

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 24 settembre 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

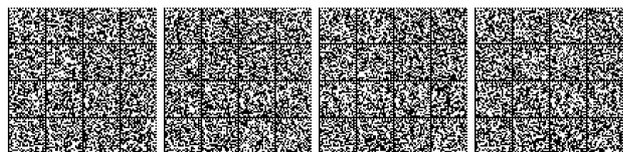
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
Convocazioni di assemblea	
BANCA CARIME S.P.A. <i>Avviso di rettifica - Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (TX16AAA8913)</i>	Pag. 1
BANCA PER LO SVILUPPO DELLA COOPERAZIONE DI CREDITO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TX16AAA8917)</i>	Pag. 2
CASA DI CURA E DI RICOVERO SAN LUCA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (TU16AAA8749)</i>	Pag. 1
E.S.P.I.- ENTE SICILIANO PER LA PROMOZIONE INDUSTRIALE <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX16AAA8918)</i>	Pag. 2
Altri annunci commerciali	
BANCA DI PIACENZA SOC. COOP. PER AZIONI ITALCREDI S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia) ed informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 (codice in materia di protezione dei dati personali) (TX16AAB8920)</i>	Pag. 10
CASSA DI RISPARMIO DI CESENA S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ed in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato. (TX16AAB8914)</i>	Pag. 8
CONSUMER TWO S.R.L. UNICREDIT S.P.A. <i>Avviso di conferma della cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del Garante della Privacy del 18 gennaio 2007 (TX16AAB8868)</i>	Pag. 6
JUNO SPV S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della L. 30 aprile 1999 n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993 n. 385 (il "Testo Unico Bancario") unitamente alla informativa ai sensi del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice Privacy") e del Provvedimento 18 gennaio 2007 del Garante per la Protezione dei Dati Personali (TX16AAB8869)</i>	Pag. 6
SECNA NATURAL INGREDIENTS GROUP S.L. EURO GAMMA S.P.A. EURO NATURAL COLOR S.L. <i>Fusione transfrontaliera per incorporazione di Euro Gamma S.p.A. Unipersonale e Euro Natural Color S.L. in Secna Natural Ingredients Group S.L. Pubblicazione ex art. 7, D.Lgs. 108/2008 (TU16AAB8805)</i>	Pag. 2



SESTO SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX16AAB8867). Pag. 3

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI PALMI

Invito alla mediazione ai sensi del D.Lgs. 28/2010 (TU16ABA8763) Pag. 11

TRIBUNALE CIVILE DI REGGIO CALABRIA

Estratto dell'atto di citazione per usucapione (TU16ABA8790) Pag. 11

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO

Notifica per pubblici proclami (TU16ABA8791) Pag. 12

TRIBUNALE DI CATANZARO

Atto di citazione per usucapione (TU16ABA8748) Pag. 11

TRIBUNALE DI FORLÌ Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami (TU16ABA8797) Pag. 12

TRIBUNALE DI MASSA

Avviso di rettifica (TX16ABA8902) Pag. 13

TRIBUNALE DI TREVISO

Atto di citazione per usucapione e convocazione ad incontro di mediazione (TX16ABA8877) Pag. 12

Ammortamenti

TRIBUNALE DI MONZA

Ammortamento assegni (TX16ABC8870) Pag. 13

TRIBUNALE DI SIENA

Ammortamento assegni (TX16ABC8845) Pag. 13

Eredità

TRIBUNALE DI PISA

Chiusura del procedimento di eredità giacente (TU16ABH8747) Pag. 13

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI S. MARIA CAPUA VETERE

Ricorso per usucapione speciale ex legge 346/76 (TU16ABM8787) Pag. 14

TRIBUNALE DI S. MARIA CAPUA VETERE

Ricorso per usucapione speciale ex legge 346/76 (TU16ABM8786) Pag. 13

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE CIVILE DI PALERMO

Dichiarazione di morte presunta di Paolo Virga (TX16ABR8899) Pag. 14

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

C.D.S. SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

Deposito atti finali di liquidazione (TX16ABS8839) Pag. 14

FUTURA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

Deposito atti finali di liquidazione (TX16ABS8853) Pag. 14

SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE PRISMA A R.L.

Deposito atti finali di liquidazione (TX16ABS8854) Pag. 14

ALTRI ANNUNZI

Espropri

AUTOSTRADE PER L' ITALIA S.P.A.

Estratto decreto di esproprio (TX16ADC8856) Pag. 15

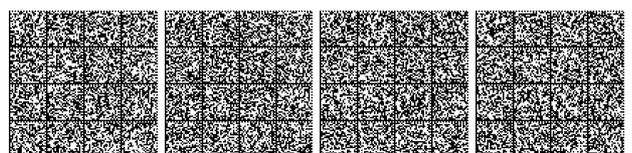
AUTOSTRADE PER L' ITALIA S.P.A.

Estratto decreto di esproprio (TX16ADC8844) Pag. 15

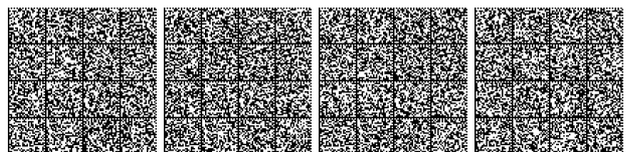
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

ABBVIE S.R.L.

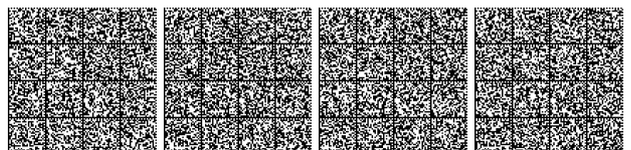
Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8921) Pag. 34



ABC FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD8893).....</i>	Pag. 28	DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 (TX16ADD8840).....</i>	Pag. 16
ACOM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8849)</i>	Pag. 18	EPIFARMA S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8880).....</i>	Pag. 23
AIR LIQUIDE SANITÀ SERVICE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD8906)</i>	Pag. 30	EXELTIS HEALTHCARE S.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8855).....</i>	Pag. 19
AMDIPHARM LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1084/2003/CE. (TX16ADD8896)</i>	Pag. 28	FG S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8881).....</i>	Pag. 23
ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.d. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8858)</i>	Pag. 20	FULTON MEDICINALI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8866)</i>	Pag. 20
BAXTER S.P.A. <i>Comunicazione di annullamento relativa alla specialità medicinale NUMETA (TX16ADD8894)</i>	Pag. 28	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>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 e s.m.i. (TX16ADD8919).....</i>	Pag. 33
BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TV16ADD8895)</i>	Pag. 15	HOSPIRA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8885).....</i>	Pag. 25
BIOTEST PHARMA GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234 - 2008 e s.m. Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/66775 del 14/09/2016 (TX16ADD8841).....</i>	Pag. 16	I.G. FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE <i>Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8883).....</i>	Pag. 24
BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8842).....</i>	Pag. 16	IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) 712/2012. (TX16ADD8846)</i>	Pag. 17
CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8909)</i>	Pag. 31	INSTITUT GEORGES LOPEZ (IGL) <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8907).....</i>	Pag. 30
DENTSPLY ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e s.m.i. (TX16ADD8857).....</i>	Pag. 20	ITALFARMACO S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD8882).....</i>	Pag. 24



KONPHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD8916)</i>	Pag. 33	RATIOPHARM ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD8912)</i>	Pag. 32
LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L. <i>Comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD8889)</i>	Pag. 27	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8910)</i>	Pag. 31
MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n°1234/2008 e s.m. e del D.Lvo 29 dicembre 2007 n.274 (TX16ADD8871)</i>	Pag. 21	S.F GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD8851)</i>	Pag. 19
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8898)</i>	Pag. 29	S.F GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD8852)</i>	Pag. 19
MYLAN S.P.A. <i>Avviso di rettifica medicinale ISOSORBIDE MONONITRATO MYLAN GENERICS (TX16ADD8903)</i>	Pag. 29	S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8884)</i>	Pag. 25
MYLAN 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 29/12/2007, n. 274. (TX16ADD8904)</i>	Pag. 29	S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8891)</i>	Pag. 27
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Comunicazione di annullamento parziale dell'avviso relativo alla specialità medicinali ZYVOXID e TAZOCIN (TX16ADD8874)</i>	Pag. 21	S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD8850)</i>	Pag. 18
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8875)</i>	Pag. 21	SF GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD8886)</i>	Pag. 25
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>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. (TX16ADD8876)</i>	Pag. 22	SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A. <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. (TX16ADD8879)</i>	Pag. 22
PHARMACARE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD8892)</i>	Pag. 27	SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI 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 Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8888)</i>	Pag. 26
PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg.1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274. (TX16ADD8847)</i>	Pag. 18	SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/92803 del 14/9/16 (TX16ADD8887)</i>	Pag. 26



TAKEDA ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8915) Pag. 33

TEVA 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 (TX16ADD8843) Pag. 17

TEVA 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 (TX16ADD8908) Pag. 30

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8911) Pag. 32

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

Richiesta concessione derivazione di acqua pubblica da pozzo (TU16ADF8789) Pag. 35

PROVINCIA DI VITERBO Settore 04 Ambiente -
Ufficio Risorse Idriche

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche (TU16ADF8761) Pag. 34

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA As-
sessorato dei Lavori Pubblici Direzione Generale -
Servizio Territoriale Opere Idrauliche di Nuoro

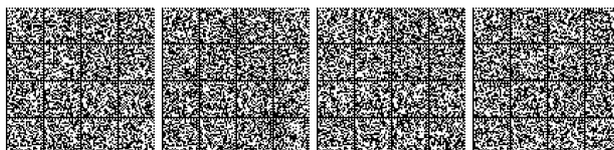
Concessione di derivazione di acque pubbliche (TU16ADF8788) Pag. 35

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA As-
sessorato dei Lavori Pubblici - Servizio territoriale
opere idrauliche di Cagliari

Richiesta di rinnovo per la concessione di acqua pubblica (TU16ADF8762) Pag. 34

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso della S.I.F.I. S.P.A., recante: «Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 274/2007 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.». (Avviso TU-16ADD8643, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte Seconda - n. 112 del 20 settembre 2016). (TU16AZZ8878) Pag. 35





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

CASA DI CURA E DI RICOVERO SAN LUCA S.p.A.

Sede: Strada della Vetta 3 - Pecetto Torinese
Capitale sociale: Euro 920.400 i.v.
Registro delle imprese: Torino n. 01136930011
Codice Fiscale: 01136930011

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria e ordinaria, presso la sede sociale, il giorno 14 ottobre 2016, ore 18.00, ed occorrendo, in seconda convocazione, il giorno 17 ottobre 2016, stessi ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

A) Parte straordinaria:

1. Modifica degli articoli 1, 4, 10 e 15 dello Statuto sociale, nonché della rubrica del Titolo II, del Titolo VI e dell'art. 4 dello Statuto sociale; deliberazioni inerenti e conseguenti.

B) Parte ordinaria:

1. Deliberazioni di cui all'art. 2364, n. 2 e 3, primo comma, del codice civile.

Torino, 15 settembre 2016

p. Il consiglio di amministrazione - Il vicepresidente
dott.ssa Maria Letizia Baracchi

TU16AAA8749 (A pagamento).

BANCA CARIME S.p.A.

Iscritta all'albo delle Banche e appartenente al Gruppo
Unione di Banche Italiane iscritto all'albo dei Gruppi
Bancari - Aderente al Fondo Interbancario di Tutela
dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia soggetta
all'attività di direzione e coordinamento di UBI Banca S.p.A.

Sede legale: viale Crati, snc - Cosenza
Capitale sociale: euro 1.468.208.505,92 interamente versato
Registro delle imprese: Cosenza
Codice Fiscale: 13336590156
Partita IVA: 13336590156

Avviso di rettifica - Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

Con riferimento all'Assemblea Ordinaria e Straordinaria degli azionisti di Banca Carime S.p.A. convocata con avviso pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte Seconda n. 111 del 17 settembre 2016, si comunica l'integrazione dell'elenco

delle materie che l'Assemblea, in sede Ordinaria, dovrà trattare, prevedendo l'inserimento del seguente ulteriore punto all'ordine del giorno:

“Nomina di un Amministratore”.

Quindi l'Avviso di pubblicazione è il seguente:

BANCA CARIME S.p.A.

Iscritta all'albo delle Banche e appartenente al Gruppo Unione di Banche Italiane iscritto all'albo dei Gruppi Bancari - Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia soggetta all'attività di direzione e coordinamento di UBI Banca S.p.A.

Sede Legale: viale Crati, snc - Cosenza

Capitale sociale: € 1.468.208.505,92 interamente versato

Registro delle Imprese: Cosenza

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13336590156

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

E' convocata l'Assemblea Ordinaria e Straordinaria degli azionisti di Banca Carime S.p.A., ai sensi degli artt. 9 e 11 dello Statuto vigente, presso la Direzione di Bari, Viale F. De Blasio n.18, per mercoledì 12 ottobre 2016 alle ore 9,00 in prima convocazione e, occorrendo, per giovedì 13 ottobre 2016 in seconda convocazione, alle ore 16,30, stesso luogo, per deliberare sul seguente

ordine del giorno:

Parte ordinaria:

1. Deliberazioni in ordine all'integrazione del Collegio Sindacale ai sensi dell'art. 20 dello statuto sociale e dell'art. 2401 c.c.

2. Nomina di un Amministratore.

Parte straordinaria:

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.

Deliberazioni inerenti e conseguenti e deleghe di poteri.

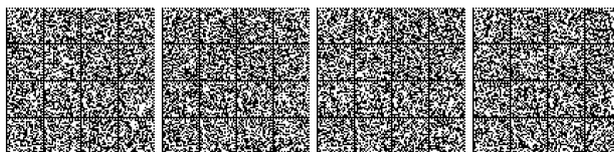
Videoconferenza presso BPCI S.p.A., via Monte di Pietà n.7 - Milano, presso UBI Banca S.p.A., piazza Vittorio Veneto n. 8 - Bergamo e Via Cefalonia n.74 - Brescia.

Possono intervenire all'Assemblea i titolari di azioni che esibiscano l'apposita certificazione, rilasciata dagli intermediari ai sensi della normativa vigente.

Bari, 22 settembre 2016

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
prof. avv. Andrea Pisani Massamormile

TX16AAA8913 (A pagamento).



**BANCA PER LO SVILUPPO DELLA
COOPERAZIONE DI CREDITO S.P.A.**

Sede legale: p.zza B. Vergine del Carmelo n. 4/5 - Roma
Capitale sociale: euro 91.189.745
R.E.A.: 941377
Codice Fiscale: 05852011005

Convocazione di assemblea straordinaria

E' convocata l'Assemblea straordinaria dei soci in prima convocazione per il giorno 15 ottobre 2016 alle ore 8,30 in Roma, presso la sede della Banca in piazza Beata Vergine del Carmelo 4/5 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 17 ottobre 2016, alle ore 10,30, stesso luogo, per deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte straordinaria

1) Proposta di aumento di capitale sociale e modifica dell'articolo 6 dello Statuto.

Parte ordinaria

1) Politiche di remunerazione a favore degli amministratori, dei dipendenti e dei collaboratori. Informative all'Assemblea previste dalla normativa di Vigilanza.

Si ricorda che possono intervenire in Assemblea gli Azionisti che risultino iscritti sul libro dei Soci da almeno due giorni prima della data fissata per l'Assemblea o che abbiano depositato, nel termine stesso, i loro certificati azionari ovvero i documenti rappresentativi presso le filiali della Banca.

Si rammenta inoltre che, ai sensi dell'art. 7 dello Statuto, i possessori di azioni privilegiate possono esercitare il diritto di voto limitatamente alle deliberazioni della parte straordinaria.

Roma, 21.09.2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Enrico Falcone

TX16AAA8917 (A pagamento).

**E.S.P.I.- ENTE SICILIANO PER LA
PROMOZIONE INDUSTRIALE**

in liquidazione

Sede: Palermo

Convocazione di assemblea ordinaria

L'assemblea Ordinaria dei Partecipanti al Fondo di Dotazione dell'Ente Siciliano per la Promozione Industriale, posto in liquidazione con L.r. 20.01.1999 n. 5, è convocata - ai sensi dell'art. 11 della L.r. 7.03.1967 n. 18, modificato dall'art. 21 della L.r. 5.03.1979 n. 17 - per il giorno 24 ottobre 2016 alle ore 17,00, in prima convocazione ed, occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 25 ottobre 2016, alle ore 17,00, presso la sede dell'Ente, sita in Palermo - Via Alfonso Borrelli n. 10 - per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Bilancio dell'Ente chiuso al 31.12.2015: determinazioni conseguenti.

