

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA Roma - Giovedì, 10 novembre 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 DI FRASCATI DI CREDITO COOPERATIVO SCPA <i>Convocazione di assemblea straordinaria dei soci (TX16AAA10471)</i>	<i>Pag. 3</i>
BRIANZA UNIONE DI LUIGI GAVAZZI E STEFANO LADO S.A.P.A. <i>Convocazione di assemblea degli obbligazionisti (TX16AAA10494)</i>	<i>Pag. 4</i>
CANTINA SOCIALE DI CONA E CAVARZERE SOCIETÀ CONSORTILE PER AZIONI A SCOPO MUTUALISTICO <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA10574)</i>	<i>Pag. 5</i>
COLOMION S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA10548)</i>	<i>Pag. 4</i>
DELTA ERRE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA10495)</i>	<i>Pag. 4</i>
SOCIETÀ CAMPEGGIO LOMBARDO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX16AAA10563)</i>	<i>Pag. 4</i>
SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE PROGETTO VITA ONLUS <i>Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (TX16AAA10590)</i>	<i>Pag. 5</i>
SPARKASSE - CASSA DI RISPARMIO DI BOLZANO <i>Convocazione di assemblea dei portatori di obbligazioni subordinate "Cassa di Risparmio di Bolzano 2015/2025 prestito obbligazionario subordinato Tier 2 convertibile in azioni ordinarie della Cassa di Risparmio di Bolzano" ISIN IT0005136756 (TV16AAA10437)</i>	<i>Pag. 2</i>
SPARKASSE - CASSA DI RISPARMIO DI BOLZANO <i>Convocazione di assemblea dei portatori di obbligazioni perpetue "Cassa di Risparmio di Bolzano Additional Tier 1 convertibili in azioni ordinarie della Cassa di Risparmio di Bolzano" ISIN IT0005136764 (TV16AAA10434)</i>	<i>Pag. 1</i>
VIGNAIOLI VENETO FRIULANI S.C.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA10493)</i>	<i>Pag. 3</i>
Altri annunci commerciali	
ASSET-BACKED EUROPEAN SECURITISATION TRANSACTION FOURTEEN S.R.L.	
FCA BANK S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge numero 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D. Lgs 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") (TX16AAB10567)</i>	<i>Pag. 13</i>



CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.
 BANCA POPOLARE FRIULADRIA S.P.A.
 CASSA DI RISPARMIO DELLA SPEZIA S.P.A.
 CARIPARMA OBG S.R.L.
Avviso relativo a tre cessioni di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario"). (TX16AAB10577) Pag. 18

CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.
 MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario"). (TX16AAB10572) Pag. 14

CASSA DI RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA S.P.A.
 MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (come successivamente modificato, il "Testo Unico Bancario"). (TX16AAB10575) Pag. 16

CREDEM CB S.R.L.
 CREDITO EMILIANO S.P.A.
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999, come successivamente integrata e modificata (la "Legge 130") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente integrato e modificato (il "Testo Unico Bancario"), e Informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003, come successivamente integrato e modificato (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del Provvedimento del Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana n. 24 del 30 gennaio 2007) (TX16AAB10553) Pag. 11

FARMAFACTORING SPV I S.R.L.
Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei dati Personali) (TX16AAB10524) Pag. 7

FBS S.P.A.
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), nonché del provvedimento dell'Autorità garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007, unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice Privacy") (TX16AAB10547) Pag. 8

INTESA SANPAOLO S.P.A.
Avviso di cessione di ramo d'azienda ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (Testo Unico Bancario) (TX16AAB10486) Pag. 6

SPV PROJECT 1502 S.R.L.
Avviso di cessione di crediti pro solvendo ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX16AAB10551) Pag. 9

VALSABBINA INVESTIMENTI S.R.L.
Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (come di volta in volta modificata, la Legge sulla Cartolarizzazione), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) (TX16AAB10465) Pag. 5

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI
Liberazione dalle ipoteche ex art. 2890 c.c. Atto dichiaratorio con offerta di purgazione (TX16ABA10473) Pag. 22

TRIBUNALE CIVILE DI CATANIA
Atto di citazione per usucapione con notifica ex art. 150 c.p.c. (TX16ABA10508) Pag. 24

TRIBUNALE CIVILE DI LECCE
Estratto atto di citazione per usucapione con contestuale invito alla mediazione (TX16ABA10466) Pag. 21

TRIBUNALE CIVILE DI UDINE
Estratto di opposizione a decreto di usucapione speciale n. 5000 -130/2010 (TX16ABA10481) Pag. 23

TRIBUNALE CIVILE ORDINARIO DI ROVERETO
Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. (TX16ABA10540) Pag. 25

TRIBUNALE DI BARI
Estratto atto di riassunzione (TX16ABA10546) Pag. 26

TRIBUNALE DI BOLOGNA
Notifica per pubblici proclami (TX16ABA10542) Pag. 25

TRIBUNALE DI MACERATA
Estratto ricorso per riassunzione ex art. 303 c.p.c. e decreto fissazione udienza (TX16ABA10522) Pag. 25

