

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 15 settembre 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

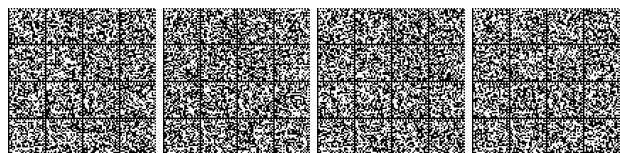
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.
AVIMECC S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TX16AAA8567)</i> Pag. 3	BANCA POPOLARE FRIULADRIA S.P.A.
BANCA POPOLARE DI ANCONA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA8505)</i> Pag. 2	CASSA DI RISPARMIO DELLA SPEZIA S.P.A.
CATTOLICA POPOLARE SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria dei soci da parte del collegio sindacale ai sensi dell'art. 2406 c.c. (TX16AAA8500)</i> Pag. 1	CARIPARMA OBG S.R.L. <i>Avviso relativo a tre cessioni di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario"). (TX16AAB8598)</i> Pag. 13
CIODUE ITALIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA8506)</i> Pag. 2	CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.
COF LANZO HOSPITAL S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria e ordinaria (TU16AAA8456)</i> Pag. 1	MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario"). (TX16AAB8595)</i> Pag. 9
PACE E SVILUPPO SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA8594)</i> Pag. 3	CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.
PRODOTTI ADRIA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TU16AAA8455)</i> Pag. 1	MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario"). (TX16AAB8597)</i> Pag. 11
	QUARZO S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "legge 130/99") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "TUB") e informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196. (TX16AAB8502)</i> Pag. 5



QUARZO S.R.L.
Avviso di cessione di crediti ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "legge 130/99") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "TUB") e informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196. (TX16AAB8501) Pag. 3

TRITONE SPV S.R.L.
Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 130 e dell'art. 58 del del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come modificato e integrato (il TUB). Informativa ai sensi dell'art. 13 del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il Cod. Privacy) (TX16AAB8529) Pag. 8

VISOR S.R.L.
MEDIOCREDITO EUROPEO S.P.A.
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") ad integrazione dell'avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario pubblicato in data 10 novembre 2015 sulla Gazzetta Ufficiale, Parte II, n. 130 (TX16AAB8517) Pag. 8

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TAR LAZIO - SEZ. II
Notificazione per pubblici proclami - Ricorso n. 11660/2014 (TV16ABA8464) Pag. 17

TAR LAZIO - SEZ. II
Notificazione per pubblici proclami - Ricorso n. 6353/2013 (TV16ABA8465) Pag. 18

TRIBUNALE DI TORINO Ufficio Giudici indagini preliminari
Notifica per pubblici proclami - N. 14263/13 RG N.R. - N. 19421/14 RG GIP (TU16ABA8471) Pag. 16

TRIBUNALE CIVILE DI SAVONA
Atto di citazione per usucapione (TX16ABA8522) Pag. 20

TRIBUNALE DI BARI
Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TX16ABA8504) Pag. 19

TRIBUNALE DI GORIZIA
Estratto atto di citazione (TX16ABA8527) Pag. 21

TRIBUNALE DI MACERATA
Estratto del verbale dell'udienza del 24.11.2015 (TU16ABA8521) Pag. 16

TRIBUNALE DI NUORO
Notifica per pubblici proclami (TX16ABA8570) Pag. 22

TRIBUNALE DI SIENA
Estratto di atto di citazione per integrazione del contraddittorio (TX16ABA8590) Pag. 22

TRIBUNALE DI SULMONA
Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. - Notifica autorizzata ex art. 150 C.p.c. - R.G.N. 1009/2015 (TX16ABA8571) Pag. 22

TRIBUNALE DI TREVISO
Estratto atto di citazione per usucapione (TX16ABA8533) Pag. 21

TRIBUNALE DI TRIESTE
Atto di citazione (TX16ABA8536) Pag. 21

Ammortamenti

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA
Ammortamento cambiario (TV16ABC8483) Pag. 24

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA
Ammortamento cambiario (TV16ABC8482) Pag. 23

TRIBUNALE DI BARI
Ammortamento cambiario (TX16ABC8516) Pag. 24

TRIBUNALE DI BARI
Ammortamento cambiario (TX16ABC8596) Pag. 25

TRIBUNALE DI ISERNIA
Ammortamento cambiario (TX16ABC8530) Pag. 24

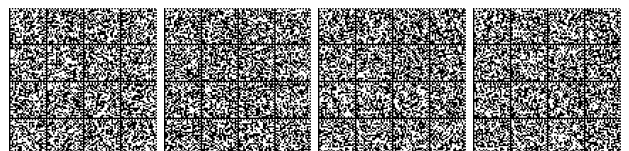
TRIBUNALE DI LECCE
Ammortamento cambiario (TX16ABC8509) Pag. 24

TRIBUNALE DI ROMA
Ammortamento cambiario (TV16ABC8485) Pag. 24

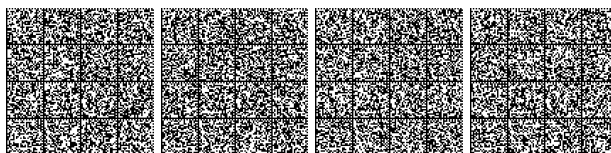
Eredità

TRIBUNALE DI PISTOIA
Nomina curatore eredità giacente di Moreno Paci (TX16ABH8568) Pag. 25

TRIBUNALE DI VICENZA Ufficio successione
Estratto dell'eredità giacente di Tizian Giuseppe (TX16ABH8563) Pag. 25



Riconoscimenti di proprietà	
TRIBUNALE ORDINARIO DI BUSTO ARSIZIO <i>Istanza ex art. 1159bis c.c. (TX16ABM8531)</i>	Pag. 25
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
TRIBUNALE DI UDINE <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TX16ABR8447)</i>	Pag. 26
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
EURO COOP G2 SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX16ABS8503)</i>	Pag. 26
MORGOBBO SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TU16ABS8468)</i>	Pag. 26
SB FAMILY CARES SOC. COOP. A R.L. <i>Deposito del bilancio finale di liquidazione, del conto di gestione e relazione del commissario (TX16ABS8528)</i>	Pag. 26
ALTRI ANNUNZI	
Specialità medicinale presidi sanitari e medico-chirurgici	
A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8538)</i>	Pag. 37
A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8526)</i>	Pag. 35
A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8537)</i>	Pag. 36
ABIOTEN PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD8520)</i>	Pag. 33
ABIOTEN PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD8535)</i>	Pag. 36
ADDENDA PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8559)</i>	Pag. 43
ADDENDA PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8558)</i>	Pag. 43
ALFA WASSERMANN S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8556)</i>	Pag. 42
ALMIRALL S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche portate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD8543)</i>	Pag. 38
ALMIRALL 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. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD8544)</i>	Pag. 38
B. BRAUN MILANO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8524)</i>	Pag. 34
BF RESEARCH S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8587)</i>	Pag. 51
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8532)</i>	Pag. 35



BOOTS PHARMACEUTICALS S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 274 del 29 dicembre 2007 (TX16ADD8494). Pag. 28

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8525). Pag. 34

CHEMI S.P.A.

Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8545). Pag. 38

CHEMI S.P.A.

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 s s.m.i. (TX16ADD8546). Pag. 39

CHEMI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8547). Pag. 39

CIPROS S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare (TX16ADD8565). Pag. 44

EUROSPITAL S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD8580). Pag. 49

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8555). Pag. 42

FISIOPHARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012/CE (TX16ADD8575). Pag. 46

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD8579). Pag. 48

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8564). Pag. 44

ITALFARMACO S.P.A.

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. (TX16ADD8553). Pag. 41

ITALFARMACO S.P.A.

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. (TX16ADD8581). Pag. 50

ITALFARMACO S.P.A.

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. (TX16ADD8582). Pag. 50

ITALFARMACO S.P.A.

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. (TX16ADD8552). Pag. 40

ITALFARMACO S.P.A.

Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8554). Pag. 41

ITALIANA LABORATORI BOUTY S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D. Lgs 219/2006 (TX16ADD8541). Pag. 37

K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8561). Pag. 44

KEDRION S.P.A.

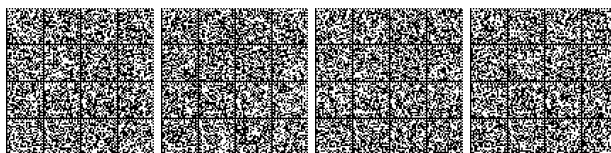
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m. (TX16ADD8572). Pag. 45

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

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 (TX16ADD8573). Pag. 46

MALLINCKRODT RADIOPHARMACEUTICALS ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8588). Pag. 52



MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano - Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8534) Pag. 35

MONICO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD8578). Pag. 47

MYLAN S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274. (TX16ADD8499). . . . Pag. 31

MYLAN S.P.A.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A specialità varie (TX16ADD8496). Pag. 29

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8498) Pag. 30

PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8557). Pag. 42

PHARMACARE S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD8519) Pag. 33

RATIOPHARM ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD8495) Pag. 28

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TU16ADD8449) Pag. 27

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TU16ADD8451) Pag. 27

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

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale LIDOCAINA CLORIDRATO (TU16ADD8448) Pag. 27

S.F. GROUP S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD8518). Pag. 33

SANOFI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD8589) Pag. 52

SCHARPER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD8542) . . Pag. 37

SO.SE.PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD8493). Pag. 28

TEVA ITALIA S.R.L.

Comunicazione di annullamento relativa al medicinale SEASONIQUE (TX16ADD8586) Pag. 51

UPSA S.A.S.

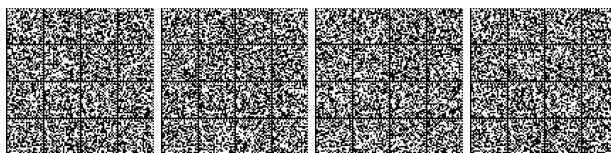
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD8497) Pag. 29

VISUFARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8560) Pag. 43

VISUFARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8576) Pag. 47



VISUFARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8574) Pag. 46

VISUFARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8566) Pag. 45

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8584) Pag. 51

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (TX16ADD8585). Pag. 51

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8548) Pag. 39

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8549) Pag. 40

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8550) Pag. 40

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8551) Pag. 40

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8583) Pag. 50

Valutazione impatto ambientale

TERNA RETE ITALIA S.P.A.

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 222 del 28/07/2016 (TU16ADE8452) Pag. 52

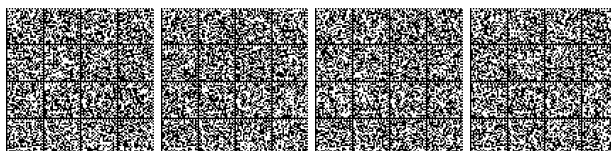
Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI FOGGIA E LUCERA

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili del dott. Giacinto De Benedittis (TU16ADN8454). Pag. 53

CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTUALE DI SIRACUSA

Riassunzione delle funzioni notarili del dott. Giambattista Coltraro (TU16ADN8453). Pag. 53



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

PRODOTTI ADRIA S.P.A.

Sede sociale: via Cavalletto, 3 - Padova
 Registro delle imprese: Padova n. 00038150298

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale per martedì 25 ottobre 2016 alle ore 16 in prima convocazione ed occorrendo in seconda convocazione giovedì 27 ottobre 2016, stesso luogo e stessa ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

- 1) Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364 del codice civile.

L'amministratore unico
 dott. Carlo Tretti

TU16AAA8455 (A pagamento).

COF LANZO HOSPITAL S.P.A.

Sede: località Caslè, 5 - 22020 Ramponio Verna (CO)
 Capitale sociale: € 6.200.000,00 interamente versato
 Registro delle imprese: Como n. 00192700136
 R.E.A.: Como n. 68704
 Codice Fiscale: 00192700136

Convocazione di assemblea straordinaria e ordinaria

I signori azionisti vengono convocati in assemblea in Trieste, presso la sede locale di via Fabio Severo n. 19, primo piano, in prima convocazione alle ore 9.15 e alle ore 9.30 di martedì 4 ottobre 2016 ed, occorrendo, in seconda convocazione alle 16.30 e alle ore 17.15 di mercoledì 5 ottobre 2016, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Parte straordinaria:

- 1) Copertura perdite esposte sul bilancio al 31 dicembre 2015 mediante l'utilizzo della riserva di rivalutazione secondo le modalità e procedure di cui all'art. 13 della legge n. 342/2000.

Parte ordinaria:

- 1) Eventuale distribuzione di dividendi.

Potranno intervenire all'assemblea gli azionisti che avranno depositato le proprie azioni nei modi e termini di legge.

Ramponio Verna, 7 settembre 2016

Il consigliere delegato
 Giangiacomo Botteri

TU16AAA8456 (A pagamento).

CATTOLICA POPOLARE SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede legale: piazza Garibaldi, 10 - Molfetta (BA)
 Capitale sociale: Euro 3.915.460 al 31/12/2015
 Registro delle imprese: Bari n.142 - Tribunale di Trani

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria dei soci da parte del collegio sindacale ai sensi dell'art. 2406 c.c.

Il Collegio Sindacale nell'espletamento del proprio mandato, ai sensi dell'art. 2406 del codice civile, constatata l'inerzia dell'organo amministrativo, convoca i Soci della Cattolica Popolare Società Cooperativa in assemblea ordinaria e straordinaria per il giorno 01 ottobre 2016 ore 9, presso il Palazzetto dello Sport Nunzio Fiorentini in Molfetta, alla Piazza Don Luigi Sturzo, in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 2 ottobre 2016 alle ore 9 e medesimo luogo in seconda convocazione, come previsto dall'articolo 12 dello Statuto Sociale, per deliberare sul seguente

ordine del giorno:

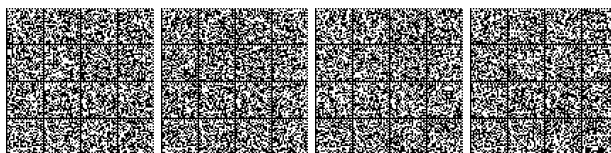
Parte ordinaria

1. Comunicazioni in ordine alla inerzia amministrativa e gestionale dell'organo amministrativo: eventuali provvedimenti ex art. 2383 c.c.;

Parte straordinaria

1. Comunicazione ai Soci in merito alla situazione patrimoniale al 30/06/2016 e provvedimenti ai sensi dell'art. 2447 c.c.

Si avverte che, ai sensi dell'articolo 8 dello Statuto Sociale, per l'esercizio del voto in Assemblea è necessario che l'acquisizione della qualità di Socio sia anteriore di almeno 90 giorni rispetto alla data in cui è convocata l'Assemblea nella quale il socio intende votare o essere eletto.



Per il disposto dell'articolo 13 dello Statuto Sociale il Socio ha facoltà di farsi rappresentare da altro Socio, non amministratore, né sindaco, né dipendente della società o di società controllata, mediante delega, autenticata dal Presidente della Società o da uno o più soci delegati dal Consiglio a seguito di proposta del Presidente, oppure dal notaio, nella quale deve essere espressamente indicato il nome del rappresentante; ogni socio può rappresentare per delega sino a dieci soci ai sensi dell'art. 2539 Codice Civile.

Per autenticare le deleghe, i Soci potranno anche recarsi presso la sede della Società in Molfetta, piazza Garibaldi, 10 e rivolgersi ai soggetti autorizzati, ogni giorno non festivo dalle ore 10 alle ore 13,00 e dalle ore 15,00 alle ore 17,30 sino al giorno 29 settembre 2016.

La documentazione relativa agli argomenti all'ordine del giorno, prevista dalla normativa vigente, sarà posta a disposizione dei Soci presso la sede sociale nei termini prescritti.

Della presente convocazione è stata data preventiva comunicazione ai sensi di legge al Presidente del Consiglio di Amministrazione in data 01 settembre 2016.

Molfetta, 01 settembre 2016.

Il collegio sindacale
dott. Berardino Picca

dott. Atanasio Mastropiero

TX16AAA8500 (A pagamento).

BANCA POPOLARE DI ANCONA S.P.A.

*Gruppo Unione di Banche Italiane
Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi
ed al Fondo Nazionale di Garanzia*

Sede legale: via Don A. Battistoni n. 4 - Jesi
Registro delle imprese: Ancona n. 00078240421

Convocazione di assemblea

L'Assemblea Straordinaria dei Soci della Banca Popolare di Ancona Società per azioni è convocata presso il Centro Direzionale della Banca in Jesi, Via Don A. Battistoni n. 4, in prima convocazione, per il giorno 13 ottobre 2016, alle ore 15.00, ed in eventuale seconda convocazione per il giorno 14 ottobre 2016, alle ore 9.00, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Approvazione del progetto di fusione per incorporazione in UBI Banca S.p.A. di Banca Regionale Europea S.p.A., di Banca Popolare Commercio e Industria S.p.A., di

Banca Carime S.p.A., di Banca Popolare di Ancona S.p.A., di Banca Popolare di Bergamo S.p.A., di Banco di Brescia S.p.A. e di Banca di Valle Camonica S.p.A. comportante:

a) l'aumento del capitale sociale di UBI Banca S.p.A. per massimi Euro 189.444.377,50, mediante emissione di massime n. 75.777.751 azioni ordinarie prive di valore nominale;

b) la modifica degli articoli 1, 5, 27, 28, 32, 33, 34, 35, 38, 40, 42, 43 e 44 dello Statuto Sociale di UBI Banca S.p.A. con contestuale abrogazione di tutte le norme transitorie in esso contenute.

Ai sensi dell'art. 11 del vigente statuto, possono intervenire in Assemblea ed esercitarvi il diritto di voto i titolari di azioni per i quali sia stata emessa, da parte di intermediario aderente al sistema di gestione accentrata Monte Titoli Spa, apposita Comunicazione rilasciata secondo quanto previsto dalle vigenti disposizioni legislative e regolamentari.

Per l'intervento in Assemblea è possibile conferire delega scritta ad altra persona nelle forme e con i limiti previsti dalla legge e dal predetto art. 11 dello statuto.

Jesi, 5 settembre 2016

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
dott. Corrado Mariotti

TX16AAA8505 (A pagamento).

CIODUE ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Antonio Cavallini n. 2 - Fiano Romano (RM)

Capitale sociale: € 600.000,00
Codice Fiscale: 12647740153

Convocazione di assemblea

Convoco l'assemblea ordinaria per il 8/10/2016 alle ore 12:00 ed occorrendo per il 15/10/2016 alle ore 12:00, in Fiano Romano (RM) Via Antonio Cavallini 2 per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Distribuzione di riserve.

Il presidente
Gian Claudio Gigante

TX16AAA8506 (A pagamento).



AVIMECC S.P.A.

Sede sociale: c/da Fargione agglomerato industriale A.S.I. - Modica
 Capitale sociale: euro 708.868,00 interamente versato
 Registro delle imprese: 00087250882
 R.E.A.: 45576
 Codice Fiscale: 00087250882
 Partita IVA: 00087250882

Convocazione di assemblea straordinaria

È convocata l'assemblea straordinaria dei soci dell'AVIMECC S.p.A. il giorno 01/10/2016 alle ore 18:00 in prima convocazione e il giorno 03/10/2016 alle ore 10:00 in seconda convocazione, in Modica, presso sede Gilmac S.r.l., c.da Fargione n. 7, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Aumento Capitale Sociale mediante conferimento in denaro e conseguente Modifica dell'Art. 6 dello Statuto;
2. Modifica art. 15 dello Statuto.

Modica, li 12/09/2016

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
 dott.ssa Maria Poidomani

TX16AAA8567 (A pagamento).

**PACE E SVILUPPO
 SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE**

Sede: via Montello 4 - Treviso
 Codice Fiscale: 02463340261
 Partita IVA: 02463340261

Convocazione di assemblea

Convocazione di assemblea Ordinaria rivolta a tutti i soci in 1a convocazione giovedì 27 ottobre alle 23.45 presso la sede della Coop. Pace e Sviluppo in via Montello 4 e in 2° convocazione, sabato 29 ottobre alle ore 15.00 presso ORATORIO SAN DANIELE a Povegliano V. per deliberare sul seguente Ordine del Giorno:

- 1) Presentazione e approvazione del bilancio di esercizio chiuso al 30/06/2016 e delle relazioni del CDA e del Collegio Sindacale
- 2) Approvazione della proposta di copertura della perdita di esercizio
- 3) Elezione del Consiglio di Amministrazione e del Collegio Sindacale
- 4) Varie ed eventuali

Treviso, 08/09/2016

Il legale rappresentante
 dott. Roberto Matterazzo

TX16AAA8594 (A pagamento).

*ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI***QUARZO S.R.L.**

Sede legale: Galleria del Corso, 2 - 20122 Milano

Avviso di cessione di crediti ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "legge 130/99") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "TUB") e informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196.

Quarzo S.r.l., società costituita ai sensi dell'art. 3 della legge 130/99, con sede legale in Galleria del Corso 2, 20122 Milano, Codice Fiscale, Partita IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n.03312560968, soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Mediobanca – Banca di Credito Finanziario S.p.A. (di seguito, la "Società"), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti stipulato in data 13 Luglio 2015 con Compass Banca S.p.A., con sede legale in Milano, Via Caldera 21, partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 00864530159, Banca iscritta all'Albo delle Banche, appartenente al Gruppo Bancario Mediobanca iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari e soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Mediobanca – Banca di Credito Finanziario S.p.A. (di seguito, "Compass" o il "Cedente"), ha acquistato pro soluto ed in blocco, ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della legge 130/99 e dell'articolo 58 TUB, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, spese, danni, indennizzi e quant'altro) (di seguito, i "Crediti") derivanti dai contratti di credito al consumo stipulati da Compass con i propri clienti (di seguito, i "Contratti di Credito") che alla data del 05 settembre 2016 (la "Data di Valutazione") avevano le seguenti caratteristiche:

1) siano classificati come crediti in bonis in base ai criteri adottati da Compass Banca S.p.A. in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia e che quindi non siano mai stati classificati incagliati o in sofferenza in base ai criteri adottati da Compass Banca S.p.A. in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia;

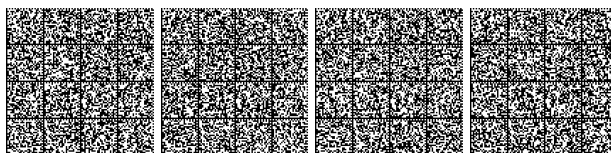
2) contratti di credito al consumo i cui prestiti siano stati erogati originariamente da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.);

3) contratti di credito al consumo stipulati con persone fisiche (in qualità sia di beneficiari, sia di garanti, sia di obbligati a qualunque titolo) residenti e domiciliati in Italia;

4) contratti di credito al consumo denominati in euro;

5) contratti di credito al consumo che prevedano il pagamento delle rate con cadenza mensile, tramite addebito diretto ("SDD") oppure bollettino postale;

6) contratti di credito al consumo il cui pagamento rateale preveda, per ciascuna rata, sia il pagamento di interessi sia il rimborso del capitale;



7) contratti di credito al consumo le cui rate scadute siano state integralmente e puntualmente pagate;

8) contratti di credito al consumo con almeno una rata scaduta;

9) contratti di credito al consumo il cui Tasso Nominale Annuo (T.A.N.) sia maggiore del 3%.

10) contratti di credito al consumo il cui piano di ammortamento non preveda più di 120 rate;

11) contratti di credito al consumo stipulati da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) tra il 04 gennaio 2016 e il 30 luglio 2016;

12) contratti di credito al consumo stipulati per l'acquisto di veicoli registrati al Pubblico Registro Automobilistico, la cui data di prima immatricolazione risale a non oltre ventiquattro mesi dalla rispettiva data di stipulazione, e tale scopo è indicato nel relativo contratto, e il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 40.012,40 e 42.569,81; ed il cui codice contratto abbia le ultime due cifre comprese tra 00 e 28 (compresi); oppure

contratti di credito al consumo stipulati per l'acquisto di veicoli registrati al Pubblico Registro Automobilistico, la cui data di prima immatricolazione risale a oltre ventiquattro mesi dalla rispettiva data di stipulazione, e tale scopo è indicato nel relativo contratto, e il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 31.088,51 e 32.665,85; ed il cui codice contratto abbia le ultime due cifre comprese tra 00 e 28 (compresi); oppure

contratti di credito al consumo originati da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) recanti la dicitura "prestito personale" (la quale dicitura indica la classificazione dei contratti di credito al consumo in questione effettuata da Compass Banca S.p.A. come "prestiti personali") il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 2.565,27 e 59.689,07; ed il cui codice contratto abbia le ultime due cifre comprese tra 00 e 28 (compresi); oppure

contratti di credito al consumo stipulati per l'acquisto del bene di consumo indicato nel relativo contratto (e comunque diverso dai veicoli), il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 29.572,77 e 29.739,13; ed il cui codice contratto abbia le ultime due cifre comprese tra 00 e 28 (compresi);

13) contratti di credito al consumo il cui piano di ammortamento non sia stato modificato rispetto a quello originariamente concordato, anche a seguito della novazione da parte di Compass di precedenti contratti di credito dalla stessa concessi.

Risultano tuttavia esclusi dalla cessione i crediti derivanti da contratti di finanziamento che, ancorché rispondenti ai criteri di cui sopra, alla relativa Data di Valutazione presentino alcuna delle seguenti caratteristiche:

1) i cui beneficiari siano stati finanziati ad altro titolo da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) e con riferimento ai quali una rata del relativo piano di ammortamento non sia stata pagata puntualmente;

2) siano stati erogati da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) a persone fisiche (in qualità sia di beneficiari, sia di garanti, sia di obbligati a qualunque titolo) per un ammontare complessivo in linea capitale superiore ad Euro 75.000,00;

3) siano stati erogati a favore di soggetti dipendenti di Compass o di altre società da questa controllate o a questa collegate o di altre società facenti parte del gruppo bancario Mediobanca;

4) il cui piano di ammortamento preveda una maxi rata finale di ammontare superiore alle altre rate del relativo piano di ammortamento;

5) siano stati erogati in virtù di agevolazioni o contributi concessi da parte di soggetti terzi ai sensi di legge;

6) i cui debitori sono persone fisiche che hanno un saldo di pagamento superiore a Euro 100.000,00 su conti di pagamento aperti presso Compass Banca S.p.A. .

I diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti (ivi inclusa, a titolo esemplificativo, qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti e le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in capo a Compass in relazione ai Contratti di Credito) sono trasferiti alla Società ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del TUB (così come successivamente modificato e integrato) richiamato dall'articolo 4 della Legge 130/99.

La Società ha conferito incarico a Compass ai sensi della legge 130/99 affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Compass ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dai relativi Contratti di Credito o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti dalla Società e/o da Compass.

La cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Ciò premesso, la Società, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'art. 13 del d.lgs. 196/2003, Codice in materia di Protezione dei Dati Personali ("Codice privacy") ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy e del citato Provvedimento, la Società - in nome e per conto proprio nonché di Compass e degli altri soggetti di seguito individuati - informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun



Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito della ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

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

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

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

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - a soggetti volti a realizzare le finalità sopra elencate e le indicate ulteriori finalità:

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

2) espletamento dei servizi di cassa e di pagamento;

3) emissione di titoli da parte della Società e collocamento dei medesimi;

4) consulenza prestata in merito alla gestione della Società da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi;

5) assolvimento di obblighi connessi a normative di vigilanza della Società e/o fiscali;

6) effettuazione di analisi relative al portafoglio di crediti ceduto e/o di attribuzione del merito di credito ai titoli che verranno emessi dalla Società;

7) tutela degli interessi dei portatori di tali titoli.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni del Codice Privacy. In particolare, Compass, operando in qualità di servicer per la gestione dei Crediti e del relativo incasso, tratterà i dati in qualità di Responsabile del trattamento. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e/o dei dipendenti del Titolare stesso. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza possono essere consultati in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare o al Responsabile del trattamento.

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

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

I diritti di cui sopra possono essere esercitati rivolgendosi a Compass, con sede legale in Via Caldera 21, Milano, nella sua qualità di Responsabile del trattamento dei Dati Personali.

Per ogni informazione relativa al presente avviso e ai Crediti ceduti è altresì possibile rivolgersi a Quarzo S.r.l. presso la sede sociale.

Milano, 05 settembre 2016

Per Quarzo S.r.l. - Il consigliere
Marco Marzotto

TX16AAB8501 (A pagamento).

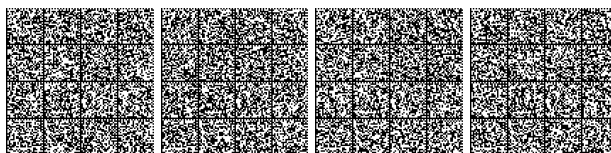
QUARZO S.R.L.

Sede legale: Galleria del Corso 2 - 20122 Milano

Avviso di cessione di crediti ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "legge 130/99") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "TUB") e informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196.

Quarzo S.r.l., società costituita ai sensi dell'art. 3 della legge 130/99, con sede legale in Galleria del Corso 2, 20122 Milano, Codice Fiscale, Partita IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n.03312560968, soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Mediobanca - Banca di Credito Finanziario S.p.A. (di seguito, la "Società"), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti stipulato in data 08 Febbraio 2016 con Compass Banca S.p.A., con sede legale in Milano, Via Caldera 21, partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 00864530159, Banca iscritta all'Albo delle Banche, appartenente al Gruppo Bancario Mediobanca iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari e soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Mediobanca - Banca di Credito Finanziario S.p.A. (di seguito, "Compass" o il "Cedente"), ha acquistato pro soluto ed in blocco, ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della legge 130/99 e dell'articolo 58 TUB, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, spese, danni, indennizzi e quant'altro) (di seguito, i "Crediti") derivanti dai contratti di credito al consumo stipulati da Compass con i propri clienti (di seguito, i "Contratti di Credito") che alla data del 05 settembre 2016 (la "Data di Valutazione") avevano le seguenti caratteristiche:

1) siano classificati come crediti in bonis in base ai criteri adottati da Compass Banca S.p.A. in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia e che quindi non siano mai



stati classificati incagliati o in sofferenza in base ai criteri adottati da Compass Banca S.p.A. in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia;

2) contratti di credito al consumo i cui prestiti siano stati erogati originariamente da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.);

3) contratti di credito al consumo stipulati con persone fisiche (in qualità sia di beneficiari, sia di garanti, sia di obbligati a qualunque titolo) residenti in Italia;

4) contratti di credito al consumo denominati in euro;

5) contratti di credito al consumo che prevedano il pagamento delle rate con cadenza mensile, tramite addebito diretto ("SDD") oppure bollettino postale oppure tramite addebito diretto su carta di credito;

6) contratti di credito al consumo il cui pagamento rateale preveda, per ciascuna rata, sia il pagamento di interessi (qualora il Tasso Nominale Annuo (T.A.N.) sia maggiore di zero) sia il rimborso del capitale;

7) contratti di credito al consumo le cui rate scadute siano state integralmente pagate;

8) contratti di credito al consumo con almeno una rata scaduta;

9) contratti di credito al consumo il cui piano di ammortamento non preveda più di 120 rate;

10) contratti di credito al consumo stipulati da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) tra il 17 giugno 2009 e il 31 dicembre 2015;

11) contratti di credito al consumo stipulati per l'acquisto di veicoli registrati al Pubblico Registro Automobilistico, la cui data di prima immatricolazione risale a non oltre ventiquattro mesi dalla rispettiva data di stipulazione, e tale scopo è indicato nel relativo contratto, e il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 1.278,16 e 23.218,07; oppure

contratti di credito al consumo stipulati per l'acquisto di veicoli registrati al Pubblico Registro Automobilistico, la cui data di prima immatricolazione risale a oltre ventiquattro mesi dalla rispettiva data di stipulazione, e tale scopo è indicato nel relativo contratto, e il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 1.047,14 e 21.336,03; oppure

contratti di credito al consumo originati da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) recanti la dicitura "prestito personale" (la quale dicitura indica la classificazione dei contratti di credito al consumo in questione effettuata da Compass Banca S.p.A. come "prestiti personali") il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 975,91 e 50.396,66; oppure

contratti di credito al consumo stipulati per l'acquisto del bene di consumo indicato nel relativo contratto (e comunque diverso dai veicoli), il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 663,40 e 18.522,92;

12) contratti di credito al consumo il cui piano di ammortamento originariamente concordato non sia stato mai modificato, anche a seguito della novazione da parte di Compass

Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) di precedenti contratti di credito dalla stessa concessi, ovvero sia stato modificato solo al fine di consentire al relativo debitore di differire il pagamento di una o più rate al termine del relativo piano di ammortamento (c.d. "accodamento" delle rate), mediante richiesta fatta dal relativo debitore anteriormente al periodo di 12 mesi precedenti la relativa Data di Valutazione.

Risultano tuttavia esclusi dalla cessione i crediti derivanti da contratti di finanziamento che, ancorché rispondenti ai criteri di cui sopra, alla relativa Data di Valutazione presentino alcuna delle seguenti caratteristiche:

1) in relazione ai quali almeno una rata sia stata pagata con 30 o più giorni di ritardo, considerando le rate in scadenza nei 12 mesi precedenti la relativa Data di Valutazione (inclusa);

2) in relazione ai quali, avuto riguardo all'intera durata della pratica, almeno una rata sia stata pagata con 60 o più giorni di ritardo;

3) i cui beneficiari siano stati finanziati ad altro titolo da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) e in relazione ai quali almeno una rata sia stata pagata con 30 o più giorni di ritardo, considerando le rate in scadenza nei 12 mesi precedenti la relativa Data di Valutazione (inclusa);

4) i cui beneficiari siano stati finanziati ad altro titolo da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) e in relazione ai quali, avuto riguardo all'intera durata della pratica, almeno una rata sia stata pagata con 60 o più giorni di ritardo;

5) siano stati erogati da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) a persone fisiche (in qualità sia di beneficiari, sia di garanti, sia di obbligati a qualunque titolo) per un ammontare complessivo in linea capitale superiore ad Euro 75.000,00;

6) siano stati erogati a favore di soggetti dipendenti di Compass o di altre società da questa controllate o a questa collegate o di altre società facenti parte del gruppo bancario Mediobanca;

7) il cui piano di ammortamento preveda una maxi rata finale di ammontare superiore alle altre rate del relativo piano di ammortamento;

8) siano stati erogati in virtù di agevolazioni o contributi concessi da parte di soggetti terzi ai sensi di legge;

9) i cui debitori sono persone fisiche che hanno un saldo di pagamento superiore a Euro 100.000,00 su conti di pagamento aperti presso Compass Banca S.p.A.

10) garantiti dalla (o che comunque prevedano *la*) cessione del quinto dello stipendio ovvero che prevedano una delegazione per il pagamento di parte dello stipendio del debitore in favore di Compass.

I diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti (ivi inclusa, a titolo esemplificativo, qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti e le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comun-



que formatesi in capo a Compass in relazione ai Contratti di Credito) sono trasferiti alla Società ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del TUB (così come successivamente modificato e integrato) richiamato dall'articolo 4 della Legge 130/99.

La Società ha conferito incarico a Compass ai sensi della legge 130/99 affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Compass ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dai relativi Contratti di Credito o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti dalla Società e/o da Compass.

La cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Ciò premesso, la Società, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'art. 13 del d.lgs. 196/2003, Codice in materia di Protezione dei Dati Personali ("Codice privacy") ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy e del citato Provvedimento, la Società - in nome e per conto proprio nonché di Compass e degli altri soggetti di seguito individuati - informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito della ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

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

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

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

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - a soggetti volti a realizzare le finalità sopra elencate e le indicate ulteriori finalità:

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

2) espletamento dei servizi di cassa e di pagamento;

3) emissione di titoli da parte della Società e collocamento dei medesimi;

4) consulenza prestata in merito alla gestione della Società da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi;

5) assolvimento di obblighi connessi a normative di vigilanza della Società e/o fiscali;

6) effettuazione di analisi relative al portafoglio di crediti ceduto e/o di attribuzione del merito di credito ai titoli che verranno emessi dalla Società;

7) tutela degli interessi dei portatori di tali titoli.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni del Codice Privacy. In particolare, Compass, operando in qualità di servicer per la gestione dei Crediti e del relativo incasso, tratterà i dati in qualità di Responsabile del trattamento. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e/o dei dipendenti del Titolare stesso. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza possono essere consultati in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare o al Responsabile del trattamento.

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

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

I diritti di cui sopra possono essere esercitati rivolgendosi a Compass, con sede legale in Via Caldera 21, Milano, nella sua qualità di Responsabile del trattamento dei Dati Personali.

Per ogni informazione relativa al presente avviso e ai Crediti ceduti è altresì possibile rivolgersi a Quarzo S.r.l. presso la sede sociale.

Milano, 06 settembre 2016

Per Quarzo S.r.l. - Il consigliere
Marco Marzotto

TX16AAB8502 (A pagamento).



VISOR S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 2 del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014

Sede legale: via Alessandro Pestalozza n. 12-14 -
20131 - Milano (Italia)

Capitale sociale: euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano 09064330963

Codice Fiscale: 09064330963

MEDIOCREDITO EUROPEO S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II n. 154 -
00186 Roma (Italia)

Direzione generale: via Vincenzo Lamaro n. 13 - 00173
Roma (Italia)

Capitale sociale: deliberato: euro 5.051.489,20 -
versato: euro 4.732.059,20

Registro delle imprese: Roma 08969851008

Codice Fiscale: 08969851008

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") ad integrazione dell'avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario pubblicato in data 10 novembre 2015 sulla Gazzetta Ufficiale, Parte II, n. 130

Visor S.R.L., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Cessionario"), ad integrazione e parziale rettifica delle comunicazioni pubblicate nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte Seconda n. 130 del 10 novembre 2015, n. 143 del 12 dicembre 2015, n. 8 del 19 gennaio 2016, n. 19 del 13 febbraio 2016, n. 31 del 12 marzo 2016, n. 45 del 14 aprile 2016, n. 57 del 12 maggio 2016, n. 71 del 16 giugno 2016, n. 83 del 14 luglio 2016, n. 95 del 11 agosto 2016 e n. 109 del 13 settembre 2016 (i "Precedenti Avvisi"), ai sensi e per gli effetti degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130 relativa a crediti ceduti da Mediocredito Europeo S.p.A. ("MCE"), il Cessionario ha acquistato pro-soluto da MCE, inter alia, anche crediti futuri (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) derivanti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto ovvero delegazione di pagamento, che alla data dei Precedenti Avvisi non erano stati erogati e che MCE ha erogato entro la data del presente avviso. Per quanto occorrer possa il presente avviso costituisce altresì comunicazione di conferma della cessione di qualsiasi altro credito rispondente ai criteri di identificazione in blocco indicati nei Precedenti Avvisi che è venuto ad esistenza prima della data del presente avviso.

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

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

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente all'indirizzo indicato nel precedente avviso pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte Seconda n. 130 del 10 novembre 2015.

Si fa integrale rinvio al precedente avviso pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte Seconda n. 130 del 10 novembre 2015 anche con riguardo a: (i) la nomina da parte del Cessionario di Zenith Service S.p.A. quale Servicer e del Cedente quale sub-servicer; (ii) le attività di gestione, incasso e recupero dei Crediti ceduti/cartolarizzati che sarà svolta dal Cedente quale sub-servicer; (iii) la segregazione sui conti del Cedente, quale sub-servicer, ai sensi dell'articolo 3, comma 2-ter della Legge sulla Cartolarizzazione; e (iv) la informativa privacy riportata nel suddetto precedente avviso (che vale, pertanto, anche con riferimento ai Crediti ceduti/cartolarizzati di cui al presente avviso).

Milano, 9 settembre 2016

Visor S.r.l. – L'amministratore unico
avv. Francesca Romana Amato

TX16AAB8517 (A pagamento).

TRITONE SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 30 settembre 2014 al n. 35104.9

Sede: via San Prospero, n. 4 - Milano

Registro delle imprese: Milano n. 08418180967

Partita IVA: 08418180967

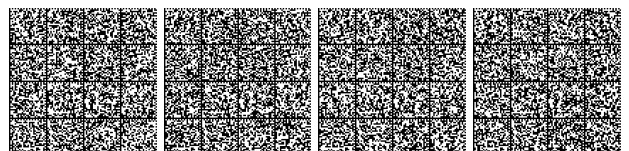
Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 130 e dell'art. 58 del del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come modificato e integrato (il TUB).

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 (il Cod. Privacy)

La società TRITONE SPV S.R.L., società costituita ai sensi della legge n. 130, del 30 aprile 1999, come modificata e integrata (la Legge 130), con sede legale in Via San Prospero n. 4, Milano, codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano al n. 08418180967 (Tritone)

COMUNICA CHE

(A) in data 8 settembre 2016, Tritone, al fine di realizzare un'operazione di cartolarizzazione, in forza di un contratto di cessione di crediti "individuabili in blocco" ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 130 e dell'art. 58 del TUB, ha acquistato pro soluto da Banca Nuova S.p.A., con sede legale in



Palermo, Via Giacomo Cusmano, 56 – 90141 Palermo, capitale sociale Euro 256.300.000 i.v., Codice fiscale, Partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle imprese di Palermo n. 05940510828, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi, appartenente al Gruppo Bancario “Banca Popolare di Vicenza” e soggetta all’attività di direzione e coordinamento di Banca Popolare di Vicenza. Iscritta all’Albo delle Banche e dei Gruppi bancari tenuto presso la Banca d’Italia ai sensi dell’articolo 13 del Testo Unico Bancario al n. 2009.9.0, codice ABI 5132.6 (Banca Nuova) un portafoglio di crediti derivanti da titoli asset backed emessi da veicoli della cartolarizzazione;

(B) pertanto Tritone ha acquistato pro soluto da Banca Nuova un portafoglio di crediti cartolarizzati vantati da Banca Nuova “individuabili in blocco” ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 130, e che alla data del 23 dicembre 2013 erano connotati dai seguenti comuni elementi distintivi:

(a) crediti di natura non finanziaria;

(b) crediti derivanti da titoli emessi ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 5 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999:

(i) da società a responsabilità limitata iscritte all’elenco di cui all’art. 4 del provvedimento della Banca d’Italia del 29 Aprile 2011; e

(ii) aventi come sottostante crediti cartolarizzati derivanti da:

(A) crediti verso controparti pubbliche.

(iii) le cui date di pagamento interessi hanno cadenza trimestrale o semestrale;

(iv) integralmente sottoscritti da Banca Nuova S.p.A.; e

(c) crediti denominati in Euro.

(i Criteri)

(C) unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti a Tritone, senza ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi del combinato disposto dell’art. 4 della Legge 130 e dell’art. 58 del TUB, le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa inerente ai crediti oggetto della cessione di cui al presente avviso e ai relativi rapporti di finanziamento o di credito (i Crediti);

(D) Banca Nuova verrà incaricata da Tritone, affinché svolga il ruolo di soggetto incaricato della riscossione dei crediti e dei servizi di cassa e pagamento e responsabile della verifica della conformità delle operazioni alla legge e al prospetto informativo ai sensi dell’art. 2, co 3(c) e co 6, della Legge 130, e quindi, tra l’altro, proceda per conto di Tritone all’incasso delle somme dovute in relazione ai Crediti e, più in generale, alla loro gestione. In virtù di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, dovranno pagare ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme e modalità indicate da Banca Nuova, salve specifiche indicazioni in senso diverso comunicate a tempo debito ai debitori ceduti;

(E) ai fini dell’art. 13 del Cod. Privacy, Tritone è divenuta Titolare autonomo del trattamento dei dati personali (i Dati) relativi ai debitori ceduti ed eventuali loro garanti, successori ed aventi causa. I Dati saranno trattati da Tritone, da Banca Nuova in qualità di Responsabile del trattamento preposto

da Tritone ai sensi dell’art. 29 del Cod. Privacy, al fine di gestire, amministrare, incassare e recuperare i Crediti, tenere l’archivio unico informatico ed espletare gli altri adempimenti previsti dalla legge. Il trattamento dei Dati, custoditi presso la sede di Tritone e Banca Nuova, avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, in modo tale da garantire la sicurezza e la riservatezza degli stessi ed è limitato alle suddette finalità.

(F) i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, potranno rivolgersi per informazione e per esercitare i diritti di cui all’art. 7 del Cod. Privacy, nel corso delle ore di apertura di ogni giorno lavorativo bancario, a Tritone SPV Srl, presso la sede in Milano, Via San Prospero n. 4, telefono 0245472239, fax 0272022410, casella di posta elettronica certificata: domiciliazione130@legalmail.it.

Milano, 12 settembre 2016

Tritone SPV S.r.l. - L’amministratore unico
Marco Ghetta

TX16AAB8529 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.

Iscritta all’Albo delle Banche tenuto presso la Banca d’Italia ai sensi dell’art. 13 del D.Lgs. 385/1993

Sede legale: via Università, 1 - 43121 Parma

Registro delle imprese: Parma

Codice Fiscale: 02113530345

Partita IVA: 02113530345

MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.

Società iscritta nell’elenco delle Società Veicolo presso Banca d’Italia n. 33429.2

Sede legale: via A. Pestalozza, 12/14 - 20131 Milano

Capitale sociale: Euro 12.000.

Registro delle imprese: Milano

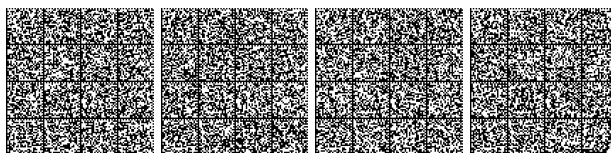
Codice Fiscale: 05783320962

Partita IVA: 05783320962

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell’art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il “Testo Unico Bancario”).

MondoMutui Cariparma S.r.l. (il “Cedente”) e Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. (“Cariparma”) comunicano che in data 01 settembre 2016 il Cedente ha ceduto a Cariparma e Cariparma ha acquistato dal Cedente tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell’art. 58 del Testo Unico Bancario (i “Crediti”), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant’altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo fondiario originariamente stipulati da Cariparma con i propri clienti (i “Contratti di Mutuo”) che, alla data del 31 agosto 2016, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

a) derivino da contratti di mutuo in relazione ai quali Cariparma sia l’unico soggetto mutuante;



b) derivino da mutui erogati ai sensi dell'articolo 38 della Legge Bancaria (cd. "mutui fondiari");

c) siano garantiti da ipoteca di primo grado sostanziale su beni immobili situati nel territorio della Repubblica italiana;

d) rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca è decorso;

e) derivino da contratti di mutuo che prevedano il rimborso integrale a una data non anteriore al 1 novembre 2009 (incluso) e non successiva al 31 agosto 2049 (incluso);

f) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato" della tabella presente alla pagina internet <http://www.cariparma.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-cartolarizzazione-effettuata-nel-2009>, con indicazione della data 01 settembre 2016 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARIPARMA S.p.A.";

g) derivino da contratti di mutuo il cui piano di ammortamento preveda pagamenti con rate mensili, trimestrali, semestrali o annuali a "rata costante" (piano francese); e

h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come modificata il 7 Agosto 1998, rientra nella categoria SAE 600, 614 e 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Artigiani" e "Altre Famiglie Produttrici").

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Cariparma ai sensi dell'art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie ipotecarie, tutte le altre garanzie reali e personali, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e Crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Mutuo e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni altro diritto del Cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai Contratti di Mutuo, per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi o in relazione alla copertura del rischio di morte del debitore ceduto.

La cessione dei Crediti ha comportato o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti, ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Cariparma, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti e ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") ed assolve tale

obbligo mediante il presente avviso in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, Cariparma informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito dell'ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

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

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori ceduti e ai rispettivi garanti (a titolo esemplificativo, gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazioni sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

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

I Dati Personali potranno altresì essere comunicati in ogni momento a soggetti volti a realizzare le finalità sopra indicate e le seguenti ulteriori finalità:

(i) riscossione e recupero dei Crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

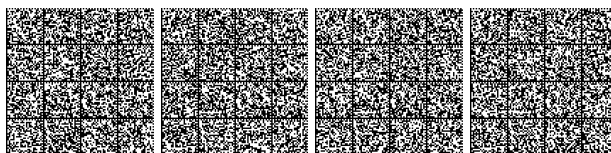
(iii) consulenza prestata in merito alla gestione di Cariparma da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi; e

(iv) assolvimento di obblighi di Cariparma connessi alla normativa di vigilanza e/o fiscale;

(v) cancellazione delle relative garanzie.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento nel rispetto delle disposizioni del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

Nello svolgimento delle attività di trattamento, persone fisiche appartenenti alla categoria dei consulenti e/o dipendenti del Titolare potranno altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e comunque nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti responsabili del trattamento potrà essere consultato in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.



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

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 da Cariparma in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione a Cariparma S.p.A. - Servizio Privacy, Via La Spezia 138/A - 43126 Parma (PR). E-mail: Privacy@cariparma.it Fax: 0521-915133.

Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. -
Il responsabile area gestione finanziaria
Stefano Marlat

TX16AAB8595 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca
d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 385/1993*

Sede legale: via Università, 1 - 43121 Parma

Registro delle imprese: Parma

Codice Fiscale: 02113530345

Partita IVA: 02113530345

MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.

*Società iscritta nell'elenco delle Società Veicolo presso
Banca d'Italia n. 33429.2*

Sede legale: via A. Pestalozza, 12/14 - 20131 Milano

Capitale sociale: Euro 12.000.

Registro delle imprese: Milano

Codice Fiscale: 05783320962

Partita IVA: 05783320962

*Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58
del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993
(come successivamente modificato, il "Testo Unico
Bancario").*

MondoMutui Cariparma S.r.l. (il "Cedente") e Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. ("Cariparma") comunicano che in data 01 settembre 2016 il Cedente ha ceduto a Cariparma, e Cariparma ha acquistato dal Cedente, tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i "Crediti"), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi,

danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo fondiario originariamente stipulati da Cariparma con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo") che, alla data del 31 agosto 2016, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

a) derivino da contratti di mutuo in relazione ai quali Cariparma sia l'unico soggetto mutuante;

b) derivino da mutui erogati ai sensi dell'articolo 38 della Legge Bancaria (cd. "mutui fondiari");

c) siano garantiti da ipoteca di primo grado economico su beni immobili situati nel territorio della Repubblica italiana, intendendosi come tale (i) un'ipoteca di primo grado; ovvero (ii) un'ipoteca di grado successivo al primo rispetto alla quale sono state integralmente soddisfatte le obbligazioni garantite dalla/dalle ipoteca/ipoteche di grado precedente; ovvero (iii) un'ipoteca costituita su un bene immobile già gravato da ipoteca di grado precedente, qualora tale ipoteca di grado precedente assista un credito nei confronti del medesimo debitore che soddisfa i presenti criteri di cessione;

d) rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca è decorso;

e) non presentino alcuna rata scaduta e non pagata;

f) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato" della tabella presente alla pagina internet <http://www.cariparma.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-cartolarizzazione-gennaio-2012>, con indicazione della data 01 settembre 2016 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARIPARMA S.p.A.";

g) derivino da contratti di mutuo che prevedano il rimborso integrale a una data non anteriore al 31 gennaio 2013 (incluso) e non successiva al 31 dicembre 2053 (incluso);

h) derivino da contratti di mutuo il cui piano di ammortamento preveda pagamenti con rate mensili, trimestrali, semestrali o annuali a "rata costante" (piano francese);

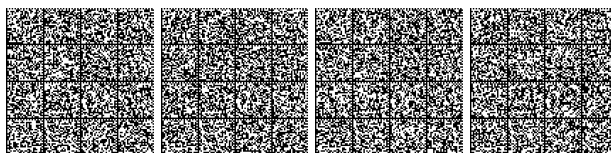
i) in relazione ai quali il debito residuo in linea capitale alla Data di Valutazione sia superiore a Euro 2.000 (due mila) e non superiore a Euro 2.400.000 (due milioni quattrocento mila);

j) siano stati interamente erogati e rispetto ai quali non sussista alcun obbligo di ulteriore erogazione da parte di Cariparma;

k) in relazione ai quali sia integralmente trascorso il periodo di pre-ammortamento eventualmente previsto dal relativo contratto di mutuo e almeno una rata sia scaduta e sia stata pagata;

l) siano stati, al momento dell'erogazione, denominati in Euro e/o in Lire e derivino da contratti di mutuo che non consentano la conversione in valuta diversa dall'Euro;

m) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, come successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600, 614 o 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Artigiani" o "Altre Famiglie Produttrici");



Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Cariparma ai sensi dell'art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie ipotecarie, tutte le altre garanzie reali e personali, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e Crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Mutuo e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni altro diritto del Cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai Contratti di Mutuo, per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi o in relazione alla copertura del rischio di morte del debitore ceduto.