Si fa presente che qualora all'Assemblea non intervenga il legale rappresentante, ciascun Ente partecipante dovrà essere rappresentato da persona munita di regolare delega.

Il commissario liquidatore
prof. avv. Rosalba Alessi

TX16AAA8918 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

SECNA NATURAL INGREDIENTS GROUP S.L.

EURO GAMMA S.P.A.

Unipersonale

EURO NATURAL COLOR S.L.

Fusione transfrontaliera per incorporazione di Euro Gamma S.p.A. Unipersonale e Euro Natural Color S.L. in Secna Natural Ingredients Group S.L.

Pubblicazione ex art. 7, D.Lgs. 108/2008

Secna Natuarl Ingredients Group SL società a responsabilità limitata costituita e regolata in conformità al diritto spagnolo, con sede legale in Poligono 33, Parcela 254, El Muladar, 46370 Chiva, Valencia, iscritta nel Registro delle Imprese di Madrid nel volume 28115, pagina 10, con Numero d'Identificazione Fiscale (NIF) B86026192 («Società Incorporante»).

Euro Gamma, S.p.A. Unipersonale; società per azioni costituita e regolata in conformità al diritto italiano con sede legale in Vicolo Madonna 7, Frazione Cassina Nuova, Bollate (Milano), iscritta nel registro delle imprese di Milano, al n. 07516270159, Rea MI 1168762 («Euro Gamma»).

Euro Natural Color SL società a responsabilità limitata costituita e regolata in conformità al diritto spagnolo, con sede legale in calle G.V. Marqués del Turia, n. 44-4°, Valencia, Spagna, iscritta nel registro delle imprese di Valencia nel volume 3.798, foglio 39, pagina V-15169, con Numero d'Identificazione Fiscale (NIF) B-46326583. («EnCo» e congiuntamente con Euro Gamma, le «Società Incorporande»).

Modalità di esercizio dei diritti da parte dei creditori delle società:

i creditori di Euro Gamma, che vantino un credito sorto prima dell'iscrizione del progetto di fusione presso il registro delle imprese di Milano ai sensi dell'art. 2501-ter del codice civile, hanno diritto di opporsi alla fusione, esercitando i diritti previsti dall'art. 2503, codice civile, entro 60 giorni dall'ultima delle iscrizioni della decisione di fusione presso il registro delle imprese competente. Tale diritto di opposizione viene meno allorquando la società abbia depositato presso una banca le somme necessarie a far fronte al pagamento dei creditori della stessa aventi diritto e che non abbiano dato preventivo consenso alla fusione o che non siano stati pagati;



i creditori di della Società Incorporante e di EnCo che vantino un credito sorto anteriormente alla data di pubblicazione della delibera di fusione sul Boletín Oficial del Registro Mercantil ovvero su uno dei quotidiani a maggiore diffusione delle provincie in cui ogni società ha la sua sede legale, potranno opporsi alla fusione ai sensi dell'art. 44 LME entro il termine di un mese dall'ultima delle pubblicazioni effettuate ai sensi dell'art. 43 LME.

I creditori per i cui crediti sono prestate sufficienti garanzie non possono opporsi.

Modalità di esercizio dei diritti da parte dei soci di minoranza delle Società

Euro Gamma SpA Unipersonale: non ha soci di minoranza, per EnCo e SECNA non è previsto diritto di recesso per i soci che non votino a favore della fusione né altre specifiche tutele.

Modalità per ottenere gratuitamente informazioni dalle Società

ulteriori informazioni sulla fusione transfrontaliera sono messe a disposizione presso le sedi legali delle società coinvolte come sopra indicate

Secna Natural Ingredients Group S.L. - Il presidente del C.d.A. - Alberto Curto

Euro Gamma S.p.A. Unipersonale - Il presidente del C.d.A. - Alberto Curto

Euro Natural Color S.L. - Il presidente del C.d.A. - Alberto Curto

TU16AAB8805 (A pagamento).

SESTO SPV S.R.L.

In corso di iscrizione nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014

Sede legale: via Piemonte 38 - Roma

Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 13750681002

Partita IVA: 13750681002

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

La società Sesto SPV S.r.l. (il "Cessionario"), con sede legale in Roma, Via Piemonte 38, codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Roma numero 13750681002,

comunica di aver acquistato, pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" (il "Contratto di Cessione") concluso in data 16 settembre 2016 (la "Data di Conclusione") con Credito Fondiario S.p.A. (una società per azioni costituita ai sensi della legge italiana, con sede legale in Roma, Via Piemonte 38, capitale sociale di Euro 21.338.600 interamente versato, codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Roma n. 00395320583, partita IVA 00878511005, iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del Testo Unico Bancario al n. 10312.7, appartenente al Gruppo Bancario Tages Group iscritto al n. 20050 dei Gruppi bancari, soggetta a direzione e coordinamento di Tages Holding S.p.A., aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi) (il "Cedente"), un portafoglio di crediti (i "Crediti") che al 30 novembre 2015 (la "Data di Efficacia") soddisfacevano tutti i seguenti criteri oggettivi:

(a) Con riferimento ai crediti derivanti dalla posizione contrattuale nei contratti di finanziamento ceduti da Credito Valtellinese S.C. a Credito Fondiario S.p.A.:

(i) i relativi finanziamenti dessero luogo a crediti classificati come (1) "inadempienze probabili" in conformità alla vigente normativa di vigilanza, ovvero (2) "in bonis" in conformità alla vigente normativa di vigilanza;

(ii) i relativi finanziamenti fossero denominati in Euro;

(iii) fossero regolati dalla legge italiana;

(iv) se ipotecari, fossero garantiti da ipoteca su immobili ubicati in Italia;

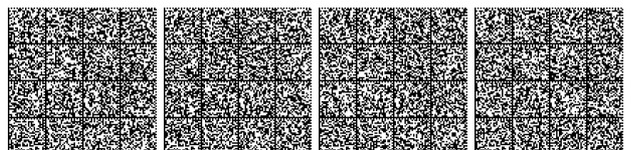
(v) i relativi debitori principali fossero, alternativamente: (1) persone fisiche residenti o domiciliate in Italia; o (2) persone giuridiche costituite ai sensi dell'ordinamento italiano ed aventi sede legale in Italia;

(vi) i relativi debitori principali fossero individuati dai seguenti CDG:

294102; 867781; 889340; 1396135; 2020850; 2145281;
2173754; 2201258; 2221677; 2225639; 2242570;
2410930;
2487583; 2534902; 2549337; 2560355; 2592507;
2623993;
2632665; 2639268; 2639356; 2685696; 3086055;
3376183;
3435045; 3504508; 3514538; 3550626; 5033180;
5142907;
5311791; 5585778; 2299375; 3505971.

(b) Sono, altresì, ceduti a Sesto SPV S.r.l.:

(i) i crediti ceduti da Credito Valtellinese S.C. a Credito Fondiario S.p.A. derivanti da contratti di finanziamento che, al 30 novembre 2015 (incluso), rispettavano tutti i criteri sopra indicati e che successivamente siano stati classificati come "in sofferenza" (e, pertanto, sia stata inviata ai relativi debitori un'intimazione di pagamento, attestante anche la risoluzione del relativo contratto);



(ii) i crediti ceduti da Credito Valtellinese S.C. a Credito Fondiario S.p.A. derivanti da contratti di finanziamento che, al 30 novembre 2015 (incluso), fossero classificati come “in sofferenza” (e, pertanto, sia stata inviata ai relativi debitori un’intimazione di pagamento, attestante anche la risoluzione del relativo contratto), rispettassero i criteri da (b) a (e) sopra indicati e i relativi debitori principali fossero individuati dai seguenti CDG: 2464168; 3528716; 232310; e

(iii) i crediti ceduti da Credito Valtellinese S.C. a Credito Fondiario S.p.A.:

(A) derivanti da aperture di credito in conto corrente ordinario, ivi incluse quelle non regolate da specifico contratto; o

(B) derivanti da aperture di credito in conto corrente ipotecario

che alla Data di Efficacia (inclusa) soddisfacevano tutti i seguenti criteri:

(1) con riferimento ai crediti di cui alla precedente lettera (A), i relativi contratti di conto corrente fossero identificati dai seguenti numeri:

CC_1_4_6420_0; CC_1_95_1850_0; CC_1_464_3891_0;
 CC_1_163_56322_0; CC_1_29_1225_0; CC_1_31_1435_0;
 CC_1_15_2007_0; CC_1_163_55112_0; CC_1_455_6935_0;
 CC_1_472_2024_0; CC_1_461_43260_0; CC_1_114_1637_0;
 CC_1_462_4181_0; CC_1_547_1059_0; CC_1_491_1710_0;
 CC_1_91_2993_0; CC_1_165_7944_0; CC_1_522_78828_0;
 CC_1_104_4127_0; CC_1_127_821_0; CC_1_15_2712_0;
 CC_1_14_90946_0; CC_1_129_147_0; CC_1_104_6033_0;
 CC_1_54_1980_0; CC_1_464_3199_0; CC_1_14_99929_0;
 CC_1_382_20343_0; CC_1_70_2834_0; CC_1_24_82332_0;
 CC_1_481_3247_0; CC_1_455_11864_0; CC_1_154_257_0;
 CC_1_461_1020_0; CC_1_675_113_0; CC_1_675_730_0;
 CC_1_675_243_0; CC_1_526_3257_0.

(2) con riferimento ai crediti di cui alla precedente lettera (B), i relativi contratti di conto corrente ipotecario fossero identificati dai seguenti numeri:

CC_1_455_12969_0; CC_1_15_12345_0;
 CC_1_31_1644_0; CC_1_464_3307_0; CC_1_146_408_0;
 CC_1_461_2695_0; CC_1_455_9837_0; CC_1_29_1226_0;
 CC_1_470_2846_0; CC_1_154_258_0; CC_1_120_50460_0;
 CC_1_464_3770_0; CC_1_472_3462_0; CC_1_15_93381_0;
 CC_1_461_2225_0; CC_1_461_3993_0; CC_1_104_6597_0;
 CC_1_163_57131_0; CC_1_72_2685_0; CC_1_462_4180_0;
 CC_1_15_283_0; CC_1_547_1226_0; CC_1_15_2812_0;
 CC_1_455_6457_0; CC_1_461_8778_0; CC_1_461_5445_0;
 CC_1_461_4491_0; CC_1_104_4285_0; CC_1_70_2833_0;
 CC_1_461_5241_0; CC_1_395_582_0; CC_1_29_1408_0;
 CC_1_464_3864_0; CC_1_91_72993_0; CC_1_568_40817_0;
 CC_1_127_90004_0; CC_1_54_2001_0; CC_1_14_837_0;
 CC_1_461_4716_0; CC_1_449_1111304_0;
 CC_1_461_4579_0; CC_1_104_3831_0; CC_1_104_6525_0;
 CC_1_54_1841_0.

(3) dessero luogo a crediti classificati come “inadempienze probabili” e “in bonis” in conformità alla vigente normativa di vigilanza;

(4) i relativi debitori principali fossero, alternativamente: (1) persone fisiche residenti o domiciliate in Italia; o (2) persone giuridiche costituite ai sensi dell’ordinamento italiano ed aventi sede legale in Italia;

(5) i relativi debitori principali fossero individuati dai seguenti CDG:

294102; 466572; 486616 ; 801314; 827333; 889340;
 2020850; 2083179; 2110520; 2173754; 2201258;
 2221677; 2222377; 2236048; 2245724; 2252687;
 2294142;
 2326665; 2365434; 2374061; 2388393; 2497974;
 2514695;
 2520982; 2534902; 2549337; 2550083; 2555702;
 2560355;
 2592507; 2619050; 2632665; 2639268; 2639356;
 2665382;
 3407060; 3414117; 3435045; 3505958; 3505971; 3521378;
 3534344; 3550626; 4839923; 5163904; 5585778.

Sono, tuttavia, esclusi dalla cessione i contratti di finanziamento che, al 30 novembre 2015 (incluso), pur rispettando i criteri da (ii) a (vi) sopra indicati alla lettera (a), presentavano altresì una o più delle seguenti caratteristiche:

(i) fossero state prestate, nell’interesse dei relativi debitori principali, da parte di Credito Valtellinese S.C., fideiussioni e/o altre garanzie personali non escusse a tale data; ovvero

(ii) i relativi debitori principali fossero banche e/o altre istituzioni finanziarie.

(c) un portafoglio composto da:

(i) crediti derivanti dalla posizione contrattuale nei contratti di finanziamento ceduti da Cassa di Risparmio di Fano S.p.A. a Credito Fondiario S.p.A. che, al 30 novembre 2015 (incluso), soddisfacevano tutti i seguenti criteri cumulativi:

(1) i relativi finanziamenti dessero luogo a crediti classificati come “inadempienze probabili” in conformità alla vigente normativa di vigilanza;

(2) i relativi finanziamenti fossero denominati in Euro;

(3) fossero regolati dalla legge italiana;

(4) fossero garantiti da ipoteca su immobili ubicati in Italia;

(5) i relativi debitori principali fossero persone giuridiche costituite ai sensi dell’ordinamento italiano ed aventi sede legale in Italia;

(6) i relativi debitori principali fossero individuati dai seguenti CDG: 4690616 e 4717762.

(ii) il credito ceduto da Cassa di Risparmio di Fano S.p.A. a Credito Fondiario S.p.A. derivante da un’apertura di credito in conto corrente non regolata da specifico contratto, che al 30 novembre 2015 (incluso) soddisfaceva tutti i seguenti criteri cumulativi:

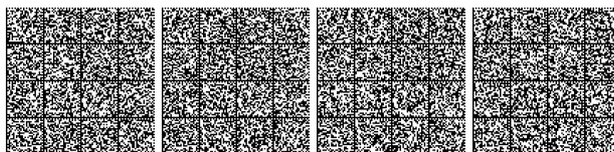
(1) il relativo contratto di conto corrente fosse identificato dal numero CC_C_58_3000231_0;

(2) fosse classificato come “inadempienza probabile” in conformità alla vigente normativa di vigilanza;

(3) il relativo debitore principale fosse una persona giuridica costituita ai sensi dell’ordinamento italiano ed avente sede legale in Italia;

(4) il relativo debitore principale fosse individuato dal seguente CDG: 4690616.

La cessione dei Crediti ha effetto giuridico a partire dalla Data di Conclusione.



Il ruolo di servicer, ossia di soggetto incaricato “della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento” dei crediti ceduti sarà svolto da Credito Fondiario S.p.A.

Informativa ai sensi dell’art. 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali

La cessione da parte del Cedente, ai sensi e per gli effetti del suddetto Contratto di 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”) al Cessionario.

Ciò premesso, il Cessionario - tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli “Interessati”) l’informativa di cui all’articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell’articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali, il Cessionario informa di aver ricevuto dal Cedente, nell’ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti.

Il Cessionario informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell’ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell’oggetto sociale del Cessionario, 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;

- 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 ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti; e

- per finalità connesse all’esercizio di un diritto in giudizio.

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

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

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - dal Cessionario a Credito Fondiario S.p.A. e agli altri eventuali responsabili del trattamento e relativi incaricati, nonché agli altri soggetti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo, consulenti legali, fiscali e revisori contabili)

incaricati della gestione, riscossione e recupero dei Crediti o, comunque, per l’espletamento dei servizi a essi demandati, per trattamenti che soddisfino le finalità sopra elencate e le ulteriori finalità delle quali gli Interessati siano stati debitamente informati e per le quali sia stato ottenuto il consenso, ove prescritto, da parte degli Interessati.

L’elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i “Responsabili”), unitamente alla presente informativa è reperibile presso la sede della società Credito Fondiario S.p.A., via Piemonte, 38, 00187 Roma.

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

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

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

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Sesto SPV S.r.l., con sede legale in Roma, via Piemonte 38.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Credito Fondiario S.p.A., con sede legale in Roma, via Piemonte 38.

Il Cessionario 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.

Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali, rivolgendosi a Credito Fondiario S.p.A.

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

Sesto SPV S.r.l. - L’amministratore unico
Angela Icolaro

TX16AAB8867 (A pagamento).