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro
Notifica per pubblici proclami (TX16ABA10480) Pag. 23



TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro <i>Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. 3° co. e 414 c.p.c. (TX16ABA10521)</i>	Pag. 24	TRIBUNALE DI MILANO <i>Nomina curatore eredità giacente di Giuseppe Giovanni Milanesi R.G. V.G. 10367/2016 (TX16ABH10578)</i>	Pag. 28
TRIBUNALE DI PERUGIA <i>Notifica per pubblici proclami (TX16ABA10476)</i>	Pag. 22	TRIBUNALE DI ROMA <i>Eredità giacente di Lombardi Ferruccio (TU16ABH10399)</i>	Pag. 27
TRIBUNALE DI RIMINI <i>Atto di citazione e provvedimento di rinvio dell'udienza (TU16ABA10422)</i>	Pag. 21	TRIBUNALE DI SAVONA <i>Nomina curatore eredità giacente di Francesconi Angiolina (TX16ABH10580)</i>	Pag. 28
TRIBUNALE DI SONDRIO <i>Estratto atto di citazione per usucapione (TU16ABA10423)</i>	Pag. 21	TRIBUNALE DI TREVISO <i>Nomina curatore eredità giacente di Guidetti Guido (TX16ABH10492)</i>	Pag. 28
TRIBUNALE DI SULMONA <i>Notifica per pubblici proclami, ai sensi dell'art. 151 c.p.c. (TX16ABA10554)</i>	Pag. 26	TRIBUNALE DI TREVISO <i>Nomina curatore eredità giacente di Roveda Maria (TX16ABH10482)</i>	Pag. 28
TRIBUNALE DI TERAMO <i>Estratto atto di citazione per usucapione (TX16ABA10543)</i>	Pag. 26	TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO Sezione VIII Civile Successioni <i>Eredità giacente di Cubeddu Gianfranco (TX16ABH10472)</i>	Pag. 28
TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE <i>Notificazione per pubblici proclami (TU16ABA10402)</i>	Pag. 20	Riconoscimenti di proprietà	
TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE <i>Notificazione per pubblici proclami (TU16ABA10400)</i>	Pag. 20	TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI <i>Procedimento di usucapione speciale, ex L. n. 346/76 - Proc.to n. 1407/16 rg (TV16ABM10478)</i>	Pag. 28
TRIBUNALE DI VENEZIA <i>Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. di invito alla mediazione e di atto di citazione per usucapione (TX16ABA10477)</i>	Pag. 22	Stato di graduazione	
TRIBUNALE DI VICENZA <i>Notifica per pubblici proclami (TX16ABA10510)</i>	Pag. 24	EREDITÀ RILASCIATA DI DALLA VALLE SERGIO LUIGI <i>Stato di graduazione (TX16ABN10562)</i>	Pag. 29
Ammortamenti		Proroga termini	
TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA Sezione Volontaria Giurisdizione <i>Ammortamento polizze di pegno (TX16ABC10460)</i>	Pag. 26	PREFETTURA DI GENOVA <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TU16ABP10421)</i>	Pag. 30
TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO <i>Ammortamento certificati azionari (TX16ABC10467)</i>	Pag. 27	PREFETTURA DI GENOVA <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TU16ABP10397)</i>	Pag. 30
Nomina presentatore		Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
TRIBUNALE DI BARI <i>Nomina presentatori (TX16ABE10523)</i>	Pag. 27	TRIBUNALE DI ANCONA Volontaria giurisdizione <i>Dichiarazione di morte presunta di Paolo Spegne (TX16ABR10549)</i>	Pag. 31
Eredità		TRIBUNALE DI CROTONE <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TX16ABR10490)</i>	Pag. 31
TRIBUNALE DI FIRENZE <i>Eredità giacente di Dolci Luciano (TX16ABH10470)</i>	Pag. 27		



Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

COOPERATIVA SOCIALE PRODUZIONE LAVORO E SERVIZI C.O.P.E. S.C.R.L. <i>Deposito bilancio finale di liquidazione, conto della gestione, piano di riparto (TX16ABS10499)</i>	Pag. 31
LA FENICE SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Deposito bilancio finale di liquidazione e conto della gestione (TX16ABS10468)</i>	Pag. 31
SOC. COOPERATIVA PARCHEGGIATORI POMPEI <i>Deposito del bilancio finale di liquidazione (TX16ABS10581)</i>	Pag. 32

ALTRI ANNUNZI**Espropri**

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A. Direzione territoriale produzione di Napoli <i>Estratto decreto di espropriazione n. 25 del 16.03.2016 (TX16ADC10589)</i>	Pag. 32
---	---------

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura nazionale. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD10552)</i>	Pag. 51
A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD10588)</i>	Pag. 61
AVANTGARDE 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. (TX16ADD10530)</i>	Pag. 46
BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX16ADD10462)</i>	Pag. 35

