1.3).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Medicinale: TERIPARATIDE TEVA

Codice A.I.C.: 044450 – tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: DE/H/4291/001/IB/001

Codice Pratica: C1B/2018/347

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a

Modifica apportata: Allineamento degli stampati (RCP, FI, ET) al testi del prodotto di riferimento; Allineamento degli stampati (RCP, FI, ET) al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli Stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto. Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della 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 Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della Comunicazione di notifica regolare, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Efficacia della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD669 (A pagamento).

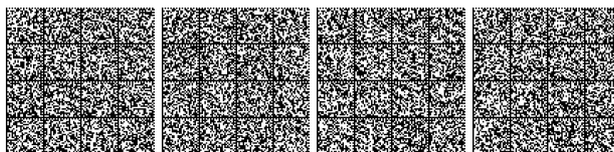
TEVA ITALIA S.R.L.

Comunicazione di rettifica relativa ai medicinali NEVIRAPINA TEVA ITALIA e EFAVIRENZ, EMTRICITABINA E TENOFOVIR DISOPROXIL TEVA

Nell'avviso TX18ADD12893 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 148 del 22.12.2018, dove è scritto:

“Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve

apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica



regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.”

deve intendersi:

Il Titolare dell’Autorizzazione all’immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate a partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Invariato il resto.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD670 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ABACAVIR E LAMIVUDINA TEVA

Nell’avviso TX18ADD12231 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 142 del 06.12.2018, dove è scritto:

“Il Titolare dell’Autorizzazione all’immissione in commercio deve

apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della relativa Comunicazione di notifica regolare al Riasunto delle Caratteristiche del Prodotto. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della relativa 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.”

deve intendersi:

Il Titolare dell’Autorizzazione all’immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate a partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Invariato il resto.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD671 (A pagamento).

GENERAL PHARMA SOLUTIONS S.P.A.

Sede: Vasil Levski St. n. 103 - 1000 Sofia (Bulgaria)
Codice Fiscale: BG202451801

Variazioni di tipo I all’autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Estratto determinazione N° 708 del 29 Ottobre 2018.

Medicinale: «DIPROSALIC “0,05% + 2% soluzione cutanea” flacone da 30 g» AIC: 044136012.

Variazioni approvate: Variazione *a)* del numero di autorizzazione e *b)* della composizione in eccipienti, della specialità estera:

a) da “6942/2006/01” a “10102/2017/01”;

e *b)* da “E.D.T.A., metilidrossipropilcellulosa, alcool isopropilico, acqua depurata” a “sodio edetato, ipromellosa, sodio idrossido, alcool isopropilico, acqua depurata”.

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

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il direttore esecutivo
dott. Francesco Frattini

TX19ADD673 (A pagamento).

GENERAL PHARMA SOLUTIONS S.P.A.

Sede: Vasil Levski St. n. 103 - 2nd Floor - 1000 Sofia
(Bulgaria)
Codice Fiscale: BG202451801

Variazioni di tipo I all’autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Estratto determinazione *a)* N° 771; *b)* N° 790; *c)* N° 688 e *d)* N° 795 del *a)* 22 Novembre 2018; *b)* 28 Novembre 2018; *c)* 24 Ottobre 2018 e *d)* 29 Novembre 2018.

Medicinale: *a)* «DONA “1500 mg polvere per soluzione orale” 20 bustine» AIC: 043386010;

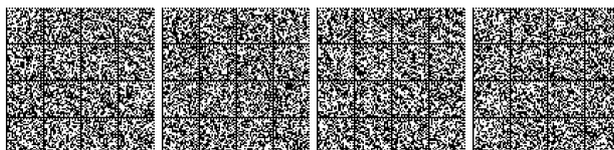
b) «TOBRADEX “0,3% + 0,1% collirio, sospensione” flacone contagocce 5 ml» AIC: 043318029;

c) «TOBRADEX UNGUENTO OFTALMICO 3,5 g “0,3% + 0,1%”» AIC: 043318056;

d) «TOBRADEX “0,3% + 0,1% collirio, sospensione” flacone contagocce 5 ml» AIC: 043318070.