CONSUMER TWO S.R.L.

Sede legale: piazzetta Monte, 1 - 37121 Verona
 Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
 Registro delle imprese: Verona 04189980230
 Codice Fiscale: 04189980230

UNICREDIT S.P.A.

Sede legale: via Alessandro Specchi, 16 - 00186 Roma
 Capitale sociale: Euro 20.257.667.511,62 i.v.
 Registro delle imprese: Roma 00348170101
 Codice Fiscale: 00348170101

Avviso di conferma della cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del Garante della Privacy del 18 gennaio 2007

La Consumer Two S.r.l. (l' "Acquirente") comunica che in data 5 luglio 2013 ha concluso con UniCredit S.p.A. (l' "Originator") un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. In virtù di tale contratto quadro di cessione l'Originator avrà facoltà di cedere, e l'Acquirente acquisterà, periodicamente pro soluto, secondo un programma di cessioni su base rotativa da effettuarsi nel corso del tempo ai termini e alle condizioni ivi specificate, i crediti rappresentati dalle rate, dagli interessi, dagli accessori, dalle spese e quant'altro, dovuti in relazione a prestiti personali erogati e eventualmente da erogarsi in forza dei contratti di finanziamento ("Contratti di Finanziamento") stipulati dall'Originator con i propri clienti ("Debitori").

Nell'ambito del programma di cessioni sopra indicato, si comunica che in forza dei contratti di cessione stipulati ai sensi del contratto quadro di cessione sopra menzionato, sono stati ceduti anche i crediti venuti a esistenza a seguito di erogazioni effettuate ai sensi dei seguenti contratti di finanziamento:

3263903 3258397 2355471
 3931130 2333174 2762942
 3839091 3556097 3042869
 3766507 2545716 3303635
 3873429 2374337 3477585
 3241834 3287879 3253926
 3011044 3190784 3278655
 3731511 3937337 2333331
 3507431 3569301 3907745
 2355357 1355128

Milano, 21 Settembre 2016

Consumer Two S.r.l. - Il presidente del consiglio
 di amministrazione
 dott. Matteo Pigaiani

TX16AAB8868 (A pagamento).

JUNO SPV S.R.L.

Iscritta all'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia al n. 35278.1
 Sede legale: via San Prospero, n. 4 - 20121 Milano
 Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.
 Registro delle imprese: Milano n. 08867340963
 Partita IVA: 08867340963

Avviso di cessione di crediti ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della L. 30 aprile 1999 n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D. Lgs. 1° settembre 1993 n. 385 (il "Testo Unico Bancario") unitamente alla informativa ai sensi del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice Privacy") e del Provvedimento 18 gennaio 2007 del Garante per la Protezione dei Dati Personali

La società Juno SPV s.r.l., società unipersonale costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione, capitale sociale di Euro 10.000, con sede legale in Via San Prospero 4, 20121 Milano, iscritta al registro delle imprese di Milano al n. 08867340963, codice fiscale e partita IVA n. 08867340963 iscritta nell'Elenco delle Società Veicolo tenuto ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014 ("Disposizioni in materia di obblighi informativi e statistici delle società veicolo coinvolte in operazioni di cartolarizzazione") al n. 35278 (di seguito la "Società")

COMUNICA CHE

1. In data 29 luglio 2016 (la "Data di Sottoscrizione"), la Società ha sottoscritto con (i) Banca Popolare dell'Emilia Romagna soc. coop., banca con sede legale in Via San Carlo n. 8/20, Modena, codice fiscale, iscritta al registro delle imprese di Modena con n. 01153230360 e iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del Testo Unico Bancario ("BPER") e (ii) Banco di Sardegna S.p.A., banca con sede legale in Viale Bonaria n. 33, Cagliari, codice fiscale, iscritta al registro delle imprese di Cagliari con n. 01564560900 e iscritta all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del Testo Unico Bancario ("BdS" e, unitamente a BPER, i "Cedenti"), un contratto di cessione di crediti ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del testo Unico Bancario, ai sensi del quale la Società (in qualità di cessionaria) ha acquistato pro soluto e in blocco da BPER e BdS (in qualità di cedenti), ciascuna per quanto di rispettiva competenza - a far data dal 15 settembre 2016 e con efficacia economica dalle ore 23.59 del 31 dicembre 2015 (la "Data di Riferimento") - tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, maturati alla Data di Riferimento e maturandi, accessori, spese, danni, costi, commissioni, oneri, indennizzi e quant'altro, con la precisazione quanto agli interessi, che vengono ceduti i crediti per interessi (inclusi gli interessi di mora) maturati sino alla Data di Riferimento (inclusa) e non riscossi a tale data e i crediti per interessi (inclusi gli interessi di mora) maturati o maturandi a partire dalla Data di Riferimento (esclusa)) derivanti da rapporti bancari di varia natura, che alla Data di Riferimento facevano capo ai Cedenti



e che alla medesima data (salvo ove diversamente previsto) soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri (salvo ove diversamente previsto):

- a) erano denominati in Euro;
- b) erano regolati dalla legge italiana;
- c) erano originati da contratti regolati dalla legge italiana;
- d) derivavano da contratti di mutuo fondiario ai sensi degli artt. 38 e seguenti del TUB o da contratti di apertura di credito ipotecaria in conto corrente;
- e) erano assistiti da ipoteca di primo grado;
- f) risultavano classificati come "in sofferenza" o come "inadempienze probabili" nell'accezione di cui alla normativa di Banca d'Italia;
- g) erano relativi a rapporti bancari intercorrenti con almeno una società tra Val s.r.l., Simtec s.r.l., Dascal s.r.l. e Immobiliare Appia 2005 s.r.l.

Ai fini del presente avviso e della presente informativa, per "Crediti" si intenderanno i crediti oggetto di cessione alla Società come sopra identificati.

2. Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Società, senza ulteriori formalità o annotazioni, ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, inter alia: (a) le garanzie personali e reali, aventi qualsiasi caratteristica (ivi incluse le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate a favore di, o comunque formatesi in capo ai Cedenti o ai loro danti causa, ivi incluse a titolo esemplificativo, le ipoteche, le cessioni di credito, le cessioni di pignoni, i pegni, le garanzie e/o fideiussioni, anche a prima richiesta, le appendici di vincolo a polizze assicurative, etc.), i privilegi e gli altri accessori, inclusi gli impegni di subordinazione a favore dei Cedenti (e/o dei loro danti causa) da chiunque concessi e/o comunque esistenti a tutela delle ragioni dei Cedenti (e/o dei loro danti causa) in dipendenza dei Crediti (che conserveranno la loro validità e il loro grado a favore della Società); (b) tutti gli altri diritti, facoltà e/o pretese, attuali o futuri, relativi ai, o derivanti dai, Crediti inclusi, a titolo esemplificativo e senza limitazione, tutti i diritti, le facoltà e le pretese in relazione al pagamento di qualsiasi importo per danni, indennizzi, costi, spese, commissioni, oneri e accessori; nonché (c) ogni qualsiasi azione ed eccezione, sostanziale o processuale, inerente o comunque accessoria ai Crediti e/o ai predetti diritti, facoltà e pretese.

3. Il ruolo di servicer, ossia di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento" dei Crediti (di cui all'art. 2 comma 3 lett. (c) della Legge sulla Cartolarizzazione) sarà svolto da Centotrenta Servicing S.p.A., una società con sede in via San Prospero 4, 20121 Milano, C.F. e P.IVA n. 07524870966 ("Centotrenta Servicing"), la quale potrà avvalersi anche di soggetti terzi ai fini del compimento (sotto il proprio controllo) di alcune attività di natura operativa riguardanti l'amministrazione, la gestione, l'incasso e il recupero delle somme dovute in relazione ai Crediti. Centotrenta Servicing svolgerà altresì il ruolo di corporate services provider, ossia di soggetto incaricato di prestare a favore della Società taluni servizi relativi

e/o connessi ad adempimenti societari, amministrativi, contabili, fiscali e di vigilanza, fra i quali la tenuta della documentazione relativa alla cartolarizzazione dei crediti e della documentazione societaria.

4. La cessione dei Crediti, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione ai predetti crediti, ha comportato il necessario trasferimento da parte dei Cedenti alla Società dei dati personali (i "Dati Personali") relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti e/o co-obbligati, ai loro successori ed aventi causa (i "Soggetti Interessati") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai Crediti.

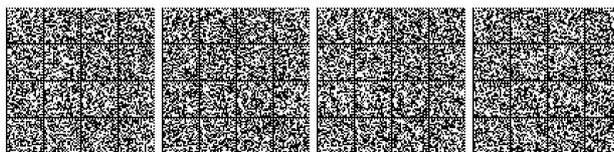
Pertanto, la Società (anche nell'interesse di altri autonomi titolari del trattamento coinvolti) rende qui di seguito a tutti i Soggetti Interessati l'informativa di cui all'articolo 13 del Codice Privacy secondo le modalità previste dal provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

La Società, in qualità di titolare autonomo del trattamento, nonché Centotrenta Servicing, nominata dalla Società quale responsabile del trattamento, tratteranno i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Codice Privacy. In particolare, la Società tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione, amministrazione, recupero e incasso dei Crediti, alla realizzazione da parte della Società di un'operazione di cartolarizzazione dei Crediti ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (l'"Operazione") e all'emissione dei relativi titoli ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (i "Titoli") nonché alla valutazione dei Titoli e del relativo sottostante, anche da parte di terzi, ai fini della sottoscrizione dei Titoli o comunque del compimento di operazioni volte a disporre dei Titoli, oltre che per finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, regolamenti o disposizioni applicabili impartite da autorità competenti e comunque sempre nel pieno rispetto del disciplinare tecnico in materia di misure minime di sicurezza di cui all'allegato B) al Codice Privacy.

La Società, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento ad obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge. L'acquisizione e il trattamento dei Dati Personali sono necessari per realizzare la cessione dei Crediti e la loro cartolarizzazione, che in assenza sarebbero precluse, nonché strettamente funzionali all'esecuzione dei rapporti contrattuali di cui sono parte i Soggetti Interessati.

La Società precisa, inoltre, che, in virtù di quanto previsto nel contratto di cessione dei Crediti, la documentazione relativa ai singoli Crediti disponibile sarà trasferita materialmente alla Società e a suoi agenti o delegati.

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



I Dati Personali saranno conservati per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei Crediti e l'adempimento degli obblighi di legge.

5. I Dati Personali potranno essere comunicati solo ed esclusivamente a soggetti e/o categorie di soggetti la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento tra i quali, in particolare: (i) Centotrenta Servicing, in qualità di servicer e corporate services provider, (ii) i soggetti incaricati "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento" (inclusa Centotrenta Servicing) e i loro delegati, per l'espletamento dei servizi stessi, (iii) i revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi della Società, per la consulenza da essi prestata, (iv) gli avvocati e/o gli studi legali incaricati per il recupero dei Crediti e/o eventuali società di recupero crediti, (v) le altre parti coinvolte nell'Operazione (inclusi gli investitori o potenziali investitori nei Titoli) e (vi) le autorità di vigilanza della Società, di Centotrenta Servicing, degli altri soggetti che saranno eventualmente coinvolti nell'Operazione e le autorità fiscali, in ottemperanza agli applicabili obblighi di legge. I dirigenti, amministratori, sindaci, i dipendenti, agenti e collaboratori autonomi della Società, di Centotrenta Servicing o degli altri enti che saranno eventualmente coinvolti potranno venire a conoscenza dei Dati Personali, in qualità di incaricati del trattamento ai sensi dell'articolo 30 del Codice Privacy.

6. Si precisa che i Dati Personali sono registrati e formano oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione dei rapporti contrattuali di cui sono parte i Soggetti Interessati (ipotesi in cui il consenso dell'interessato non è richiesto dalla legge). Si precisa inoltre che non verranno trattati dati sensibili di cui all'articolo 4, lettera (d), del Codice Privacy (ad esempio dati relativi allo stato di salute, alle convinzioni religiose, filosofiche o di altro genere, alle opinioni politiche ed alle adesioni a sindacati) e che i Dati Personali non saranno trasferiti verso Paesi non appartenenti all'Unione Europea.

7. Si informa, infine, che l'articolo 7 del Codice Privacy attribuisce agli interessati specifici diritti. In particolare, ciascun interessato può (a) ottenere dal responsabile o da ciascun titolare autonomo del trattamento la conferma dell'esistenza di dati personali che lo riguardano (anche se non ancora registrati) e la loro comunicazione in forma intelligibile, (b) chiedere di conoscere l'origine dei dati, le finalità e le modalità del trattamento e la logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici, (c) chiedere di conoscere gli estremi identificativi del titolare, dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell'articolo 5, secondo comma, del Codice Privacy, (d) chiedere conferma dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati o che potranno venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di responsabili o incaricati, (e) ottenere l'aggiornamento, la rettifica e, qualora vi sia interesse, l'integrazione dei Dati Personali, (f) ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei Dati Personali trattati in violazione di legge (compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati

sono stati raccolti o successivamente trattati), (g) chiedere l'attestazione che le operazioni di cui ai due sub-paragrafi che precedono sono state portate a conoscenza (anche per quanto riguarda il loro contenuto) di coloro ai quali i Dati Personali sono stati comunicati o diffusi (salvo quando tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato). Ciascun interessato ha inoltre diritto di opporsi, in tutto o in parte: (x) per motivi legittimi, al trattamento dei Dati Personali che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta, e (y) al trattamento di dati che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

I Soggetti Interessati, potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i diritti previsti all'articolo 7 del Codice Privacy, nel corso delle ore di apertura di ogni giorno lavorativo bancario, a:

Juno SPV s.r.l.

Via San Prospero 4

20121 Milano

Telefono: +39 0245472239

Indirizzo di posta elettronica: junoSPV@pec.it

ovvero ad altro soggetto che sarà loro indicato nel corso della corrispondenza che interverrà con i medesimi.

L'elenco completo dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati, unitamente alla presente informativa, è messo a disposizione presso la sede sociale della Società.

Milano, 21 settembre 2016

Juno SPV S.r.l. - Il presidente del consiglio
di amministrazione
Antonio Caricato

TX16AAB8869 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI CESENA S.P.A.

Sede legale: Piazza Leonardo Sciascia, 141 - Cesena (FC)

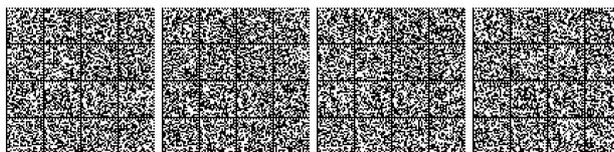
Capitale sociale: Euro 154.578.832,80 i.v.

Registro delle imprese: Forlì/Cesena n. 02155830405

Codice Fiscale: 02155830405

Avviso di cessione di crediti pro soluto ed in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato.

Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A. (la "Banca") comunica che in data 12 settembre 2016 ha concluso con Icaro Finance S.r.l. (la "Società"), un contratto di acqui-



sto di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (il "Contratto di Cessione"). In virtù del Contratto di Cessione, la Banca ha acquistato pro soluto dalla Società, con effetti economici alle ore 00:01 del 27 settembre 2016, tutti i crediti, i diritti e le facoltà (ivi inclusi tutti gli importi dovuti in linea capitale e a titolo di interessi, anche di mora, tutti gli accessori, spese, danni, indennizzi ed ogni altra somma eventualmente dovuta in relazione ai crediti e alle garanzie reali e personali che li assistono), individuabili in blocco ai sensi della citata disposizione ("Crediti"), che al 31 agosto 2016 soddisfino i seguenti criteri di selezione (i "Criteri"):

(a) crediti che sono stati ceduti pro soluto e in blocco dalla Banca alla Società ai sensi di un precedente contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 18 giugno 2012 come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72, del 21 giugno 2012, Parte II "Altri annunci commerciali" e iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano del 20 giugno 2012; e

(b) Crediti che alternativamente:

(i) derivino da contratti di mutuo che al 31 agosto 2016 avevano almeno 8 rate mensili non pagate; o

(ii) derivino da contratti di mutuo che al 31 agosto 2016 avevano almeno 4 rate trimestrali non pagate; o

(iii) derivino da contratti di mutuo che al 31 agosto 2016 avevano almeno 2 rate semestrali non pagate.