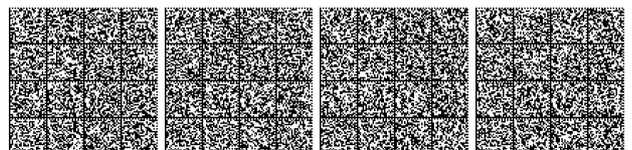
BB FARMA S.R.L. <i>Procedura di importazione parallela: aggiunta nuova confezione (TX16ADD10531)</i>	Pag. 47
BIOTEST PHARMA GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234 - 2008 e s.m. (comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/95187 del 21/09/2016) (TX16ADD10488)</i>	Pag. 38
BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB <i>Riduzione di prezzo al pubblico di medicinale (TX16ADD10550)</i>	Pag. 51
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n.1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD10518)</i>	Pag. 45
BRACCO S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ESOPRAL (TX16ADD10511)</i>	Pag. 41
BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TX16ADD10463)</i>	Pag. 36
BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD10484) ..</i>	Pag. 37
BRUNO FARMACEUTICI S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare V&A del 25/10/2016 (TX16ADD10485)</i>	Pag. 37
C&G FARMACEUTICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10566)</i>	Pag. 56
CRINOS S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (TX16ADD10515) ...</i>	Pag. 43
DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD10570)</i>	Pag. 57
EFFIK ITALIA S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD10529)</i>	Pag. 46



EG S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (TX16ADD10516) ...</i>	Pag. 44	I.B.N. SAVIO S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV16ADD10455)</i>	Pag. 34
EG S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare UVA del 24/10/2016 - Prot. n. 107809 (TX16ADD10517)</i>	Pag. 45	I.G. FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE <i>Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD10537)</i>	Pag. 49
EPIFARMA S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD10535)</i>	Pag. 48	IBIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TU16ADD10404)</i>	Pag. 32
ERREKAPPA EUROTHERAPICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10532)</i>	Pag. 47	IBIGEN S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TU16ADD10406)</i>	Pag. 33
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. (TX16ADD10514)</i>	Pag. 43	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 UE 712/2012 (TX16ADD10500)</i>	Pag. 40
FAIR-MED HEALTHCARE GMBH <i>Riduzione di prezzi al pubblico di specialità medicinale per uso umano (TX16ADD10475)</i>	Pag. 37	INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD10498)</i>	Pag. 39
FB HEALTH S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV16ADD10454)</i>	Pag. 34	ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TU16ADD10405)</i>	Pag. 33
FERRING S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D.Lgs. 219/2006 (TX16ADD10571)</i>	Pag. 58	ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TU16ADD10403)</i>	Pag. 32
FG S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD10536)</i>	Pag. 48	ITALFARMACO S.P.A. <i>Comunicazione parziale di notifica regolare PPA (TX16ADD10509)</i>	Pag. 41
GENERAL PHARMA SOLUTIONS S.P.A. <i>Procedura di importazione parallela: aggiunta nuova confezione (TX16ADD10513)</i>	Pag. 43	K24 PHARMACEUTICALS S.R.L. <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.i. (TX16ADD10534) ..</i>	Pag. 47
GENETIC 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 (TX16ADD10569)</i>	Pag. 57	KEDRION S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 (TX16ADD10545)</i>	Pag. 51
HEXAL AG <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10558)</i>	Pag. 54		



<p>KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 (TX16ADD10544).....</i> Pag. 50</p> <p>KYOWA KIRIN LTD <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD10479)</i> Pag. 37</p> <p>KYOWA KIRIN LTD <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD10582)</i> Pag. 59</p> <p>L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (TX16ADD10587).....</i> Pag. 60</p> <p>L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <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. e del Regolamento 721/2012/CE (TX16ADD10584)</i> Pag. 59</p> <p>MASTELLI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 274 del 29/12/2007 e del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD10487).....</i> Pag. 38</p> <p>MERCK SERONO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD10586).....</i> Pag. 60</p> <p>MERUS LABS LUXCO II S.A.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274 del 29 dicembre 2007 (TX16ADD10501)</i> Pag. 40</p> <p>MONICO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD10541).....</i> Pag. 50</p>	<p>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. (TX16ADD10491) ..</i> Pag. 38</p> <p>PFIZER S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare VMB (TX16ADD10512).....</i> Pag. 42</p> <p>PHARMEG S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD10538).....</i> Pag. 49</p> <p>RIVOIRA PHARMA 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 UE 712/2012. (TX16ADD10585)</i> Pag. 60</p> <p>S.F GROUP 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. (TX16ADD10568)</i> Pag. 57</p> <p>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 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD10565).....</i> Pag. 56</p> <p>SANDOZ AS <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10560).....</i> Pag. 55</p> <p>SANDOZ BV <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10559).....</i> Pag. 55</p> <p>SANDOZ GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10561).....</i> Pag. 55</p> <p>SANDOZ S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10557).....</i> Pag. 52</p>
--	--



SANTEN ITALY S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD10576) Pag. 58

SCHARPER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD10573) Pag. 58

SO. SE. PHARM S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (TX16ADD10497) Pag. 39

SO.SE.PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA del 28/10/2016 (TX16ADD10496) Pag. 39

SOFAR S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i. (TX16ADD10539) Pag. 50

TECNIGEN 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 s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 (TX16ADD10459) Pag. 35

TECNIMEDE - SOCIEDADE TECNICO-MEDICINAL S.A.