La cessione dei Crediti ha comportato o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti, ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Cariparma, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti e ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") ed assolve tale obbligo mediante il presente avviso in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, Cariparma informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito dell'ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

- (i) per l'adempimento di obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero di disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e
- (ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori ceduti e ai rispettivi garanti (a titolo esemplificativo, gestione incassi, esecuzione

di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazioni sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

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

I Dati Personali potranno altresì essere comunicati in ogni momento a soggetti volti a realizzare le finalità sopra indicate e le seguenti ulteriori finalità:

- (i) riscossione e recupero dei Crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);
- (ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;
- (iii) consulenza prestata in merito alla gestione di Cariparma da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi; e
- (iv) assolvimento di obblighi di Cariparma connessi alla normativa di vigilanza e/o fiscale;
- (v) cancellazione delle relative garanzie.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento nel rispetto delle disposizioni del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

Nello svolgimento delle attività di trattamento, persone fisiche appartenenti alla categoria dei consulenti e/o dipendenti del Titolare potranno altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e comunque nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti responsabili del trattamento potrà essere consultato in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

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

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 da Cariparma in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.



I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione a Cariparma S.p.A. – Servizio Privacy, Via La Spezia 138/A - 43126 Parma (PR). E-mail: Privacy@cariparma.it Fax: 0521-915133.

Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. -
Il responsabile area gestione finanziaria
Stefano Marlat

TX16AAB8597 (A pagamento).

**CASSA DI RISPARMIO DI PARMA
E PIACENZA S.P.A.**

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca
d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 385/1993*
Sede legale: via Università, 1 - 43121 Parma
Registro delle imprese: Parma
Codice Fiscale: 02113530345
Partita IVA: 02113530345

BANCA POPOLARE FRIULADRIA S.P.A.

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca
d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 385/1993*
Sede legale: Piazza XX Settembre, 2 - 33170 Pordenone
Registro delle imprese: Pordenone
Codice Fiscale: 01369030935
Partita IVA: 01369030935

CASSA DI RISPARMIO DELLA SPEZIA S.P.A.

*Iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca
d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 385/1993*
Sede legale: Corso Cavour, 86 - 19121 La Spezia
Registro delle imprese: La Spezia
Codice Fiscale: 00057340119
Partita IVA: 00057340119

CARIPARMA OBG S.R.L.

Sede legale: via A. Pestalozza, 12/14 - Milano
Capitale sociale: Euro 10.000
Registro delle imprese: Milano
Codice Fiscale: 07893100961
Partita IVA: 07893100961

*Avviso relativo a tre cessioni di crediti pro soluto ai sensi
dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settem-
bre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo
Unico Bancario").*

A) Cessione di crediti da Cariparma OBG S.r.l. (il "Cedente") a Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. ("Cariparma")

Il Cedente e Cariparma comunicano che in data 01 settembre 2016 il Cedente ha ceduto a Cariparma, e Cariparma ha acquistato dal Cedente, tutti i crediti individuabili in blocco

ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i "Crediti Cariparma"), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo a medio e lungo termine, ivi inclusi mutui garantiti da ipoteca su immobili residenziali e su immobili destinati ad attività commerciale, originariamente stipulati da Cariparma con i propri clienti (i "Contratti di Mutuo Cariparma") che, alla data del 31 agosto 2016, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

(a) derivano da contratti di mutuo che sono alternativamente: crediti ipotecari residenziali ovvero crediti ipotecari commerciali;

(b) che sono stati erogati o acquistati da banche appartenenti al Gruppo Bancario Cariparma Crédit Agricole;

(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

(d) che non prevedono clausole che limitano la possibilità per Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. di cedere i crediti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che il consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale cessione e Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. abbia ottenuto tale consenso;

(e) in relazione ai quali sia integralmente trascorso il periodo di pre-ammortamento eventualmente previsto dal relativo contratto di mutuo e almeno una rata sia scaduta e sia stata pagata;

(f) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore siano effettuati in Euro;

(g) che sono stati interamente erogati;

(h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 del 11 febbraio 1991, come successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600, 614 o 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Artigiani", o "Altre Famiglie Produttrici");

(i) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata "A - numero rapporto di mutuo riacquistato" della tabella presente alla pagina internet <http://www.cariparma.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-covered-bond>, con indicazione della data 01 settembre 2016 nella corrispondente riga della colonna denominata "B - Data di Riacquisto da parte di CARIPARMA S.p.A.".

B) Cessione di crediti dal Cedente a Banca Popolare Friuladria S.p.A. ("BPF")

Il Cedente e BPF comunicano che in data 01 settembre 2016 il Cedente ha ceduto a BPF, e BPF ha acquistato dal Cedente, tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i "Crediti BPF"), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo a medio e lungo termine, ivi inclusi mutui garantiti da ipoteca su immobili residenziali e su immobili destinati ad attività commerciale, originaria-



mente stipulati da BPF con i propri clienti (i “Contratti di Mutuo BPF”) che, alla data del 31 agosto 2016, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

(a) derivano da contratti di mutuo che sono alternativamente: crediti ipotecari residenziali ovvero crediti ipotecari commerciali;

(b) che sono stati erogati o acquistati da banche appartenenti al Gruppo Bancario Cariparma Crédit Agricole;

(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

(d) che non prevedono clausole che limitano la possibilità per Banca Popolare Friuladria S.p.A. di cedere i crediti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che il consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale cessione e Banca Popolare Friuladria S.p.A. abbia ottenuto tale consenso;

(e) in relazione ai quali sia integralmente trascorso il periodo di pre-ammortamento eventualmente previsto dal relativo contratto di mutuo e almeno una rata sia scaduta e sia stata pagata;

(f) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore siano effettuati in Euro;

(g) che sono stati interamente erogati;

(h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 del 11 febbraio 1991, come successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600, 614 o 615 (rispettivamente “Famiglie consumatrici”, “Artigiani”, o “Altre Famigli Produttrici”);

(i) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata “A – numero rapporto di mutuo riacquistato” della tabella presente alla pagina internet <http://www.friuladria.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-covered-bond--3>, con indicazione della data 01 settembre 2016 nella corrispondente riga della colonna denominata “B – Data di Riacquisto da parte di BANCA POPOLARE FRIULADRIA S.P.A.”.

C) Cessione di crediti dal Cedente a Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. (“Carispe”, ed assieme a Cariparma e BPF, i “Cessionari” e ciascuno un “Cessionario”)

Il Cedente e Carispe comunicano che in data 01 settembre 2016 il Cedente ha ceduto a Carispe, e Carispe ha acquistato dal Cedente, tutti i crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del Testo Unico Bancario (i “Crediti Carispe”, ed assieme ai Crediti Cariparma e ai Crediti BPF, i “Crediti”), rappresentati dal capitale residuo, dagli interessi, accessori, spese, indennizzi, danni e quant'altro, dovuti in forza dei contratti di mutuo a medio e lungo termine, ivi inclusi mutui garantiti da ipoteca su immobili residenziali e su immobili destinati ad attività commerciale, originariamente stipulati da Carispe con i propri clienti (i “Contratti di Mutuo Carispe”, ed assieme ai Contratti di Mutuo Cariparma e ai Contratti di Mutuo BPF, i “Contratti di Mutuo”) che, alla data del 31 agosto 2016, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

(a) derivano da contratti di mutuo che sono alternativamente: crediti ipotecari residenziali ovvero crediti ipotecari commerciali;

(b) che sono stati erogati o acquistati da banche appartenenti al Gruppo Bancario Cariparma Crédit Agricole;

(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

(d) che non prevedono clausole che limitano la possibilità per Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. di cedere i crediti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che il consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale cessione e Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. abbia ottenuto tale consenso;

(e) in relazione ai quali sia integralmente trascorso il periodo di pre-ammortamento eventualmente previsto dal relativo contratto di mutuo e almeno una rata sia scaduta e sia stata pagata;

(f) che prevedono che tutti i pagamenti dovuti dal debitore siano effettuati in Euro;

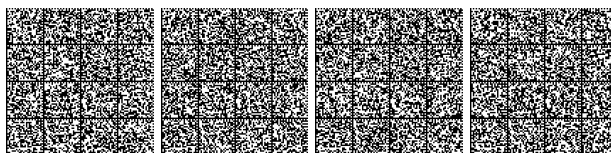
(g) che sono stati interamente erogati;

(h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 del 11 febbraio 1991, come successivamente modificata, rientra nella categoria SAE 600, 614 o 615 (rispettivamente “Famiglie consumatrici”, “Artigiani”, o “Altre Famigli Produttrici”);

(i) il cui Numero di Rapporto sia presente nella colonna denominata “A – numero rapporto di mutuo riacquistato” della tabella presente alla pagina internet <http://www.carispezia.it/informative/avviso-cessione-di-credito-operazione-di-covered-bond--2>, con indicazione della data 01 settembre 2016 nella corrispondente riga della colonna denominata “B – Data di Riacquisto da parte di CARISPEZIA S.P.A.”.

D) Cessione delle garanzie e dei diritti accessori ai Crediti

Unitamente ai Crediti oggetto della relativa cessione sono stati altresì trasferiti al relativo Cessionario ai sensi dell'art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie ipotecarie, tutte le altre garanzie reali e personali, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti ed i relativi Crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai relativi Contratti di Mutuo e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni altro diritto del Cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai relativi Contratti di Mutuo, per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi o in relazione alla copertura del rischio di morte del debitore ceduto.



E) Trattamento dei dati personali

La cessione dei Crediti ha comportato o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai relativi Crediti, ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Ciascun Cessionario, con riferimento ai Dati Personali relativi ai Crediti da esso acquistati, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti e ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") ed assolve tale obbligo mediante il presente avviso in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali e del citato Provvedimento dell'Autorità Garante, ciascun Cessionario, con riferimento ai Dati Personali relativi ai Crediti da esso acquistati, informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito dell'ordinaria attività del relativo Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

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

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori ceduti e ai rispettivi garanti (a titolo esemplificativo, gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazioni sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

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

I Dati Personali potranno altresì essere comunicati in ogni momento a soggetti volti a realizzare le finalità sopra indicate e le seguenti ulteriori finalità:

(i) riscossione e recupero dei Crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

(iii) consulenza prestata in merito alla gestione del relativo Cessionario da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi;

(iv) assolvimento di obblighi del relativo Cessionario connessi alla normativa di vigilanza e/o fiscale; e

(v) cancellazione delle relative garanzie.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento nel rispetto delle disposizioni del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

Nello svolgimento delle attività di trattamento, persone fisiche appartenenti alla categoria dei consulenti e/o dipendenti del relativo Titolare potranno altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e comunque nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti responsabili del trattamento potrà essere consultato in ogni momento inoltrando apposita richiesta al relativo Titolare. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

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

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 dal relativo Cessionario in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione (i) in relazione ai Crediti acquistati da Cariparma e Carispe, a Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. - Servizio Privacy, Via La Spezia 138/A - 43126 Parma (PR). E-mail: Privacy@cariparma.it Fax: 0521-915133, (ii) in relazione ai Crediti acquistati da BPF, anche mediante lettera raccomandata, fax o posta elettronica, a tutte le Filiali di Banca Popolare FriulAdria S.p.A (fax 0434 233258 - assistenzaprivacy@friuladria.it).

Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. - Procuratore speciale

Arturo Cerbone

Banca Popolare Friuladria S.p.A. -

Il procuratore speciale

Arturo Cerbone

Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. -

Il procuratore speciale

Arturo Cerbone

TX16AAB8598 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TORINO Ufficio Giudici indagini preliminari

*Notifica per pubblici proclami - N. 14263/13 RG N.R. -
N. 19421/14 RG GIP*

Il GUP, dott.ssa Federica Bompieri, nel processo a carico di SCHMIDHEINY Stephan Ernest, nato a Heerbrugg (Svizzera) il 29 ottobre 1947 elettivamente domiciliato presso l'avv. Astolfo Di Amato del Foro di Roma difeso di fiducia dagli avv.ti Astolfo Di Amato del foro di Roma e Alleva Guido Carlo del foro di Milano;

Vista la propria ordinanza in data 24 luglio 2015, di sospensione del processo a carico di Schmidheiny Stephan Ernst, nato a Heerbrugg (Svizzera) il 29 ottobre 1947, imputato dei reati di cui agli artt. 81, comma 2, 575, 577, comma 1, nn. 2 e 4 e 61 n. 1, c.p., per rimessione degli atti alla Corte costituzionale;

Vista la sentenza n. 200 del 31 maggio 2016 della Corte costituzionale;

Fissa

per la prosecuzione dell'udienza preliminare l'udienza del 27 ottobre 2016 ore 9.30, in Torino, presso il Palazzo di Giustizia, Corso Vittorio Emanuele II n. 130, maxi aula 2, indicando che il procedimento proseguirà nelle udienze che si terranno nelle seguenti date:

28 ottobre 2016;
4 novembre 2016;
17 novembre 2016;
18 novembre 2016.

Si notifici avviso della fissata udienza all'imputato, ai suoi difensori, alle parti civili costituite e al PM.

Visto l'art. 155 c.p.p.;

Ritenuto che, per il numero dei destinatari, la notificazione alla persona offese non costituite parte civile sia da ritenersi difficile;

Dispone

che la notificazione alle persone offese di cui all'allegato elenco sia eseguita mediante pubblici annunci con le seguenti modalità.

Il presente atto sarà pubblicato sui siti internet dei seguenti enti territoriali:

- 1) Regione Piemonte: http://www.regione.piemonte.it/atti_al_enti/avvisi/index.htm;
- 2) Comune di Torino: <http://www.comune.torino.it/eternit>;
- 3) Regione Campania: http://www.lavorocampania.it/reposurp/CASO_ETERNIT.mht;

4) Regione Emilia Romagna: http://www.regione.emilia-romagna.it/wcm/ermes/pagine/atti_altri_enti.htm;

5) Regione Lombardia: http://www.regione.lombardia.it/sezione_avvisi_altri_enti;

6) Regione Liguria,

sul sito del Tribunale di Torino a fare data dal 7 settembre 2016 fino alla conclusione dell'udienza preliminare.

Copia del presente atto con allegato elenco delle persone offese sarà, inoltre, depositato in visione, a disposizione delle persone offese, presso:

Comune di Cavagnolo;

Comune di Casale Monferrato;

Comune di Rubiera,

presso la Cancelleria del Giudice dell'udienza preliminare; Tribunale di Torino, c.so Vittorio Emanuele II, piano IV scala D stanza n. 42303.

Ai sensi dell'art. 155 co. 2 c.p.p.

Copia del presente atto con allegato elenco delle persone offese è depositato nella Casa Comunale di Torino.

Il presente provvedimento è inserito nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Torino, 7 settembre 2016

Il giudice
dott.ssa Federica Bompieri

Il cancelliere
Maria Olga Giovinazzo

TU16ABA8471 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MACERATA

Estratto del verbale dell'udienza del 24.11.2015

Esecuzione immobiliare n. 150/87 R.G.Es. promossa da Istituto di Credito Fondiario Umbro-Marchigiano, ora Banca delle Marche S.p.a. e dalla Cassa di Risparmio della Provincia di Macerata, ora Banca delle Marche S.p.a., contro Bianchini Iolanda e Montecchiaro Italo.

Alla udienza del 24 novembre 2015, innanzi al G.Es. dott. Luigi Reale, sono comparsi l'avv. Paolo Serafini in sostituzione dell'avv. Renzo Rapari che chiede procedersi alla divisione dell'immobile all'odierna vendita.

L'Ufficio da atto della mancata tempestiva pubblicità della ordinanza di vendita.

L'avv. Ballesi nulla osserva.

Il Giudice dell'Esecuzione rinvia sulla istanza di divisione alla udienza del 27 aprile 2016, ore 9,00, disponendo, su istanza del creditore che riferisce che il comproprietario Zuccari Enrico è deceduto in Argentina ove aveva trasferito la sua residenza, la notifica a mezzo pubblici proclami: per l'effetto ai sensi dell'art. 150 c.p.c. dispone trasmettersi al p.m. per il suo parere.

avv. Renzo Rapari

TU16ABA8521 (A pagamento).



TAR LAZIO - SEZ. II*Notificazione per pubblici proclami - Ricorso n. 11660/2014*

Per Durantini Benedetta contro Roma Capitale e nei confronti dei controinteressati:

Forgione Laura, Trifiletti Emilia Giovanna, Tantillo Maria, Leo Raffaella, Andreoni Elena, Corrado Maria Elena, Gigli Federico, Rendina Gabriella, Farina Vincenza, Longo Maria Grazia, Eramo Marco, Ruggiero Michele Nicola, Visani Luca Ernesto, Di Gregorio Leonardo, Panetta Maria Carmela, Previtero Simonetta, Reale Gabriella, Gargiulo Maria Rosaria, Cimino Antonio, Calvani Giordana, Mauro Giovanni, Di Mase Delia, Barilà Giuliana, Scaduto Maria Laura, Santostasi Stefania, Pisanò Carlo, Centioli Emilio, Porretta Paola, Allegrini Rita, Saraceno Nicola, Giustiniani Serafina, Maio Barbara, Iorio Donatella, Graziato Annarita, Lo Piccolo Stefano, Alberti Benedetta, Piovanello Valerio, Perretta Sara, Cordova Beniamino, Bruni Paola, Lupi Barbara, Fabbrini Lavinia, Barletta Antonio, Guidi Stefano, Rabazzi Sergio, Regali Barbara, Falsanisi Emanuele, Mesolella Anna, Romoli Giulio, Ricci Francesca, D'Aloia Michele, Pennesi Federica, Farina Milena, Lo Cacciato Sara, Angrisani Edvige, Forastiere Maria Antonietta, Di Stefano Giovanna, Cicchetti Annalisa, Di Paolo Silvia, Sparacca Chiara, Aceto Claudia, Loffredo Elvira, Falcone Maria, Favella Cristina, Pace Giuseppe, Tersigni Serena, Fusco Massimiliano, Carusi Marta, Facello Donata, Muccari Cristina, Tassone Annalisa, Mazza Eugenia, Battaglia Diego, Selvatico Alessandro, Colonna Isabella, Napolitano Rita, Credazzi Salvi Alessandra, Portoghese Francesca Romana, Canu Francesca, Scrocco Sabrina, Ferretti Francesca, De Pasquale Giorgia, Pettine Alessandra, Filagrossi Ambrosino Cristian, Lamberti Barbara, Romano Elisabetta, Perreca Biagio, Dadi Riccardo, Grippo Gianpiero, Coppola Immacolata, Marinangeli Ester, Biaselli Francesca, Granati Giuseppe, Pescosolido Tiziana, Patti Giorgio, Tempone Vincenza, Confalone Antonio, Mosca Annamaria, Procida Elisabetta, Cesari Monja, Febbraro Fabio, Amato Ornella, Simula Patrizia, Senofonte Giuseppe, Monno Daniela, Severa Danila, Schirru Maria Rita, Notarbartolo Francesca, Saulli Alvaro, Rizzo Giacomo, Capocchetti Sara, Ortensi Mario, Camilli Marco, Sulpizio Roberta, Davoli Marilisa, Querzé Anna, Paone Idalisa, Cristiano Antonio, Mani Eleonora, Mangiavillano Serena, Marone Domenica, Pagano Rossella, Andreotti Chiara, Marsili Francesca, Sassu Roberto, Raggi Alessandra, Baroni Alessia, Mazzearella Fabrizio, Dottori Jvonne, Di Domenico Silvia, Romano Rita, D'Angelo Elena, Russo Virginia, Zarrillo Tiziana, Alippi Chiara, Lioy Maria Elena, Bussoletti Francesca, Chiari Ugo, D'Auria Riccardo, Paletta Maria Grazia, Rainone Alessandra, Braccioni Nadia, Rizzo Debora, Ranno Daniela, Basile Luca Michele, Cannata Elena, Natali Cecilia, Crognale Marta, Cicchini Valentina, Peghini Alessia, Lorito Andrea, Riccobelli Marco, Borghese Valentina, Zarcone Giuseppe, Brancato Antonella, Cortese Francesca, Imperato Rossella, Tripodi Marialuisa, Morciano Marta, Piloni Giorgia, Rossi Silvia, Carotenuto Annarita, Schirinzi Federica, Familiari Antonino, Galanti Gloria, Guidi Claudio, Trucino Rosaria Angelica, Geremia Paola, Reale

Giambattista, Simoncini Maria Elena, Pensi Giulia, Dalzocchio Giorgia, Pesce Carmela, Fabiotti Viviana, Salvatorelli Guido, Diotallevi Gina Elisabetta, Mercuri Antonella, Pesce Delfino Andrea, Pisano Innocenzo, Petrosino Michela, Cascasi Michela, De Riggi Alida, Tittoni Antonella, Esposito Maria Felice Pasqualina, Costantino Attilio, Ippoliti Simonetta, Tafone Manuela, Cupiraggi Francesca, Desideri Roberta, Ambrogi Eleonora, Scaletta Graziarosa, Mastroianni Fernanda, Ascarelli Alessia, Tauro Claudia, Pallottino Carlotta Anna, Navarra Flavia, Vetro Francesca, Muccari Simona, Conti Simona, Esposito Marzia Maria, Berardinelli Sara, Parisini Marcella, Macali Alessandro, Cozzi Francesca, Forti Fabrizio, Lapresa Gilberto, Diacodimitri Anastasio, De Luca Stefano, Sylos Labini Azzurra, Compagnone Giovanna, Serra Mirka, D'Agostino Francesca, Rinaldi Livia, Perrotta Fabrizio, Ziroli Lucia, Campi Simona, Piazza Carla, Panico Nicola, Ricciardi Enzo, Di Franco Salvatore, Giannini Daniela, Angelini Francesca Romana, Migliozi Giovanna, Rocchi Manuela, Lamagna Vittoria, Tana Mariangela, Cristiano Daniela, Rossetti Rachele, Mele Tommaso, Verdoliva Ilaria, Parenti Amelia, Chiaese Zaira, Pedri Ferruccio, Cottatellucci Michela, Mataluni Roberta, Frittelli Enrico, Pecchia Roberta, D'Ercole Sarah, Spinelli Mirella, Terrinoni Paola, Costanzi Maurizio, Rugari Rosa, Seccia Caterina, Mauriello Cinzia, Dore Fabiana, Rotondo Roberta, Risa Alessandra, Zaccaron Angela, Bracale Raffaella, Maddaloni Maria, Fasciolo Maria Grazia, Salluzzo Giuseppe, Saffioti Monica, Pastorino Armanda, Loi Stefania, Renzi Paola, Giambruno Valentina, Moscato Livia, Lusci Arianna, Macchioni Alessandra, Serio Iole, Polimeni Patrizia, Pennesi Silvia, Bellia Simona, Iori Michela, Loré Francesco.

Come da ord. TAR Lazio, Sez. II, n. 8921/2016 si avvisa che, con ricorso notificato il 4 settembre 2014 e motivi aggiunti notificati il 31 ottobre 2014 la ricorrente ha impugnato i seguenti atti:

D.D. Roma Capitale, Dip. Risorse Umane - Uff. Concorsi, n. 1214/14, prot. 43947/14, recante graduatoria finale della selezione per 136 posti di architetto;

elenco nominativo in data 23 aprile 2013 recante valutazioni I prova scritta;

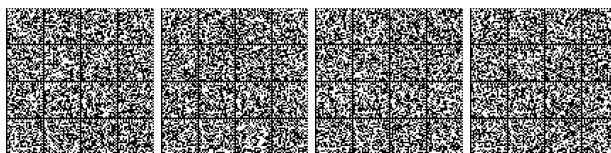
bando recante procedura selettiva pubblica, per titoli ed esami, per il conferimento di n. 136 posti nel profilo professionale di Architetto - Categoria D (posizione economica D1) - Famiglia Tecnica, All. sub n. 1, prot. GB/16994/10, in data 23 febbraio 2010;

D.D. n. 389/2010, di indizione di 22 procedure selettive;

D.G.C. n. 424/2009;

Verbali Commissione Esaminatrice del 2012 n. 1 (recante criteri valutativi della I prova scritta), 3, 6, 7, 8, 9, 11, verbale n. 51/2013, nonché i verbali del 2013, recanti correzione degli elaborati, n. 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 79 e 80;

D.D. Roma Capitale n. 1859/14 (prot. n. 68256/14) recante riformulazione della graduatoria finale della selezione secondo criterio della media aritmetica.



Si censura la valutazione della I prova scritta della selezione, operata secondo criteri e modi illegittimi, per l'irragionevole livellamento dei punteggi assegnati, con solo 0,30 punti di scarto tra oltre mille candidati, così da comportare l'azzeramento del valore della detta prova, con violazione degli articoli 3, 51 e 97 Cost., del D.P.R. n. 487/94, del bando del 23 febbraio 2010, istruttoria e motivazione carenti ed illogiche, disparità di trattamento, irragionevolezza, sviamento.

avv. Guglielmo Calcerano

TV16ABA8464 (A pagamento).