(iv) derivino da mutui i cui debitori siano sottoposti a procedure concorsuali o in relazione ai quali siano in corso azioni revocatorie ove i relativi contratti di mutuo abbiano i seguenti numeri di rapporto, 213-630-155740, 212-605-6020606, 002-615-70618, 088-605-51798, 62-605-59020, 064-630-74938, 001-605-72400, 200-605-6024305.

Come previsto dal combinato disposto del comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Banca i diritti accessori ai Crediti (ivi inclusi diritti, azioni, eccezioni o facoltà relativi agli stessi, tra i quali i diritti derivanti da qualsiasi polizza assicurativa sottoscritta in relazione ai Crediti) e tutte le garanzie specifiche ed i privilegi che assistono e garantiscono i Crediti od altrimenti ad essi inerenti, senza bisogno di alcuna ulteriore formalità o annotazione salvo l'iscrizione nel registro delle imprese prevista dall'articolo 58 del Testo Unico Bancario.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A., con sede legale in Piazza Leonardo Sciascia 141, 47023, Cesena. La Banca continuerà, altresì, ad essere responsabile a tutti gli effetti delle comunicazioni (Documenti di Sintesi periodici, rendiconti, ecc.) che gli intermediari sono tenuti a fornire in quanto previste ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari".

Per effetto della cessione i Crediti saranno gestiti, amministrati e recuperati dalla Banca in proprio nome e conto, e non più quale Servicer in nome e per conto della Società ai sensi degli accordi preesistenti tra le stesse. Pertanto, la Banca è creditrice, quale pieno ed esclusivo titolare dei Crediti, di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti stessi, nelle forme previste dai relativi contratti di mutuo o in forza di legge.

Pertanto, a seguito della stipula del Contratto di Cessione, la Banca è divenuta esclusiva titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti. Tanto premesso, la Banca, in qualità di "Titolare" del trattamento dei dati personali ai sensi del decreto legislativo 196/03, con la presente intende fornire ai debitori ceduti alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali. Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 196/03 (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), la Banca non tratterà dati definiti come "sensibili". La Banca tratterà i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti; alla riscossione ed al recupero del Credito (ad es.: conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria, nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero dei Crediti, la Banca comunicherà i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e a società di recupero crediti. I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati del cliente, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del decreto legislativo 196/03, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso la Banca. I diritti previsti all'articolo 7 del decreto legislativo 196/03 potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al "Titolare", Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A., con sede in Piazza Leonardo Sciascia 141, 47023, Cesena, Ufficio Segreteria, tel. 0547358205, e-mail segreteria@carispcesena.it.

Cesena, 21 settembre 2016

Il direttore generale
dott. Bruno Bossina

TX16AAB8914 (A pagamento).



**BANCA DI PIACENZA SOC. COOP.
PER AZIONI**

Iscritta al n. 4389 dell'Albo delle Banche

Sede legale: via Giuseppe Mazzini n. 20 - Piacenza
Capitale sociale: Euro 23.708.040,00 interamente versato
Registro delle imprese: Piacenza n. 00144060332
Partita IVA: 00144060332

ITALCREDI S.P.A.

Appartenente al Gruppo Bancario della Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A., sottoposta a direzione e coordinamento della Capogruppo Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A. Intermediario finanziario iscritto al n. 40 dell'Albo degli intermediari finanziari tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 106 del Testo Unico Bancario di cui al D.Lgs. 1.9.1993 n. 385 e successive modificazioni ed integrazioni (cd. Albo unico)

Sede legale: corso Buenos Aires 79 - Milano
Capitale sociale: Euro 5.000.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Milano n. 05085150158
Partita IVA: 05085150158

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia) ed informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196 (codice in materia di protezione dei dati personali)

La Banca di Piacenza (cessionaria) comunica che, in forza di un contratto di cessione pro soluto a titolo oneroso di crediti "individuabili in blocco" perfezionato con data certa in data 15 settembre 2016, ha acquistato dalla società Italcredi spa (cedente) un portafoglio di crediti pecuniari derivanti dai finanziamenti perfezionati (intendendosi per tali quelli nei confronti dei quali sono state erogate le somme previste a titolo di netto ricavo del finanziamento) dal Cedente entro il 31 luglio 2016, aventi alla data del 31 agosto 2016, congiuntamente, le seguenti caratteristiche:

- a) la cui prima rata di ammortamento scada entro il 31 agosto 2016 (incluso) e sia regolarmente pagata;
- b) la cui ultima rata di ammortamento scada non prima del 31 ottobre 2018 (incluso);
- c) che siano stati notificati alle ATC ovvero la cessione o la delegazione sia divenuta efficace ed opponibile nei confronti delle ATC medesime;
- d) salvo quanto indicato nelle lettera a), che siano in regolare ammortamento, ovvero che non presentino più di: numero 2 (due), nel caso di crediti classificati come "Prodotto CQS" o "Prodotto DLG" ove la "Categoria Amministrazione Terza Ceduta" sia una delle seguenti "Privati", "Cooperative", "Parapubblici", "Ferrovie" e "Poste", ovvero numero 3 (tre), nel caso di crediti classificati come "Prodotto CQP" e di crediti classificati come "Prodotto CQS" o "Prodotto DLG", ove la "Categoria Amministrazione Terza Ceduta" sia una delle seguenti "Pubblici", "Statali", "Ipost", "Pensionato INPDAP", "Pensionato INPS" e "Pensionato Altri Enti", rate mensili, anche non consecutive, scadute e non pagate e/o pagate parzialmente;

e) che non siano "Crediti Sinistrati" ovvero che non sia già stata attivata la procedura per escutere la garanzia della polizza assicurativa, propria delle operazioni di cessione del quinto dello stipendio o della pensione;

f) che non siano stati pattuiti piani di rimborso, ovvero sospensione dei pagamenti, ovvero che non siano stati effettuati rimborsi anticipati di capitale;

g) che siano assistiti dalla garanzia di una polizza a copertura del rischio di premorienza e/o di una polizza a copertura del rischio di perdita dell'impiego di una delle seguenti imprese di assicurazione: AXA France Vie, BNP Paribas Cardif Vita spa, Ergo Previdenza spa, HDI Assicurazioni spa, Metlife Europe d.a.c., Net Insurance spa, Net Insurance Life spa, Società Cattolica di Assicurazione - Società Coop. r.l., Vittoria Assicurazioni spa, Credit Life AG, Gaiil - All Risks srl, Aviva life spa;

h) rispetto ai quali non siano pervenuti reclami.

Trattandosi di cessione in blocco dei crediti aventi i predetti requisiti, i debitori ceduti potranno acquisire informazioni sulla propria situazione rivolgendosi direttamente al Cedente, Italcredi spa, Ufficio Servizio Clienti, con sede in Milano, Corso Buenos Aires n. 79, 20124, telefono 800780330.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti alla Banca cessionaria senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutti i privilegi e le garanzie reali e/o personali, comprese ad esempio le garanzie dell'assicurazione o delle altre malleverie che, ove esistenti, assistono i Crediti. La società cessionaria ha conferito mandato alla società cedente Italcredi spa affinché, in suo nome e per suo conto, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare ad Italcredi spa ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti.

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 196/2003.

La Banca cessionaria informa che la cessione dei crediti da parte della società cedente, unitamente alla cessione di ogni diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento anche alla Banca cessionaria dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i dati personali non figurano dati sensibili.

I dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti dalla società cedente al momento della stipulazione del contratto ed in particolare per finalità relative

- alla gestione degli aspetti amministrativi, contabili, fiscali, legali strettamente necessari per l'esecuzione del contratto

- all'adempimento degli obblighi derivanti dal contratto, da leggi, regolamenti nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi giudiziari, di vigilanza e controllo.



I dati potranno essere comunicati anche a:

- collaboratori, dipendenti della società cessionaria, a soggetti incaricati della riscossione e del recupero dei crediti ceduti, in qualità di incaricati del trattamento nell'ambito delle loro rispettive mansioni, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure stragiudiziali e giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi

- soggetti ai quali la facoltà di accesso ai dati è riconosciuta in forza di provvedimenti normativi.

I dati non sono oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento dei dati, oltre alla società cedente, è quale società cessionaria la Banca di Piacenza soc. coop. per azioni, con sede in Piacenza - Via Mazzini n. 20, alla quale i debitori ceduti ed i loro eventuali garanti potranno rivolgersi per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 7 del Decreto Legislativo n. 196/2003 (correzioni, cancellazione, integrazione, opposizione).

Piacenza, 20 settembre 2016

Banca di Piacenza - Il presidente
dott. Giuseppe Nenna

TX16AAB8920 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI CATANZARO

Atto di citazione per usucapione

Il signor Iannone Luigi, rappresentato dall'avv. Massimo Grassellini cita i signori Vatrano Giuseppe, nato a Staletti il 4 gennaio 1883; Vatrano Domenico, nato a Staletti il 6 agosto 1885; Mantella Pasquale, nato a Staletti il 1° ottobre 1902; Mantella Giuseppina, nata a Staletti il 22 agosto 1924; Mantella Fiorigia, nata a Staletti il 27 ottobre 1927; Iannone Maria, nata a Staletti (CZ) il 26 gennaio 1936; Mantella Gregorio, nato a Staletti (CZ) il 13 aprile 1956; Mantella Giovanna Angela, nata a Staletti (CZ) il 9 giugno 1958; Mantella Angela nata a Muri (Svizzera) il 5 dicembre 1964 a comparire dinanzi al Tribunale di Catanzaro all'udienza del 6 marzo 2017, ore di rito, con l'espresso invito a costituirsi, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 del codice di procedura civile nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 del codice di procedura civile e che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia per ivi sentirsi accogliere le seguenti conclusioni: «Accogliere la domanda proposta dal Sig. Iannone Luigi e, per l'effetto, dichiarare che quest'ultimo è proprietario, per intervenuta usucapione,

dell'immobile adibito a locale deposito, sito nel Comune di Staletti, Via Garibaldi n. 20, n. 22 piano 1, individuato catastalmente al foglio 4, particella 25, sub 2.»

Catanzaro, 12 settembre 2016

Avv. Massimo Grassellini

TU16ABA8748 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI PALMI

Invito alla mediazione

ai sensi del D.Lgs. 28/2010

I signori Durante Amata e Papalia Rocco, rappresentati e difesi dall'avv. Patrizia Forgione, convocano gli eredi del signor Versaci Leo di Giovanni, nato a Delianuova (RC) il 28 giugno 1904 signori: Frisina Domenica Maria; Versaci Giovanni, Versaci Caterina, Versace Giuseppina, Versace Mariantonia, Versace Domenico, Versaci Francesco, Versace Antonino nonché eredi di Versaci Giuseppa Nicoletta, nata a Delianuova (RC) il 6 dicembre 1930 e Versaci Domenico, nato a Delianuova (RC) il 4 aprile 1935 eventuali altri eredi e/o aventi causa, avanti l'Organismo di Mediazione InMediaLex S.r.l. sede di Palmi (RC) via Rodi 8/b, all'incontro dell'11 ottobre 2016 alle ore 10, dinanzi al mediatore avv. Giovanna Cartisano, prot. R.M. 254/2016, al fine di far riconoscere in loro favore l'intervenuto usucapione, per ininterrotto pacifico possesso ultraventennale, dell'immobile urbano sito nel Comune di Delianuova (RC), alla Via Aspromonte n. 61 - 63, piano T-1-2 identificato in Catasto Fabbricati al foglio di mappa n. 7, particella n. 1238, sub. 1. Invitando a prendere visione del Regolamento dell'O.d.M. che disciplinerà il procedimento e indennità dovute nonché a prendere contatto con l'O.d.M. per gli adempimenti necessari alla partecipazione.

S. Eufemia d'Aspromonte, 13 settembre 2016

avv. Patrizia Forgione

TU16ABA8763 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI REGGIO CALABRIA

Estratto dell'atto di citazione per usucapione

In data 9 settembre 2016, il Presidente del Tribunale di Reggio Calabria, a seguito dell'istanza dell'avv. Vincenzo Cristian Siclari, difensore della signora Pellegrino Giuseppa, ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 del codice di procedura civile dell'atto di citazione per usucapione mediante il quale l'attore cita i convenuti signori Bellantone Clemente fu Rocco e Bellantone Domenico fu Pasquale mar Bellantone, in persona degli eredi collettivamente ed impersonalmente, a comparire per l'udienza del 19 giugno 2017, ore di rito, giudice a designarsi, con invito



a costituirsi in cancelleria nei termini di cui all'art. 163, n. 7 del codice di procedura civile ed espressa avvertenza che in mancanza di tempestiva rituale costituzione, nei termini indicati, incorrerà nelle preclusioni e decadenze di cui agli articoli 38 e 167 del codice di procedura civile, ovvero, in caso di mancata costituzione, si procederà in sua contumacia per sentir accogliere le seguenti conclusioni «Voglia Ill.mo Sig. Giudice adito, *contrariis rejeitis*, visto l'art. 1158 del codice civile dichiarare l'attore Pellegrino Giuseppa, nata a Reggio Calabria (RC) il 30 settembre 1930 C.F. PLLGP-P30L70H224G, proprietario per intervenuta usucapione del fondo, sito nel Comune di Villa San Giovanni, sezione Cannitello, catasto terreni distinto al foglio di mappa 10 particelle 65, in virtù del possesso pubblico, pacifico e continuato per oltre venti anni; Voglia altresì ordinare la trascrizione dell'emananda sentenza presso l'Agenzia del Territorio di Reggio Calabria (ex conservatoria dei Registri Immobiliari di Reggio Calabria), con esonero del Conservatore da ogni responsabilità al riguardo, il tutto con vittoria di spese diritti e onorari di causa in caso di opposizione».

Villa San Giovanni, 10 luglio 2016

avv. Vincenzo Cristian Siclari

TU16ABA8790 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO

Notifica per pubblici proclami

La signora Cardelli Anna cod. fisc. CRDNN85L53A258B, rappresentata e difesa dall'avv. Elena Bertoni cita: D'Alessi (D'Alesio) Adina, D'Alessi (D'Alesio) Domenica, D'Alessi (D'Alesio) Elvira, D'Alessi (D'Alesio) Genoveffa, D'Alessi (D'Alesio) Giulio, D'Alessi (D'Alesio) Luigia, D'Alessi (D'Alesio) Remo, D'Alessi (D'Alesio) Saverio, Michetti Domenica, D'Alesio Agostino, D'Alesio Gabriele, D'Alesio Giacomo, D'Alesio Matteo, D'Alesio Zelindo, D'Alesio Vincenzo, e loro eventuali aventi causa dinanzi all'instestato Tribunale per l'udienza del 27 gennaio 2017, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art. 166 del codice di procedura civile almeno 20 giorni prima di detta udienza, con avvertimento che in mancanza incorreranno nelle decadenze di cui all'art. 167 e 38 del codice di procedura civile e che, in difetto, si procederà in loro contumacia per ivi sentir dichiarare l'attrice proprietaria esclusiva degli immobili siti in Acquasanta Terme (AP), distinti al Catasto di detto Comune Fg. 102 partt. 121, 129, 130, 131, 135, 168, 169, 193, 210, 212, 88, 287 sub 2 (con diritti sulla corte comune part 287 sub 1), fg. 103 partt. 320 e 7, fg. 116 part. 25, fg. 117 part. 27, fg. 119 partt. 112, 114, 115, 213, 86 e 87.