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali per uso umano (TX16ADD10461) Pag. 35

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 (TX16ADD10519) Pag. 46

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD10464) Pag. 36

UCB PHARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD10555) Pag. 51

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

Richiesta concessione di derivazione di acqua pubblica da pozzo (TU16ADF10398) Pag. 61

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione di derivazione di acqua da pozzo (TU16ADF10401) Pag. 61

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione di derivazione di acqua pubblica da pozzo (TU16ADF10396) Pag. 61

REGIONE UMBRIA Servizio Geologico e Gestione delle competenze regionali in materia di acque pubbliche

Richiesta di concessione per l'utilizzo di acqua pubblica (TU16ADF10407) Pag. 62

Concessioni demaniali

AUTORITÀ PORTUALE DI GENOVA

Concessioni demaniali marittime (TX16ADG10489) Pag. 62

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA

Avviso di trasferimento in Travagliato D.N. di Brescia del notaio Cominardi dott.ssa Raffaella (TX16ADN10579) Pag. 62

CONSIGLIO NOTARILE DI TRIESTE

Cancellazione dal ruolo dei notai esercenti (TX16ADN10556) Pag. 62





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

SPARKASSE - CASSA DI RISPARMIO DI BOLZANO

Capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Bolzano - Codice Banca 6045 - Codice Swift Crbz It 2b - Aderente al Fondo Interbancario per la Tutela dei Depositi ed al Fondo Nazionale di Garanzia - Iscritta all'albo delle

Aziende di Credito e dei Gruppi Bancari

Sede legale: via Cassa di Risparmio n. 12,

I-39100 Bolzano (BZ), Italia

Capitale sociale: Euro 469.330.500,10

Registro delle imprese: Bolzano n. 00152980215

Codice Fiscale: 00152980215

Partita IVA: 00152980215

Convocazione di assemblea dei portatori di obbligazioni perpetue "Cassa di Risparmio di Bolzano Additional Tier 1 convertibili in azioni ordinarie della Cassa di Risparmio di Bolzano" ISIN IT0005136764

I portatori delle obbligazioni costituenti il prestito obbligazionario «Cassa di Risparmio di Bolzano 2015/2025 prestito obbligazionario subordinato Tier 2 convertibile in azioni ordinarie della Cassa di Risparmio di Bolzano», ISIN IT0005136756, sono convocati in assemblea, presso «Sparkasse Academy», via Cassa di Risparmio 16, Bolzano, per il giorno lunedì 12 dicembre 2016, alle ore 15:00, in unica convocazione per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- 1) Nomina del rappresentante comune degli obbligazionisti e determinazione della durata della carica.
- 2) Compenso del rappresentante comune.
- 3) Costituzione di un fondo per le spese necessarie alla tutela dei comuni interessi e rendiconto relativo.

Informazioni sul prestito obbligazionario

Il prestito obbligazionario «Cassa di Risparmio di Bolzano 2015/2025 prestito obbligazionario subordinato Tier 2 convertibile in azioni ordinarie della Cassa di Risparmio di Bolzano», codice ISIN IT0005136756, di ammontare nominale pari ad euro 363.700,00 è costituito da n. 29.096 obbligazioni subordinate convertibili in azioni ordinarie della Cassa di Risparmio di Bolzano del valore nominale di euro 12,50 ciascuna.

Legittimazione all'intervento in assemblea ed all'esercizio del diritto di voto

Gli obbligazionisti si dovranno presentare all'assemblea corredati di valido documento identificativo e della «Comunicazione per l'intervento in assemblea», che verrà rilasciata dal servizio segreteria della Cassa di Risparmio di Bolzano SpA (per gli obbligazionisti che hanno il dossier titoli presso la Cassa di Risparmio di Bolzano SpA) ovvero di certifica-

zione rilasciata da altri intermediari a.s. dell'art. 83-sexies, co. 1 TUF. Detta comunicazione/certificazione dovrà essere consegnata il giorno dell'assemblea agli specifici punti di registrazione collocati nel Foyer della «Sparkasse Academy».

La registrazione dei partecipanti in assemblea potrà essere effettuata a partire dalle ore 14:45.

Le procedure da seguire nel corso dell'assemblea sono contenute nel regolamento per l'assemblea degli obbligazionisti che verrà sottoposto all'approvazione all'inizio dell'assemblea stessa.

Diritto di porre domande prima dell'assemblea

Per poter porre domande prima dell'assemblea, l'Obbligazionista può farne richiesta alla Segreteria dell'assemblea subito dopo la registrazione. Quest'ultima formerà l'elenco delle domande. Ciò vale anche per domande scritte. A tutte le domande poste verranno date risposte nel corso dell'assemblea. La procedura dettagliata è compresa nel regolamento per l'assemblea degli obbligazionisti.