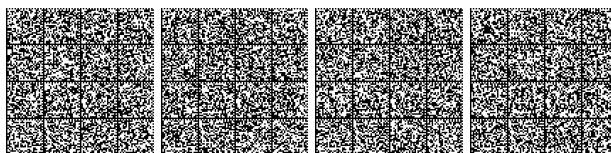
TAR LAZIO - SEZ. II

Notificazione per pubblici proclami - Ricorso n. 6353/2013

Per Bellia Simona, Ciotti Cosma, Coltellacci Gloria, Lavezzo Elena, Terzoni Fabiana (nonché per Lella Massimo, Migliaccio Elena, Molinini Diletta, Voicu Chiara Marzia, i quali rinunciavano al ricorso) contro Roma Capitale e nei confronti dei controinteressati:

Forgione Laura, Trifiletti Emilia Giovanna, Tantillo Maria, Leo Raffaella, Andreoni Elena, Corrado Maria Elena, Gigli Federico, Rendina Gabriella, Farina Vincenza, Longo Maria Grazia, Eramo Marco, Ruggiero Michele Nicola, Visani Luca Ernesto, Di Gregorio Leonardo, Panetta Maria Carmela, Previtero Simonetta, Reale Gabriella, Gargiulo Maria Rosaria, Cimino Antonio, Calvani Giordana, Mauro Giovanni, Di Mase Delia, Barilà Giuliana, Scaduto Maria Laura, Santostasi Stefania, Pisanò Carlo, Centioli Emilio, Porretta Paola, Allegrini Rita, Saraceno Nicola, Giustiniani Serafina, Maio Barbara, Iorio Donatella, Graziato Annarita, Lo Piccolo Stefano, Alberti Benedetta, Piovanello Valerio, Perretta Sara, Cordova Beniamino, Bruni Paola, Lupi Barbara, Fabbrini Lavinia, Barletta Antonio, Guidi Stefano, Rabazzi Sergio, Regali Barbara, Falsanisi Emanuele, Mesolella Anna, Romoli Giulio, Ricci Francesca, D'Aloia Michele, Pennesi Federica, Farina Milena, Lo Cacciato Sara, Angrisani Edvige, Forastiere Maria Antonietta, Di Stefano Giovanna, Cicchetti Annalisa, Di Paolo Silvia, Sparacca Chiara, Aceto Claudia, Loffredo Elvira, Falcone Maria, Falvella Cristina, Pace Giuseppe, Tersigni Serena, Fusco Massimiliano, Carusi Marta, Facello Donata, Muccari Cristina, Tassone Annalisa, Mazza Eugenia, Battaglia Diego, Selvatico Alessandro, Colonna Isabella, Napolitano Rita, Credazzi Salvi Alessandra, Portoghese Francesca Romana, Canu Francesca, Scrocchio Sabrina, Ferretti Francesca, De Pasquale Giorgia, Pettine Alessandra, Filagrossi Ambrosino Cristian, Lamberti Barbara, Romano Elisabetta, Perreca Biagio, Dadi Riccardo, Grippo Gianpiero, Coppola Immacolata, Marinangeli Ester, Biaselli Francesca, Granati Giuseppe, Pescosolido Tiziana, Patti Giorgio, Tempone Vincenza, Confalone Antonio, Mosca Annamaria, Procida Elisabetta, Cesari Monja, Febbraro Fabio, Amato Ornella, Simula Patrizia, Senofonte Giuseppe, Monno Daniela, Severa Danila, Schirru Maria Rita, Notarbartolo Francesca, Saulli Alvaro, Rizzo Giacomo, Capocchetti Sara, Ortensi Mario, Camilli Marco, Sulpizio Roberta, Davoli Marilisa, Quercé Anna, Paone Idalisa, Cristiano Antonio, Mani Eleonora, Mangiavillano Serena, Marrone Domenica, Pagano

Rossella, Andreotti Chiara, Marsili Francesca, Sassu Roberto, Raggi Alessandra, Baroni Alessia, Mazzarella Fabrizio, Dottori Jvonne, Di Domenico Silvia, Romano Rita, D'Angelo Elena, Russo Virginia, Zarrillo Tiziana, Alippi Chiara, Lioy Maria Elena, Bussoletti Francesca, Chiari Ugo, D'Auria Riccardo, Paletta Maria Grazia, Rainone Alessandra, Braccioni Nadia, Rizzo Debora, Ranno Daniela, Basile Luca Michele, Cannata Elena, Natali Cecilia, Crognale Marta, Cicchini Valentina, Peghini Alessia, Lorito Andrea, Riccobelli Marco, Borghese Valentina, Zarcone Giuseppe, Brancato Antonella, Cortese Francesca, Imperato Rossella, Tripodi Marialuisa, Morciano Marta, Piloni Giorgia, Rossi Silvia, Carotenuto Annarita, Schirinzi Federica, Familiari Antonino, Galanti Gloria, Guidi Claudio Trucino Rosaria Angelica, Geremia Paola, Reale Giambattista, Simoncini Maria Elena, Pensi Giulia, Dalzocchio Giorgia, Pesce Carmela, Fabietti Viviana, Salvatorelli Guido, Diotallevi Gina Elisabetta, Mercuri Antonella, Pesce Delfino Andrea, Pisano Innocenzo, Petrosino Michela, Cascasi Michela, De Riggi Alida, Tittoni Antonella, Esposito Maria Felice Pasqualina, Costantino Attilio, Ippoliti Simonetta, Tafone Manuela, Cupiraggi Francesca, Desideri Roberta, Ambrogi Eleonora, Scaletta Graziarosa, Mastroianni Fernanda, Ascarelli Alessia, Tauro Claudia, Pallottino Carlotta Anna, Navarra Flavia, Vetro Francesca, Muccari Simona, Conti Simona, Esposito Marzia Maria, Berardinelli Sara, Parisini Marcella, Macali Alessandro, Cozzi Francesca, Forti Fabrizio, Lapresa Gilberto, Diacodimitri Anastasio, De Luca Stefano, Sylos Labini Azzurra, Compagnone Giovanna, Serra Mirka, D'Agostino Francesca, Rinaldi Livia, Perrotta Fabrizio, Ziroli Lucia, Campi Simona, Piazza Carla, Panico Nicola, Ricciardi Enzo, Di Franco Salvatore, Giannini Daniela, Angelini Francesca Romana, Migliozi Giovanna, Rocchi Manuela, Lamagna Vittoria, Tana Mariangela, Cristiano Daniela, Rossetti Rachele, Mele Tommaso, Verdoliva Ilaria, Parenti Amelia, Chiaese Zaira, Pedri Ferruccio, Cottatellucci Michela, Mataluni Roberta, Frittelli Enrico, Pecchia Roberta, D'Ercole Sarah, Spinelli Mirella, Terrinoni Paola, Costanzi Maurizio, Rugari Rosa, Seccia Caterina, Mauriello Cinzia, Dore Fabiana, Rotondo Roberta, Risa Alessandra, Zaccaron Angela, Bracale Raffaella, Maddaloni Maria, Fasciolo Maria Grazia, Salluzzo Giuseppe, Saffioti Monica, Pastorino Armanda, Loi Stefania, Renzi Paola, Giambruno Valentina, Moscato Livia, Lusci Arianna, Macchioni Alessandra, Serio Iole, Polimeni Patrizia, Pennesi Silvia, Iori Michela, Loré Francesco, Durantini Benedetta, Marini Rita, Cimmino Barbara, D'Atria Tiziana, La Falce Elisa, Miglietta Giuseppina, Scolastico Serena, Vacca Saba, Alessi Alessandra, Cerase Marco, Ceccoli Sara, Lanni Paola, Lambiase Simona, Lazzaro Antonella, Diorio Roberta, Cotrone Franco, Amendola Cinzia, Mazzanobile Marianna, Bertozzi Francesca, Craba Raffaella, Murrari Agnese, Malaspina Annunziato Maurizio, Curreri Clara, Manfredi Carmen, Piunti Rosanna, Di Nicola Emidio, Costantino Matteo, Mauriello Anna, Gambino Salvatore, Moltisanti Maria, Palombi Silvia, Petracci Annalisa, Orsini Manuela, Panella Giorgia, Tomeo Anna, Monass Francesca Romana, Galante Sabrina, Ricci Marta, Ferretti Alessia, Fiumelli Alice, Giambruno Maria, De Marco Roberta, De Paolis Francesca Romana, Anderlucci Claudia, Trillò Francesca Romana, De Notarpietro Stefania, Cotini Francesca, Salani Valentina, Serva Francesca, Sarra Simona, Anzellotti Andrea, Modica Bosinco Michele,



Onelli Giuseppe, Gonnelli Carlo, D'Amadio Chiara, Zanfino Alessandra, Leone Stefania, Federici Silvia, Rizzo Anna Maria, Magri Daniela, De Sanctis Roberto, Ambrosio Francesco, Di Marco Roberto, Menichelli Pietro, Cozzolino Mariangela, Molinari Letizia, Scala Maria, Cialesi Silvia, Lo Conte Federica, Luca Marina Maria Concetta, Saccomanno Anna Maria, Palluzzi Claudia, De Andreis Livia, Talamo Tania, Saracino Luisa, Zazzarino Vittorio, Lamanna Rossana Maria Gabriella, Sala Emanuela, Iommi Giuliano, Mancini Ivana, Belfronte Natalina, Giammattei Annamaria, Volpi Vittoria, Nastasi Gianpiero, Scarpati Ghida, Mazzei Stefania, Magliano Mirco, Vatterioni Eva, Bono Michele De Pace Maria Speranza, Lo Re Chiara, Randon Federica Maria Antonia, Carosi Annalisa, Carlucci Raffaele, Bonavenia Clara, Mazzocco Imola, Incardona Susanna, Bianchini Dominga, Tozzi Claudia, Panepinto Patrizio, Mercuri Federica, Alunni Valentina, Buffarini Stefano, Di Trapani Gaspare, Rutigliano Francesco, Vallone Luana, Picca Marcella, Cavallucci Rosanna, Pieroni Laura, Mirra Stefania, Mabritto Dario, Marrali Andrea, Tempestini Barbara, D'Onorio De Meo Elisa, Pappalardo Salvatore, Gentilini Sara, Santagati Manuela, D'Angeli Daniela, Tomassini Cecilia, Costa Alessia, Silvestri Giuseppe, Ciotta Laura, Terzulli Genny, Canoro Elena Arianna, Laurella Wilma, Natalizi Luana, Antonaccio Loredana, Celani Francesca, Ramondetta Marta, Passero Angela, Franchin Chiara, Cipolla Chiara, Iachini Gianfranco, Affortunato Francesco, Ferraro Carla, D'Amici Paola, Mastromattei Maria Viola, Foschini Marilina, Ricotta Cosimo, Gisolfi Serena, Errante Beniamino Francesco, Rasori Arianna, Di Zazzo Stefania, Melchiorri Barbara, Ranieri Vanni, Digregorio Immacolata, Corsi Silvia, Spina Antonina, Bianchi Mario, Sperto Raffaella, Leone Palma, Gasperi Fabio, Fidone Alessio, Politangeli Chiara, Piccari Adriana, Varani Simona, Aiello Roberto, Farina Valter, Battaglioli Martina, Di Castro Giovanna Chiara, Colasanti Serena, Cravanzola Marianna, Isgrò Rosa, Reale Reana Angela, Cozzolino Nicola, Masullo Amalia, Suriano Luca, Collaro Lucia, Di Rollo Saverio, Ambrosiano Lucio, Crognalenti Katia, Cajora Gaetano, Pasqua Alessia, Fornari Filippo, Dal Prà Lorian Filomena, Patti Dario, Clarino Ermelinda, Rubinetti Raffaella, Lemmo Francesca, Marcucci Maria Letizia.

Come da ord. TAR Lazio, Sez. II n. 8920/2016 si avvisa che, con ricorso notificato il 21 giugno 2013 e distinti motivi aggiunti notificati il 23 ottobre 2013, il 4 settembre 2014 e il 31 ottobre 2014, i ricorrenti hanno impugnato i seguenti atti:

elenco nominativo in data 23 aprile 2013 recante valutazioni I prova scritta;

bando recante procedura selettiva pubblica, per titoli ed esami, per il conferimento di n. 136 posti nel profilo professionale di Architetto - Categoria D (posizione economica D1) Famiglia Tecnica, All. sub n. 1, prot. GB/16994/10, in data 23 febbraio 2010;

D.D. n. 389/2010, di indizione di 22 procedure selettive; D.G.C. n. 424/2009;

verbali Commissione Esaminatrice del 2012 n. 1 (recante criteri valutativi della I prova scritta), 3, 6, 7, 8, 9, 11, verbale n. 51/2013, nonché i verbali del 2013, recanti correzione degli elaborati, n. 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 79 e 80;

D.D. Roma Capitale - Dip. Risorse Umane - Uff. Corsi, n. 1214/14, prot. n. 43947/14, recante graduatoria finale della selezione per 136 posti di architetto;

D.D. Roma Capitale n. 1859/14 (prot. n. 68256/14) recante riformulazione della graduatoria finale della selezione secondo criterio della media aritmetica.

Si censura la valutazione della I prova scritta della selezione, operata secondo criteri e modi illegittimi, per l'irragionevole livellamento dei punteggi assegnati, con solo 0,30 punti di scarto tra oltre mille candidati, così da comportare l'azzeramento del valore della detta prova, con violazione degli articoli 3, 51 e 97 Cost., del D.P.R. n. 487/94, del bando del 23 febbraio 2010, istruttoria e motivazione carenti ed illogiche, disparità di trattamento, irragionevolezza, sviamento.

avv. Guglielmo Calcerano

TV16ABA8465 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

*Notifica per pubblici proclami -
Atto di citazione per usucapione*

L'Avv. Maddalena Abrusci, C.F.: BRSMDL62C65A048U, difensore in giudizio di

Nuzzi Costantino, C.F.: NZZCTN61D20A048R, elettivamente dom.to in Acquaviva

delle Fonti alla via N. Abrusci n° 84 presso detto difensore, cita: Larenza

Anna, Larenza Maria, Larenza Rosa 1940, Larenza Anna Rosa o Larenza Rosa na-

ta il 09.02.1910, Larenza Crescenza, Larenza Giovanni, Larenza Michele, Liuz-

zi Domenica, Cirielli Giuseppe, Cirielli Domenico, Cirielli Saverio, Cirielli-

li Giovanni, Cirielli Vincenzo, Cirielli Antonio, Cirielli Leonardo o loro

aventi causa, mediante notifica per pubblici proclami, autorizzata dal Presi-

dente del Tribunale di Bari il 06.09.2016, previo parere favorevole del P.M.,

a comparire dinanzi il Tribunale di Bari, all'udienza del 30.03.2016, con il

prosiegua, ed invito a costituirsi nei modi e forme di cui all'art.166 del c.

p.c. entro gg. 20 prima dell'udienza di comparizione, con l'avvertimento che

la costituzione oltre il suddetto termine implica le preclusioni e le deca-

denze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c. e che, in mancanza di costituzio-

ne, si procederà in loro contumacia, per ivi sentir dichiarare l'attore pieno



ed esclusivo proprietario per intervenuta usucapione dei seguenti fondi tutti

siti in Acquaviva delle Fonti, nel catasto dei terreni identificati: fondo al

fgl. 35, p.la 46, are 02.08, R.D. € 0,91, intestato a Larenza Anna, Larenza

Maria, Larenza Rosa, per 1/3 ciascuna; fondo in catasto al fgl. 35, p.la 132,

are 13.78, R.D. € 5,34, intestato a Larenza Anna, Larenza Maria, Larenza

Rosa; fondo in catasto distinto al fgl. 35, p.la 324, are 05.08, R.D. € 2,23,

intestato a Larenza Anna, per 1/15, Larenza Anna Rosa nata il 09.02.1910 per

3/15, Larenza Crescenza per 3/15, Larenza Giovanni per 3/15, Larenza Maria

per 1/15, Larenza Michele, per 3/15 e Larenza Rosa nata il 08.07.1940, per

1/15; fondo in catasto distinto al fgl. 35, p.la 325 are 05.35, R.D. € 2,35,

intestato a Larenza Michele; fondo in catasto distinto al fgl. 35, p.la 326,

are 07.33, R.D. € 3,22, intestato a Larenza Rosa, nata il 09.02.1910; fondo

in catasto distinto al fgl. 35, p.la 327 are 07.08, R.D. € 3,11, intestato a

Larenza Michele ed a Liuzzi Domenica, nata ad Acquaviva il 02.08.1914,

nella misura del 50% ciascuno; fondo in catasto distinto al fgl. 35, p.la

328 di are 07.71, R.D. € 3,38, intestato a Larenza Crescenza.

avv. Maddalena Abrusci

TX16ABA8504 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI SAVONA

Atto di citazione per usucapione

Estratto di Atto di Citazione per accertamento di usucapione ex artt. 1158 e ss. c.c. R.G. 1130/2016 nell'interesse dei Signori Pietro REVETRIA C.F. RVTPT47L23C510F e Marinella CIOCCA C.F. CCCMNL49L53L730L, giusta mandato steso in calce all'originale dell'atto di citazione, rappresentati e difesi dall'Avv. Mauro Vallerga del Foro di Genova (pec mauro.vallerga@ordineavvgenova.it), ed elettivamente domiciliati presso lo studio e la persona dello stesso in Genova Via Martin Piaggio 17/1A-E.

Con contratto di compravendita datato 15.11.1978 a rogito Notaio Gambetta Rep. n. 27610-Racc. 7746 gli attori acquistavano la proprietà degli immobili censiti al N.C.E.U. Comune di Ceriale Foglio 10, particelle 973, mappali 1026/1, 1026/2 e 1026/3 (ex 1166 e 1006), siti in Ceriale Via San Bernardino 5; tale unità immobiliare è confinante con i terreni

censiti al Catasto Terreni Comune di Ceriale Foglio 10, particelle 2678, 2679 e 2680, di proprietà della Sig.ra GRETA MOL, coniugata con Maarten Winkel, nata nei Paesi Bassi il 2.7.1910; l'immobile censito al Foglio 10, particella 2680, di superficie complessiva pari a 30 m/q e di qualità catastale Bosco misto risulta abbandonato dalla proprietaria Greta Mol già in epoca antecedente all'acquisto degli immobili da parte degli attori; da accertamenti eseguiti presso i competenti Uffici Pubblici risulta che tutti i terreni sopra identificati di proprietà della Sig.ra Mol non siano mai stati alienati e siano ancora intestati alla stessa, deceduta in data 7.4.1998. Non si è a conoscenza dell'esistenza di eventuali eredi. Gli attori fin dal 15.11.1978 hanno sempre esercitato il possesso uti dominus sul terreno censito al Foglio 10, mappale 2680, considerandolo cortile pertinenziale della casa di loro proprietà, mantenendolo ed occupandolo prima, e costruendovi poi un parcheggio interrato.

Pertanto gli attori, visto il parere positivo del P.M. ed il decreto di autorizzazione rilasciato il 13.7.2016 dal Tribunale di Savona alla notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione ex art. 150 comma 3 c.p.c., con cui si differisce la prima udienza al 21.4.2017 citano gli Eredi della Signora Greta Mol in Winkel, (C.F. MLO GRT 10L42 Z126Y), nata nei Paesi Bassi il 2.7.1910 ed ivi deceduta in data 7.4.1998, a comparire innanzi al Tribunale di Savona, Giudice Dott. Pelosi, all'udienza del 21.4.2017 ore 9.00 con l'invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima della suddetta udienza, ovvero di quella fissata ai sensi dell'art. 168 bis c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui all'art. 167 c.p.c., nonché quella di cui all'art. 38 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: Voglia l'Ill.mo Tribunale adito in via principale accertare e dichiarare che gli attori hanno acquistato la proprietà a titolo di usucapione ai sensi degli artt. 1158 e ss. c.c. dell'immobile sito nel Comune di Ceriale (SV) e censito al Catasto Terreni Foglio 10, particella 2680 sia del terreno che della costruzione ivi presente e che, pertanto, gli attori sono gli unici ed esclusivi proprietari di detto immobile, ordinando al Competente Conservatore dei Registri Immobiliari di operare le conseguenti trascrizioni; in via subordinata, nella denegata e non creduta ipotesi in cui il Tribunale adito dovesse rigettare la domanda di usucapione avanzata dagli attori, Voglia condannare i convenuti proprietari a rimborsare loro le spese sostenute per la manutenzione e miglioramento dell'immobile censito al Catasto Terreni del Comune di Ceriale, Foglio 10, particella 2680, per tutto il periodo in cui essi ne hanno avuto l'esclusivo possesso, comprese le spese sostenute per la realizzazione del parcheggio.

Vinte le spese, compensi professionali di causa, oltre oneri di legge.

Savona 31.8.2016

Avv. Mauro Vallerga

TX16ABA8522 (A pagamento).



TRIBUNALE DI GORIZIA*Estratto atto di citazione*

Attore: Bruno Redivo, con l'avv. Eliana Trevisan, p.e.c.: eliana.trevisan@pectriesteavvocati.it; Convenuti: Mantovani Laura, Zimolo Giorgio, Zimolo Maria Bruna, Zimolo Pietro, Mantovani Carmen, Mantovani Delia, Mantovani Ester, Mantovani Angela, Mantovani Erminio; per accertare e dichiarare l'avvenuto acquisto per usucapione da parte di Bruno Redivo, della proprietà dei beni immobili tavolarmente identificati sub P.T. 151, c.t.2, Comune di Sagrado (GO), via Gabriele d'Annunzio 28, a comparire innanzi al Tribunale di Gorizia, per l'udienza del giorno 02.05.2017, ore 9,00, con invito ai convenuti a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'articolo 166 c.p.c., e a comparire, ai sensi dell'art. 168-bis, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze ex art. 167 c.p.c..

Notifica per pubblici proclami autorizzata dal Pres. del Trib. R.G. n. 1390/16 del 23.08.2016, con parere favorevole del PM.

avv. Eliana Trevisan

TX16ABA8527 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO*Estratto atto di citazione per usucapione*

Il sig. Siro Da Ros, nato a Sarmede (TV) il 30.11.1955 ed ivi residente, in Via San Giovanni Bosco, n. 45 (C.F. DRS SRI 55S30 I435H) rappresentato e difeso per mandato a margine del presente atto dall'Avv. Marika Zanette (C.F. ZNT MRK 78D54 M089M) del Foro di Trieste sia unitamente che disgiuntamente all'Avv. Nadia Zanardo (C.F. ZNR NDA 75T58 C957N) del Foro di Treviso e con domicilio eletto presso lo studio di quest'ultima in Conegliano (TV), Viale Italia 202/B visto il Decreto del Tribunale di Treviso del 20.7.2016 (Cron. n. 15549/2016) che ha autorizzato la notifica per pubblici proclami nei confronti degli eredi e /o aventi causa, diretti o mediati, dei sigg.ri Domenico Cadorin fu G. Battista, Francesco Cadorin fu G. Battista, Giovanni Cadorin fu Giovanni Battista, Giuseppe Cadorin fu G. Battista, Anna Dal Cin vedova Cadorin, Clemente Pizzol fu Francesco Clementina Pizzol, Caterina Cadorin fu Domenico mar. Da Ros cita i predetti ed eventuali eredi e /o aventi causa, diretti o mediati a comparire innanzi il Tribunale di Treviso Giudice istruttore designando ex art. 168 bis c.p.c., a comparire all'udienza del 26 gennaio 2017, ore di rito, con invito a costituirsi in cancelleria nel termine di 20 giorni prima dell'udienza suindicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art 166 c.p.c. e con espressa avvertenza che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze previste dagli artt. 38 e 167 c.p.c. per ivi, presenti o contumaci, sentir accogliere le seguenti Conclusioni: nel merito: dichiararsi acquisita a titolo di usucapione da parte del sig. Siro Da Ros (C.F. DRS SRI 55S30 I435H), nato a Sarmede (TV) il 30.11.1955 ed ivi residente, in Via San Giovanni

Bosco 45 la proprietà degli immobili così individuati: 1. al Catasto Terreni del Comune di Sarmede provincia di Treviso, Foglio 9, Particella 237, Qualità classe Fabb Rurale; Superficie 00,25 are; 2. al Catasto Terreni del Comune di Sarmede provincia di Treviso, Foglio 9, Particella 245, Qualità classe Pascolo Superficie 04,29 are. Ordinarsi pertanto le conseguenti volture catastali a favore di Siro Da Ros (C.F. DRS SRI 55S30 I435H), nato a Sarmede (TV) il 30.11.1955 ed ivi residente, in Via San Giovanni Bosco 45. Spese in caso di opposizione.

Conegliano - Treviso, 22.6.2016

avv. Nadia Zanardo

avv. Marika Zanette

TX16ABA8533 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRIESTE*Atto di citazione*

Si rende noto che Igor Salateo, nato a Trieste il 26.4.1951 ed ivi residente alla Androna San Cilino n. 11, c.f. SLTGRI-51D26L424Y ed elett.te dom.to in Trieste al Largo Bonifacio n. 1 presso e nello studio dell'Avv. Franco De Robbio, franco.derobbio@avvocatitriestepec.it, dal quale è rapp.to e difeso giusta procura in calce dell'atto di citazione di data 21.1.2016, cita Antonio Podboj e/o tutti i suoi eredi davanti al Tribunale di Trieste, Sez. e Giudice designandi, per l'udienza del prossimo 27.2.2017 ad ore 9.00 e seguenti, con invito a costituirsi, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art.168 bis ultimo comma cpc, dal Giudice, con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui all'artt. 38 e167 c.p.c., inoltre, con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in sua contumacia, per:

1) accertare e dichiarare che Igor Salateo ha posseduto e possiede l'immobile tavolarmente individuato: 1) 7/64 p.i della pen 671 del CC di Guardiella, censita in c.t. 1 della PT 1625 di Guardiella; 2) ¼ (una quarta parte) p.i. della pen 1316 del CC di Trieste censita in c.t. 1 della PT 44016 di Guardiella;

2) dichiarare che l'attore è conseguentemente divenuto proprietario delle suddette realtà per usucapione ultravventennale;

3) ordinare all'Ufficio Tavolare di Trieste l'intavolazione delle realtà di cui è causa dal nome di Antonio PODBOJ al nome di Igor Salateo.

avv. Franco De Robbio

TX16ABA8536 (A pagamento).



TRIBUNALE DI NUORO*Notifica per pubblici proclami*

Premesso che all' udienza del 16.06.2016 il G.I. onorava parte attrice a voler integrare la notifica mediante pubblicazione sulla *G.U.*, del seguente estratto. Considerato che il Presidente del Tribunale di Nuoro, su parere favorevole del P.M. , ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell' atto di citazione con il quale il Sig. Gallus Paolo, nato a Galtelli il 02.09.1938, Cf. GLLPLA38P02D888R ivi res.te, rapp.to e difeso dagli Avv. ti Deriu (CF. DRENNL73C61I452F) e Dalu (CF. DLARLB-75S47E646E) ed elettivamente domiciliato presso lo studio di quest'ultima in Via Bruno Ciari n. 2, hanno chiamato in giudizio tra gli altri convenuti (già citati per pubblici proclami il 27.10.2012) Antonio Gallus, nato a Galtelli il 19.01.1966 residente a Galtelli (NU) in via Sardegna 13; Eusebio Fu Gaetano dati sconosciuti; Secchi Carmela, nata a Galtelli il 16.02.1944 residente a Galtelli (NU) via Venezia 18; Secchi Paolo, nato a Galtelli il 07.08.1946, residenza sconosciuta; Secchi Pasqua, nata a Galtelli il 28.03.1950, residenza sconosciuta; Secchi Giuseppe, nato a Galtelli il 25.03.1954 residente a Galtelli (NU) via Deledda 7; Secchi Francesco, nato a Galtelli il 06.01.1961, residenza sconosciuta; Secchi Giovanni, nato a Galtelli il 06.04.1962, residenza sconosciuta; Gallus Graziano, nato a Nuoro il 24.01.1957, residenza sconosciuta; Gallus Marian-tonia, nata a Galtelli il 19.01.1934; eredi di Gallus Giovanni Santo fu Costantino, nato a Galtelli il 20.3.1903 e deceduto il 24.3.1969: Soro Teresa nata a Galtelli il 26.11.1909, residenza sconosciuta; Gallus Costantino nato a Galtelli il 10.5.1939, residenza sconosciuta; Gallus Emanuela, nata a Galtelli il 10.9.1940; Gallus Giovanni nato a Galtelli il 5.4.1949 data di decesso ed eventuali eredi sconosciuti; Gallus Salvatore nato a Galtelli il 23.7.1949, residenza sconosciuta; Gallus Antonio, nato a Galtelli il 29.1.1951, residenza sconosciuta; eredi Usai Francesca, nata a Galtelli il 22.11.1920 e deceduta il 11.12.2007; Gallus Costantino, nato a Galtelli il 08.07.1937 residente a Galtelli (NU) in via Nazionale 66 sia in proprio sia quale erede di Gallus Giovanni Agostino fu Pietro nato il 2.7.1912 e deceduto il 1.8.1997;

A comparire nanti il Tribunale di Nuoro, all' udienza del 22.12.2016 h. 9.00, invitandoli a costituirsi venti giorni prima, con l' avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli art. 38 e 167 cpc., per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni: Accertarsi e dichiararsi che il terreno sito in Comune di Galtelli, distinto al C. T., F. 16, Mapp. li 514,516 e 518 , che l' area con sovrastante edificio distinto al C. Fabb. del Comune di Galtelli, F. 15 Mapp. 1110, Sub. 1,2,3, nonché sub. 4, 5 e 6 (quali comuni non censibili); e il terreno distinto al C.T del Comune di Galtelli al F. 15 Mapp 1111; sono divenuti ai sensi dell' art. 1158 c.c. di proprietà esclusiva del Sig.