Acquasanta Terme, 15 settembre 2016

avv. Elena Bertoni

TU16ABA8791 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami

Giusto provvedimento del 1° settembre 2016 del Presidente del Tribunale di Forlì si rende noto che Domenico Paladino ha proposto ricorso contro il MIUR, l'USR Emilia Romagna e l'AT di Forlì e i controinteressati, cioè tutti i docenti inseriti nelle graduatorie ad esaurimento dei 101 ambiti territoriali scolastici italiani, per la classe di concorso Scuola Primaria, vigenti negli anni scolastici 2014/2017 per la declaratoria del diritto ad essere reinserito nella graduatoria relativa alla classe di concorso scuola primaria nella provincia di Forlì valevole per gli anni 2014-17, rilevando la violazione dell'art. 1-bis della legge n. 143/2004. Per la prosecuzione del giudizio è stata fissata l'udienza di merito del 14 febbraio 2017, ore 9:00 che si terrà innanzi al G.L. Dott. Mascini presso il Tribunale di Forlì - Sez. Lavoro, nota sede. Copia del ricorso è depositata presso la casa comunale del comune di Forlì.

avv. Marco Di Pietro

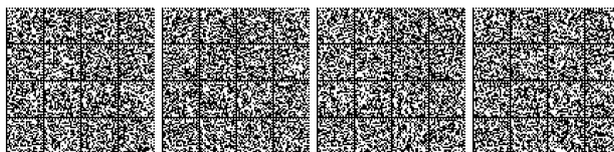
TU16ABA8797 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

*Atto di citazione per usucapione e convocazione
ad incontro di mediazione*

La signora Soligon Gilda, con l'avv. Maurizio Bonotto, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Treviso del 17.08.2016 alla notifica per pubblici proclami ex art 150 c.p.c., convoca il signor Boz Antonio fu Giovanni e i suoi eredi e/o aventi causa in qualità di intestatario dell'immobile così catastalmente censito "Catasto Fabbricati Comune di Vazzola, Sezione Urbana A, Foglio 5, Particella 9, sub 1, Categoria A/5, Classe 1, Consistenza 4 vani, Superficie Catastale totale 51 mq, totale escluse aree scoperte 44 mq, Rendita € 103,29", avanti l'Organismo di Mediazione Forense del Consiglio dell'Ordine degli Avvocati di Treviso all'incontro fissato per il giorno 28 novembre 2016 ore 11.00, presso il Tribunale di Treviso, piano I, aula D, innanzi al mediatore avv. Laura Munari, mediazione n. 486/2016, essendo intenzionato a vedersi riconoscere l'acquisto a proprio favore per usucapione della proprietà dell'anzidetto immobile. Si invita a prendere visione del Regolamento dell'Organismo di Mediazione che disciplinerà le regole del procedimento e le indennità dovute, nonché a prendere contatto con la sede per tutti gli adempimenti necessari alla partecipazione.

Qualora l'esperimento della procedura di mediazione non sortisca risultato, la signora Soligon Gilda cita il signor Boz Antonio fu Giovanni e i suoi eredi e/o aventi causa a comparire innanzi al Tribunale di Treviso all'udienza del 2 marzo 2017 ad ore 9 e ss. di rito, con invito al convenuto di costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'articolo 166 c.p.c.,



nell'udienza indicata, dinanzi al giudice designato, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., e che in difetto di costituzione si procederà in sua contumacia per sentire accertare e dichiarare che la signora Soligon Gilda ha acquistato a titolo originario, per usucapione, la proprietà dell'immobile così catastalmente censito "Catasto Fabbricati Comune di Vazzola, Sezione Urbana A, Foglio 5, Particella 9, sub 1, Categoria A/5, Classe 1, Consistenza 4 vani, Superficie Catastale totale 51 mq, totale escluse aree scoperte 44 mq, Rendita € 103,29".

avv Maurizio Bonotto

TX16ABA8877 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MASSA

Avviso di rettifica

Si comunica che nell'avviso pubblicato sulla GURI parte II n.112 del 20.09.2016 nelle righe numero 12 e 21 dove è indicata la particella n. 445 leggasi particella n. 455 anziché n. 445, resta invariato tutto il resto.

avv. Sara Ferrari

TX16ABA8902 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI SIENA

Ammortamento assegni

Il Tribunale di Siena, con decreto del 12 marzo 2012 ha pronunciato l'ammortamento dell'assegno bancario n. 0732309735-01 di € 1.000,00 e dell'assegno bancario n. 0732309734-00 di € 1.000,00, entrambi tratti da Betti Paco sul proprio conto corrente presso Banca Monte dei Paschi di Siena s.p.a. Filiale di Pracchia Sportello Avanzato di Cutigliano, all'ordine di Dream Hill s.r.l. e da questa ceduti per l'incasso, entrambi andati smarriti in data e luogo imprecisati.

L'ammortamento avrà efficacia trascorsi 15 giorni dalla presente inserzione, salvo opposizione.

Firenze, li 20/09/2016

Banca Monte dei Paschi di Siena S.P.A.
Il direttore sostituto titolare dell'area
territoriale Toscana Nord
Pompeo Petrarca

TX16ABC8845 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MONZA

Ammortamento assegni

Il Presidente del Tribunale di Monza, con decreto in data 09/08/2016 ha pronunciato l'ammortamento dei 13 assegni bancari indicati in parentesi (assegno n.8171414385 consegnato il 12/05/2010, assegno n.8177655993 consegnato il 20/07/2010,assegno n.8177655994 consegnato il 20/07/2010, assegno n.8177655995 consegnato il 20/07/2010, assegno n. 8184147784 consegnato il 31/01/2011, assegno n. 8192406683 consegnato il 5/04/2011, assegno n. 8192408269 consegnato il 16/05/2011, assegno n. 8211801037 consegnato il 9/01/2012, assegno n. 8211802106 consegnato il 9/02/2012,

assegno n.8222915196 consegnato il 15/05/2012, assegno n.8223119196 consegnato il 6/07/2012, assegno n. 8268021274 consegnato il 2/09/2014, assegno n. 8268021279 consegnato il 2/09/2014) in quanto assegni smarriti "in bianco" e che comunque sarebbero stati tratti sul c/c intestato a Maran-goni Massimo presso Intesa Sanpaolo SpA. Filiale 07066 di Via Gramsci 124, 20037 Paderno Dugnano (MI). Opposizione legale entro 15 gg..

avv. Antonio Strippoli

TX16ABC8870 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI PISA

Chiusura del procedimento di eredità giacente

Il Tribunale di Pisa ha dichiarato cessata la curatela dell'eredità giacente di Brunetta Marrucci (2089/2015) e quindi estinto il relativo procedimento.

Pisa, 8 settembre 2016

avv. Sandra Balardi

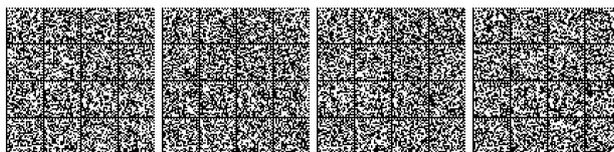
TU16ABH8747 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI S. MARIA CAPUA VETERE

Ricorso per usucapione speciale ex legge 346/76

I signori Di Fratta Agnese, c.f. DFRGNS57C69L844D, Di Fratta Amedeo, c.f. DFRMDA51B05L844F, Di Fratta Benito, c.f. DFRBNT41B05E158H, Di Fratta Giuseppe, c.f. DSFRGPP35T30L844N, Di Fratta Agnese, c.f. DFRGNS65M42F839D, DiFratta Paolina, c.f. DFRPLN-



33R48L844G, Di Fratta Agnese, c.f. DFRGNS69B47F839B, dom.ti in Villa di Briano (CE), via Talete n. 19 presso lo studio dell'avv. Anna Guaglione, hanno presentato al Tribunale di S. Maria C.V. ricorso ex art. 1159-bis del codice civile per usucapione speciale del fondo agricolo sito in Grazzanise, loc. «via medico», censito in catasto al foglio 40, p.la 29 per complessivi Ha 10.50.923, e p.la n. 30 per Ha 0,17.40, intestato a Regione Campania; il ricorso è stato affisso all'albo del Tribunale di S. Maria C.V. e all'Albo del comune di Grazzanise perchè vi rimanga per 90 giorni consecutivi e che ai sensi dell'art. 3, legge n. 346/76 è ammessa opposizione da chiunque vi abbia interesse entro 90 giorni dalla scadenza del termine di affissione.

avv. Anna Guaglione

TU16ABM8786 (A pagamento).

TRIBUNALE DI S. MARIA CAPUA VETERE

Ricorso per usucapione speciale ex legge 346/76

Il signor Parente Stefano, c.f. PRNSFN32T04E158O, dom. to in Villa di Briano (CE), via Talete n. 19 presso lo studio dell'avv. Anna Guaglione, ha presentato al Tribunale di S. Maria C.V. ricorso ex art. 1159-bis codice civile per usucapione speciale del fondo agricolo sito in Cancellone Arnone, loc. «Parco medico», censito in catasto al foglio 46, p.la 6 per complessivi Ha 1.40.53, e p.la n. 25 per Ha 0,05.06, intestato a Regione Campania; il ricorso è stato affisso all'albo del Tribunale di S. Maria C.V. e all'Albo del comune di Cancellone Arnone perchè vi rimanga per 90 giorni consecutivi e che ai sensi dell'art. 3, legge n. 346/76 è ammessa opposizione da chiunque vi abbia interesse entro 90 giorni dalla scadenza del termine di affissione.

avv. Anna Guaglione

TU16ABM8787 (A pagamento).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

TRIBUNALE CIVILE DI PALERMO

Dichiarazione di morte presunta di Paolo Virga

Con sentenza n. 2/2015 dei 21.11.2014-5.1.2015 e successiva ordinanza di correzione dell'11.3.2015, il Tribunale di Palermo ha dichiarato la morte presunta del signor Paolo Virga, nato a Capaci, il 25 gennaio 1953 ed ivi scomparso il 25 aprile 2001.

avv. Giuseppe Pagano

avv. Francesco Rappa

TX16ABR8899 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

C.D.S. SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

sciolta ex art. 2545/XVII c.c.

Sede: via Carlo D'Angiò, 53 - Firenze (FI)

Codice Fiscale: 06072650481

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 15.09.2016, presso il Tribunale di Firenze, gli atti finali della liquidazione (comprensivi di bilancio finale, rendiconto finale della gestione e relazione finale).

Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale di Firenze, dandone anche comunicazione allo scrivente tramite e-mail pec claudiociardella@pec.it, decorso il quale gli atti finali si intenderanno approvati.

Firenze, 19.09.2016

Il commissario liquidatore
rag. Claudio Ciardella

TX16ABS8839 (A pagamento).

FUTURA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: Nogara (VR)

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore comunica che in data 29/08/2016 è stato depositato presso la Cancelleria della Sezione Fallimentare del Tribunale di Verona il bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione della Futura Società Cooperativa a r.l.

Il commissario liquidatore
dott. Ernesto Maraia

TX16ABS8853 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE PRISMA A R.L.

Deposito atti finali di liquidazione

Il commissario liquidatore avvisa che in data 30 agosto 2016 è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Lagonegro il Bilancio Finale di Liquidazione della cooperativa in intestazione. Gli interessati potranno proporre eventuali osservazioni nei termini di legge.

Il commissario liquidatore
dott. Giulio Trimboli

TX16ABS8854 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

AUTOSTRADIE PER L' ITALIA S.P.A.

Estratto decreto di esproprio

Ai sensi dell'art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo Marasca, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 17555 del 20/09/2016 a favore della Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede in Roma Via A. Bergamini - 50, con il quale viene disposta l'espropriazione e la costituzione di servitù degli immobili siti in Comune di Rimini (RN), interessati per la realizzazione del progetto di ampliamento della 3^a corsia dall'Autostrada A14 Bologna-Bari-Taranto Tratto Rimini Nord - Cattolica (Lotto 1B), di proprietà della seguente ditta:

- Piva Mirco n. 29/09/1959 a Rimini (RN) cod. fisc. PVI-MRC59P29H294N; Foglio 41 - mappali 186 e 188, per una superficie totale di mq. 743 occupata permanentemente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 16.983,23 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto.

Le suddette indennità provvisorie sono state depositate presso la Cassa Depositi e Prestiti di Bologna.

Ai sensi del comma 5 del sopracitato art. 23, l'opposizione del terzo è proponibile entro i trenta giorni successivi alla pubblicazione del presente estratto.

Direzione investimenti infrastrutture - Il responsabile
segreteria tecnica ed espropri
dott. ing. Riccardo Marasca

TX16ADC8844 (A pagamento).

AUTOSTRADIE PER L' ITALIA S.P.A.

Estratto decreto di esproprio

Ai sensi dell'art. 23 del D.P.R. 8 giugno 2001 n. 327 modificato ed integrato dal D.Lgs. 27 dicembre 2002 n. 302, il dirigente della Segreteria Tecnica ed Espropri Ing. Riccardo Marasca, ha emesso il Decreto di Esproprio n. 17584 del 20/09/2016 a favore della Autostrade per l'Italia S.p.A. con sede in Roma Via A. Bergamini - 50, con il quale viene disposta l'espropriazione e la costituzione di servitù degli immobili siti in Comune di Riccione (RN), interessati dai lavori di ampliamento della 3^a corsia dall'Autostrada A14 Bologna-Bari-Taranto, Tratto Rimini Nord - Cattolica (Lotto 1B), di proprietà delle seguenti ditte:

- Gaggini Maria n. 16/07/1937 a Monte Cerignone (PU) cod. fisc. GGGMRA37L56F467B - Iacoponi Giancarlo n. 09/04/1958 a Riccione (RN) cod. fisc. CPNGCR-58D09H274P; Foglio 16 - mappale 1371, per una superficie totale di mq. 180 occupata permanentemente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 8.937,50 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto;

- Edilya Group Srl cod. fisc. 0336690402; Foglio 9 - mappale 2767, per una superficie totale di mq. 1695 occupata permanentemente; Foglio 9 - mappali 2766, 2771, 2764, 2760, 2769, 2772, 2773, 2775 e 2777, per una superficie totale di mq. 915 impegnata da servitù; Foglio 9 - mappale 2763, per una superficie totale di mq. 20 occupata temporaneamente. Indennità di espropriazione provvisoria di Euro 56.742,08 comprensiva di Indennità di Occupazione d'Urgenza e temporanea, al netto dell'IVA e della ritenuta d'acconto.

Le suddette indennità provvisorie sono state depositate presso la Cassa Depositi e Prestiti di Bologna.

Ai sensi del comma 5 del sopracitato art. 23, l'opposizione del terzo è proponibile entro i trenta giorni successivi alla pubblicazione del presente estratto.

Direzione investimenti infrastrutture - Il responsabile
segreteria tecnica ed espropri
dott. ing. Riccardo Marasca

TX16ADC8856 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

BAYER S.P.A.

Sede legale: viale Certosa n.130, 20156 Milano
Codice Fiscale: 05849130157
Partita IVA: 05849130157

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati

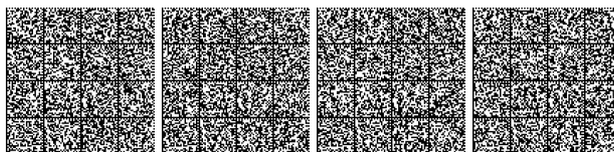
Titolare: Bayer OY - Pansiontie, Turku-Finlandia
Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/92746
del 14 settembre 2016

Tipo di modifica: Modifica stampati
Codice Pratica: N1B/2015/1128, N1B/2016/1078
Medicinale: MIRENA
Codice farmaco: 029326016

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

Aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User test

Modifica di RCP e PIL a seguito di procedura di Pediatric Worksharing UK/W/0083/pdWS/001, art. 45.



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

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo.

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

TV16ADD8895 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008

TITOLARE AIC: DOC Generici Srl – Via Turati 40 – 20121 Milano

Medicinale: DOXAZOSIN DOC GENERICI - Confezioni: tutte - Codice AIC: 037397 - Procedura Europea numero: NL/H/0811/001-002/IA/015 - Codice pratica: C1A/2016/2397

Modifica: IAIN B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo di un nuovo produttore (aggiunta): R0-CEP 2011-097-Rev.02.

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

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD8840 (A pagamento).

BIOTEST PHARMA GMBH

Sede: Dreieich-Germania

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

*Comunicazione di notifica regolare AIFA/
V&A/P/66775 del 14/09/2016*

Codice pratica: N1A/2016/1992

Protocollo N° 85585 del 11/08/2016

Specialità medicinale: MEGALOTECT

Confezioni e numeri: flaconcino da 10 ml AIC 026167041, flaconcino da 50 ml AIC 026167054

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH

N° e tipologia variazione: IAIN: B.V.a.1 d) - Procedura di Second Step per l'inclusione di un PMF aggiornato da: "PMF certificato EMA, titolare Biotest Pharma GmbH: EMEA/H/PMF/000009/05/AU/016/G" a: "PMF certificato EMA, titolare Biotest Pharma GmbH: EMEA/H/PMF/000009/05/II/017/G"

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in GU.

Biotest Italia - L'amministratore delegato
rag. Franz Pivetti

TX16ADD8841 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2016/719

Medicinale: FENEXTRA

Confezioni: 035512045 - "400 mg cpr riv. con film" 30 cpr; 035512072 - "200 mg granulato per s.o." 12 bust; 035512084 - "300 mg granulato per s.o." 30 bust; 035512108 - "400 mg granulato per s.o." 30 bust.