Rappresentanza in assemblea

Coloro i quali abbiano diritto di intervenire in assemblea possono farsi rappresentare mediante delega scritta con firma autenticata nel rispetto della normativa vigente (es. autentica notarile, ecc.). Gli obbligazionisti persone giuridiche presentano in assemblea a mezzo dei loro rappresentanti legali *pro tempore* oppure da persona appositamente delegata con delega scritta. Non sono previste procedure di voto per corrispondenza o con mezzi elettronici. La delega scritta deve essere consegnata agli specifici punti di registrazione collocati nel Foyer della «Sparkasse Academy».

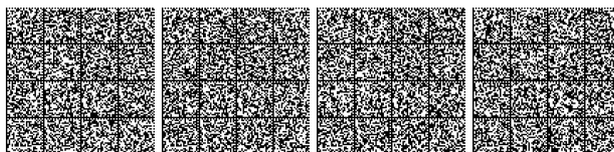
Nomina del rappresentante comune

Alla nomina del Rappresentante Comune degli obbligazionisti si procede in conformità a quanto disposto dall'art. 2417 del codice civile, al quale si rinvia. I signori obbligazionisti che intendano avanzare una proposta di nomina al riguardo sono invitati a presentare la relativa candidatura accompagnata: (i) dal curriculum vitae professionale del candidato e (ii) dalla dichiarazione con la quale il candidato accetta la candidatura, si impegna di accettare la carica in caso di nomina e attesta, sotto la propria responsabilità, l'inesistenza di cause di ineleggibilità e/o decadenza, nonché il possesso dei requisiti prescritti normativamente per l'assunzione della carica. Le proposte di nomina devono pervenire alla Società almeno dieci giorni prima di quello fissato per l'assemblea mediante invio a mezzo raccomandata all'indirizzo Cassa di Risparmio di Bolzano SpA, servizio segreteria, Via Cassa di Risparmio 12, 39100 Bolzano oppure mediante consegna diretta al predetto indirizzo oppure mediante posta elettronica certificata all'indirizzo di posta certspkbapec.sparkasse.it

Il presente avviso è pubblicato in osservanza dell'art. 109 della delibera CONSOB n. 11971 del 14 maggio 1999 e successive modificazioni ed integrazioni.

Cassa di Risparmio di Bolzano S.p.A. - Presidente del consiglio di amministrazione
avv. Gerhard Brandstätter

TV16AAA10434 (A pagamento).



SPARKASSE - CASSA DI RISPARMIO DI BOLZANO

Capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Bolzano - Codice Banca 6045 - Codice Swift Crbz It 2b - Aderente al Fondo Interbancario per la Tutela dei Depositi ed al Fondo Nazionale di Garanzia - Iscritta all'albo delle Aziende di Credito e dei Gruppi Bancari

Sede legale: via Cassa di Risparmio n. 12,
I-39100 Bolzano (BZ), Italia
Capitale sociale: Euro 469.330.500,10
Registro delle imprese: Bolzano n. 00152980215
Codice Fiscale: 00152980215
Partita IVA: 00152980215

Convocazione di assemblea dei portatori di obbligazioni subordinate "Cassa di Risparmio di Bolzano 2015/2025 prestito obbligazionario subordinato Tier 2 convertibile in azioni ordinarie della Cassa di Risparmio di Bolzano" ISIN IT0005136756

I portatori delle obbligazioni costituenti il prestito obbligazionario «Cassa di Risparmio di Bolzano Additional Tier 1 convertibile in azioni ordinarie della Cassa di Risparmio di Bolzano», ISIN IT0005136764, sono convocati in assemblea, presso «Sparkasse Academy», via Cassa di Risparmio 16, Bolzano, per il giorno lunedì 12 dicembre 2016, alle ore 14:00, in unica convocazione per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- 1) Nomina del rappresentante comune degli obbligazionisti e determinazione della durata della carica.
- 2) Compenso del rappresentante comune.
- 3) Costituzione di un fondo per le spese necessarie alla tutela dei comuni interessi e rendiconto relativo.

Informazioni sul prestito obbligazionario

Il prestito obbligazionario «Cassa di Risparmio di Bolzano Additional Tier 1 convertibile in azioni ordinarie della Cassa di Risparmio di Bolzano», codice ISIN IT0005136764, di ammontare nominale pari ad euro 45.200.000, è costituito da n. 452 obbligazioni perpetue convertibili in azioni ordinarie della Cassa di Risparmio di Bolzano del valore nominale di euro 100.000 cadauna.