Gallus Paolo per intervenuta usucapione in virtù del possesso su detti beni per oltre 20 anni ordinandosi la trascrizione della emananda sentenza negli appositi registri della locale Conservatoria dei Registri Immobiliari con esonero del Sig. Conservatore da ogni responsabilità in ordine alla trascrizione medesima e con vittoria di spese diritti ed onorari di giudizio e pagamento del contributo unificato in caso di contestazione.

Nuoro 05.09.2016

avv. Antonella Deriu

avv. Rosa Alba Dalu

TX16ABA8570 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SULMONA*Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. - Notifica autorizzata
ex art. 150 C.p.c. - R.G.N. 1009/2015*

Molinares Sara Jacinta nata a Barranquilla (Colombia) il 19.05.1947, ricorre al Tribunale di Sulmona affinché voglia accertare e dichiarare l'intervenuto acquisto a titolo originario in favore della ricorrente delle seguenti proprietà: a) Comune di Prezza (AQ), NCEU catasto fabbricati, foglio 7, p.lla 1027, categoria A/6, classe 2, vani 2,5.

Il Giudice fissa per la comparizione delle parti l'udienza del 9.01.2017.

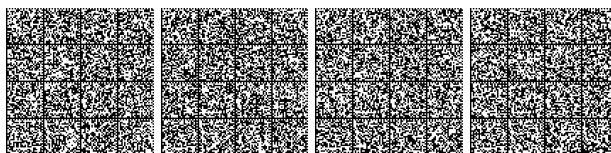
avv. Armando Valeri

TX16ABA8571 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIENA*Estratto di atto di citazione
per integrazione del contraddittorio*

(n. 1008/2012 R.G. - *G.U.* Dott.ssa Scarselli - udienza 16 gennaio 2017)

I Signori Marcello Griccioli, nato a Roma il 1.9.1942 (c.f. GRMCL42P01H501V), Francesco Griccioli, nato ad Ancona il 6.9.1940 (c.f. GRFCNC40P06A271Z), Stefania Griccioli, nata a Roma il 6.12.1951 (c.f. GRCSFN51T46H501S), Nicolò Rosselli Del Turco, nato a Milano il 13.12.1935 (c.f. RSSNCL35T13F205V), quale procuratore speciale del Sig. Giovan Francesco Rosselli Del Turco, nato a Milano il 15.3.1929 (c.f. RSSGNF29C15F205V), rappresentati e difesi dagli Avv.ti Andrea Torricelli (atorricelli@pec.htlaw.it), Luca Bongiovanni (luca.bongiovanni@firenze.pecavvocati.it) e



Fiamma Cardini (fiammacardini@pec.ordineavvocati.it), nonché la Signora Elisabetta Foscari, nata a Pistoia il 3.1.1937 (c.f. FSCLBT37A43G713T), rappresentata e difesa dagli Avv.ti Silvio Marchetti (silviomarchetti@pec.ordineavvocatifirenze.it), Alessandra Marchetti (alessandra.marchetti@firenze.pecavvocati.it) e Fiamma Cardini, hanno citato in giudizio dinanzi al Tribunale di Siena i seguenti soggetti: Avv. Eugenio Sacchettini, Geom. Mario Ermini, Opera Madonna del Grappa, Istituto Salesiano dell'Immacolata, Istituto Suore Terziarie Francescane, Romano Benvenuti, Sebastiano Panchetti, Gina Vichi, Guido Sacchetti, Alessandro Griccioli, Giuliano Porcu, Vannoza Corsini, Stefano Dinelli, Parrocchia di Santo Stefano a Linari, Mario Giuseppe Nigro, Donata Colucci, Massimo Benvenuti, Paola Ceccarelli, Parrocchia di San Cresci e Sacra Famiglia a Sagginale, Istituto Povere Figlie delle Sacre Stimate, Francesco Picchi, Fosco Picchi, Novaro Picchi, Bruno Tempesti, Prof. Avv. Marco Comporti (in veste di esecutore testamentario), quali beneficiari delle disposizioni testamentarie di cui alla scheda olografa datata 13.9.2007 della Signora Giulia Rosselli Del Turco, nata a Firenze il 13.9.1911 e deceduta a Siena il 4.9.2010, per sentire dichiarare l'invalidità di detta scheda testamentaria olografa e la validità e vigenza del testamento pubblico della de cuius in data 11/4/2007, ricevuto dal Notaio Zanchi di Siena, delle cui disposizioni gli attori sono beneficiari. Nel corso della causa, iscritta con il n. 1008/2012 R.G., il contraddittorio, per ordine del G.U., è stato integrato dagli attori nei confronti di Albana Prenga, Pietro Miglionico, Barbara Baldasseroni, Carolina Gallizia Rosselli Del Turco, Enkelejda Marcu, nonché di Marta Bazzani, Gian Maria Fabrizi e Fausto Fabrizi, poi di Emilio Di Natale, tutti beneficiari di disposizioni testamentarie, infine di Lorenzo De' Medici Tornaquinci Foscari, Ascania Elisabetta Baldasseroni, Alessandra Baldasseroni, Massimiliana Giovanna Baldasseroni, Bona Maria Edlmann, Elena Edlmann, quali potenziali eredi legittimi della testatrice. Stante la difficoltà oggettiva di una completa ricostruzione documentale anagrafica dei rapporti parentali della testatrice, il Tribunale, su istanza degli attori, ha disposto, con ordinanza del 27 giugno 2016, previo parere favorevole del P.M. del 13 aprile 2015, la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. agli Eredi di Giulia Rosselli del Turco, con fissazione contestuale di udienza al 16 gennaio 2017, ore 9. Gli attori, dunque, ad integrazione del contraddittorio, citano gli Eredi di Giulia Rosselli Del Turco, nata a Firenze il 13 settembre 1911 e deceduta a Siena il 4 settembre 2010, a comparire dinanzi Tribunale di Siena, G.U. Dott.ssa Scarselli, all'udienza fissata del 16 gennaio 2017, ore 9, locali di rito, con invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., con l'avverti-

mento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, per ivi sentire accogliere, anche nei loro confronti, le conclusioni nel merito di seguito riportate: voglia l'Ecc.mo Tribunale di Siena, ogni contraria istanza disattesa e respinta, a) accertare e dichiarare la nullità della scheda del 13 settembre 2007, in quanto non riferibile alla testatrice, per assenza del requisito dell'olografia del testo e della sottoscrizione, non autentica; b) accertare e dichiarare la nullità della scheda impugnata per assoluta indeterminazione e indeterminabilità del suo contenuto; c) accertare e dichiarare la nullità e inammissibilità, per assenza dei requisiti di cui agli artt. 681 e 680 c.c., della "revocazione della revocazione" disposta nella scheda del 13 settembre 2007, nella denegata ipotesi che il suo contenuto possa essere interpretato in tal senso; d) in ipotesi, annullare la scheda *de qua* per incapacità naturale della testatrice al tempo della sua redazione o per captazione della sua volontà in un momento di ridotta capacità intellettuale e volitiva; e) per l'effetto, accertare e dichiarare la validità e vigenza del testamento pubblico dell'11 aprile 2007, nel quale sono istituiti eredi gli odierni attori, che fanno espressa riserva di accettare la disposizione in loro favore. Con vittoria di spese, diritti e onorari. Firenze, 12 settembre 2016

avv. Luca Bongiovanni

avv. Andrea Torricelli, avv. Silvio Marchetti,
avv. Alessandra Marchetti, avv. Fiamma Cardini

TX16ABA8590 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA

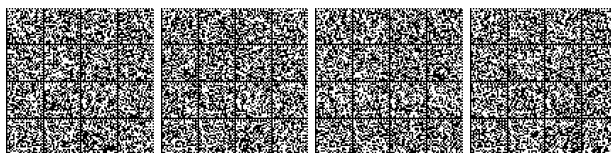
Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale Civile di Roma con decreto R.G. n. 5011/16 del 18 maggio 2016 ha pronunciato l'ammortamento delle cambiali emesse dalla Alan R.E. S.r.l. in favore della Gema Brokers S.a.s.

Opposizione entro 30 giorni.

Alan R.E. S.r.l. - L'amministratore unico
Antonio Acconcia

TV16ABC8482 (A pagamento).



TRIBUNALE CIVILE DI ROMA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale Civile di Roma con decreto R.G. n. 5012/16 dell'11 luglio 2016 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale emessa in data 29 marzo 2012 dalla Alan R.E. S.r.l. in favore della ER.CA. Costruzioni di Eremitico Antonio Ferdinando E C. S.a.s. in liquidazione.

Opposizione entro 30 giorni.

Alan R.E. S.r.l. - L'amministratore unico
Antonio Acconcia

TV16ABC8483 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Roma con decreto del 13 giugno 2016 ha dichiarato l'ammortamento della cambiale emessa da Alessia Frezzotti a Frascati il 3 luglio 2013, scadenza il 5 luglio 2015 di € 450,00, pagabile presso l'Agenzia Unicredit S.p.A. di Frascati 30211, ABI 02008, CAB 39103, in favore S.C.I.M.E.S. S.r.l. retro: per noi pagate alla S.C.I.M.E.S. S.r.l. partita I.V.A. n. 07152721007, S.C.I.M.E.S.

L'amministratore unico, firma illeggibile; per noi pagate a Edilizia Artigiana di Scala e Alaimo S.n.c. Ponza partita I.V.A. n. 01709680597 Roma 19 dicembre 2013 S.C.I.M.E.S.

L'amministratore Unico firma illeggibile, per noi pagate a Apolloni Ghetti Paolo C.F. PLLPMRLLAZ0501B, S.C.I.M.E.S.

L'amministratore unico firma illeggibile, per noi pagate a Cala Feola 2005 S.r.l. partita IVA n. 08475231000 firma illeggibile, per noi pagate a Edil Pavimenti S.n.c. partita I.V.A. n. 02471650602 Cala Feola S.r.l. firma illeggibile.

avv. Fabio Di Nicuolo

TV16ABC8485 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCE*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Lecce con decreto n. 2461/16 del 01/09/2016 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale n. 0002448476 dell'importo di Euro 2.260,00, con scadenza al 25/10/2013, emessa in Noha il 12/04/13 da Isoperf di Quarta Andrea in favore di Autodemolizione Salentina S.r.l, domiciliata presso la Banca di Credito Cooperativo di Leverano P.IVA 00143270759; pronuncia l'ammortamento del pagherò cambiario e ne autorizza il pagamento s.o.

Leverano 09/09/2016

avv. Raffaele Landolfo

TX16ABC8509 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Bari con decreto n. 2987/2016 del 6.5.2016 ha pronunciato l'ammortamento dei seguenti effetti cambiari, tutti emessi da Meridiana Group snc: il 22.10.2007 con scadenza 31.10.2007 per €. 598,28 in favore di PSC srl; il 08.10.2007 con scadenza 31.10.2007 per €. 433,20 in favore di Petrera Euroservizi srl; il 30.10.2007 con scadenza 30.11.2007 per €. 2.404,80 in favore di Petrera Euroservizi srl; il 16.07.2007 con scadenza 30.11.2007 per €. 2.404,80 in favore di Petrera Euroservizi srl; il 16.07.2007 con scadenza 15.12.2007 per €. 1.130,40 in favore di Il Selvaggio Euroscavi e Costruzioni srl, autorizzandone il pagamento, trascorsi 30 giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto, salvo opposizioni.

Avv. Vincenzo Police

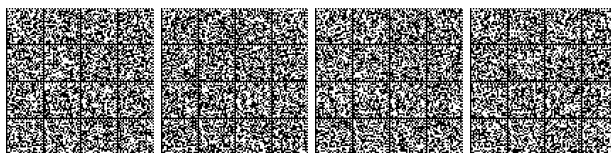
TX16ABC8516 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ISERNIA*Ammortamento cambiario*

Il Giudice delegato dal Presidente

p. q. m.

Pronunzia l'ammortamento della cambiale, dell'importo di € 5.000,00 (cinquemila,00) emessa 30/07/2015 in Salerno (SA), con scadenza 30/12/2015, dal Legale Rappresentante



della PYRAMIS Srl con sede in Pontecagnano Faiano (SA), partita IVA 04638060659 - in favore della ARTEDIL Srl con sede in Salerno (SA), alla Via San Leonardo n. 120, indicando come banca trattaria la filiale di Pontecagnano Faiano della Banca Popolare dell'Emilia Romagna, girata dalla ARTEDIL Srl il 22/09/2015" e ne autorizza il pagamento dopo gg. 30 dalla pubblicazione del decreto nella G.U. della Repubblica ed in mancanza di opposizione del detentore.

Il procuratore e difensore della Micromix S.p.A., in persona del leg rapp. p.t., dott. Paolo Vacca
avv. Gilberto Griguoli

TX16ABC8530 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Bari, con decreto cron. n. 17781/2016 del 02/08/2016, R.G. n. 3756/2016 ha pronunciato l'ammortamento di due cambiali e precisamente: 1. cambiale emessa in Spilimbergo (PN) il 08/10/2015 dell'importo di €9.036,00 (novemilatrentasei/00), con scadenza il 31/01/2016 da Venilio De Stefano S.r.l., con sede in Spilimbergo (PN), al Viale Barbacane 13, p.iva 00228410932, a favore di TEC srl; 2. cambiale emessa in Spilimbergo (PN) il 08/10/2015 dell'importo di €5.000,00 (cinquemila/00), con scadenza il 31/01/2016 da Venilio De Stefano S.r.l., con sede in Spilimbergo (PN), al Viale Barbacane 13, p.iva 00228410932, a favore di TEC S.r.l., in regola col bollo; Opposizione legale entro 30 giorni.

Li, 09/09/2016

avv. Teresa Giacobello

TX16ABC8596 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI VICENZA Ufficio successione

Estratto dell'eredità giacente di Tizian Giuseppe

Con provvedimento del 21/03/2016 il Giudice del Tribunale di Vicenza ha nominato l'Avvocato Antonio Lo Giudice di Bassano del Grappa curatore dell'eredità giacente

del defunto Tizian Giuseppe, nato a Bassano del Grappa il 30/12/1939, ivi residente e deceduto a Rossano Veneto il 10/10/2015.

Notaio Stefani Massimo

TX16ABH8563 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PISTOIA

Nomina curatore eredità giacente di Moreno Paci

Il Presidente del Tribunale di Pistoia, con Decreto del 27/05/2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Moreno Paci, nato a Montemurlo (PO) il giorno 14/07/1949 e deceduto in Montale (PT) il giorno 30/10/2015, con ultimo domicilio in Montale (PT), Via Masini, 100, nominando curatore l'Avv. Giovanni Caviglia con studio in Pistoia (PT), Via Cino da Pistoia, 6.

avv. Giovanni Caviglia

TX16ABH8568 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

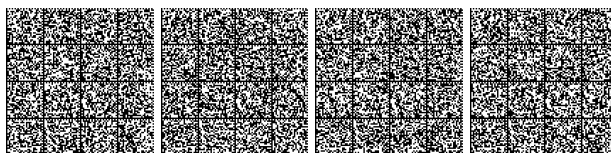
TRIBUNALE ORDINARIO DI BUSTO ARSIZIO

Istanza ex art. 1159bis c.c.

Rolando Malvestiti, nato a Busto Arsizio il 8/8/1969, residente a Magnago (MI) via. F.lli Vigorelli 1, col patrocinio del sottoscritto avvocato (studio in Busto Arsizio p.zza Volontari della Libertà 7) con ricorso ex art. 1159bis c.c. iscritto al n° 4318/2016 R.G. ha chiesto l'accertamento a suo favore dell'usucapione del fondo rurale terreno bosco ceduo censito al Catasto Terreni del Comune di Magnago (MI) Foglio 3 Particella 612. Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato l'affissione del ricorso e del provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Magnago e del Tribunale di Busto Arsizio, la presente pubblicazione e la notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse può proporre opposizione entro 90 giorni dalla scadenza del termine di affissione o dalla data di notifica, fissando l'udienza del giorno 24.1.2017 ore 9.30.

avv. Mauro Bonini

TX16ABM8531 (A pagamento).



*RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA*

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI UDINE

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Udine con decreto Registro Generale 1340/2016 del 26.4.16 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Tiberio Giuseppe nato ad Aiello del Friuli il 31.10.1941 con ultima residenza in Aiello del Friuli via Cavour n. 3, scomparso dal 2.3.1990 con l'invito previsto dall'art. 727 c.p.c.

Palmanova 6.9.16

avv. Ines Maria Roberta Simonetti

TX16ABR8447 (A pagamento).

*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

MORGOBBO SOCIETÀ COOPERATIVA

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il sottoscritto avv. Raffaele Montanaro, nella qualità di commissario liquidatore della Morgobbo sooc. coop., con sede in Argelato (Bo), frazione di Funo presso il complesso Centergross-blocco 2 B, n. 126-128, cap. soc. € 3.000, codice fiscale e numero di iscrizione alla C.C.I.A.A. di Bologna 02769771201, sciolta d'autorità ex art. 2545/XVI I cc.

Avvisa dell'avvenuto deposito presso la Cancelleria del Tribunale di Bologna, sezione fallimentare, del bilancio finale di liquidazione.

Brindisi, 18 gennaio 2015

Il commissario liquidatore
avv. Raffaele Montanaro

TU16ABS8468 (A pagamento).

**EURO COOP G2
SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.**

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: contrada Macchia, 10 - 87041 Acri (CS)

Punti di contatto: c/o dott. Michele Gagliardi - Via Margherita, 149 - 87032

Partita IVA: 02758141200

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il sottoscritto Dott. Gagliardi Michele, nella qualità di Commissario Liquidatore della Soc. Coop. Euro Coop G2 a r.l. avente codice fiscale numero 02758141200, con sede in Acri (CS), C.da Macchia, 10, nominato con Decreto del Ministero dello Sviluppo Economico del 27/06/2012, n. 430, ai sensi dell'art. 213 Legge Fallimentare dà atto che presso il Tribunale di Cosenza, in data 07 settembre 2016 è stato depositato il Bilancio finale di liquidazione e la Relazione finale della Soc. Coop. Euro Coop G2 ar.l. in l.c.a. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Michele Gagliardi

TX16ABS8503 (A pagamento).

SB FAMILY CARES SOC. COOP. A R.L.

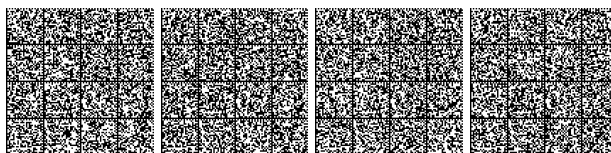
in liquidazione coatta amministrazione

*Deposito del bilancio finale di liquidazione,
del conto di gestione e relazione del commissario*

Il commissario liquidatore della società cooperativa SB FAMILY CARES SOC. COOP. A R.L. con sede a Padova, Zona Industriale XI Strada n. 5, rende noto che in data 9 settembre 2016 è stato depositato, presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Padova, il bilancio finale di liquidazione, il conto della gestione e la relazione del commissario. Nessun riparto è previsto per i creditori per assenza di attivo. Gli interessati entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Antonio Magnan

TX16ABS8528 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

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

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

*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale
LIDOCAINA CLORIDRATO*

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale: LIDOCAINA CLORIDRATO S.A.L.F. AIC: 031973.

Codice confezione: 136 - 20 mg/ml soluzione iniettabile - 1 Flacone da 50 ml.

Nell'avviso TU16ADD7212, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 90 del 30 luglio 2016 per il medicinale: LIDOCAINA CLORIDRATO S.A.L.F. AIC, dove è scritto: «... (Grandezza Teorica lotto Standard: 40.000 fiale)» leggesi: «(n. 4 flaconi vetro II 50 ml)».

Il legale rappresentante
Anna Maria Martinelli

TU16ADD8448 (A pagamento).

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

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

Codice Fiscale: 00226250165

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

Codice pratica N1A/2016/1775.

Specialità medicinale: POTASSIO LATTATO S.A.L.F. A.I.C. n. 032591.

Confezioni: 024 - 2 mEq/ml concentrato per soluzione per infusione - 5 fiale 10 m.

Tipologia variazioni tipo grouping: variazione IA B.I.b) Controllo del principio attivo. B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo. d) Soppressione di un parametro di specifica e/o dei limiti del principio attivo. d) Soppressione di un parametro di specifica non significativo. Eliminazione di due parametri obsoleti dal controllo del principio attivo: metanolo ed etanolo.

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

Il legale rappresentante
Anna Maria Martinelli

TU16ADD8449 (A pagamento).

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

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

Codice Fiscale: 00226250165

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

Codice pratica N1B/2016/1776.

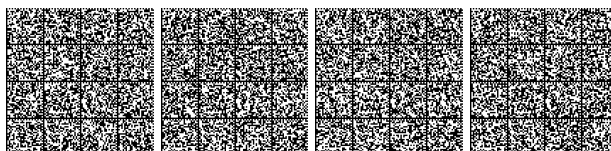
Specialità medicinale: MORFINA CLORIDRATO S.A.L.F. A.I.C. n. 030677 (tutte le confezioni).

Tipologia variazioni: domanda variazione di tipo IB ai sensi del nuovo regolamento 1234/2008/CE: B.III.1 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea europea nuovo per un principio attivo (Morfina cloridrato). a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea europea. 5. Nuovo certificato per un principio attivo non sterile che debba essere utilizzato per un medicinale sterile, in cui l'acqua è usata nelle ultime fasi della sintesi e il materiale non è dichiarato privo di endotossina. (MACFARLAN SMITH LIMITED 10 Wheatfield Road - United Kingdom-EH11 2QA Edinburgh, Scotland - R1-CEP 2001-438-Rev 05 del 21 agosto 2014).

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

Il legale rappresentante
Anna Maria Martinelli

TU16ADD8451 (A pagamento).



SO.SE.PHARM S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità medicinale: ITALEPT

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate, AIC 040273

MRP n. IT/H/402/01-03/IB/010/G

Codice pratica: C1B/2016/1989 (validata in Europa il 10/09/2016)

Tipologia di variazione: Grouping di 4 variazioni di tipo IAIN e 1 variazione di tipo IB

Tipo di modifica: B.II.b.1.a, B.II.b.1.b, B.II.b.1.e, B.II.b.2.c.2, B.II.a.1.a

DA: Bluepharma Indústria Farmacêutica, S.A., Farmalabor-Produtos Farmaceuticos, S.A.; A: Special Product's Line S.p.A., rimozione della scritta "LEV" nelle compresse rivestite.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD8493 (A pagamento).

BOOTS PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via Cesarea 11/10 - 16121 Genova
Codice Fiscale: 02077880991
Partita IVA: 02077880991

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

Specialità Medicinale: NEAPRIN FEBBRE E DOLORE

Confezioni e Numeri AIC: 500 mg compresse, 20 compresse - A.I.C. n. 030175020.

Codice pratica: N1B/2016/2076.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Variazione tipo IB n. A.2.b) Modifica della denominazione del medicinale da "Neaprin Febbre e Dolore" a "Acido Acetilsalicilico L.F.M."

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

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

Un procuratore
dott.ssa Cinzia Poggi

TX16ADD8494 (A pagamento).

RATIOPHARM ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 – 20123 Milano
Partita IVA: 12582960154

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

Medicinale: FLUKIMEX

Codice A.I.C.: 037268 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1B/2016/1406

Tipo di modifiche: grouping Tipo IB – C.I.2.a e C.I.3.z

Modifica apportata: C.I.2.a – modifica stampati per adeguamento al prodotto di riferimento Diflucan; C.I.3.z – modifica stampati per allineamento alla procedura DK/H/PSUR/0008/003; adeguamento all'ultimo QRD template e modifiche editoriali.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 7 e 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopraelencate.

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

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD8495 (A pagamento).



MYLAN S.P.A.

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

*Estratto comunicazione di notifica regolare V&A
specialità varie*

Specialità medicinale: FLUCONAZOLO MYLAN
Confezioni: Tutte, AIC n. 038646. Codice Pratica N1B/2016/1410. Grouping tipo IB: n. C.I.2.a) + C.I.3.z): Modifica RCP e corrispondenti paragrafi Foglio illustrativo per adeguamento al prodotto di riferimento e alla procedura DK/H/PSUR/0008/003, oltre a modifiche editoriali minori.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e alle Etichette. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Specialità medicinale: CISATRACURIO MYLAN PHARMA Confezioni: Tutte, AIC n. 042697. Codice Pratica C1A/2016/1760. Proc. n. FR/H/0512/001-002/IA/003. Var tipo IA in n. C.I.z): inclusione della frase riguardante la segnalazione di eventi avversi.

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 alle Etichette. Sia i lotti già prodotti 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 indicata in etichetta.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX16ADD8496 (A pagamento).

UPSA S.A.S.

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

Titolare A.I.C.: Upsa S.A.S., 3 rue Joseph Monier 92500 - Rueil Malmaison, Francia, rappresentata in Italia da Bristol-Myers Squibb S.r.l., Piazzale dell'Industria 40/46 - Roma.

Specialità medicinale: COEFFERALGAN - AIC 027989033 - 500 mg + 30 mg compresse rivestite con film - 16 cpr

Codice pratica N1A/2016/1852 - Variazione B.II.b.5.c) Tipo IA - Eliminazione di un controllo in corso di produzione non significativo: disintegrazione durante il rivestimento con film.