Variazione approvata: variazione del Titolare dell’Autorizzazione all’Immissione in Commercio del prodotto estero:

a) da “ROTTAPHARM S.p.A. - Galleria Unione, 5 - 20122 Milano” a “MEDA PHARMA GmbH & Co. KG - Benzstraße 1 - 61352 Bad Homburg v.d. Höhe (Germania)”; *b)* da “Alcon Laboratories Hellas, S.A. - 18 Kifissias Avenue - 151 25 Maroussi, Atene” a “NOVARTIS (Hellas) A.E.B.E. - 12° km Strada Nazionale Atene-Lamia - 14451 Metamorfofi”; *c)* da “Alcon Bulgaria EOOD - Serdika Centro - Sitnyakovo Blvd 48 et. 8 - Sofia 1505



(Bulgaria)” a “Novartis Pharma GmbH - Roonstrasse 25 - 90429 Nürnberg (Germania)”; e *d*) da “S.A. Alcon-Couvreur N.V. - Rijksweg 14 - B-2870 Puurs (Belgio)” a “Novartis Pharma GmbH - Roonstrasse 25 - D-90429 - Nürnberg (Germania)”.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il direttore esecutivo
dott. Francesco Frattini

TX19ADD674 (A pagamento).

GENERAL PHARMA SOLUTIONS S.P.A.

Sede: Vasil Levski St. n. 103 - 2nd Floor - 1000 Sofia
(Bulgaria)
Codice Fiscale: BG202451801

Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Estratto determinazione N° 794 del 29 Novembre 2018.

Medicinale: «YASMIN “3 mg + 0,03 mg compresse rivestite” 63 compresse» AIC: 043952011.

Variazione approvata: variazione della Ragione Sociale del Produttore della specialità estera, da “Bayer Pharma AG” a “Bayer AG”.

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

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il direttore esecutivo
dott. Francesco Frattini

TX19ADD675 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L.

Sede: via Dante Alighieri, 71 -18038 Sanremo (IM)
Partita IVA: 00071020085

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Specialità medicinale: SCIOMIR (tiocolchicoside)

Confezioni tutte: 034898027.

Codice pratica: N1A/2018/1921.

Variazione di Tipo IAIN: B.III.1 a) 3: Aggiunta nuovo CEP presentato da un nuovo fabbricante relativo alla Tiocolchicoside Crystallised From Ethanol: INDENA S.P.A –Italia – CEP : R1-CEP 2015-289-Rev 01.

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

Il legale rappresentante
dott. Giuseppe Tessitore

TX19ADD676 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Specialità medicinale: RIFOCIN

Sede Legale: Viale L. Bodio, 37/B - Milano

Confezione e numero di A.I.C.:

90mg/18ml concentrato e solvente per soluzione per uso intralesionale e uso cutaneo – 1 fiala + 1 flaconcino - A.I.C. n. 020009080

Codice Pratica n. N1A/2018/1918

Variazione IA B.II.e.6.b) Modifica di un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito.

Modifica che non incide sulle informazioni relative al prodotto. Aggiunta di due anelli colorati sulla fiala.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX19ADD678 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ALMO-TRIPTAN TEVA ITALIA

Nell'avviso TX18ADD12232 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 142 del 06.12.2018, dove è scritto:

“Medicinale: ALMOTRIPTAN TEVA ITALIA

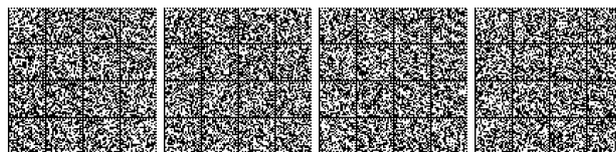
Codice A.I.C.: 043340 – tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: PT/H/1133/001/IA/013; Codice Pratica: C1A/2018/2301; Tipo di modifica: Tipo IA - A.4; Modifica apportata: Modifica dell'indirizzo del fabbricante del principio attivo.”

deve intendersi come non pubblicato. Invariato il resto.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD679 (A pagamento).