Legittimazione all'intervento in assemblea ed all'esercizio del diritto di voto

Gli obbligazionisti si dovranno presentare all'assemblea corredati di valido documento identificativo e della «Comunicazione per l'intervento in assemblea», che verrà rilasciata dal servizio segreteria della Cassa di Risparmio di Bolzano SpA (per gli obbligazionisti che hanno il dossier titoli presso la Cassa di Risparmio di Bolzano SpA)

ovvero di certificazione rilasciata da altri intermediari a.s. dell'art. 83-sexies, co. 1 TUF. Detta comunicazione/certificazione dovrà essere consegnata il giorno dell'assemblea agli specifici punti di registrazione collocati nel Foyer della «Sparkasse Academy».

La registrazione dei partecipanti in assemblea potrà essere effettuata a partire dalle ore 13:30.

Le procedure da seguire nel corso dell'assemblea sono contenute nel regolamento per l'assemblea degli obbligazionisti che verrà sottoposto all'approvazione all'inizio dell'assemblea stessa.

Diritto di porre domande prima dell'assemblea

Per poter porre domande prima dell'assemblea, l'Obbligazionista può farne richiesta alla segreteria dell'assemblea subito dopo la registrazione. Quest'ultima formerà l'elenco delle domande. Ciò vale anche per domande scritte. A tutte le domande poste verranno date risposte nel corso dell'assemblea. La procedura dettagliata è compresa nel regolamento per l'assemblea degli obbligazionisti.

Rappresentanza in assemblea

Coloro i quali abbiano diritto di intervenire in assemblea possono farsi rappresentare mediante delega scritta con firma autenticata nel rispetto della normativa vigente (es. autentica notarile, ecc.). Gli obbligazionisti persone giuridiche presenziano in assemblea a mezzo dei loro rappresentanti legali *pro tempore* oppure da persona appositamente delegata con delega scritta. Non sono previste procedure di voto per corrispondenza o con mezzi elettronici. La delega scritta deve essere consegnata agli specifici punti di registrazione collocati nel Foyer della «Sparkasse Academy».

Nomina del rappresentante comune

Alla nomina del Rappresentante Comune degli obbligazionisti si procede in conformità a quanto disposto dall'art. 2417 del codice civile, al quale si rinvia. I signori obbligazionisti che intendano avanzare una proposta di nomina al riguardo sono invitati a presentare la relativa candidatura accompagnata: (i) dal curriculum vitae professionale del candidato e (ii) dalla dichiarazione con la quale il candidato accetta la candidatura, si impegna di accettare la carica in caso di nomina e attesta, sotto la propria responsabilità, l'inesistenza di cause di ineleggibilità e/o decadenza, nonché il possesso dei requisiti prescritti normativamente per l'assunzione della carica. Le proposte di nomina devono pervenire alla Società almeno 10 giorni prima di quello fissato per l'assemblea mediante invio a mezzo raccomandata all'indirizzo Cassa di Risparmio di Bolzano SpA, servizio segreteria, Via Cassa di Risparmio 12, 39100 Bolzano oppure mediante consegna diretta al predetto indirizzo oppure mediante posta elettronica certificata all'indirizzo di posta certspkpbzapec.sparkasse.it



Il presente avviso è pubblicato in osservanza dell'art. 109 della delibera CONSOB n. 11971 del 14 maggio 1999 e successive modificazioni ed integrazioni.

Cassa di Risparmio di Bolzano S.p.A. - Presidente
del consiglio di amministrazione
avv. Gerhard Brandstätter

TV16AAA10437 (A pagamento).

**BANCA DI FRASCATI DI CREDITO
COOPERATIVO SCPA**

Albo Società Cooperative n. A205213

Sede legale: via Tuscolana Vecchia n. 109 - Frascati (RM)
Registro delle imprese: Roma n.10226361003

Convocazione di assemblea straordinaria dei soci

L'Assemblea straordinaria dei Soci della Banca di Frascati di Credito Cooperativo ScpA, è convocata in prima convocazione, per il giorno 25/11/2016 alle ore 18.00 in Frascati (Rm) presso la sede legale e, in seconda convocazione, per il giorno 26/11/2016 alle ore 9.00 in Frascati (Rm), via Tuscolana n. 20, presso Hotel Villa Mercede, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1) Esame ed approvazione del progetto di cessione che prevede il trasferimento, ai sensi dell'art. 58 del T.U.B., alla cessionaria Banca di Credito Cooperativo di Roma Società Cooperativa, del complesso di beni per l'esercizio dell'attività bancaria con tutti gli elementi attivi e passivi che concorrono a formare il patrimonio aziendale comprensivo del riconosciuto valore dell'avviamento, ad eccezione del credito nei confronti della BCC di Marino, dei crediti fiscali e delle attività per imposte anticipate;

2) Deliberazione di messa in liquidazione volontaria differita e condizionata della Banca di Frascati di Credito Cooperativo ScpA; nomina del liquidatore, fissazione del compenso e dei poteri e deliberazioni consequenziali ed inerenti;

3) Delega al Presidente del Consiglio di Amministrazione di procedere a tutte le eventuali modifiche che si rendessero necessarie e/o opportune al contratto ed al progetto di liquidazione, a seguito di specifiche richieste in tal senso dalla Banca d'Italia;

4) Deliberazione di modifica degli articoli 25 e 44 dello statuto sociale, differita e condizionata alla cessione di cui al punto 1 all'ordine del giorno.