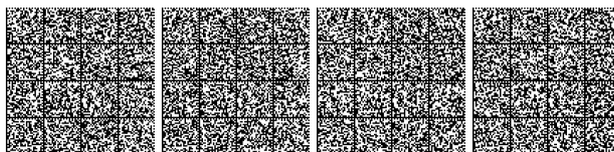
Titolare AIC: Bruno Farmaceutici S.p.A. (SIS: 00000794)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/92817 del 14/09/2016

Modifica apportata: Modifica di RCP e PIL per rendere concordi la posologia adottata con il dosaggio prescelto al fine di non indurre in confusione il paziente nel foglietto illustrativo del 200 mg granuli per sospensione orale.

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



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

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

TX16ADD8842 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: METFORMINA TEVA ITALIA
Codice A.I.C.: 036626 tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: N1B/2016/2056

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IB – B.II.b.1.e e Tipo IA – B.II.b.2.a – B.II.b.4.b

Modifica apportata: aggiunta di un nuovo sito di produzione responsabile per la produzione del bulk e del controllo dei lotti (Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (Gerusalemme)); diminuzione della dimensione del lotto del prodotto finito (solo per il sito di Gerusalemme).

Medicinale: SEVELAMER TEVA
Codice A.I.C.: 042413 tutte le confezioni autorizzate
Procedura europea: DK/H/2246/001/IB/009
Codice Pratica: C1B/2016/1484
Tipo di modifica: Tipo IB – C.I.11.z

Modifica apportata: aggiornamento del piano di gestione dei rischi.

Medicinale: ANASTROZOLO TEVA
Codice A.I.C.: 038101 tutte le confezioni autorizzate
Procedura europea: UK/H/0911/IA/037/G
Codice Pratica: C1A/2016/2883

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA – A.5.b – A.7 e Tipo IAin – A.5.a

Modifica apportata: modifica del nome e dell'indirizzo del sito produttivo da "Teva Santé - Rue Bellocier, 89107 Sens (Francia)" a "Galien LPS 98 Rue Bellocier, 89100 Sens (Francia)"; modifica del codice di avviamento postale del sito Teva Pharmaceutical Industries Ltd – Kfar Saba (Israele); eliminazione del sito produttivo Teva Pharmaceutical Industries Ltd – Gerusalemme (Israele) (confezionamento).

Medicinale: EPIRUBICINA TEVA
Codice A.I.C.: 039000 tutte le confezioni autorizzate
Procedura europea: NL/H/1250/IA/026/G
Codice Pratica: C1A/2016/2857

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA – B.III.1.a.2 – A.7 – B.I.b.1.d

Modifica apportata: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato per la sostanza attiva ("R1-CEP 2008-040-Rev00"); eliminazione di un produttore della sostanza attiva (Zhejiang Hisun); eliminazione delle specifiche della sostanza attiva applicabili a Zhejiang Hisun.

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD8843 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale: 10616310156
Partita IVA: 10616310156

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un

medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) 712/2012.

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

Codice pratica: N1B/2016/2075

Medicinali:

FOSTIMON (AIC 032921) - Confezioni: 076 – 088 – 090 -102 -114 -126 -138 -140 -153 – 165 -177-189

GONASI HP (AIC 003763) - Confezioni: 289 – 240 – 291 - 253 – 303 – 265 - 277

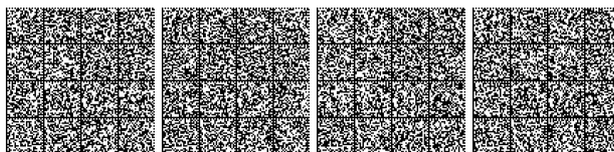
Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/92768 del 14/09/2016

Grouping per due farmaci. Var. B.II.d.2 d) Altre modifiche ad una procedura di prova del prodotto finito (comprese sostituzioni o aggiunte). Modifica delle sezioni 3.2.P.5.2 Analytical Procedures e 3.2.P.5.3 Validation of Analytical Procedures per la sostituzione del metodo di determinazione del Cloruro di Sodio (NaCl) nelle siringhe preriempite di solvente del prodotto finito: dall'attuale titolazione per precipitazione a potenziometrica.

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

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

TX16ADD8846 (A pagamento).



PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.

Sede Legale: Jankovcova 1569/2C - 170 00, Praga 7,
Repubblica Ceca

Rappresentante in Italia: Swedish Orphan Biovitrum S.r.l.

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

Titolare AIC: Pharmaswiss Česká Republika s.r.o

Medicinale: MEGACE 160 mg compresse

Codice A.I.C. e confezioni: 027597020.

Codice pratica n°: N1A/2016/1788.

Variazione Tipo IA – A.7: eliminazione del sito di produzione Aspen Pharma Pty Ltd – Australia responsabile della produzione e del controllo del prodotto finito.

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

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

Swedish Orphan Biovitrum S.r.l.

Il procuratore
Sergio Lai

TX16ADD8847 (A pagamento).

ACOM S.R.L.

Sede legale: località Cavallino - 62010 Montecosaro (MC)

Codice Fiscale: 01358970430

Partita IVA: 01358970430

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

Codice Pratica: N1B/2015/5908

Specialità Medicinale: GLUCOMPET (AIC n. 038827)
250 MBq/ml, soluzione iniettabile

Codice confezioni: 010; 022

Titolare AIC: ACOM S.r.l.

N° e Tipologia Variazione: C.I.z. (IB)

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test

È autorizzata la modifica del Foglio Illustrativo richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

È approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati

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.

L'amministratore unico
sig.ra Anna Maria Chiaraluce

TX16ADD8849 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Partita IVA: 07599831000

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. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.

Medicinali:

STRAZOLEX

Confezioni e numeri di AIC: 039618_018 – 1 mg compresse rivestite con film

PANCLEUS

Confezioni e numeri di AIC: 038741 – 20 mg – 40 mg compresse gastroresistenti

FORUS

Confezioni e numeri di AIC: 042190 – 16/12,5 mg compresse

PRESCOFIL

Confezioni e numeri di AIC: 041175 – 25mg – 50 mg – 100 mg compresse rivestite con film

ERREMAN

Confezioni e numeri di AIC: 039873 - 10 mg – 20 mg compresse

COABESART

Confezioni e numeri di AIC: 040951 – 150mg/12,5 mg - 300mg/12,5 mg - 300mg/25 mg compresse rivestite con film

IBOSTOFAR

Confezioni e numeri di AIC: 041604 – 50mg – 150 mg compresse rivestite con film

PRINZOL

Confezioni e numeri di AIC: 043642 – 20mg – 40 mg compresse gastroresistenti

ZOLIUM

Confezioni e numeri di AIC: 043641 – 20 mg – 40 mg compresse rivestite con film

ADDARIZ

Confezioni e numeri di AIC: 040098 – 10 mg compresse orodispersibili

NIDIPRES

Confezioni e numeri di AIC: 043875 - 10mg – 20 mg compresse rivestite con film

NOGREG



Confezioni e numeri di AIC: 040215 – 75 mg compresse rivestite con film

COLLEZOES

Confezioni e numeri di AIC: 041804 – 20 mg – 40 mg compresse gastroresistenti

IPERSART

Confezioni e numeri di AIC: 039717 – 50mg/12,5mg – 100mg/25mg compresse rivestite con film

MENSORAM

Confezioni e numeri di AIC: 043134 – 10 mg – 20 mg compresse rivestite con film.

IT/H/xxxx/IA/050/G - Codice pratica: C1A/2016/1402

Grouping of variations di Tipo IAIN, categoria A.1: modifica dell'indirizzo del titolare delle AIC in Italia, da Via Beniamino Segre, n. 59 - 00134 a Via Tiburtina, 1143 – 00156, Roma – Italia.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD8850 (A pagamento).

S.F GROUP S.R.L.

Codice Fiscale: 07599831000

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 del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i.

Medicinale: ALPHEUS

Confezione e numero AIC: compresse rivestite con film AIC n. 037359 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2016/1804

Modifica di Tipo IA categoria B.II.b.5.c consistente nell'eliminazione di un IPC non significativo.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD8851 (A pagamento).

S.F GROUP S.R.L.

Codice Fiscale: 07599831000

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

Medicinale: PRESCOFIL

Confezioni e numeri AIC: 041175, in tutte le confezioni autorizzate

DCP n. IT/H/387/01-03/IA/07/G - Codice pratica: C1A/2016/2548

Grouping of variations composta da una modifica di tipo IAIN categoria B.III.1.a).1 e una modifica di tipo IA categoria B.III.1.a).2 consistenti nell'introduzione e nell'aggiornamento del CEP per il sito di principio attivo sildenafil citrate attualmente autorizzato MAPRIMED S.A. - C1440 CNS Buenos Aires: da ASMF al CEP no. R0-CEP 2013-100-rev 01

DCP n. IT/H/387/01-03/IA/08 - Codice pratica: C1A/2016/2550

Modifica di tipo IA categoria B.III.1.a)2 consistente nell'aggiornamento del CEP per il principio attivo sildenafil citrate da parte di un produttore attualmente autorizzato MYLAN LABORATORIES LIMITED 531 021 – India da R0-CEP 2012-317-Rev 02 a R0-CEP 2012-317-Rev 03.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD8852 (A pagamento).

EXELTIS HEALTHCARE S.L.

Sede legale: Calle Quintanapalla 2, 4° Planta
– Madrid (Spagna)

Partita IVA: ESB-62049911

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

Titolare AIC: Exeltis Healthcare S.L., Calle Quintanapalla 2, 4° Planta, 28050 Madrid (Spagna).

Codice pratica: C1B/2016/2232, Procedura europea: NL/H/2651/001/IB/009

Medicinale: EXTRELIS (codice AIC n. 044730). Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Tipologia variazione: Tipo IB-A.2.b) – Modifica della denominazione del medicinale in Spagna, da: Levonorgestrel/Etinilestradiol Diario Exeltis, a: Levesia Diario.

Codice pratica: C1B/2016/1806, Procedura europea: DE/H/3561/001/IB/008

Medicinale: SERISIMA (codice AIC n. 044403). Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Tipologia variazione: Tipo IB - A1. – Modifica del nome e dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Germania, da: Velvian Germany GmbH, Carl-Zeiss-Ring 9, 85737 Ismaning, a: Exeltis Germany GmbH, Adalperostr. 84, 85737 Ismaning.

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
Manuel Ignacio Barro

TX16ADD8855 (A pagamento).



DENTSPLY ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazza dell'Indipendenza, 11/B - 00185 Roma
Codice Fiscale: 04518661006

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

Medicinale: CARBOPLYINA

Confezione e Numero AIC: 036013011 – 20 mg/ml soluzione iniettabile per uso gengivale, con adrenalina 1:100.000 - 50 tubofiale da 1,8 ml.

Codice Pratica: N1B/2016/2054

Grouping of variations composta da N.1 modifica di tipo IA categoria B.II.b.5.c) consistente nell'eliminazione di un test obsoleto (Sodio Cloruro) durante la preparazione della soluzione e da N.1 modifica di tipo IB categoria B.II.b.5.z) consistente nella modifica del controllo del volume estraibile durante la fase di riempimento.

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
Sante Di Renzo

TX16ADD8857 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - via Ludovico il Moro 6/C –
20080 Basiglio (MI)
Partita IVA: 00735390155

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.d. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Ferraris - via Ludovico il Moro 6/C – 20080 Basiglio (MI).

Medicinale: NAROPINA

Dosaggio, forma farmaceutica e numero di A.I.C.: 2mg/ml soluzione iniettabile/per infusione, A.I.C.: 032248078, 032248080;

Codice Pratica: C1A/2016/2600– Procedura di mutuo riconoscimento n.: NL/H/0104/001/IA/091

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

Variazione IA, A.4 – Modifica del nome del fabbricante della sacca di polipropilene, da Promens Medical Packaging A/S a Medicopack A/S.

Fine Procedura Europeo: 14 settembre 2016.

Medicinale: EMLA

Dosaggio, forma farmaceutica e numero di A.I.C.: 25 mg/g + 25 mg/g crema, A.I.C.: 027756 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice Pratica: C1B/2016/848 – Procedura di mutuo riconoscimento n.: FI/H/0886/001/IB/006/G

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

Variazione IB, A.4 – Modifica indirizzo del sito di controllo della qualità per la Lidocaina, AstraZeneca AB, da Kvarnbergagatan a Forskargatan;

Variazione IB, B.I.z – Eliminazione dell'informazione del sito di rilascio lotti per il principio attivo Lidocaina,

Variazione IB, B.I.a.1.f – Aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo dei lotti per il principio attivo Lidocaina, ALControl AB (SE),

Variazione IB, B.I.a.1.f – Aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo dei lotti per il principio attivo Lidocaina, PharmaControl MQL AB (SE),

Variazione IB, B.I.a.1.z – Eliminazione del sito di controllo dei lotti per la Prilocaina, AstraZeneca AB;

Variazione IB, B.I.z – Eliminazione del sito di rilascio lotti per la Prilocaina, AstraZeneca AB;

Fine Procedura Europeo: 2 settembre 2016.

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

VP Legal - Un procuratore
avv. Carlo Simone Massenti

TX16ADD8858 (A pagamento).

FULTON MEDICINALI S.P.A.

Sede legale: via G. Marconi, 28/9 - 20020 Arese (MI)
Partita IVA: 07922790154

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: Fulton medicinali S.p.A.

Medicinale: VIRDEX. Confezioni e numeri A.I.C. n.: 012437 “tutte le confezioni”

Codice pratica: N1A/2016/1866

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo

IAIN, B.III.1.a.1: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea: Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea. Nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato. Da: CEP N. R1-CEP 1998- 022-Rev 02; a: CEP N. R1-CEP 1998-022-Rev 03

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

L'amministratore delegato
Daniele Sangiorgio

TX16ADD8866 (A pagamento).



**MEDICE ARZNEIMITTEL
PÜTTER GMBH & CO. KG**

Sede legale: Kuhloweg 37, 58638 Iserlohn - Germania

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

Titolare AIC: Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG

Medicinale: MEDICEBRAN 5 mg, 10 mg, 20 mg compresse.

Codice A.I.C. 043189 – tutte le confezioni.

Codice pratica n°: C1A/2016/2957

Procedura europea DE-H/2222/001-003/IA/012

Medicinale: MEDIKINET 5 mg, 10 mg, 20 mg, 30 mg, 40 mg capsule rigide a rilascio modificato.

Codice A.I.C. 041438 – tutte le confezioni.

Codice pratica n°: C1A/2016/2958

Procedura europea DE/H/2223/001-005/IA/014

Variatione Tipo IA – B.III.1.a. 2. Aggiornamento del Certificato di Idoneità R1-CEP 2009-094-Rev 00 per la sostanza attiva Metilfenidato cloridrato, rilasciato al produttore approvato IPCA Laboratories 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.

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

Un procuratore
dott. Andrea Moroni

TX16ADD8871 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Comunicazione di annullamento parziale dell'avviso relativo alla specialità medicinali ZYVOXID e TAZOCIN

Nell'avviso TX16ADD8432 di Pfizer Italia S.r.l., pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 108 del 10.9.2016, tutte le voci riferite alla specialità medicinale ZYVOXID sono da considerare nulle.

Restano valide quelle riferite alla specialità medicinale TAZOCIN.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD8874 (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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata 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:

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: ZYVOXID (linezolid) 600mg compresse rivestite con film

Confezioni: AIC n. 035410 (tutte le confezioni)

Titolare AIC: Pfizer Limited

Codice pratica: C1A/2016/2542

Procedura n.: UK/H/0439/003/IA/101

Tipologia variazione: Tipo IA in B.II.a.1

Tipo di Modifica: Modifica o aggiunta di impressioni, rilievi o altre marcature compresa l'aggiunta o la modifica di inchiostri usati per marcare il medicinale a) Modifiche di impressioni, rilievi o altre marcature.

Modifica Apportata: Modifiche di impressioni, rilievi o altre marcature.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafo 6 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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



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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD8875 (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:

Codice Pratica: C1A/2016/2646

N° di Procedura Europea: UK/H/XXXX/IA/466/G

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: ZYVOXID (linezolid) 2mg/ml soluzione per infusione

Procedura n.: UK/H/0439/001/IA/102

Confezioni:

AIC n. 035410(tutte le confezioni)

Titolare AIC: PFIZER Limited, UK

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: LINEZOLID Pfizer (linezolid) 2mg/ml soluzione per infusione

Procedura n.: UK/H/5515/001/IA/17

Confezioni:

AIC n. 043150(tutte le confezioni)

Titolare AIC: PFIZER Italia S.r.l.