Codice pratica N1A/2016/1891 - Variazione B.II.e.7.a) Tipo IA - Eliminazione del riferimento al fornitore del materiale di confezionamento primario (Al e PVC)

Codice pratica N1B/2016/2018 - Variazione B.II.f.1.e) Tipo IB - Modifica del protocollo di stabilità

Codice pratica N1B/2016/2016 - Grouping aggiornamento monografia controllo Alluminio, comprensivo di:

1) Variazione B.II.e.2.z) Tipo IB unforeseen - Sostituzione della specifica organoleptic characters

2) Variazione B.II.e.2.c) Tipo IA - Eliminazione della specifica non significativa visual quality control

3) Variazione B.II.e.2.b) Tipo IA - Aggiunta della specifica heatseal laquer identification

4) Variazione B.II.e.2.z) Tipo IB unforeseen - Riduzione della frequenza della specifica identification

5) Variazione B.II.e.3.a) Tipo IA - Modifica minore del metodo per la specifica identification

6) Variazione B.II.e.2.z) Tipo IB unforeseen - Allargamento dei limiti della specifica weight

7) Variazione B.II.e.3.a) Tipo IA - Modifica minore del metodo della specifica weight

8) Variazione B.II.e.3.z) Tipo IB unforeseen - Modifica del metodo della specifica width

Codice pratica N1B/2016/2017 - Grouping aggiornamento monografia controllo PVC, comprensivo di:

1) Variazione B.II.e.2.b) Tipo IA - Aggiunta della specifica organoleptic characters

2) Variazione B.II.e.2.c) Tipo IA - Eliminazione della specifica non significativa visual quality control

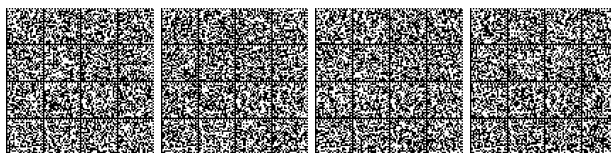
3) Variazione B.II.e.2.z) Tipo IB unforeseen - Riduzione della frequenza della specifica identification

4) Variazione B.II.e.2.a) Tipo IA - Restringimento dei limiti della specifica weight

5) Variazione B.II.e.3.z) Tipo IB unforeseen - Modifica del metodo della specifica width

6) Variazione B.II.e.2.z) Tipo IB unforeseen - Riduzione della frequenza della specifica thickness e restringimento dei limiti

Specialità medicinale: EFFERALGAN - AIC 026608036 - 500 mg compresse effervescenti - 16 cpr



Codice pratica N1A/2016/1612 - Variazione B.II.b.5.z)
Tipo IA - Modifica minore del metodo per l'IPC waterproofness

Codice pratica N1A/2016/1613 - Grouping Aggiornamento delle specifiche del prodotto finito, comprensivo di:

1) Variazione B.II.d.1 c) Tipo IA - Aggiunta della specifica breakability

2) Variazione B.II.d.1 d) Tipo IA - Eliminazione della specifica identification of sodium benzoate al rilascio

Codice pratica N1A/2016/1615 - Variazione B.II.e.7.a)
Tipo IA - Eliminazione del riferimento al fornitore del materiale di confezionamento primario

Codice pratica N1B/2016/1747 Grouping Aggiornamento della specifica purity test, comprensivo di:

1) Variazione B.II.d.2.d) Tipo IB - Sostituzione del metodo per la specifica purity test

2) Variazione B.II.d.1.g) Tipo IB - Sostituzione della specifica purity test alla shelf-life

3) Variazione B.II.d.1.d) Tipo IB by default - Eliminazione della specifica purity test al rilascio

Codice pratica N1B/2016/1748 - Variazione B.II.f.1.e)
Tipo IB by default - Modifica del protocollo di stabilità

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

Il direttore affari regolatori
dott. Sandro Imbesi

TX16ADD8497 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

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

Medicinale: MIFLONIDE (A.I.C. 034413) 200 mcg e 400 mcg polvere per inalazione, capsule rigide

Confezioni: tutte

Codice pratica: C1A/2016/2334

No. di Procedura Europea: DK/H/0147/001-002/IA/036

Variazione IA, B.II.e.2.a - Modifica dei parametri di specifica del confezionamento primario del prodotto finito: descrizione più accurata dell'aspetto.

Medicinale: LAMISIL

Confezione e codice AIC: 1% soluzione cutanea (028176055)

MRP N°: SE/H/992/01/IA/35/G

Codice pratica: C1A/2016/2630

Gruppo di 2 variazioni di tipo IAIN - B.II.b.2.c.1) Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti, GlaxoSmithKline Consumer Healthcare

A/S, Nykær 68, 2605 Brøndby, Denmark.; B.II.b.2.c.1) Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti, GSK Consumer Healthcare GmbH Co. & KG, Barthstraße 4, 80339 München, Germany.

Medicinale: LAMISIL

Confezioni e codice AIC: 1% spray cutaneo, soluzione (028176067/117);

MRP N°: SE/H/0992/02/IA/036/G

Codice pratica: C1A/2016/2618

Gruppo di 5 variazioni di tipo IAIN - B.II.b.2.c.1) Aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione/rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti, del prodotto finito GSK Consumer Healthcare GmbH & Co. KG, 80339 Munchen, Germany; B.II.b.2.c.1) Aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione/rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti, del prodotto finito GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S, Brøndby, Denmark; B.II.b. 1 a) Aggiunta di un fabbricante responsabile per il confezionamento secondario del prodotto finito Prestige Promotion Verkaufsförderung & Werbeservice GmbH, Kleinostheim, Germany; B.II.b. 1 a) Aggiunta di un fabbricante responsabile per il confezionamento secondario del prodotto finito PharmLog Pharma Logistik GmbH, Bönen, Germany; B.II.b. 1 a) Aggiunta di un fabbricante responsabile per il confezionamento secondario del prodotto finito Med Pharma Service GmbH, Berlin, Germany

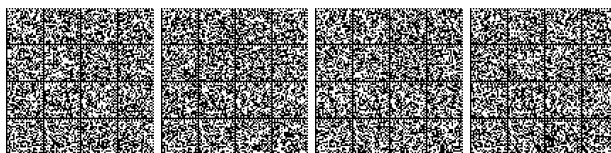
Medicinale: LAMISILMONO

Confezione e codice AIC: 1% soluzione cutanea (038282012)

MRP N°: SE/H/992/04/IA/38/G

Codice pratica: C1A/2016/2608

Gruppo di 10 variazioni di tipo IAIN - B.II.b.2.c.1) Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti, GSK Consumer Healthcare GmbH Co. & KG, Barthstraße 4, 80339 München, Germany.; B.II.b.2.c.1) Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, escluso il controllo dei lotti, GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S, Nykær 68, 2605 Brøndby, Denmark.; B.II.b. 1 a) Aggiunta di un fabbricante responsabile per il confezionamento secondario del prodotto finito Prestige Promotion Verkaufsförderung & Werbeservice GmbH, Kleinostheim, Germany; B.II.b. 1 a) Aggiunta di un fabbricante responsabile per il confezionamento secondario del prodotto finito PharmLog Pharma Logistik GmbH, Bönen, Germany; B.II.b. 1 a) Aggiunta di un fabbricante responsabile per il confezionamento secondario del prodotto finito Med Pharma Service GmbH, Berlin, Germany; B.II.b.2.c.1) Sostituzione di un fabbricante responsabile dell'importazione (escluso il controllo dei lotti), Lek S.A., ul. Podlipie 16,95-010 Stryków, Poland con GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Sp. z o.o., ul. Rzymowskiego 53, 02-697 Warszawa, Poland; B.II.b.2.c.1) Sostituzione di un fabbricante responsabile dell'importazione (escluso il controllo dei lotti), Lek S.A., ul. Grunwaldzka 39°, 05-800 Pruszkow, Poland con GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Sp. z o.o., ul. Gnatowice Stare 30, 05-085 Kampinos, Poland; B.II.b.2.a) Aggiunta di un fabbricante dove si effettua il controllo dei lotti (controllo fisico) GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Czech Repu-



blic s.r.o., Hvezdova 1734/2c, 140 00 Praha 4 – Nusle, Czech Republic; B.II.b.1 a) Aggiunta di un fabbricante responsabile per il confezionamento secondario del prodotto finito, Planzer Transport AG, Salinenstrasse 63, 4133 Pratteln, Switzerland; A.7) Eliminazione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, Novartis s.r.o., Na Pankraci 1724/129, 140 00 Praha 4, Czech Republic.

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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

TX16ADD8498 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.

Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Specialità medicinale: ACICLOVIR MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 034738. Codice pratica N1B/2016/1833. Grouping tipo IB: Tipo IA n. B.III.1.a) 2 Aggiornamento del CEP R1-CEP 2003-218-Rev 03 + Var tipo IB n. B.I.b.1. z: Rettifica delle specifiche del particle size.

Specialità medicinale: ACIDO FUSIDICO E BETAMETASONE MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 042976. Codice pratica C1A/2016/2927. Proc. n. UK/H/5387/001/IA/004. Var. tipo IA n. B.II.e.2: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito - Rafforzamento dei limiti di specifica Specialità medicinale: ANASTROZOLO MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 037952. Codice pratica C1B/2016/2294. Proc. n. NL/H/0838/001/IB/020. Var. tipo IB n. B.II.f.1.b1 Estensione shelf life da 30 a 48 mesi, oltre a modifiche editoriali minori nelle specifiche scadenza.

Specialità medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 043485. Codice pratica C1A/2016/2919. Proc. n. DE/H/3775/001-002/IA/005. Var. tipo IAIN n. B.III.1.(a).3: Aggiunta CEP R0-CEP 2011-309-Rev 03 dal nuovo produttore Zhejiang

Specialità medicinale: CARBIDOPA e LEVODOPA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 041696. Codice pratica C1A/2016/1131. Proc. n. NL/H/2357/001-003/IA/008/G.

Grouping tipo IA: n. A.5.b Modifica nome sito conf. secondario da Logosys PKL Service a PKL Service + N.2 var. n. B.II.b.1. Aggiunta siti confez. secondario Medis International a.s., CZ e Picking Farma, S.A., ES.

Specialità medicinale: CEFIXIMA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 039791. Codice pratica C1A/2015/508. Proc. n. UK/H/2828/IA/002/G. Var. tipo IA n. B.II.b.4 Modifica di batch size (fino a 10 volte maggiore).

Specialità medicinale: DIAZEPAM MYLAN GENERICS Confezioni: AIC n. 036204016. Codice pratica N1A/2016/1973. Grouping tipo IA: n. B.II.b.5.c) Eliminazione del controllo del pH sul prodotto intermedio + n. B.II.d.1.d) Eliminazione del saggio del pH a rilascio ed in stabilità.

Specialità medicinale: ETINILESTRADIOLO E GESTODENE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 038808. Codice pratica C1B/2016/1905. Proc. n. DK/H/1149/001-002/IB/016. Var. tipo IB n. A.2.b: Modifica del nome di fantasia del prodotto, solo in Italia, in Mymarigold. Codice pratica C1B/2016/2025. Proc. n. DK/H/1149/001-002/IB/017. Var. tipo IB n. B.I.d.1.a.4 Introduzione del re-test period/storage period (36 mesi).

Specialità medicinale: ESOMEPRAZOLO MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 040124. Codice pratica C1B/2016/1803. Proc. n. IS/H/0179/001-002/IB/018. Var. tipo IB n. B.II.b.1.e – Aggiunta di (Ethyparm GQ) come sito produttivo responsabile per tutte le fasi di produzione escluso packaging e batch release.

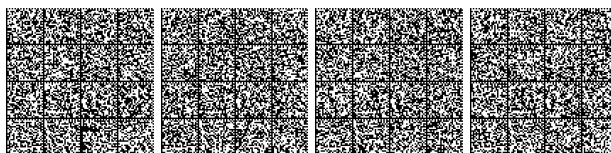
Specialità medicinale: FINASTERIDE MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 039070. Codice pratica C1A/2016/2506. Proc. n. NL/H/1258/001/IA/019. Var. tipo IA n. A.7 Eliminazione dei siti di confez. secondario Tjoapack Boskoop BV e Fiege logistics Italia S.P.A.

Specialità medicinale: FOSINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 037832. Codice pratica C1B/2016/2023 Proc. n. DE/H/0729/001/IB/023. Var.di tipo IB n. B.II.d.2.d Aggiunta di un nuovo saggio per il prodotto finito.

Specialità medicinale: FROBEN RAFFREDDORE Confezioni: AIC n. 037899010 Codice pratica N1A/2016/1893. Var. tipo IAIN n. B.III.1 a) 3: sostituzione dell' ASMF con R1-CEP 2008-064-Rev 01 per Ossimetazolina.

Specialità medicinale: FUROSEMIDE MYLAN GENERICS Confezioni: AIC n. 035211046. Codice pratica N1B/2016/2094. Grouping tipo IB: Tipo IB n. B.II.b.1e) + tipo IAIN B.II.b.1b) + tipo IAIN B.II.b.1a) + tipo IAIN B.II.b.2c)1 Aggiunta Fine Foods – Brembate come sito di produzione del prodotto finito, confez. primario e secondario, controllo e rilascio lotti + tipo IAIN B.II.b.2c)2 Aggiunta Fine Foods – Nembro come sito responsabile del controllo e rilascio lotti + tipo IA n. B.II.a.3b)1 Modifica della composizione del prodotto finito + tipo IA n. B.II.b.3.a) Modifica minore del procedimento di fabbricazione (introduzione dei sub-lotti) + N 2 tipo IA n. B.II.b.5.b Aggiunta IPC (Uniformity of Content e Sealing test).

Specialità medicinale: GABAPENTIN MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 036607. Codice pratica C1A/2016/2426. Proc. n. DK/H/0479/001-003/IA/060. Var. tipo IAIN n. B.III.1.a.1 Aggiunta CEP R0-CEP 2013-208-Rev 01 dal produttore approvato DIVI's Lab. Ltd.



Specialità medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO MYLAN GENERICS. Confezioni: Tutte, AIC n. 036258. Codice pratica N1B/2016/1835. Grouping tipo IB: n. B.III.1.a).1 + N. 2 var. n. B.III.1.a).2: Presentazione CEP R0-CEP 2007-277-Rev 00 del produttore approvato Dipharma Francis S.r.l ed aggiornamento da Rev00 a Rev01

Specialità medicinale: LEVOCETIRIZINA MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 042726 Codice pratica C1A/2013/3022. Proc. n. AT/H/439/1/IA/001 Var. Tipo IA(IN) n B.II.b.1.a: Aggiunta DHL Supply Chain SPA come sito di confezionamento secondario.

Specialità medicinale: LINEZOLID MYLAN PHARMA Confezioni: Tutte, AIC n. 043621 Codice pratica C1B/2016/2059. Proc. n. NL/H/3011/IB/004/G. grouping tipo IB: N. 2 Var A.2 b): modifica del nome di fantasia del prodotto medicinale in Belgio e Francia.

Specialità medicinale: LORMETAZEPAM MYLAN GENERICS Confezioni: AIC n. 036044016. Codice pratica N1B/2016/2031. Var. tipo IB n. A.z modifica amministrativa della denominazione di un eccipiente.

Specialità medicinale: MIRTAZAPINA MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 038014 Codice pratica C1A/2016/2158. Proc. n. DK/H/0986/001-003/IA/037. Var. Tipo IA n. B.III.1.a).2: Aggiornamento CEP R1-CEP 2007-062-Rev 01.

Specialità medicinale: NITROGLICERINA MYLAN Confezioni: Tutte,

AIC n. 041920. Codice pratica C1A/2013/2737. Proc. n. PT/H/0748/001-003/IA/001. Var ipo IA n. B.II.d.2.a): aggiornamento FP Standard Test Method + Codice pratica C1A/2013/2738. Proc. n. PT/H/0748/001-003/IA/002: var. Tipo IA n.B.II.c.2.a) modifica procedura di prova approvata per gli eccipienti Mediflex 1200 e Medirelease 2249.

Specialità medicinale: PAROXETINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 035449. Codice pratica C1B/2016/1938. Proc. n. DK/H/244/01-02/IB/063G. Grouping tipo IB: tipo IB n. B.II.b.1 e + tipo IAIN n. B.II.b.1 b + tipo IAIN B.II.b.1 a: Aggiunta Mylan Laboratories Ltd, Aurangabad come sito di produzione e confez. primario e secondario.

Specialità medicinale: PERINDOPRIL E INDAPAMIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 039420. Codice pratica C1A/2016/2343. Proc. n. HU/H/0153/IA/011/G. Grouping tipo IA: n. B.II.b.3.a Modifiche minori del processo di produzione del prodotto finito +

Tipo IAIB n. B.II.d.I.h Aggiornamento del dossier per rispettare le disposizioni della Ph. Eur per il prodotto finito.

Specialità medicinale: PREDNISONE MYLAN PHARMA Confezioni: Tutte, AIC n. 043412. Codice pratica C1A/2015/4275. Proc. n. ES/H/0268/001-002/IA/003 Var. tipo IAIN n. B.II.b.1.a: Sostituzione sito confezionamento secondario SCF SNC con DHL Supply Chain(It) SpA.

Specialità medicinale: QUETIAPINA MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n.

043057. Codice pratica C1B/2016/2171. Proc. n. UK/H/5541/01-05/IB/012. Var. tipo IB n. B.I.a.2.e modifica minore della parte riservata dell'ASMF.

Specialità medicinale: RAMIPRIL MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 037577. Codice pratica C1A/2016/1723. Proc. n. IT/H/0223/001-003/IA/014G. Grouping tipo IA: N. 3 var. IA n. B.III.1.a).2: Aggiornamento CEP da R0-CEP 2003-026-Rev 01 a R1-CEP 2003-026-Rev 01 + Tipo IA B.III.1.a).4: Eliminazione CEP 2003-050.

Specialità medicinale: RIVASTIGMINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 042980. Codice pratica C1B/2015/630. Proc. n. NL/H/2958/001-002/IB/001. Var. Tipo IB n. C.I.11.z): Aggiornamento (RMP) già approvato. Codice pratica C1B/2015/1775. Proc. n. NL/H/2958/001-002/IB/003. Var.Tipo IB n. A.2.b): Modifica della denominazione del prodotto in Aldemyl.

Specialità medicinale: RIVASTIGMINA MYLAN PHARMA Confezioni: Tutte, AIC n. 041260 Codice pratica C1A/2016/2655. Proc. n. DE/H/3304/IA/013/G. grouping tipo IA: tipo IAIN n. A.1 Modifica indirizzo MAH in Portogallo; N. 2 var Tipo IA n. A.5.b Modifica nome sito controllo qualità da BSL Bioservice Scientific Laboratories GmbH a Eurofins BioPharma Product Testing Munich GmbH e del sito conf. secondario da Logosys PKL Service a PKL Service.

Specialità medicinale: RIZATRIPTAN MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 040776. Codice pratica C1A/2015/510. Proc. n. DE/H/2424/001-002/IA/010. Var. di tipo IA in n. B.III.1.a).1 Aggiunta CEP R0-CEP 2011-299-Rev01 dal produttore autorizzato (Mylan Laborat. Ltd).

Specialità medicinale: ROPIVACAINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 039157. Codice pratica C1B/2013/2037. Proc. n. NL/H/1260/002/IB/013. Variazione Grouping Tipo IB: n. B.I.a.2.e): Determinazione contenuto dell'impurità B come controllo in-process + n. B.I.d.1.a).4: variazione del re-test period da 24 a 60 mesi.

Specialità medicinale: SEVELAMER MYLAN PHARMA Confezioni: Tutte, AIC n. 043522. Codice pratica C1A/2016/2267. Proc. n. DK/H/2249/001/IA/009. Var tipo IA n. A.5.b Modifica nome sito conf. secondario da Logosys PKL Service a PKL Service.

Specialità medicinale: SPIRAMICINA MYLAN GENERICS Confezioni: AIC n. 033291016. Codice pratica N1B/2016/2033. Grouping tipo IB: Var. tipo IB n. B.I.a.1.a) Modifica indirizzo sito di produzione della sostanza attiva + N. 4 var. tipo IB n. B.I.a.2.e) Modifica minore della parte riservata dell'ASMF (Step 2,3,4 e Purification) + Var. tipo IA n. B.III.2.b) Adeguamento delle specifiche della sostanza attiva alla monografia Ph. Eur. Specialità medicinale: TORASEMIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 036350. Codice pratica C1A/2016/2693. Var. tipo IA n. B.III.1.a).2: aggiornamento CEP R1-CEP 2009-061-Rev 00.

Specialità medicinale: VALSARTAN MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 041442. Codice pratica C1B/2016/1168. Proc. n. UK/H/4518/001-004/IB/020. Var. tipo IB n. A.2.b Modifica nome di fantasia del prodotto medicinale in Grecia.

Specialità medicinale: VANCOMICINA MYLAN Confezioni: Tutte,

AIC n. 041220. Codice pratica C1A/2016/2617. Proc. n. CZ/H/351/IA/007/G. Grouping tipo IA: N 2 var. Type IA B.III.1.a).2): Aggiunta CEP R1-CEP 1999-110 Rev 06 dal



produttore approvato Xellia Pharmaceuticals Ltd e CEP R1-CEP 2008-246 Rev 00 dal produttore approvato Zhejiang Medicine Co Ltd.

Specialità medicinale: VORICONAZOLO MYLAN
 Confezioni: Tutte, AIC n. 042626. Codice pratica C1A/2016/2026. Proc. n. PT/H/1024/IA/004/G. Grouping tipo IA: N. 2 tipo IAIN n. B.III.1a).3: Aggiunta CEP R0-CEP 2011-365 Rev 00 dal nuovo produttore Zhejiang e del CEP R0-CEP 2011-377-Rev 01 dal nuovo produttore Medichem Manufacturing + N. 7 var tipo IAIN n. B.II.b.1.a Aggiunta di Central Pharma Contract Packaging Ltd, Tjoapack Etten-Leur, MPF (Heerenveen, NL), MPF (Oudehaske - NL), De Bereiders (Hoogeveen - NL), Picking (ES), Unibo bvba (Malle - BE) come siti di confez. secondario + tipo IA n. A.5 Modifica nome sito conf. secondario da Logosys PKL a PKL.

Specialità medicinale: LATANOPROST MYLAN AIC n. 042620; ELETRIPTAN MYLAN AIC n. 042589. Codice pratica C1A/2015/4434. Proc. n. DK/H/xxx/IA/152/G. Grouping tipo IA n. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF Mylan.

Un procuratore
 Valeria Pascarelli

TX16ADD8499 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.
 Partita IVA: 07599831000

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

Medicinale: LANSODOR (già denominato LANSOPRAZOLO RATIOPHARM)

Confezioni e numeri A.I.C.: 039725, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

MRP n. IT/H/0389/01-02/IB/019/G - Codice pratica: C1B/2016/1655

Grouping of Variations di Tipo IB, categoria A.2.b) e di tipo IAIN, categoria C.I.8.a), consistenti

nella modifica della denominazione del prodotto medicinale in Italia, da LANSOPRAZOLO RATIOPHARM a LANSODOR e nell'introduzione del PSMF Summary dell'Azienda nuova titolare di AIC.

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

Un procuratore
 Sante Di Renzo

TX16ADD8518 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

Medicinale: MANIDIPINA PHARMACARE (già denominata MANIDIPINA FIDIA)

Confezione e numero di A.I.C.: 039751 – in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

DCP n. IT/H/380/01-02/IB/06 - Codice pratica: C1B/2015/3079

Modifica di tipo IB, categoria A.2.b): modifica della denominazione del prodotto medicinale da MANIDIPINA FIDIA a MANIDIPINA PHARMACARE, in Italia.

DCP n. IT/H/380/01-02/IAIN/07 - Codice pratica: C1A/2015/3875

Modifica di tipo IAIN, categoria C.I.8.a): introduzione del Summary of the Pharmacovigilance System Master File (PSMF) del nuovo titolare di AIC.

DCP n. IT/H/380/02/IB/08 - Codice pratica: C1B/2016/866

Modifica di tipo IB, categoria B.II.b.3.a): modifica del processo di produzione del prodotto finito per correggere un refuso nel modulo 3, per il dosaggio 20mg.

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

L'amministratore unico
 Danilo Graticola

TX16ADD8519 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

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

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

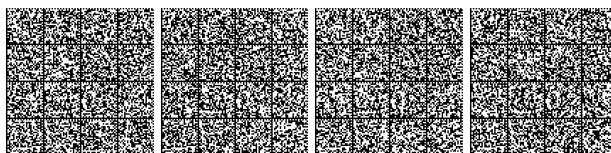
Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.:

Titolare: Abiogen Pharma S.p.A. Via Meucci, 36 Ospedaletto - Pisa

Specialità medicinale: GLADIO

Confezioni e numeri AIC: 100 mg compresse rivestite - 40 compresse, AIC n. 031220015; 10 compresse, AIC n. 031220066

Modifiche apportate: codice pratica N1B/2016/1826 - grouping di 2 variazioni tipo IB B.II.d.2.d: aggiunta di un metodo alternativo per il prodotto finito per determinare l'identificazione del principio attivo, il titolo e le Sostanze



Correlate; tipo IA B.II.d.1.i: introduzione del parametro di specifica del prodotto finito "uniformity of dosage units" conforme a Ph. Eur 2.9.40 in sostituzione dei metodi autorizzati "Uniformity of mass" ed "Uniformity of content".

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

TX16ADD8520 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG.

Medicinale AMIPED soluzione per infusione per tutte le confezioni autorizzate (A.I.C. n. 041942). Grouping di 3 variazioni di tipo IB con codice pratica C1B/2016/1661, procedura n.: DE/H/3362/1/IB/8/G:

-B.II.b.3.z) modifica nel processo produttivo del prodotto finito: holding time.

-B.II.b.5.z) modifica ai test in corso o ai limiti applicati durante la produzione: oxygen content WFI.

-B.II.b.5.z) modifica ai test in corso o ai limiti applicati durante la produzione: oxygen content after filling.

La data di implementazione della suddetta modifica decorre dal giorno successivo alla pubblicazione in *gazzetta ufficiale* della variazione stessa.

Medicinale TETRASPAN soluzione per infusione, nei dosaggi 60 mg/ml e 100 mg/ml, per tutte le confezioni autorizzate (A.I.C. n. 037596). Grouping di 4 variazioni di tipo IA, con codice pratica C1A/2016/2851, procedura europea n. SE/H/609/1-2/IA/21/G:

-A.7. Eliminazione di un sito produttivo di una sostanza attiva (Serumwerk Bernburg come fornitore di HES 130), data di implementazione 28/10/2015;

-B.I.a.2 diminuzione della velocità di impulso nel tank R20, data di implementazione 25/11/2015;

-B.II.d.2.a) aggiornamento del metodo analitico per l'analisi dei cloruri nel prodotto finito (TP 306), data di implementazione 28/1/2016;

-B.II.d.2.a) aggiornamento del metodo analitico per l'analisi del calcio nel prodotto finito (TP 326), data di implementazione 13/7/2015.