Potranno intervenire ed hanno diritto di voto tutti i soci che, alla data di svolgimento della stessa, risultino iscritti da almeno novanta giorni nel libro soci.

Ai sensi dell'art. 25 dello Statuto Sociale il socio può farsi rappresentare da altro socio persona fisica che non sia amministratore, sindaco o dipendente della Società, mediante delega scritta.

La Banca ha adottato un Regolamento assembleare, esso è liberamente consultabile presso la sede sociale. Del medesimo ciascun socio ha diritto ad avere copia gratuita.

La documentazione relativa alle materie all'ordine del giorno sarà messa a disposizione dei soci presso la sede sociale nei termini di legge e di statuto.

Si ha motivo di ritenere che difficilmente in prima convocazione sarà raggiunto il numero legale e che, pertanto, l'assemblea potrà tenersi in seconda convocazione.

Frascati, 04 novembre 2016

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Claudio Ferri

TX16AAA10471 (A pagamento).

VIGNAIOLI VENETO FRIULANI S.C.A.

Sede: via Vallonto, 25 – 31043 Fontanelle (TV)

Codice Fiscale: 00190620260

Partita IVA: 00190620260

Convocazione di assemblea

I Signori Soci sono invitati ad intervenire all' ASSEMBLEA GENERALE ORDINARIA che sarà tenuta in prima convocazione il giorno 03/12/2016 alle ore 06,00 presso la Palestra Comunale Palablù di Codognè (difronte Cantina) in via Calle, 4 – CODOGNE' (TV) ed eventualmente in seconda convocazione

Domenica 04 Dicembre 2016 alle ore 10.00

sempre presso la Palestra Comunale Palablù di Codognè per trattare il seguente

Ordine del giorno

1) Relazione del Consiglio di Amministrazione e del Collegio Sindacale.

2) Bilancio e Rendiconto Economico al 31 Agosto 2016, delibere relative.

3) Varie ed eventuali.

Fontanelle, 02/11/2016

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
dott. Valerio Cescon

TX16AAA10493 (A pagamento).



**BRIANZA UNIONE DI LUIGI GAVAZZI
E STEFANO LADO S.A.P.A.**

Sede: via Grandi n. 8 - Desio
Capitale sociale: € 45.760.000,00
R.E.A.: Monza e della Brianza n. 1281481
Codice Fiscale: 09223340150

Convocazione di assemblea degli obbligazionisti

I Signori obbligazionisti sono convocati in Assemblea straordinaria presso la sede del Banco di Desio e della Brianza S.p.A. in Desio Via Rovagnati n. 1, il giorno 1 dicembre 2016 alle ore 18.00 in prima convocazione ed in seconda convocazione, nel caso occorra, il giorno 6 dicembre 2016 stessa ora e luogo, per la trattazione del seguente ordine del giorno:

- Nomina del Rappresentante Comune degli Obbligazionisti
- delibere inerenti e conseguenti.

Il presidente del cons. degli acc.ri
Stefano Lado

TX16AAA10494 (A pagamento).

DELTA ERRE S.P.A.

Società fiduciaria di organizzazione aziendale, di revisione e di servizi di trust

Sede: via Trieste 49/53 - Padova
Capitale sociale: € 558.900,00 interamente versato
Registro delle imprese: Padova 00310490289
C.C.I.A.A. di Padova n. 114596
Codice Fiscale: 00310490289

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti di Delta Erre S.p.A., Società fiduciaria di organizzazione aziendale, di revisione e di servizi di trust, sono convocati in Assemblea ordinaria per il giorno 29 novembre 2016 alle ore 17.00 presso la sede sociale in Padova, via Trieste 49/53, in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 30 novembre 2016 alle ore 18.00 presso Villa Italia, Via S. Marco n. 51 - Padova, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Cessione del ramo d'azienda fiduciario, decisioni operative.

Possono intervenire all'assemblea gli azionisti i cui titoli siano depositati presso la sede sociale almeno 5 giorni prima di quello fissato per la riunione.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
dott. Claudio Siciliotti

TX16AAA10495 (A pagamento).

COLOMION S.P.A.

Sede: Regione Molino, 18 - Bardonecchia Campo Smith
Capitale sociale: euro 1.102.950,00
Registro delle imprese: Torino 00483380010
Codice Fiscale: 00483380010

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea ordinaria c/o lo Studio Canonico Bacchetta, in Torino Corso Matteotti n. 30 in prima convocazione il giorno 29 novembre 2016, alle ore 9.00 ed in eventuale seconda convocazione il giorno 19 dicembre 2016, stessa ora e luogo, per discutere e deliberare in merito a:

Ordine del giorno

1. Adempimenti di cui all'art.2364 n.1- approvazione bilancio 30.06.2016

2. Nomina revisore legale

Per l'intervento in assemblea, gli azionisti dovranno depositare le azioni presso la sede sociale.