PRICETAG S.P.A.

Sede: Vasil Levski St. n. 103 - 1000 Sofia (Bulgaria)
Codice Fiscale: BG202452077

Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Estratto determinazione N° 772 del 23 Novembre 2018.

Medicinale: «ANANASE “40 mg compresse rivestite” 20 compresse» AIC: 045081015.

Variazioni approvate: 1) variazione dell'indirizzo del Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio della specialità estera: da “LABORATÓRIOS DELTA, S.A. - Rua Direita de Massamá, 148 - 2745 - 751 MASSAMÁ” a “LABORATÓRIOS DELTA, S.A. - Av. D. João II, Edificio Atlantis, n° 44C - 7.3 e 7.4 - 1990-095 Lisbona”; e 2) variazione della Ragione Sociale di un sito di confezionamento secondario: da “S.C.F. S.n.c.” a “S.C.F. S.r.l.”.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il direttore esecutivo
dr.ssa Iva Ceckova Markovska

TX19ADD680 (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 Angelini Holding S.p.A.
Partita IVA: 03907010585

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

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

Codice pratica: N1B/2018/283, N1B/2018/1809

Medicinale: MOMENTKID

Codice farmaco: 038666 (tutte le confezioni)

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

Modifica apportata: Adeguamento stampati a seguito della procedura di PSUSA/00010345/201702. Aggiornamento RCP e FI in conformità con linea guida “Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use”. Modifica RCP al paragrafo 4.2 per allineamento al prodotto reference.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.8 e 4.9 e 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di mezzi digitali alternativi. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Medicinale: TACHIFENE 500 mg/150 mg compresse rivestite con film

CODICE FARMACO: 042896 (tutte le confezioni)

N. Di Procedura Europea: IT/H/649/IA/012/G

Codice Pratica: C1A/2018/3111

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di 4 variazioni di tipo IA: 1 variazione di tipo IA n A.5b): cambio del nome del produttore del prodotto finito da “Sigma Laboratories Limited” a “Sigma Laboratories Private Limited”; 1 variazione tipo IA n B.III.1.a2): aggiornamento del CEP del produttore di principio attivo ibuprofene Solara Active Pharma Sciences Limited (da n. R1-CEP 1996-061-Rev 12 a n. R1-CEP 1996-061-Rev 13); 2 variazioni IA n. B.II.d.2) a: Modifiche minori ad una procedura di prova approvata.

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

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

TX19ADD682 (A pagamento).

GE HEALTHCARE S.R.L.

Sede legale: via Galeno n. 36 - 20126 Milano (MI), Italia

Codice Fiscale: 01778520302

Partita IVA: 11496970150

Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/968-AIFA/PPA/P/1124 del 07/01/2019

Titolare AIC: GE Healthcare S.r.l.

Codice pratica: N1B/2018/264

Medicinale: IOBENGUANO (131I) GE HEALTHCARE D



Codice farmaco: 038975013

Codice pratica: N1B/2018/265

Medicinale: IOBENGUANO (131I) GE HEALTHCARE T

Codice farmaco: 038976015, 038976039, 038976041

Tipologia di variazione: B.II.e.z - Modifica delle informazioni relative alla modalità di preparazione dei componenti del sistema di chiusura del contenitore (chiusure e sigilli).

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

Il procuratore
dott.ssa Isabella Galbiati

TX19ADD683 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

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

Modifica stampati

Medicinale Elettrolitica Equilibrata Enterica FKI.

Codici pratiche: N1B/2018/177

Codice farmaco: 030761 (tutte le confezioni autorizzate).

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

Modifica apportata: aggiornamento RCP e foglio illustrativo al fine di implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/467491/2017 del 20 luglio 2017, EPITT n. 18631) per le soluzioni per via endovenosa (EV) contenenti elettroliti e/o carboidrati, in merito al rischio di iponatremia.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale Ringer Acetato FKI.