Tipologia variazione: Grouping tipo IAIN

Tipo di modifica: Modifica tipo IAIN - A.5 Modifica 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 (Fresenius Kabi Norge AS, Norvegia)

Modifica apportata: Modifica dell'indirizzo del fabbricante responsabile del rilascio lotti.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del Foglio Illustrativo) 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 ita-

liana 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.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD8876 (A pagamento).

SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 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: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: SPECTRUM

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC n. 025222)

Modifica apportata ai sensi Regolamento CE 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) 712/2012: Var. IB: C.I.3.z) - Cod. pratica N1B/2015/1777

Comunicazione AIFA/V&A/P/92808 del 14/09/2016

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in accordo con la procedura di PSUR worksharing DK/H/PSUR/0023/002.

È autorizza la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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



Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU della variazione 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 indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD8879 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

Comunicazione notificata regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/1806

Specialità medicinale: LEFUNZOL

Confezioni: 037237 (tutte le confezioni autorizzate)

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/92749 del 14/09/2016

Modifica Apportata: "Aggiornamento del RCP e del FI a seguito della procedura PSUR WS DK/H/PSUR/0008/003, adeguamento stampati al QRD template.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta dei paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 6.4, 6.5, 6.6, 7, 8 e 9 dell' Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, delle corrispondenti sezioni del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC.

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/1805

Specialità Medicinale: MUSCOFLEX

Confezioni: 034914010

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/92771 del 14/09/2016

Modifica Apportata: "Aggiornamento del RCP e del FI a seguito della procedura PSUSA/00002927/201507, adeguamento stampati al QRD template.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta dei paragrafi 4.4, 4.8 e 6.3 dell' Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, delle corrispondenti sezioni 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' AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche

del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX16ADD8880 (A pagamento).

FG S.R.L.

Comunicazione notificata regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/1807

Specialità medicinale: ZAMIZOL

Confezioni: 037234 (tutte le confezioni autorizzate)

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/92748 del 14/09/2016

Modifica Apportata: "Aggiornamento del RCP e del FI a seguito della procedura PSUR WS DK/H/PSUR/0008/003, adeguamento stampati al QRD template.

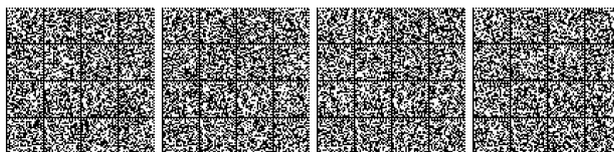
È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta dei paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 6.4, 6.5, 6.6, 7, 8 e 9 dell' Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, delle corrispondenti sezioni del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' AIC.

Il Titolare dell' AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
Giuseppe Irianni

TX16ADD8881 (A pagamento).



ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale: 00737420158

Comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica: C1B/2016/1692

Medicinale: FENTALGON

Codice farmaco:

039359017 “25 mcg/h cerotti transdermici” – 3 cerotti in bustine PET/AL/PP 039359029 “50 mcg/h cerotti transdermici” – 3 cerotti in bustine PET/AL/PP 039359031 “75 mcg/h cerotti transdermici” – 3 cerotti in bustine PET/AL/PP 039359043 “100 mcg/h cerotti transdermici” – 3 cerotti in bustine PET/AL/PP

MRP N. IT/H/345/01-04/IB/08

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3. 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 sulla 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. z) altra variazione.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/92606 del 13 settembre 2016

Modifiche apportate: Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo alla procedura di PSUR WS NL/H/PSUR/0030/002.

Si implementano contestualmente le modifiche editoriali alle informazioni del prodotto per adozione del QRD edizione corrente.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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. Alessandro Porcu

TX16ADD8882 (A pagamento).

**I.G. FARMACEUTICI
DI IRIANNI GIUSEPPE***Comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/1808

Specialità medicinale: CANACID

Confezioni: 037235 (tutte le confezioni autorizzate)

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/92883 del 14/09/2016

Modifica Apportata: “Aggiornamento del RCP e del FI a seguito della procedura PSUR WS DK/H/PSUR/0008/003, adeguamento stampati al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta dei paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 6.4, 6.5, 6.6, 7, 8 e 9 dell'Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, delle corrispondenti sezioni 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'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.



I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il titolare
Giuseppe Irianni

TX16ADD8883 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina, n. 1143 - 00156 Roma

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

Specialità medicinale: BODIX

Confezioni e numeri di A.I.C.: "0,25 mg/ml sospensione da nebulizzare " 20 contenitori monodose da 2 ml AIC: 036924013; "0,5 mg/ml sospensione da nebulizzare " 20 contenitori monodose da 2 ml AIC: 036924025.

Codice pratica: N1B/2016/1691 - Tipo di modifica: Variazione B.II.b.4.a: Modifica delle dimensioni del lotto del prodotto finito, fino a 10 volte superiore alla dimensione approvata del lotto; da 500 litri a 1000 litri.

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

TX16ADD8884 (A pagamento).

HOSPIRA ITALIA S.R.L.

Sede: via Orazio, 20/22 - 80122 Napoli
Partita IVA: 02292260599

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

Codice pratica N1B/2016/1751.

Specialità medicinale: CARBOPLATINO HOSPIRA 50mg/5ml, 150mg/15ml, 450mg/45ml, 600mg/60ml, soluzione iniettabile per uso endovenoso

Confezioni: tutte le confezioni e numeri di AIC: 028491.

Titolare AIC: Hospira Italia Srl.

Tipologia variazione: Tipo IB, C.I. z) Tipo di Modifica: Modifiche (Sicurezza/Efficacia) ai medicinali per uso umano (altre variazioni).

Modifica Apportata: Variazione che introduce, al Paragrafo 6.6 dell'RCP la seguente precauzione: "I farmaci somministrati per via parenterale, prima della somministrazione, devono essere sottoposti ad ispezione visiva per verificare l'eventuale presenza di particelle o alterazioni del colore, ogniqualvolta la soluzione e il contenitore lo permettano. Se si osserva la presenza di particolato, agitare e ispezionare nuovamente. Utilizzare la soluzione unicamente se è trasparente e priva di particelle". Inoltre, si introduce anche la seguente descrizione al paragrafo 3 dell'RCP: "Soluzione chiara, da incolore a leggermente gialla, libera da particelle". Stesse modifiche ai corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 3 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata 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 nella 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 deve essere redatto in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

Un procuratore
dott.ssa Immacolata Giusti

TX16ADD8885 (A pagamento).

SF GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina, 1143 - 00156 Roma

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

Specialità medicinale: DEGASTRIL

Confezioni e numeri: 2 g granulato per sospensione orale - 30 bustine AIC: 032885030; 40 compresse masticabili 1 g AIC: 032885016



Codice pratica: N1A/2016/1115
 Specialità medicinale: PORODRON
 Confezioni e numeri: 70 mg compresse - 4 compresse
 AIC: 037519016

Specialità medicinale: SINCOL
 Confezioni e numeri: 20 mg compresse rivestite con film - 10 compresse AIC: 037326016; 20 mg compresse rivestite con film - 28 compresse AIC: 037326028; 40 mg compresse rivestite con film - 10 compresse AIC: 037326030; 40 mg compresse rivestite con film - 28 compresse AIC: 037326042

Specialità medicinale: FLUMICON
 Confezioni e numeri: 100 mg capsule rigide - 10 capsule AIC: 037238058; 150 mg capsule rigide - 2 capsule AIC: 037238060; 200 mg capsule rigide - 7 capsule AIC: 037238072

Specialità medicinale: STEOFEN
 Confezioni e numeri: 200 mg capsule rigide a rilascio prolungato - 30 capsule AIC: 034513022

Codice pratica: N1A/2016/1493
 Specialità medicinale: FOROTAN
 Confezione e numeri: 12 microgrammi polvere per inalazione, capsule rigide 100 capsule + 1 erogatore AIC: 036218028; 12 microgrammi polvere per inalazione, capsule rigide 60 capsule + 1 erogatore AIC: 036218016

Specialità medicinale: NIMOBRAIN
 Confezioni e numeri: 30mg/0,75ml gocce orali, soluzione - flacone da 25 ml AIC: 037512011

Codice pratica: N1A/2016/1200
 Specialità medicinale: NOVAZOL
 Confezioni e numeri: 500 mg/ml gocce orali, soluzione - 1 flacone da 20 ml AIC: 038867014

Codice pratica: N1A/2016/1201
 Specialità medicinale: SETAC
 Confezioni e numeri: 40 mg compresse - 14 compresse in blister AIC: 037824024

Specialità medicinale: SURRIPO
 Confezioni e numeri: 1,5mg/2ml soluzione iniettabile - 6 fiale da 2 ml AIC: 041284011; 4mg/2ml soluzione iniettabile - 3 fiale da 2 ml AIC: 041284023

Codice pratica: N1A/2016/1203
 Tipologia di variazione: IAIN C.I.8.a - Tipo di modifica: Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza e cambio QPPV

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

Il legale rappresentante
 dott. Francesco Saia

TX16ADD8886 (A pagamento).

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

Sede: via Biella, 8 - Milano
 Codice Fiscale: 00747030153

*Comunicazione di notifica regolare
 AIFA/V&A/P/92803 del 14/9/16*

Codice pratica: N1B/2015/2596.

Medicinale: CARAVEL. Codice farmaco: 036339012, 036339024.

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Tipologia variazione: C.I.3a). Modifica apportata: Adeguamento degli stampati al Core Safety Profile a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing FI/H/PSUR/0017/002 per carvedilolo.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.5 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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, 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 presente variazione.

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.

Il legale rappresentante
 M. Giovanna Caccia

TX16ADD8887 (A pagamento).

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

Sede: via Biella, 8 - Milano
 Codice Fiscale: 00747030153

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

Medicinale DUOTENS AIC: 043240. Tutte le confezioni.
 Codice Pratica: C1A/2016/2899.



N° di Procedura Europea: SE/H/1336/001-005/IA/006. N° e tipologia variazione: B.II.b.3.a modifica minore nel processo di produzione della specialità medicinale.

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

Il legale rappresentante
M. Giovanna Caccia

TX16ADD8888 (A pagamento).

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

Sede: strada Solaro 75/77 - 18038 Sanremo (IM)
Codice Fiscale: 00071020085

Comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2016/1967

Medicinale: DELTAZIME

Codice farmaco: 036590014 - 026 - 038 - 040 - 053

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3 z)
Tipo IB

Modifica apportata: Modifica stampati (RCP e FI) per adeguamento al CSP a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing DK/H/PSUR/0023/002

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della 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 FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU della presente determinazione Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott.ssa Chiara Mormile

TX16ADD8889 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina n. 1143 - 00156 Roma

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

Titolare: S.F. Group srl

Medicinale: SETRIOX

Confezione e numero AIC: 1g/3,5ml polvere e solvente per soluzione iniettabile i.m. flacone + fiala solvente 3,5 ml - AIC 035922032

Codice Pratica: N1B/2016/1745 - Tipologia variazione: Tipo IB

Tipo di modifica: B.III.1.a.1 - Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea presentato da un fabbricante già approvato (aggiunta): FRESENIUS KABI ANTI-INFECTIVES srl, 20063 Cernusco sul Naviglio (Milano) R0-CEP 2010-232-REV 00

Medicinale: ASTIAN

Confezione e numero AIC: 0,5 mg/1 ml soluzione da nebulizzare - AIC 036371045

1 mg/1 ml soluzione da nebulizzare - AIC 036371033

Codice Pratica: N1B/2016/1868 - Tipologia variazione: Tipo IB

Tipo di modifica: B.II.e.4 - Modifica forma del contenitore per il confezionamento primario; aggiunta.

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

TX16ADD8891 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

Medicinale: CALCIO LEVOFOLINATO PHARMACARE

Confezione e numero di A.I.C.: 036086 - in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1B/2016/1937

Modifica di tipo IB, categoria A.2.b): modifica della denominazione del prodotto medicinale da CALCIO LEVOFOLINATO PHARMACARE a LEVOTONAL.



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

L'amministratore unico
Danilo Graticola

TX16ADD8892 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 – 10121 Torino
Partita IVA: 08028050014

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. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.

Medicinale: FINASTERIDE ABC

Confezione e numero di A.I.C.: 03841401– “5 mg compresse rivestite con film” 15 compresse in blister Codice pratica: N1B/2015/1001

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/92795 del 14/09/2016.

Tipo di modifica: variazione tipo IB C.I.3.z. Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo in seguito alla conclusione della procedura di PSUR WS SE/H/PSUR/0002/006.

Codice pratica: N1B/2015/5031

Tipo di modifica: IB n. C.I.z.

Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo in seguito ai risultati del readability user test.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio illustrativo) e relativamente alla confezione sopra elencata 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 in cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza nel 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
Sante Di Renzo

TX16ADD8893 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - 00144 Roma
Partita IVA: 00492340583

Comunicazione di annullamento relativa alla specialità medicinale NUMETA

Si comunica il provvedimento di annullamento della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* - Parte II - n. 112 del 20/09/2016, comunicato TX16ADD8703, relativa alla specialità medicinale NUMETA.

AIC 040774073-085

Codice pratica: C1B/2016/1762

Un procuratore
dott.ssa Guida Maria Carfagnini

TX16ADD8894 (A pagamento).

AMDIPHARM LIMITED

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

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 1084/2003/CE.

Codice pratica: N1B/2016/1779

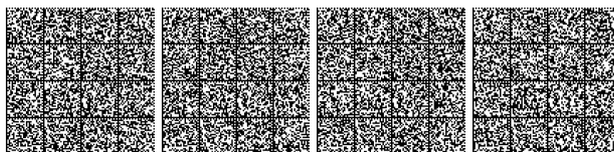
Medicinale: ERITROCINA – AIC 007893163 “500mg granulato per sospensione orale, 12 bustine”

Grouping of variations composta da N. 5 modifiche di tipo IA categoria B.II.d.l.c consistenti nell'aggiunta dei parametri di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova e da N.2 modifiche di tipo IB B.II.d.l.z consistenti nel cambiamento dei parametri di specifica del prodotto finito.

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 gazzetta.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD8896 (A pagamento).



MSD ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Vitorchiano 151 - 00189 Roma
Partita IVA: 00887261006

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.

Specialità medicinale: FOSAMAX 70 mg compresse

Confezioni e numero di A.I.C.: TUTTE

Titolare A.I.C.: Merck Sharp & Dohme Limited, Regno Unito

Rappresentante in Italia: MSD Italia S.r.l.

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. UK/H/xxxx/WS/207

Codice Pratica: C1B/2016/1541

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. si informa dell'avvenuta approvazione del seguente workshoring di variazioni di Tipo IB – tipologia B.II.d.1 h) Aggiornamento delle specifiche per i limiti del controllo microbiologico del prodotto finito a seguito dell'armonizzazione delle Farmacopee.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX16ADD8898 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

Avviso di rettifica medicinale ISOSORBIDE MONONITRATO MYLAN GENERICS

Specialità medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO MYLAN GENERICS. Nell'avviso TX16ADD8499 pubblicato sulla GU Parte II n. 110 del 15-09-2016, dove è scritto: "aggiornamento da Rev00 a Rev01" leggasi: "aggiornamento da R0-CEP 2007-277-Rev00 a R1-CEP 2007-277-Rev 01.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX16ADD8903 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274.

Specialità medicinale: CANDESARTAN MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 040969. Codice pratica C1A/2016/2860. Proc. n. NO/H/XXXX/IA/021/G. Grouping tipo IA: Tipo IA n. B.III.1.a).2: Aggiornamento CEP R0-CEP 2011-259-Rev 02 dal produttore approvato Mylan Laboratories per Candesartan cilexetil + Tipo IA in n. B.III.1.a).3: Aggiunta CEP R0-CEP 2011-309-Rev03 dal nuovo produttore Zhejiang Huahai Pharmaceutical co. Ltd. per Candesartan cilexetil.