Medicinale PROPOFOL B.BRAUN emulsione iniettabile o per infusione nei dosaggi 1% (10 mg/ml) - 2% (20 mg/ml) - 0,5% (5 mg/ml), per tutte le confezioni autorizzate (A.I.C. n. 035911). Codice pratica: C1A/2016/2562, procedura n. DE/H/185/1-3/IA/40. Variazione di tipo IA, B.III.1.a.4: eli-

minazione certificato di sicurezza (CEP) per sostanza attiva (CILAG AG Hochstraße 201, Schaffhausen, Svizzera), data di implementazione 27/4/2016.

Medicinale AMIDOLITE, 60 mg/ml soluzione per infusione per tutte le confezioni autorizzate (A.I.C. n. 036617), codice pratica: C1A/2016/2852, procedura n. SE/H/414/1/IA/22/G. Grouping di 3 variazioni di tipo IA:

-A.7, eliminazione di sito produttivo di sostanza attiva (Serumwerk Bernburg, Germania, fornitore di HES 130), data di implementazione 28/10/2015;

-B.I.a.2, modifica del processo produttivo della sostanza attiva (diminuzione della velocità di impulso nel tank R20), data di implementazione 25/11/2015;

-B.II.d.2.a), aggiornamento del metodo analitico per l'analisi dei cloruri nel prodotto finito (TP 306), data di implementazione 28/1/2016.

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

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

TX16ADD8524 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

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

Titolare AIC: Bruno Farmaceutici S.p.A.

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

AIC 036072027 – "20 mg/ml sospensione orale" flacone 150 ml

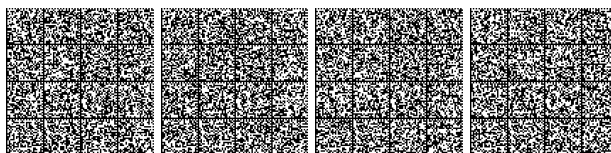
Codice Pratica: N1A/2016/1823

Var. B.III.1.a.2 (tipo IA): Presentazione di un CEP aggiornato per l'ibuprofene da parte del produttore già autorizzato Si Group, Inc, USA (ex Albemarle), da: R1-CEP 1996-058-Rev 04 a: R1-CEP 1996-058-05.

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

TX16ADD8525 (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 medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l.
Specialità Medicinale: MENADERM SIMPLEX 0,025%
Confezioni e numeri di A.I.C.: crema – Tubo da 30 g
A.I.C. 041406012.

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008 e s.m.i:

Tipo IB – B.II.b.4.a Modifica della dimensione del lotto di prodotto finito – Aumento fino a 10 volte – Introduzione della dimensione da 475 kg con nuovo range di batch size compreso fra 300 kg e 475 kg.

Codice Pratica N1B/2016/2090 - Approvata il 7 settembre 2016.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD8526 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Titolare: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, 20139 Milano.

Medicinale: ACTILYSE

Confezioni e numeri A.I.C.:

“Polvere e solvente per soluzione iniettabile e per infusione”

Confezione da 20 mg – A.I.C. n. 026533051

Confezione da 50 mg – A.I.C. n. 026533048

Confezione da 10 mg – A.I.C. non disponibile

“Polvere per soluzione iniettabile e per infusione”

Confezione da 2 mg – A.I.C. non disponibile

Codice pratica: C1A/2016/2810

Procedura di mutuo riconoscimento n.: DE/H/0015/004-005/IA/117/G.

Modifiche apportate: Grouping di 2 variazioni di tipo IA: B.III.1.b.3 presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato, relativo al rischio di TSE,

per la materia prima primatone, presentato da un fabbricante già approvato (R1-CEP 2000-302 Rev 02); B.III.1.b.4 soppressione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea, relativo al rischio di TSE, per la materia prima siero bovino fetale (R1-CEP 2000-112-Rev 01).

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

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

TX16ADD8532 (A pagamento).

**MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS
LUXEMBOURG S.A.**

codice SIS 734

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano - Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Specialità medicinale (codice A.I.C.) – dosaggio e forma farmaceutica: DIUREMID 2,5 mg compresse (A.I.C. n. 028721076) – Confezione: 28 compresse

Titolare A.I.C.: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)n. 1234/2008 e s.m.

Tipologia variazione: Tipo IB.C.I.7.b – Soppressione di un dosaggio: 2,5 mg compresse.

Data di approvazione: 9 settembre 2016. Codice pratica: N1B/2016/1863.

Specialità medicinale (codice A.I.C.) – dosaggio e forma farmaceutica: DIURESIX 2,5 mg compresse (A.I.C. n. 028262044) – Confezione: 28 compresse

Titolare A.I.C.: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)n. 1234/2008 e s.m.

Tipologia variazione: Tipo IB.C.I.7.b – Soppressione di un dosaggio: 2,5 mg compresse.

Data di approvazione: 9 settembre 2016. Codice pratica: N1B/2016/1864.

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

TX16ADD8534 (A pagamento).



ABIOGEN PHARMA S.P.A.

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

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Abiogen Pharma S.p.A. Via Meucci, 36 Ospedaletto - Pisa.

Specialità Medicinale: CLASTEON

Confezioni e numeri AIC: 100 mg/3,3 ml soluzione iniettabile per uso i.m. con lidocaina 1% - AIC n. 026372072, 026372084; 200 mg/4 ml, soluzione iniettabile per uso i.m. con lidocaina 1% - AIC n. 026372096, 026372108

Codice pratica: N1B/2016/2036

Modifica apportata: Variazione Tipo IB by default B.III.1.a.2: aggiornamento del CEP per la sostanza attiva Lidocaina cloridrato da parte del produttore già approvato SIMS s.r.l. - Italia (da R1-CEP 2001-014-Rev 02 a R1-CEP 2001-014-Rev 03).

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC 026372

Codice pratica: N1A/2016/1900

Modifica apportata: Grouping di variazioni relative al principio attivo Sodio clodronato prodotto da Farchemia S.r.l.: Tipo IA A.4: modifica del nome del contractor responsabile del controllo microbiologico (da BIOLAB S.p.A. a EUROFINS BIOLAB S.p.A.); Tipo IA B.I.a.1.f: sostituzione del contractor responsabile del controllo delle sostanze correlate (da Abiogen Pharma S.p.A. a LabAnalysis S.r.l.); Tipo IA B.I.b.2.a: modifica minore della procedura analitica per la determinazione del metanolo residuo.

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC 026372

Codice pratica: N1B/2016/2042

Modifica apportata: variazione tipo IB B.I.d.1.a.4: estensione del periodo di ripetizione della prova per il principio attivo Sodio Clodronato prodotto da Farchemia S.r.l. fino a 60 mesi, sulla base dei dati in tempo reale.

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

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

TX16ADD8535 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.P.A.**Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco**

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

Registro delle imprese: Roma n. 03907010585

Codice Fiscale: 03907010585

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

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

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

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni (AIC:043682)

Procedura mutuo riconoscimento: DE/H/4186/001/IB/001

Codice pratica: C1B/2016/1187

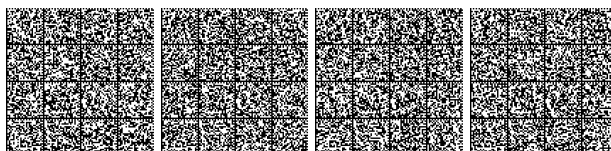
Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009 e s.m., si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB: Modifica della denominazione del medicinale per l'Italia da Ibugrippex a Momenxsin con impatto sugli stampati relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Procedura mutuo riconoscimento: DE/H/4186/001/IA/002

Codice pratica: C1A/2016/1464

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009 e s.m. si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IAIN n. C.I.8.a): Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza di A.C.R.A.F. S.p.A.



Decorrenza delle modifiche: Dal giorno successivo alla data della pubblicazione in *G.U.* I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* posso 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

TX16ADD8537 (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

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

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l.
Codice pratica: N1B/2016/2116

Medicinale (codice AIC) dosaggio e forma farmaceutica: SECURGIN (027436) 0,15 mg + 0,02 mg compresse.

Confezioni: 027436017 (1 blister da 21 *cpr*), 027436029 (3 blister da 21 *cpr*), 027436031 (6 blister da 21 *cpr*).

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione, in data 10.09.16, della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE):

Tipologia variazione: Grouping of Variations (Var. IB B.II.b.1.e + IAin B.II.b.1.a + IAin B.II.b.1.b + IAin B.II.b.2.c.2 + IB B.II.b.3.a + IAin B.II.a.1.a).

Tipo di modifica: Introduzione dell'officina N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB, Oss, The Netherlands, per la fase di produzione del bulk, confezionamento primario e secondario e rilascio dei lotti (incluso il controllo), in sostituzione del sito Organon Ireland Ltd (Swords) + Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito – modifica del solvente di granulazione (a: 100% acetone) + Modifica dell'aspetto della compressa - Aggiunta dell'impressione "Organon*" su una faccia della compressa, in aggiunta a quanto già presente sull'altra faccia (TR4).

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD8538 (A pagamento).

ITALIANA LABORATORI BOUTY S.P.A.

Partita IVA: 00844760157

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D. Lgs 219/2006

Codice Pratica: N1A/2016/1750

Medicinale: CALMINE AIC n. 028279014 – 200 mg compresse rivestite – 12 compresse

Titolare AIC: S.p.A. Italiana Laboratori Bouty via Vanvitelli n. 4 – 20129 Milano

Tipologia variazione: Grouping Variation contenente:

- n. 1 Var. IA - B.III.1 a) Aggiornamento del certificato (R1-CEP 1996-061-Rev 10) presentato da un fabbricante già approvato (SHASUN – India)

- n. 1 Var. IA - B.III.1 a) Aggiornamento del certificato (R1-CEP 1996-061-Rev 11) presentato da un fabbricante già approvato (SHASUN – India)

Modifica Apportata: Aggiornamento del certificato di conformità alla Farmacopea europea del fornitore della sostanza attiva Ibuprofene già approvato Shasun Pharmaceuticals Limited ora Strides Shasun Limited

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

Il legale rappresentante
Giorgio Pisani

TX16ADD8541 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

Sede legale: viale Ortles, 12 - Milano

Codice Fiscale: 09098120158

Partita IVA: 10771570156

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

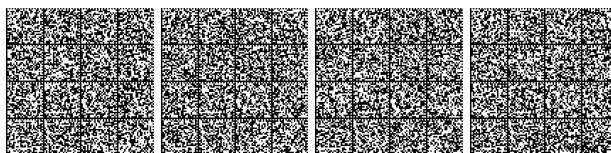
Titolare: Scharper S.p.A. Viale Ortles, 12 – Milano

Codice Pratica: N1B/2016/1934 del 15/07/2016

Medicinale: MICOMICEN "1% schiuma ginecologica"–

Flacone 60 ml AIC n. 025216084

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008:



Grouping di 4 Variazioni di Tipo IB:

- Variazione tipo IB n. B.II.d.2.d): Modifica di una procedura di prova del prodotto finito (sostituzione) – determinazione del titolo del principio attivo (da colorimetrico a HPLC);

- Variazione tipo IB by default n. B.II.d.1.c): Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova – sostanze correlate (HPLC);

- Variazione tipo IB n. B.II.d.2.d): Modifica di una procedura di prova del prodotto finito (sostituzione) – identificazione del principio attivo (da TLC a HPLC);

- Variazione tipo IB n. B.II.d.1.z): Cambio nelle specifiche della contaminazione microbica da FUIX a EP corrente edizione.

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

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

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX16ADD8542 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

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

Titolare aic: Almirall S.p.A. – Via Messina, 38 Torre C - 20154 Milano

Specialità medicinale: AIRTAL compresse & KAFENAC compresse

Codice Pratica: N1B/2016/1826

Confezioni e numeri aic:

compresse AIC 032773020 e 032773069 (Airtal) e AIC 031842014 e 031842065 (Kafenac)

Modifica: IB B.II.d.2.d & IA B.II.d.1.i grouping – aggiunta di un metodo analitico e modifica delle specifiche del prodotto finito.

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

Decorrenza delle modifiche: dalla data della loro pubblicazione in *G.U.*

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

TX16ADD8543 (A pagamento).

ALMIRALL S.P.A.

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

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

Medicinale: DECODERM

Confezioni e numeri aic: tutte le confezioni di crema 2% + 0,1% - 028407

Codice Pratica: N1A/2016/1638

Modifica: IA B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP di un produttore già autorizzato del principio attivo

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

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

TX16ADD8544 (A pagamento).

CHEMI S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 – 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 00148870603

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica: C1B/2015/3296

Medicinale: ACIDO IBANDRONICO CHEMI 3 mg soluzione iniettabile

Codice farmaco: 041281015, 041281027, 041281039 e 041281041.

MRP N. IT/H/275/01/IB/03/G

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

Modifica apportata: Implementare l'esito della procedura EMA/PRAC/590240/2015 del 24 settembre 2015 ed allineare i testi a quelli del prodotto di riferimento Bonviva.

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della pre-



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

farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il titolare AIC

rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dott. Mauro Attolini

TX16ADD8545 (A pagamento).

CHEMI S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 – 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 00148870603

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 s.s.m.i.

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

Specialità medicinale: SIROCTID (octreotide acetato) 50-100-500 mcg/ml soluzione iniettabile in siringa preimpilata

Codice A.I.C. : 039101 – in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2016/2194

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

MRP n. IT/H/153/001-003/IA/015/G

Grouping Variation comprensiva di n. 2 Variazioni di Tipo IA n. B.II.e.7b) Inserimento di Becton Dickinson Mexico SA e Sterigenics come fornitori di "barrels" utilizzati per la produzione di octreotide siringhe preimpilite.

Data di implementazione: luglio 2015

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

L'amministratore delegato
dott. Mauro Attolini

TX16ADD8546 (A pagamento).

CHEMI S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 – 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 00148870603

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

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

Specialità medicinale: OCTREOTIDE CHEMI (octreotide acetato) 50-100-500 mcg/ml soluzione iniettabile in siringa preimpilata

Codice A.I.C. : 040625 – in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2016/2195

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

MRP n. IT/H/0227/001-003/IA/017/G

Grouping Variation comprensiva di n. 2 Variazioni di Tipo IA n. B.II.e.7b) Inserimento di Becton Dickinson Mexico SA e Sterigenics come fornitori di "barrels" utilizzati per la produzione di octreotide siringhe preimpilite.

Data di implementazione: luglio 2015

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

L'amministratore delegato
dott. Mauro Attolini

TX16ADD8547 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: LOSARTAN ZENTIVA 50 mg compresse rivestite con film

Confezioni e numero di AIC: Tutte le confezioni autorizzate – AIC n. 039077

Codice Pratica n. C1A/2016/2749 - Procedura n. DE/H/1169/IA/036/G - raggruppamento di variazioni composto da:

- Tipo IA n. A.7 – eliminazione dell'officina Winthrop Arzneimittel GmbH quale sito per il rilascio lotti del prodotto finito in Germania;

- Tipo IA B.III.1a)2 – aggiornamento del certificato di conformità alla farmacopea europea di Mylan Laboratories United (produttore già autorizzato del principio attivo) da R0-CEP 2009-348-Rev 03 a R1-CEP 2009-348-Rev 00.



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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8548 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: SILDENAFIL ZENTIVA 25 mg, 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero di AIC: Tutte – AIC n. 041040

Codice Pratica C1A/2016/2406 - Procedura n. PT/H/0612/IA/011/G – raggruppamento di variazioni composto da:

- variazione Tipo IA n. A.7) - soppressione del sito di fabbricazione del principio attivo Haupt Pharma Brackenheim GmbH;

- variazione Tipo IAIN n. B.III.1.a.1) - presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato, Hetero Drugs Limited, (da: DMF versione AP-09 Dicembre 2012 a: R0-CEP-2013-002-Rev 02).

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8549 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ESOMEPRAZOLO ZENTIVA 20 mg e 40 mg capsule rigide gastroresistenti

Confezioni e Numeri di A.I.C.: Tutte – AIC n. 040562

Codice Pratica C1B/2016/1677 – procedura n. PT/H/1202/001-002/IB/025 – variazione Tipo IB n. B.I.b.2)

- Modifica minore di una procedura di prova approvata del principio attivo (controllo del particle size).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8550 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA 50 mg + 12,5 mg e 100 mg + 25 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numero di AIC: Tutte - AIC n. 038234

Codice Pratica: C1A/2016/2133 – procedura n. DE/H/0884/IA/034/G – raggruppamento di variazioni composto da:

- Tipo IA n. A.7 – eliminazione dell'officina Winthrop Arzneimittel GmbH quale sito per il rilascio lotti del prodotto finito in Germania;

- Tipo IA B.III.1a)2 – autorizzazione del certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato - R1-CEP 2009-348-Rev 00 - di Mylan Laboratories United (produttore già autorizzato del principio attivo losartan potassico).

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8551 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: IFENEC



Confezione e codice AIC

1% crema vaginale - 30 g tubo + applicatore AIC
n. 024066058

1% crema vaginale - 78 g tubo + applicatore AIC
n. 024066060

Codice Pratica: N1A/2016/1786

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

Variazione Tipo IA n. A.7 – Eliminazione di Francia Farmaceutici S.p.A. come produttore del prodotto finito (tutte le fasi).

Data di implementazione: Gennaio 2016

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD8552 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: STEOZOL 4 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione

Codice A.I.C. : 040982 – in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice Pratica: C1B/2016/677

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

MRP n. IT/H/269/001/IB/009

Variazione Tipo IB n. C.I.11.z) Aggiornamento RMP attualmente autorizzato da "version 1.2" a "version 2.1".

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua Pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD8553 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2016/676

Medicinale: STEOZOL

Codice farmaco: 040982011, 040982023, 040982035, 040982047

MRP N. IT/H/269/001/IB/008/G

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z – C.I.2.a

Modifica apportata: Tipo IB C.I.2.a Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per adeguamento al prodotto di riferimento Zometa.

Tipo IAIN C.I.z Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per adeguamento alla raccomandazioni del PRAC EMA/PRAC/590240/2015.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD8554 (A pagamento).



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

Sede: 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: F.I.R.M.A. S.p.A.

Specialità Medicinale: SALVITUSS

Dosaggio, forma farmaceutica, confezioni e numeri di A.I.C.: 30 mg/5 ml sciroppo – 12 contenitori monodose da 5 ml (AIC n. 027661038)

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Variazione di tipo IA B.II.e.5.b: Eliminazione di una confezione.

Data di approvazione: 9 settembre 2016. Codice pratica N1A/2016/1833.

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. Roberto Pala

TX16ADD8555 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Sede: via E. Fermi n. 1, Alanno (PE)

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

Titolare: ALFA WASSERMANN S.p.A.

Specialità medicinale: NEO BOROCILLINA, NEO BOROCILLINA BALSAMICA, NEO BOROCILLINA TOSSE

Confezioni e numeri di AIC: tutte le presentazioni autorizzate, AIC n.

022632 – 024960 - 027081

Codice pratica: N1A/2016/1794

Tipologia variazioni e modifica apportata: Variazione Tipo IA in n. B.III.1.a)1 per presentazione CEP del principio attivo 2,4 diclorobenzil alcool (R0-CEP 2014-346-Rev00) da parte del produttore autorizzato Bioxera Pharma Private Ltd.

Specialità medicinale: NEO BOROCILLINA FLUIDIFICANTE TOSSE

Confezioni e numeri di AIC: tutte le presentazioni autorizzate, AIC n.

034740

Codice pratica: N1B/2016/2053

Tipologia variazioni e modifica apportata: Raggruppamento di variazioni per aggiornamento ASMF della sostanza attiva ambroxolo cloridrato del produttore già autorizzato SIFAVITOR S.r.l. (da Rev.1 Sett. 2008 a Rev. 2 Dic. 2014): 1 var. Tipo IA n. A.4 per modifica della sede legale (da via Monte Napoleone 9 a Largo G. Donegani 2, Milano); 2 var. Tipo IB n. B.I.a.2.e) per modifiche minori alla Restricted Part; 1 var. Tipo IA n. B.I.b.2.a) per modifiche minori di una procedura di prova.

Specialità medicinale: NEO BOROCILLINA

Confezioni e numeri di AIC: 1,2 mg + 70 mg pastiglie con vitamina C senza zucchero, 16-18-20 pastiglie, AIC n. 022632184-196-119

Codice pratica: N1B/2016/2063

Tipologia variazioni e modifica apportata: Raggruppamento di 1 variazione Tipo IB n. B.II.b.3.a), 2 variazioni Tipo IA n. B.II.b.3.a) e 1 var. Tipo IA n. B.II.b.5.z) per modifiche minori nel processo di produzione del prodotto finito e correzione IPC.

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

Decorrenza delle modifiche: dal 20/06/2016 per la pratica N1A/2016/1794; dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* per le pratiche N1B/2016/2053 e N1B/2016/2063.

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

TX16ADD8556 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina
Capitale sociale: € 1.000.000.000,00
Codice Fiscale: 06954380157
Partita IVA: 01781570591

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

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

Specialità Medicinale: SILDENAFIL PFIZER (Sildenafil Citrato)

Confezioni e numeri di AIC: AIC n. 041914 (tutte le confezioni)

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. - Via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Codice pratica : C1B/2016/1644

Numero di Procedura: PT/H/0397/001-003/IB/018/G

Tipologia di variazione: Grouping di due Variazioni di tipo IB unforeseen: n. 1 variazione Tipo B.I.a.1 z) - Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un pro-



dotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea –aggiunta produttore intermedio sostanza attiva Smilax Laboratories Limited of India (Smilax); n. 1 variazione Tipo B.I.a.2 z) - Modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in Gazzetta

Ufficiale possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD8557 (A pagamento).

ADDENDA PHARMA S.R.L.

Sede legale: viale Shakespeare n. 47 - Roma

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

Titolare: Addenda Pharma Srl - Viale Shakespeare n. 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: GOLTOR

Confezioni e numeri di AIC: Tutte (AIC n. 036678)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Codice pratica: C1A/2016/2729

Proc. MRP n. DE/H/xxxx/IA/815/G - Var. IA: A.7 Eliminazione del sito DSM Fine Chemicals Austria Nfg GmbH & Co KG, DSM Pharma Chemicals, Linz (Austria) come sito alternativo di produzione del principio attivo simvastatina + modifiche editoriali al dossier (sezione 3.2.5.2.1 e Annex 5.8 flow chart) relative al nome del produttore dello starting material lovastatina. Il nome del sito produttore della lovastatina, attualmente registrato con il nome del titolare del CEP "TEVA Pharmaceutical Industries Ltd" viene modificato con il nome del sito: TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company.

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD8558 (A pagamento).

ADDENDA PHARMA S.R.L.

Sede legale: viale Shakespeare n. 47 - Roma

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

Titolare: Addenda Pharma Srl - Viale Shakespeare n. 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: ABSORCOL

Confezioni e numeri di AIC: Tutte (AIC n. 036018)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Codice pratica: C1A/2016/2727

Proc. MRP n. DE/H/XXXX/IA/816/G - Var. IA: A.7 Eliminazione del sito Schering-Plough (Avondale) Company Rathdrum, Irlanda come sito alternativo di produzione e controllo del principio attivo ezetimibe.

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD8559 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede: via Canino n. 21 - Roma

Codice Fiscale: 05101501004

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

Codice pratica: N1A/2016/1770

Medicinale: VISUMIDRIATIC FENILEFRINA 100mg/ml + 5mg/ml collirio soluzione

Confezioni: Collirio 10 ml AIC n. 020698015

Titolare AIC: Visufarma S.p.A.

Tipologia di variazione: C.I.3.a tipo IA

Tipo di Modifica: Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo dei medicinali per uso umano al fine di attuare le conclusioni di un procedimento concernente un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR) o uno studio di sicurezza dei medicinali dopo l'autorizzazione (PASS), o ancora le conclusioni della valutazione effettuata dall'autorità competente a norma degli articoli 45 o 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006.

Modifica apportata: Modifica del RCP e del Foglio Illustrativo per implementazione delle informazioni di sicurezza a seguito della procedura di PSUSA/0000/2378/201501 riguardante i prodotti a base di Fenilefrina.



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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto D.Lgs.

L'amministratore delegato - Visufarma S.p.A.
Paolo Ciocchetti

TX16ADD8560 (A pagamento).

K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via Generale Orsini, 46 - 80132 - Napoli
Partita IVA: 07510800639

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

Codice Pratica: N1A/2016/1763

Medicinale: CEFAZOLINA K24 PHARMACEUTICALS

Confezioni: 500mg/3ml polvere e solvente per soluzione iniettabile AIC: 033444011; 1g/4ml polvere e solvente per soluzione iniettabile AIC: 033444047; 1g/10ml polvere e solvente per soluzione iniettabile uso AIC: 033444074.

Titolare AIC: K24 Pharmaceuticals S.r.l.

Tipologia variazione: B.II.e.7.b Tipo IA - Tipo di Modifica: Aggiunta di Capsulit Spa come fornitore per il materiale di confezionamento.

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 10/05/2016.

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

TX16ADD8561 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Sede: poligono Levante c/Can Guasc, 2 - 08150 Parets del Vallès
Barcellona (Spagna)

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

Titolare e/o Produttore: Istituto Grifols S.A. Sede legale: c.s.

Specialità Medicinale: ALBUMINA GRIFOLS (AIC N. 034611)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE: Variazione Tipo IB, n. C.I.z): Modifiche concernenti la sicurezza, l'efficacia e la farmacovigilanza; medicinali per uso umano e veterinario - Altra variazione.

È autorizzato l'adeguamento degli stampati al formato vigente predisposto dal QRD, alla linea guida CPMP/PhVWP/BPWG/2231/99/Rev 2, alla linea guida EMA/CHMP/BWP/360642/2010 rev. 1, alla linea guida

CPMP/463/00 rev.1.

Codice Pratica: N1B/2015/5835

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

La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore
Alessandra D'Amici

TX16ADD8564 (A pagamento).

CIPROS S.R.L.

Sede: via del Carmine 3 - 20121 Milano

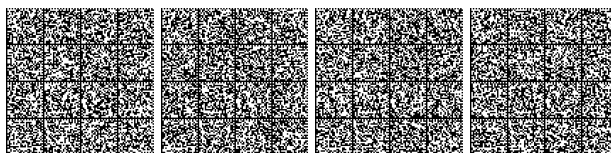
Estratto comunicazione di notifica regolare

Codice Pratica: N1B/2016/1248

Specialità medicinale: ALAMUT

Codice farmaco: 044036 -010 -022 -034 -046 -059

Tipo di modifica: IB, C.I.3.a - Aggiornamento RCP e Foglio illustrativo in accordo alla procedura PSUSA/00000181/201503 relativa ai medicinali a base dell'associazione ramipril+amlodipina.