Codici pratiche: N1B/2018/181 e N1B/2015/5033.

Codice farmaco: 030772 (tutte le confezioni autorizzate).

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

Modifica apportata:

Aggiornamento RCP e foglio illustrativo al fine di implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/467491/2017 del 20 luglio 2017, EPITT n. 18631) per le soluzioni per via endovenosa (EV) contenenti elettroliti e/o carboidrati, in merito al rischio di iponatremia.

Aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test.

Adeguamento degli stampati al QRD template.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo;

aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test; adeguamento stampati al QRD template) 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. A decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza della variazione: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU19ADD596 (A pagamento).

FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

Sede legale: D-61346 BAD Homburg V.D.H. (Germania)

Modifica stampati

Medicinale: Imatinib Fresenius Kabi.

Codici pratiche: C1B/2016/1442 + C1B/2017/2090 + C1B/2018/332.

Codice farmaco: 044594 (tutte le confezioni autorizzate).

Procedure europee n. NL/H/2556/001-002/IB/007 + NL/H/2556/001-002/IB/011 + NL/H/2556/001-002/1B1012.

Tipologia variazioni oggetto della modifica: IB C.I.3.a + IB C.I.2.a

Numero e data della comunicazione: AIFA/PPA/P/130324 del 27 novembre 2018.

Modifica apportata: RCP e foglio illustrativo aggiornati per implementare l'esito della procedura del PRAC «new product information wording» ed adeguamento al QRD template + adeguamento al prodotto medicinale Glivec.



È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.2, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 6.1, 6.4, 8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU19ADD599 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

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

Autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio già concesse

Medicinale Addamel N 7,7 mg/10 ml concentrato per soluzione per infusione numero di AIC 029231038. Pratica N1B/2018/1696.

Medicinale Peditrace concentrato per soluzione per infusione numero di AIC 029284015. Pratica N1B/2018/1697.

Var. IB B.III.1.a.5 nuovo CEP zinco cloruro di produttore approvato (Merck).

Medicinale Alfa Kappa compresse rivestite numero di AIC 026363010.

Pratica N1A/2018/1756. Var. IAIN B.III.1.a.3 nuovo CEP tirosina di nuovo produttore (Ajinomoto)

Pratica N1A/2018/1755. Var. IA B.III.1.a.2 aggiornamento CEP istidina di produttore approvato (Ajinomoto).

Pratica N1A/2018/1754. Var. IA B.III.1.a.2 aggiornamento CEP lisina acetato di produttore approvato (Evonik Rexim SAS).
Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU19ADD600 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., territorio e edilizia residenziale pubblica

Domanda di concessione di derivazione d'acqua

Con domanda in data 21 maggio 2018 la soc. E-Lectrique S.r.l., di Avise, ha chiesto di utilizzare, a scopo idroelettrico, le acque derivate dal Torrent de Glacier, in loc. Glacier del comune di Avise, dal CMF Baise Pierre-Plan Raffort, dal 01/04 al 30/10, ad uso irriguo, nella misura di mod. max 0,39 e medi annui 0,2327, con restituzione dell'acqua all'interno della vasca di ripartizione ubicata in loc. Chavonette del comune di Avise, a servizio dell'impianto irriguo del CMF Baise Pierre-Plan Raffort.

Aosta, 30 novembre 2018

Il dirigente
ing. R. Maddalena

TU19ADF533 (A pagamento).

REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA Assessorato OO.PP., difesa del suolo e edilizia residenziale pubblica

Concessione di derivazione di acqua

Con domanda in data 22 maggio 2018 la soc. Ediluboz S.r.l., di Villeneuve, ha chiesto di utilizzare, a scopo idroelettrico, le acque derivate dal Torrent de Glacier, in loc. Glacier del comune di Avise, dal CMF Runaz, dal 01/04 al 30/10, ad uso irriguo, nella misura di mod. max 1,34 e medi annui 0,7827, con restituzione dell'acqua all'interno della vasca ubicata in loc. Chavonette del comune di Avise a servizio dell'impianto irriguo del CMF Runaz.