Specialità medicinale: CANDESARTAN E IDROCLO-ROTHIAZIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 040753. Codice pratica C1A/2016/2922. Proc. n. DE/H/XXXX/IA/822/G. Var tipo IA in n. B.III.1.(a).3: Aggiunta CEP R0-CEP 2011-309-Rev03 dal nuovo produttore Zhejiang Huahai Pharmaceutical co. Ltd. per Candesartan cilexetil

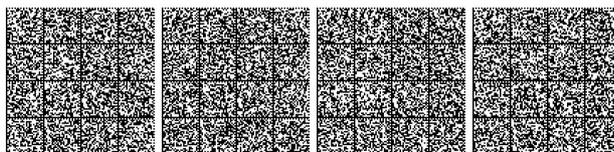
Specialità medicinale: OSSIBUTININA CLORIDRATO MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 034261. Codice pratica C1B/2016/1899. Proc. n. UK/H/0238/001-002/IB/038. Var. tipo IB n. A.2.b: Modifica del nome di fantasia del prodotto, solo in Italia, in Myurodelta.

Specialità medicinale: ACIDO URSODESOSSICOLICO MYLAN GENERICS, AIC n. 033094; ATENOLOLO MYLAN GENERICS, AIC n. 029468; ATENOLOLO E CLORTALIDONE MYLAN GENERICS, AIC n. 034069; DILTIAZEM MYLAN GENERICS ITALIA, AIC n. 026675; DOMPERIDONE MYLAN GENERICS, AIC n. 035810; NIMESULIDE MYLAN GENERICS, AIC n. 033052; TICLOPIDINA MYLAN GENERICS, AIC n. 033208. Codice pratica N1A/2016/1974. Grouping IA(IN) n. A.5: Aggiornamento indirizzo fabbricante del prodotto finito, compresi i siti di controllo qualità e rilascio lotti Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. Via Grignano 43, 24041 Brembate (BG).

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*

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX16ADD8904 (A pagamento).



AIR LIQUIDE SANITÀ SERVICE S.P.A.

Sede legale: via Calabria, 31 – 20158 Milano

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

Codice Pratica: N1B/2016/35

Specialità Medicinale: OSSIGENO AIR LIQUIDE SANITÀ

Forma farmaceutica: gas medicinale compresso

Confezioni: 039304282,039304900,038904912

Titolare AIC: Air Liquide Sanità Service SpA

Tipo di variazione: modifica stampati ai sensi dell'art.79 del D.Lgs.219/2006

Modifica apportata: modifica delle etichette nella veste tipografica definitiva.

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.

Il legale rappresentante
Franco Margaria

TX16ADD8906 (A pagamento).

INSTITUT GEORGES LOPEZ (IGL)

Sede legale: Parc Tertiaire du Bois Dieu, RN6 – 1 Allée des Chevreuils, F-69380 Lissieu - Francia

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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Medicinale: CELSIOR

Numero A.I.C. e confezione: 040594018 – “soluzione per conservazione di organi” scatola di cartone contenente 4 sacche contenenti ciascuna 1 litro di soluzione

Titolare A.I.C.: Institut Georges Lopez (IGL) - Parc Tertiaire du Bois Dieu, RN6 – 1 Allée des Chevreuils F-69380 Lissieu – Francia

Codice Pratica N°: C1A/2016/2116

Procedura europea: DE/H/2218/001/IA/015/G

Tipologia variazione: “Grouping of variations”

1 variazione di tipo IA n. A.7: soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo) – soppressione del sito di produzione del principio attivo istidina “Ajinomoto Co Inc” [Kawasaki, Giappone].

1 variazione di tipo IA n. B.I.b.1 d): Modifica dei parametri di specifica del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Soppressione di un parametro di specifica non significativo: soppressione del parametro di specifica “Pyrogen test” per il principio attivo acido lattobionico.

1 variazione di tipo IA n. B.II.e.2 c): Modifica dei parametri di specifica del confezionamento primario del prodotto finito - Soppressione di un parametro di specifica non significativo: soppressione del controllo del residuo “ossido di etilene”.

1 variazione di tipo IA n. B.II.e.6 b): Modifica di un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito - Modifica che non incide sulle informazioni relative al prodotto: modifica dell'assorbitore di ossigeno.

1 variazione di tipo IA n. B.III.1 a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea aggiornato per un principio attivo (istidina) – Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Kyowa Hakko Bio Co Ltd, Hofu, Giappone): da “R1-CEP 1999-027-Rev 02” a “R1-CEP 1999-027-Rev 03”.

1 variazione di tipo IAIN n. B.III.1 a)3: Presentazione di un certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea nuovo per un principio attivo (istidina) – Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (sostituzione): sostituzione del CEP da “R1-CEP 1998-107-Rev 02” a “R1-CEP 1998-107-Rev 03” da parte del fabbricante “ Ajinomoto North America INC.” [Raleigh, North Carolina, USA].

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 procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX16ADD8907 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 – 20123 Milano
Codice Fiscale: 11654150157

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

Medicinale: NACREZ

Codice farmaco: 041950 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2015/3498

Procedura Europea: DE/H/2565/001/IB/025



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

Modifica apportata: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle etichette per adeguamento dei testi al corrente QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD8908 (A pagamento).

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede legale: Bahnhofstr. 1a - 17498 Mesekehenagen
- Germania

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

*Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE)
n. 1234/2008 e s.m.*

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/92793 del 14 settembre 2016

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N°: N1B/2016/1022 – N1B/2015/5066

Medicinale: ALDACTONE

Codice farmaco: 019822028 - 019822030

Titolare A.I.C.: Cheplapharm Arzneimittel GmbH - Bahnhofstr. 1a 17498 Mesekehenagen - Germania

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.3 z) C.I. z)

Modifica apportata: Tipo IB C.I.3 z) Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e relative sezioni del Foglio Illustrativo del medicinale ALDACTONE in seguito a procedura unica di valutazione dello PSUR di spironolattone (procedura n. PSUSA/00002780/201503). Tipo IB C.I.z) Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto ed Etichette alla versione corrente del formato QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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.

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX16ADD8909 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

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

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

Estratto comunicazione notifica regolare N° AIFA/
V&A/P/92574 datata 13.09.2016

Codice Pratica: C1B/2015/1443

Specialità Medicinale: CORIPREN 20mg/10mg e 10 mg/10 mg compresse rivestite

MRP n. IT/H/0266/001-002/IB/005



Confezioni: 038568123, 038568135, 038568147, 038568150, 038568162, 038568174, 038568186, 038568198, 038568200, 038568212, 038568224, 038568010, 038568022, 038568034, 038568046, 038568059, 038568061, 038568073, 038568085, 038568097, 038568109, 038568111

Titolare AIC: Recordati S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.z di tipo I.B

Tipo di modifica: Modifica stampati

Aggiornamento dei paragrafi 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto di Coripren 20mg/10 mg e Coripren 10mg/10 mg al fine di armonizzarli a quelli di Coripren 20mg/20mg. Il foglio illustrativo è stato aggiornato di conseguenza

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell' A.I.C. Sono state inoltre apportate modifiche formali all'RCP con riformulazione del Foglio illustrativo in accordo al DL219/2006

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.

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

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX16ADD8910 (A pagamento).

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Robert Koch, 1/2 - Milano
Partita IVA: 11957290155

Comunicazione notifica regolare V&A

Codice Pratica C1A/2016/1667 - Procedura FR/H/263/001/ IAIN/19

Medicinale TRANSITOL pasta per uso orale – Confezione: 037090014

Tipologia di variazione: Tipo IA C.I.z

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: Inclusion of the statements of ADR reporting.

Data della comunicazione: 19/09/2016

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata 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 G.U della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

TX16ADD8911 (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: FEMITY

Codice A.I.C.: 036489 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: UK/H/614/001/IA/041

Codice Pratica: C1A/2016/2141

Tipo di modifiche: Tipo IB – C.I.z

Modifica apportata: modifica di RCP e PIL per implementare quanto stabilito dalla raccomandazione del PRAC a seguito di procedura EMA/PRAC/835758/2015.



E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) 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

TX16ADD8912 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

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

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

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

Titolare:Takeda Italia SpA, Via Elio Vittorini 129, 00144 Roma

Specialità medicinale:GLADEXA

Confezioni e numeri di AIC: 30 e 60 mg capsule a rilascio modificato, a base di dexlansoprazolo (in tutte le confezioni registrate) – AIC 042133

- Cod. Prat. C1A/2016/2805, var tipo IAin A.1 modifica dell'indirizzo del titolare in Polonia - MRP:PT/H/0858/001-002/IAin/009

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

Decorrenza delle modifiche:dalla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
dott.ssa Laura Elia

TX16ADD8915 (A pagamento).

KONPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Pietro della Valle, 1 - 00193 Roma
Codice Fiscale: 08578171004

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

Medicinale: KLAIDER

Numero A.I.C. e confezioni: 037853 - in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: SUSPIRIA

Numero A.I.C. e confezioni: 038035 - in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: PROVENAL

Numero A.I.C. e confezioni: 023707 - in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1A/2016/1756

Grouping of Variations: n.3 di Tipo IAIN, categoria C.I.8.a), consistenti nell'introduzione del nuovo PHARMACOVIGILANCE SYSTEM MASTER FILE (PSMF) a seguito del Trasferimento della Titolarità dell'AIC per i prodotti Klaider e Suspiria: dalla società S.F. GROUP S.r.l. alla società KONPHARMA SRL e per Provenal: dalla società ANTIVREX S.r.l. alla società KONPHARMA SRL. I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

L'amministratore unico
dott. Pasquale Mosca

TX16ADD8916 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Partita IVA: 00867200156

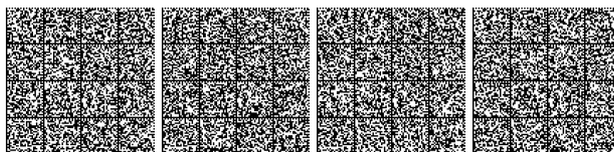
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i.

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

Specialità Medicinale: VOLTATRAUMA 2%"+ 1% gel, tutte le confezioni – AIC n. 024170

Codice pratica: N1A/2016/1777

Modifica apportata ai sensi della Determinazione 25 agosto 2011 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008: n. 5 Tipo IA B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo – c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente – n. 4 Tipo IA B.I.b.1 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia



prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo – d) Soppressione di un parametro di specifica non significativo – n. 1 Tipo IA B.I.b.2 Modifica nella procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo – a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata.

Specialità Medicinale: TRIPTALIDON, tutte le confezioni – AIC n. 038897

Codice pratica: C1A/2016/2671

Codice di procedura EU:NL/H/0629/001-002/1A /027

Modifica apportata ai sensi della Determinazione 25 agosto 2011 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008:

n.1 Tipo IA, A.7 Eliminazione di un sito di confezionamento secondario – UPS Healthcare Italia (Formello, Italia).

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX16ADD8919 (A pagamento).

ABBVIE S.R.L.

Sede legale: 04011 Campoverde di Aprilia (LT)

Codice Fiscale: 02645920592

Partita IVA: 02645920592

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Titolare: AbbVie S.r.l., S.R. 148 Pontina km 52 snc, 04011 Campoverde di Aprilia (LT).

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: C1A/2015/1264, C1A/2015/1313, C1A/2015/2007.

Medicinale: ZEMPLAR.

Codice farmaco: 036374015, 036374027, 036374039, 036374041, 036374054, 036374066, 036374078, 036374080, 036374128, 036374130, 036374142 e 036374155;

Procedura MRP n. ES/H/113/001/IB/075 - ES/H/113/002-003/IB/076 - ES/H/113/001,005/IB/077

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

Modifica apportata:

ES/H/113/001/IB/075 – Modifica al paragrafo 4.4 per aggiungere un riferimento alle informazioni del paragrafo 4.5

ES/H/113/002-003/IB/076 – Aggiornamento paragrafo 4.8

ES/H/113/001,005/IB/077 – Adeguamento al QRD

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.8 e 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.

Un procuratore
Maria Antonietta Compagnone

TX16ADD8921 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI VITERBO Settore 04 Ambiente - Ufficio Risorse Idriche

Richiesta concessione di derivazione di acque pubbliche

La ditta La Sassara Società agricola semplice in data 8 gennaio 2016 ha chiesto la concessione di l/s 6,5 di acqua da pozzo in Comune di Nepi località La Sassara per uso irriguo.

Viterbo, 1° settembre 2016

Il dirigente del settore
ing. Ernesto Dello Vicario

TU16ADF8761 (A pagamento).

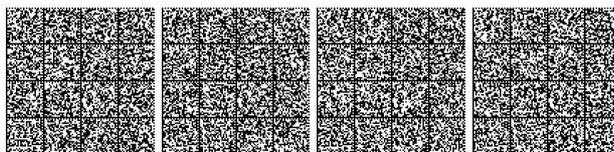
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei Lavori Pubblici - Servizio territoriale opere idrauliche di Cagliari

Richiesta di rinnovo per la concessione di acqua pubblica

La ditta Massidda Salvatore, con sede in Quartu Sant'Elena, via Asparago n. 39, ha presentato domanda in data 19 febbraio 2016 per ottenere il rinnovo di concessione di derivazione dal rio Figu Arba in località Mont'e Cresia, in agro di Sinnai, 0,07 litri/s d'acqua per uso irriguo e igienico/sanitario.

Il direttore del servizio
ing. Pietro Paolo Atzori

TU16ADF8762 (A pagamento).



REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
Assessorato dei Lavori Pubblici
Direzione Generale - Servizio Territoriale Opere
Idrauliche di Nuoro

Concessione di derivazione di acque pubbliche

Si rende noto che con determinazione n. 30925/990 del 10 agosto 2016, è stato concesso, salvo i diritti di terzi, alla ditta Orrù Giovanni con sede in Jerzu, C.F. RROGN-N22R27E387P, di derivare lt/sec 0,15 d'acqua (mc annui 3390) per uso irriguo e zootecnico dal rio S'Ulimu S'Arenargiu presso la sorgente Ingroni Is Murtas in agro di Jerzu. La concessione, di durata trentennale, è regolata dal disciplinare n. 42518/cont/44 di Rep. dell'11 novembre 2015.

Nuoro, 5 settembre 2016

Il direttore del servizio
dott. ing. Salvatore Mereu

TU16ADF8788 (A pagamento).

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione derivazione di
acqua pubblica da pozzo

La AR Immobiliare Srl Unipersonale con domanda prot. 68168 del 13 maggio 2016 ha richiesto la concessione in

oggetto per 0,8 l/s uso consumo umano, innaffiamento ed antincendio in loc. Piano di Frasso - Ardea.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF8789 (A pagamento).

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso della S.I.F.I. S.P.A., recante: «Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 274/2007 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.». (Avviso TU-16ADD8643, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte Seconda - n. 112 del 20 settembre 2016).

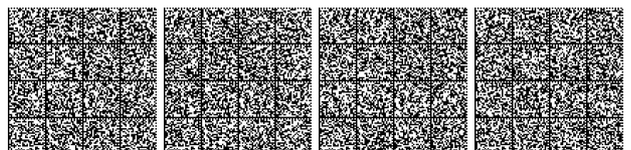
Nell'avviso citato in epigrafe, relativo al medicinale «PRENACID» 025% collirio, pubblicato nella sopraindicata *Gazzetta Ufficiale*, alla pag. 17, nel terzultimo rigo, dove è scritto: "Laviniaio Aci S. Antonio (CT) - Italia.", leggasi: "Aci S. Antonio (CT) - Italia."

TU16AZZ8878 (Gratuito).

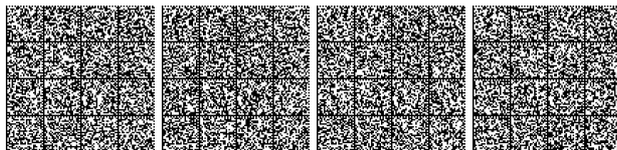
LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-114) 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.**

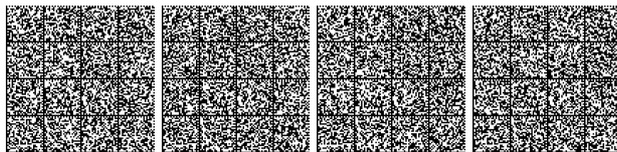
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

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.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



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

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

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

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
- per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso il Banco di Sardegna, Via Boncompagni 6 - 00187 Roma (IBAN IT64 H010 1503 2000 0007 0502 181) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
- consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

TARIFFE

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

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

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

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

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

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

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

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

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

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





€ 3,05