È autorizzata la modifica stampati richiesta (paragrafi 4.5, 4.8, 7 di RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al Titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data della presente pubblicazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

La procuratrice
Maria Letizia Ferruzza

TX16ADD8565 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede: via Canino n. 21 – Roma
Codice Fiscale: 05101501004

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

Codice pratica: C1A/2016/2478 (codice di procedura NL/H/2482/001/IA/007)

Specialità medicinale: VISUAB 3 mg/ml collirio soluzione

Confezioni: Flacone 5 ml AIC n. 044623015

Titolare AIC: Visufarma S.p.A

Tipologia di variazione: C.I.3.a tipo IA

Tipo di Modifica: Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo dei medicinali per uso umano al fine di attuare le conclusioni di un procedimento concernente un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR) o uno studio di sicurezza dei medicinali dopo l'autorizzazione (PASS), o ancora le conclusioni della valutazione effettuata dall'autorità competente a norma degli articoli 45 o 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006.

Modifica apportata: Modifica del RCP e del Foglio Illustrativo per implementazione delle informazioni di sicurezza a seguito della procedura di PSUSA/00002204/201504 riguardante i prodotti a base di Ofloxacin per uso topico.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto D.Lgs.

Visufarma S.p.A. - L'amministratore delegato
Paolo Ciocetti

TX16ADD8566 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

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

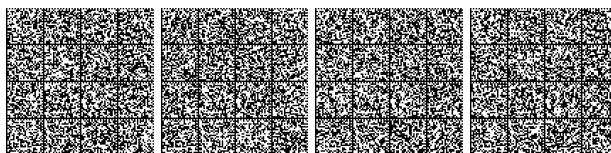
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.

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

Specialità Medicinale: ALBITAL (022515 tutte le confezioni autorizzate) KALBI (042029 tutte le confezioni autorizzate) UMAN ALBUMIN (Confezione 021111051) UMAN SERUM (021112 tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1B/2016/1865

Tipologia di variazione: IB B.II.b.5.c): Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito: Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa. Eliminazione del controllo eseguito durante la fabbricazione (IPC): controllo della sterilità sul campione denominato "Tal quale", prelevato immediatamente prima del processo di pastorizzazione del prodotto finito.



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

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

Il procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

TX16ADD8572 (A pagamento).

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

Sede: strada Solaro 75/77 - 18038 Sanremo (IM)
Codice Fiscale: 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: EUKETOS (cod. farmaco 034393)

Confezioni Tutte: 034393049.

Codice pratica: N1A/2016/1792.

Variatione Tipo: IA – A.5 b): Modifica del nome del fabbricante della produzione semilavorato e controllo qualità escluso il rilascio dei lotti: da Aptalis Pharma Srl a Adare Pharmaceuticals Srl.

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

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Chiara Mormile

TX16ADD8573 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede: via Canino n. 21 – Roma
Codice Fiscale: 05101501004

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

Titolare AIC: Visufarma S.p.A

Specialità medicinale: CARVIPRESS 30 compresse (AIC 027606)

Codice pratica: N1B/2016/2122

Tipo modifica: Grouping Variation di tipo IB, sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione del prodotto finito per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione, variazioni B.II.b.1.a), B.II.b.1.b), B.II.b.1.e), B.II.b.2.c.2) e Presentazione di certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato per un principio attivo, variazione B.III.1.a.3

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

Visufarma S.p.A. - L'amministratore delegato
Paolo Ciocchetti

TX16ADD8574 (A pagamento).

FISIOPHARMA S.R.L.

Sede legale: Nucleo Industriale - 84020 Palomonte (SA)
Codice Fiscale: 02580140651

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012/CE

Titolare AIC: Fisiopharma S.r.l., Nucleo Industriale - 84020 Palomonte (SA).

Specialità medicinale: MIOZAC 250mg/20ml – soluzione per infusione endovenosa

Confezioni e numeri di AIC: 1 Flacone da 20 ml, AIC n. 033609013

Codice Pratica: N1B/2016/1842

N. e tipologia variazione: n. B.II.b.3.a) - IB unforeseen

Modifica minore nel procedimento di fabbricazione

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.

Specialità Medicinale: FDP FISIOPHARMA

Confezioni e numeri di AIC: 1 Flacone polvere da 5 g + 1 Flacone solvente da 50 ml - AIC n.033631019 “5 g polvere e solvente per soluzione per infusione”;

1 Flacone polvere da 10 g + 1 Flacone solvente da 100 ml - AIC n. 033631021 “10 g polvere e solvente per soluzione per infusione”.

Codice Pratica: N1A/2016/1855

N. e tipologia variazione: n. A.7 - IA

Soppressione di un sito di confezionamento secondario del prodotto finito

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.

da: Fisiopharma S.r.l. e Segetra Pharma S.r.l. a: Fisiopharma S.r.l.

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

La persona qualificata
dott. Luca Alessandro Giossi

TX16ADD8575 (A pagamento).



VISUFARMA S.P.A.

Sede: via Canino n. 21 – Roma
Codice Fiscale: 05101501004

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

Codice pratica: N1A/2016/1883

Specialità medicinale: PIPEMID 400 mg capsule (AIC n 023921048)

TIMOD 2,5 mg/ml collirio soluzione (AIC n 033901036)

TIMOD 5 mg/ml collirio soluzione (AIC n 033901048)

VISUBLEFARITE collirio sospensione (AIC n 020085027)

VISUCLOBEN 1 mg/ml collirio sospensione (AIC n 026591026)

VISUMETAZONE Antibiotico collirio sospensione (AIC n 022729026)

Titolare AIC: Visufarma S.p.A

Tipologia di variazione: Grouping variation Tipo IA C.I.z

Tipo di Modifica: Inserimento statement ADR paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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

L'amministratore delegato - Visufarma S.p.A.
Paolo Ciocchetti

TX16ADD8576 (A pagamento).

MONICO S.P.A.

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

Medicinale: GLICEROLO CON SODIO CLORURO MONICO (AIC 030865) confezioni: tutte

Codice pratica: N1A/2016/1700.

Tipologia e numero della variazione: IA – A.7 “Soppressione di un fornitore di materia prima” per l'API GLICEROLO (produttore: Carlo Erba).

Data d'implementazione modifica: 29/06/2016. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: CALCIO CLORURO MONICO (AIC 030786), confezioni: tutte; CALCIO E MAGNESIO CLORURO MONICO (AIC 030879), confezioni: tutte; ELETTROLITICA EQUILIBRATA ENTERICA (AIC 030857), confezioni: tutte;

ELETTROLITICA REIDRATANTE MONICO – SOLUZIONE PER INFUSIONE III (AIC 030861), confezioni: 064 - flacone 50 ml, 076 – flacone 100 ml, 088 – flacone 250 ml, 090 – flacone 500 ml, 102 – flacone 1000 ml, 153 – 50 ml in sacca 100 ml, 165 – 100 ml in sacca 250 ml, 177 – 250 ml in sacca 500 ml, 189 – 500 ml in sacca 1000 ml – 241 – sacca 50 ml, 254 – sacca 100 ml, 266 – sacca 250 ml, 278 – sacca 500 ml, 280 – sacca 1000 ml, 292 – 30 flaconi 100 ml, 304 – 20 flaconi 250 ml, 316 – 12 flaconi 500 ml, 328 – 20 flaconi 500 ml, 330 – 6 flaconi 1000 ml, 342 – 12 flaconi 1000 ml; 355 – 50 sacche 100 ml, 367 – 20 sacche 250 ml, 379 – 20 sacche 500 ml, 381 – 12 sacche 1000 ml, 393 - 50 sacche 50 ml in 100 ml, 405 – 20 sacche 100 ml in 250 ml, 417 – 20 sacche 250 ml in 500 ml, 429 – 12 sacche 500 ml in 1000 ml;

ELETTROLITICA REIDRANTE CON GLUCOSIO MONICO – SOLUZIONE PER INFUSIONE III (AIC 031393) confezioni: tutte; RINGER MONICO (AIC 030869) confezioni: tutte; RINGER ACETATO MONICO (AIC 030870) confezioni: tutte; RINGER LATTATO MONICO (AIC 030871) confezioni: tutte; SOLUZIONE CARDIO- PLEGICA MONICO (AIC 030873) confezioni: 020 – Sol. A flacone 480 ml + Sol. B fiala 20 ml; 032 – Sol. A 480 ml + Sol. B fiala 20 ml; 044 – Sol. A flacone 480 ml, 095 – Sol. A sacca 480 ml

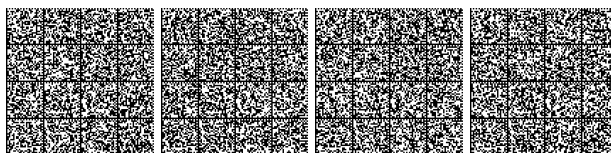
Codice pratica: N1A/2016/1726.

Tipologia e numero della variazione: IA – A.7 “Soppressione di un fornitore di materia prima” per l'API CALCIO CLORURO (produttore: Chemische Fabrick Lehrte - Germany).

Data d'implementazione modifica: 01/07/2016. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il legale rappresentante
dott. Enrico Monico

TX16ADD8578 (A pagamento).



GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

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

Codice Pratica: C1B/2016/41

N. di Procedura Europea: UK/H/4737/01/P/001

Specialità Medicinale: AUGMENTIN (A.I.C. n. 026089 110-122-134)

Confezioni: 400 mg/5 ml + 57 mg/5 ml Polvere per sospensione orale

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipo di Modifica: Notifica secondo l'art. 61(3) per modificare il Foglio Illustrativo.

Modifica Apportata: Richiesta di aggiornamento del Foglio Illustrativo dei medicinali a base di amoxicillina e acido clavulanico limitatamente ai dosaggi pediatrici nelle forme farmaceutiche polvere per sospensione orale, flacone.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di approvazione da parte dell'AIFA della presente variazione (7 settembre 2016), come previsto dall'art.1 comma 6 della Determina 14 aprile 2014 "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali". Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Codice Pratica: N1B/2016/39

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

Confezioni: 400 mg/5 ml + 57 mg/5 ml Polvere per sospensione orale

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipo di Modifica: Notifica secondo l'art. 78 dec/lgs 219/06 per modificare il Foglio Illustrativo.

Modifica Apportata: Richiesta di aggiornamento del Foglio Illustrativo dei medicinali a base di amoxicillina e acido clavulanico limitatamente ai dosaggi pediatrici nelle forme farmaceutiche polvere per sospensione orale, flacone.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di approvazione da parte dell'AIFA della presente variazione (7 settembre 2016), come previsto dall'art.1 comma 6 della Determina 14 aprile 2014 "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali". Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Codice Pratica: C1A/2016/2484

N° di Procedura Europea: FR/H/111/06,08,09/IA/40

Specialità medicinale: REQUIP compresse a rilascio prolungato (AIC n. 032261... 190-202-214-240-253-265-277)

Confezioni: 2-4-8 mg

Titolare A.I.C.: Laboratoire GlaxoSmithKline (France) - Rappresentante legale e di vendita GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.II.e.6 a)

Tipo di Modifica: Modifica di un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito; a) Modifica che incide sulle informazioni relative al prodotto.

Modifica apportata: Introduzione del confezionamento in blister a prova di bambino.

Codice Pratica: C1B/2016/1829

N° di Procedura Europea: IT/H/0347/01-08/IB/08

Specialità Medicinale: CUROXIM (A.I.C. n. 023576 010-022-034-046-059-085-097-061)

Confezioni: 250-500-750mg-1g polvere e solvente per sospensione iniettabile; 1g polvere e solvente per soluzione iniettabile; 750mg-1g polvere per soluzione per infusione (MONOVIAL); 2g polvere per soluzione per infusione

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.III.1 a) 2

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

a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente alla farmacopea europea

2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato.

Modifica Apportata: Aggiornamento Certificate of Suitability R1-CEP 2005-208-Rev 00 relativo a Cefuroxime Sodium Sterile, Glaxo Operations UK Ltd – Ulverston (UK).

Codice Pratica: N1A/2016/1836

Specialità Medicinale: LACIPIL (A.I.C. n. 027830 037-052)

Confezioni: 4-6mg Compresse rivestite con film

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA A.7

Tipo di Modifica: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio lotti, un sito per il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o un eccipiente.

Modifica Apportata: Revoca officina Cork (IE) per la produzione del p.a..

Codice Pratica: N1A/2016/1837

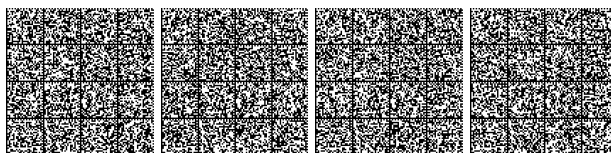
Specialità Medicinale: LADIP (A.I.C. n. 028804 033-045)

Confezioni: 4-6mg Compresse rivestite con film

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA A.7

Tipo di Modifica: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio lotti, un sito per il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o un eccipiente.



Modifica Apportata: Revoca officina Cork (IE) per la produzione del p.a..

Codice Pratica: N1B/2016/1701

Specialità Medicinale: MIDARINE (A.I.C. n. 010308029)

Confezioni: fiale da 100 mg/2 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.I.d.1 a) 4.

Tipo di Modifica: Modifica del periodo di ripetizione della prova/periodo di stoccaggio o delle condizioni di stoccaggio del principio attivo quando non vi è un certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato

a) Periodo di ripetizione della prova/periodo di stoccaggio

4. Estensione o introduzione di un periodo di ripetizione della prova/di stoccaggio sulla base di dati in tempo reale

Modifica Apportata: Retest period: 18 mesi.

Codice Pratica: N1B/2016/2055

Specialità Medicinale: ECOVAL (A.I.C. n. 020423265)

Confezioni: 0,05% soluzione cutanea 30g Scalp Fluid

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.b.4 b)

Tipo di Modifica: Modifica della dimensione del lotto del prodotto finito; b) Sino a 10 volte inferiore.

Codice Pratica: C1A/2016/1969

N. di Procedura Europea: DE/H/0216/002/IA/065G

Specialità Medicinale: RABIPUR (A.I.C. n. 035947...)

Confezioni: polvere e solvente per soluzione iniettabile in siringa preriempita

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline Vaccines GmbH - Rappresentante legale e di vendita GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping of 5 IA variations: A.1 + A.4 + A.5.a + A.5.b + C.I.8

Tipo di Modifica: Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio +Modifiche del nome e/o dell'indirizzo: del fabbricante (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità); o del titolare di un ASMF; o del fornitore di un principio attivo, di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo (se specificati nel fascicolo del prodotto) per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea; o del fabbricante di un nuovo eccipiente (se specificato nel fascicolo tecnico) + Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/ importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) – a) Attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, compreso il rilascio dei lotti + Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/ importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) – b) Attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti + Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi – a) Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione

del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza

Modifica apportata: Cambio del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio da Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH a GlaxoSmithKline Vaccines GmbH + Cambio del nome del produttore del principio attivo da Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH a GlaxoSmithKline Vaccines GmbH + Cambio del nome del produttore del prodotto finito da Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH a GlaxoSmithKline Vaccines GmbH (produzione del bulk, riempimento, liofilizzazione e batch release) + Cambio del nome del produttore del prodotto finito da Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. a GlaxoSmithKline Vaccines S.r.l. (etichettatura e confezionamento secondario) + Modifica della Qualified Person per il sistema di farmacovigilanza e modifica dell'ubicazione e n. del PSMF.

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

TX16ADD8579 (A pagamento).

EUROSPITAL S.P.A.

Sede legale: via Flavia, 122 - Trieste
Partita IVA: 00047510326

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

Medicinale: ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI EUROSPITAL

Codice AIC: AIC n. 033122019

Codice Pratica: N1B/2016/1306

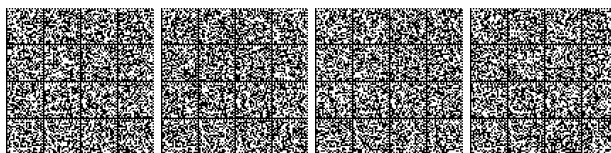
Grouping of variations: 1 Tipo IB, categoria n. B.II.b.1.f, consistente nell'aggiunta di INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L. quale sito responsabile per tutte le operazioni di produzione del prodotto finito, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento secondario, per i medicinali sterili; 1 Tipo IAIN, categoria n. B.II.b.1.a, consistente nell'aggiunta di INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L. quale sito di confezionamento secondario; 1 Tipo IAIN, categoria n. B.II.b.2.c.2, consistente nell'aggiunta di INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L. quale sito responsabile del rilascio dei lotti compreso il controllo dei lotti.

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

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD8580 (A pagamento).



ITALFARMACO S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: ZARELIS (venlafaxina) 37,5-75-150-225 mg compresse a rilascio prolungato

Codice A.I.C. : 038316 – tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2016/2432

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

MRP n. SE/H/581/001-004/IA/032/G

Grouping Variation composta da n. 2 Variazioni di Tipo IA n. B.III.1.a.2)- Aggiornamento del CEP dei produttori autorizzati di sostanza attiva:

1)Aggiornamento del CEP R1-CEP 2007-297-Rev 02 di venlafaxina da parte di Teva Pharmaceutical Industries Ltd

Data di implementazione: 14.06.2015

2)Aggiornamento CEP R0-CEP 2009-082-Rev 01 di venlafaxina da parte di Aarti Industries Limited

Data di implementazione: 06.10.2015

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD8581 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: ZARELIS (venlafaxina) 37,5-75-150-225 mg compresse a rilascio prolungato

Codice A.I.C. : 038316 – tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2016/2753

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

MRP n. SE/H/581/001-004/IA/033

Variazione Tipo IA n. A.1. Cambio del nome e indirizzo del MAH solo in Irlanda e Gran Bretagna da: DB Ashbourne Limited, The Rectory, Braybrooke Road, Arthingworth, Market Harborough LE16 8JT, United Kingdom a: Ethypharma UK Ltd., Goldvale House, 27-41 Church Street West, Woking, Surrey, GU21 6DH United Kingdom.

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD8582 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
ZENTIVA ITALIA 32 mg/12,5 mg; 32 mg/25 mg compresse

Confezioni e numero di AIC: Tutte - AIC n. 041786

Codice Pratica: C1A/2016/2621 – Procedura n. PT/H/0794/001-002/IA/004

Variazione Tipo IA n. A.7: Soppressione di un sito di fabbricazione responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito (Winthrop Arzneimittel GmbH - Brüningstrasse 50 - 65926 Frankfurt am Main, Germany).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8583 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: CANDESARTAN ZENTIVA 4 mg – 8 mg – 16 mg e 32 mg compresse

Confezioni e numero di AIC: Tutte - AIC n. 041259

Codice Pratica: C1A/2016/2718 – Procedura n. DE/H/2261/001-004/IA/021

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA 8 mg/12,5 mg e 16 mg/12,5 mg compresse

Confezioni e numero di AIC: Tutte - AIC n. 041448

Codice Pratica: C1A/2016/2719 – Procedura n. DE/H/2264/001-002/IA/023

Variatione Tipo IAIN n. B.II.b.2.c.1): Sostituzione di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti esclusi il controllo dei lotti (Winthrop Arzneimittel GmbH - Brüningstrasse 50 - 65926 Frankfurt am Main, Germany).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8584 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC : Zentiva Italia S.r.l.

Specialità medicinale: SODIO VALPROATO ZENTIVA

Confezione e numero di AIC:

200 mg/ml soluzione orale - 40 ml - AIC n. 033984030

Codice Pratica n. N1A/2016/1670 – variazione Tipo IA n. B.II.d.1d - eliminazione del saggio dell'odore tra le specifiche del prodotto finito al rilascio e al periodo di validità;

Codice Pratica n. N1B/2016/1809 – variazione Tipo IB n. B.II.c.2d - aggiunta della Procedura Kjeldahl per il saggio dell'eccipiente urea, in alternativa alla procedura secondo Ph.Eur. 0743.

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8585 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Comunicazione di annullamento relativa al medicinale SEASONIQUE

Nell'avviso TX16ADD8428 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 108 del 10.09.2016 alla pag. 33 solo per il medicinale SEASONIQUE (FR/H/0516/001/IB/003) – Codice A.I.C. 042139 la pubblicazione deve intendersi annullata. Invariato il resto.

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD8586 (A pagamento).

BF RESEARCH S.R.L.

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

Titolare: BF Research s.r.l., Viale dell'Esperanto, 71 – 00144 Roma

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

Specialità medicinale: PREDNISONONE EG

A.I.C. n. 042725010 “5 mg compresse” 10 cpr; AIC n. 042725022 “5 mg compresse” 20 cpr; AIC n. 042725034 “25 mg compresse” 10 cpr

Codice Pratica: N1B/2016/2035

Grouping variation contenente : var. (IAin) B.II.b.2.c; var. (IAin) B.II.b.1.a; var. (IAin) B.II.b.1.b e var. (IB) B.II.b.1.e - Aggiunta SPL come ulteriore sito di produzione per tutte le fasi.

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

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

Il legale rappresentante
Vincenzo Bruno

TX16ADD8587 (A pagamento).



**MALLINCKRODT
RADIOPHARMACEUTICALS ITALIA S.P.A.**

Sede legale: viale Enrico Forlanini 23 - 20134 Milano
Partita IVA: 08945650961

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

Titolare AIC: Mallinckrodt Medical B.V., Westerduinweg 3, 1755 LE Petten, The Netherlands.

Specialità medicinale, confezione e numero di AIC: OCTREOSCAN, Kit per preparazione radiofarmaceutica di 111 In-pentetreotide, 111 MBq/mL, AIC n. 029852011.

Modifiche apportate: - Cod. Pratica C1A/2016/1922, MRP n. NL/H/0067/IA/020, var. tipo IAIN A.1, modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Belgio e Lussemburgo (da Generaal de Wittelaan 9/5, 2800 Mechelen, Belgio, a Schaliënhoedreef 20T, 2800 Mechelen, Belgio); - Cod. Pratica C1A/2016/2649, MRP n. NL/H/0067/IA/021/G, grouping var. tipo IA (B.I.b.1.b, B.II.d.1.a), modifica di alcune specifiche dell'In-110 (rafforzamento dei limiti delle specifiche di purezza radionuclidica nei controlli del principio attivo e del prodotto finito).

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

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

Il legale rappresentante
Eric Rizzo

TX16ADD8588 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC : Sanofi S.p.A.

Medicinale LASIX

Confezione e numero di AIC:

10 mg/ml soluzione orale - 1 flacone 100 ml - AIC n. 023993052

Codice Pratica n. N1B/2016/2124 – variazione Tipo IB n. B.II.b.3.z) Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito – Altre modifiche: aggiunta della premiscela 1 e 3.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD8589 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

TERNA RETE ITALIA S.P.A.

Estratto del provvedimento di Valutazione di Impatto Ambientale n. 222 del 28/07/2016

Pubblicazione per estratto ai sensi dell'art. 27 comma 1 del D.Lgs. 152/06 e s.m.i. - Estratto del provvedimento di valutazione di impatto ambientale n. 222 del 28 luglio 2016 relativo al progetto "Riassetto rete elettrica nazionale nell'area tra Colunga e Ferrara, elettrodotti a 132 kV: Colunga - Altedo; Altedo - Ferrara Sud; Ferrara Sud - Centro Energia"; presentato dalla Terna Rete Italia SpA Direzione territoriale nord-est con sede legale in Roma, viale Egidio Galbani n. 70 (C.F./P. Iva 11799181000), in nome e per conto della Terna SpA con sede legale in Roma, viale Egidio Galbani n. 70 (C.F./P.Iva 05779661007).

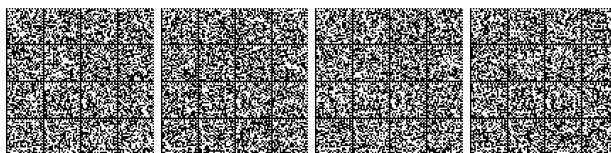
In data 28 luglio 2016 è stato emanato il provvedimento di valutazione di impatto ambientale n. 222 con esito favorevole relativo al progetto: "Riassetto rete elettrica nazionale nell'area tra Colunga e Ferrara, elettrodotti a 132 kV: Colunga - Altedo; Altedo - Ferrara Sud; Ferrara Sud - Centro Energia"; localizzato nella Regione Emilia Romagna, nei Comuni di Castenaso, Budrio, Minerbio, Baricella e Malalbergo in Provincia di Bologna e nei Comuni di Poggio Renatico e Ferrara in Provincia di Ferrara, presentato dalla Terna Rete Italia SpA Direzione territoriale nord-est con sede legale in Roma, viale Egidio Galbani n. 70 (C.F./P. Iva 11799181000).

Il testo integrale del provvedimento, corredato dagli allegati che ne costituiscono parte integrante, è disponibile sul portale delle valutazioni ambientali VAS-VIA del Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare (<http://www.va.minambiente.it/>) e presso la Direzione per le valutazioni e autorizzazioni ambientali, via Cristoforo Colombo, 44 - 00147 Roma.

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

Terna Rete Italia S.p.a. - Unità Progettazione e Realizzazione Impianti - Il responsabile
ing. Nicola Ferracin

TU16ADE8452 (A pagamento).



CONSIGLI NOTARILI

**CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTUALE
DI SIRACUSA***Riassunzione delle funzioni notarili del dott. Giambattista Coltraro*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Siracusa, dott. Antonio De Luca rende noto che il dott. Giambattista Coltraro, da Augusta, decorso il termine di sospensione dell'attività notarile, in data 29 agosto 2016, ha riassunto le funzioni dell'esercizio notarile.

Siracusa, 1° settembre 2016

Il presidente
dott. Annio De Luca

TU16ADN8453 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI
DI FOGGIA E LUCERA***Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili del dott. Giacinto De Benedittis*

Si comunica che il dott. Giacinto De Benedittis, nato in San Severo (FG) il giorno 9 luglio 1974, notaio della sede notarile di San Severo, è cessato dall'esercizio delle sue funzioni, in San Severo (FG), in data 29 agosto 2016, per decesso.

Foggia, 6 settembre 2016

Il presidente
notaio dott. Antonio Pepe

TU16ADN8454 (Gratuito).

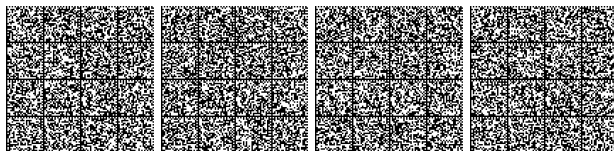
LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-110) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

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

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

(di cui spese di spedizione € 129,11)* - annuale € **302,47**
 (di cui spese di spedizione € 74,42)* - semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

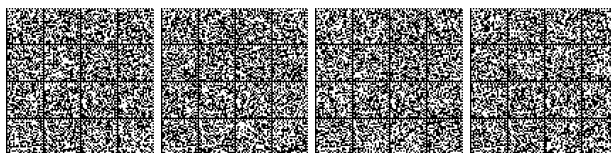
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 4,06