Aosta, 30 novembre 2018

Il dirigente
ing. R. Maddalena

TU19ADF534 (A pagamento).



CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO**

Iscrizione a ruolo quale coadiutore del dott. Luigi Magnano San Lio

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che il dott. Luigi Magnano San Lio candidato notaio, nominato coadiutore del notaio Rosanna Di Mauro con sede in Milano per il periodo dal 17.01.2019 a tutto il 16.02.2019, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili da oggi.

Milano, 17 gennaio 2019

Il presidente
Ignazio Leotta

TX19ADN642 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI VERONA

Iscrizione a ruolo quale coadiutore del dott. Umberto Accordini

Il Presidente del Consiglio Notarile di Verona avvisa che il dott. Umberto Accordini, candidato Notaio, nominato coadiutore del dott. Paolo A. Federici, Notaio in Valeggio s/M, per il periodo dal 18.1.2019 al 18.2.2019, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, venne ammesso ad esercitare le funzioni notarili per il suddetto periodo.

Verona, li 17.1.2019

Il presidente
notaio Nicola Marino

TX19ADN651 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROVIGO

Iscrizione nel ruolo dei notai del distretto di Rovigo di coadiutore temporaneo del dott. Raffaele Di Fraia

Il Consiglio notarile di Rovigo comunica che in data 7 gennaio 2019 il dott. Raffaele Di Fraia, nato a Napoli il 13 gennaio 1983, dichiarato idoneo all'esercizio del notariato, è stato nominato coadiutore temporaneo del notaio

Mauro Coppola, con sede in Occhiobello, per il periodo dal 21 gennaio 2019 al 19 aprile 2019, compresi e che dal 7 gennaio 2019 è stato iscritto, quale coadiutore, nel ruolo dei notai esercenti in codesto Distretto notarile per tale periodo.

Il presidente
dott. Alessandro Wurzer

TU19ADN565 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROVIGO

Iscrizione nel ruolo dei notai del distretto di Rovigo di coadiutore temporaneo del dott. Michele Wurzer

Il Consiglio notarile di Rovigo comunica che in data 7 gennaio 2019 il dott. Michele Wurzer, nato a Roma il 25 giugno 1976, dichiarato idoneo all'esercizio del notariato, è stato nominato coadiutore temporaneo del notaio Alessandro Wurzer, con sede in Badia Polesine, per il periodo dal 1° febbraio 2019 al 30 aprile 2019, compresi e che dal 7 gennaio 2019 è stato iscritto, quale coadiutore, nel ruolo dei notai esercenti in codesto Distretto notarile per tale periodo.

Il consigliere anziano
dott.ssa Maria Chiara Guzzon

TU19ADN567 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI PALERMO E TERMINI IMERESE

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili, a sua domanda, del notaio Cali Alberto

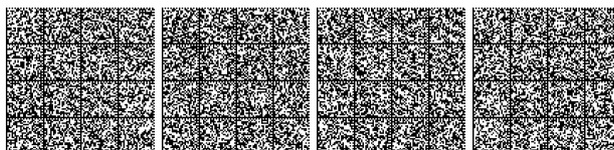
Il Presidente rende noto che con decreto del direttore generale del Ministero della giustizia del giorno 21 dicembre 2018, il notaio Alberto Cali, nato a Palermo il giorno 20 aprile 1946, residente nel Comune di Palermo (distretti notarili riuniti di Palermo e Termini Imerese), è dispensato, per rinuncia, dall'esercizio della funzione notarile.

La cessazione del notaio dell'esercizio delle sue funzioni avrà effetto dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Palermo, 9 gennaio 2019

Il presidente
notaio dott. Mario Marino

TU19ADN568 (Gratuito).





€ 2,04