Bardonecchia, 07 novembre 2016

L'amministratore delegato
dott. Nicola Bosticco

TX16AAA10548 (A pagamento).

SOCIETÀ CAMPEGGIO LOMBARDO S.P.A.

Sede legale: via Montello 17 - Gornate Olona (VA)
Capitale sociale: € 723.040 interamente versato
Registro delle imprese: Varese N. 00465610129
R.E.A. di Varese N. 138929
Codice Fiscale: 00465610129
Partita IVA: 00465610129

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 26 novembre 2016 alle ore 19,00 in prima convocazione ed occorrendo in seconda convocazione il 27 novembre 2016 alle ore 09,30 presso Parrocchia S' Agnese-Via Arsia,3 Milano per discutere e deliberare sul seguente:

ordine del giorno

1) Approvazione budget di spesa per l'esercizio 2017

2) Informazione dei provvedimenti adottati dal CdA per ex art. 21

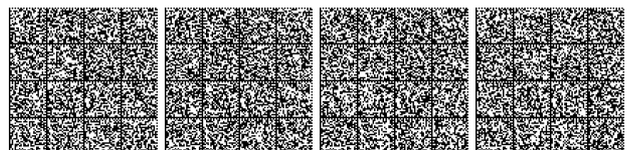
3) Varie ed eventuali.

Si avvertono i signori Soci che, per motivi organizzativi, sarebbe opportuno depositare le azioni entro e non oltre il 21 novembre 2016 presso la Sede sociale.

Si rammenta ai soci che avessero lasciato in deposito le azioni in ufficio e che volessero partecipare all'assemblea di dare l'autorizzazione per il deposito nei tempi previsti.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Giovanni Cali

TX16AAA10563 (A pagamento).



**CANTINA SOCIALE DI CONA E CAVARZERE
SOCIETÀ CONSORTILE PER AZIONI A
SCOPO MUTUALISTICO**

Sede legale: via Marconi, 70 – Cona (VE)
Capitale sociale: € 189.280,00 i.v.
Registro delle imprese: Venezia 00188320279
CCIAA Venezia Rovigo Delta Lagunare
R.E.A.: Venezia 74903
Codice Fiscale: 00188320279

Convocazione di assemblea

I Signori Soci sono convocati in Assemblea ordinaria in Cona, presso la sede sociale, in Via Marconi n. 70 il giorno Lunedì 28 Novembre 2016 alle ore 08,00, in prima convocazione e, occorrendo in seconda convocazione il giorno Mercoledì 30 Novembre 2016 alle ore 09,00 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1) Esame del Progetto di Bilancio al 31/07/2016 costituito dallo Stato Patrimoniale, dal Conto Economico e dalla Nota integrativa.

Relazione sulla gestione, Relazione del Collegio Sindacale.

Delibere conseguenti;

2) Acquisto azioni proprie ai sensi dell'art. 2357 C.C.;

3) Varie ed eventuali.

Cona, 07.11.2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
Frigo rag. Giovanni Pietro

TX16AAA10574 (A pagamento).

**SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE
PROGETTO VITA ONLUS**

Sede legale: via Pio Rajna n. 2, 23100 Sondrio (SO), Italia
Capitale sociale: Euro 43.214.55 interamente versato
Registro delle imprese: Sondrio 02621580873
R.E.A.: 60792
Codice Fiscale: 02621580873
Partita IVA: 02621580873

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

Si invitano i signori soci a partecipare all'assemblea ordinaria che si terrà presso la sede sita a Sondrio in Via Pio Rajna n. 2 in prima convocazione per il giorno 28/11/2016 alle ore 9.00 in seconda convocazione per il giorno 29/11/2016 ore 10.00 per discutere e deliberare il seguente o.d.g.:

1) Approvazione bilancio al 31/12/2015 redatto nella forma ordinaria con nota integrativa ;

2) Relazione del collegio sindacale bilancio al 31/12/2015;

3) Relazione sulla gestione bilancio al 31/12/2015;

4) Bilancio sociale al 31/12/2015;

5) Varie ed eventuali.

Si fa presente a tutti i soci aventi diritto al voto che, ai sensi e per gli effetti dell'art. 26 dello statuto sociale possono conferire in caso di improrogabili impegni delega ad altro socio purché non amministratore, sindaco o dipendente della società.

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Biondi Pietro Marino

TX16AAA10590 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

VALSABBINA INVESTIMENTI S.R.L.

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

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso-Belluno n. 04807340262

Codice Fiscale: 04807340262

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

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

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

Numero certificazione Data di Cessione Debitore
(ID Certificazione)

9192326000000339 05/10/2016 Ministero dell'Interno –
Prefettura – UTG – Roma

9192326000000320 05/10/2016 Ministero dell'Interno –
Prefettura – UTG – Roma

9124983000000016 05/10/2016 Comune di Campodipietra

9192326000000344 27/10/2016 Ministero dell'Interno –
Prefettura – UTG – Roma



9127538000000045 27/10/2016 Comune di Francofonte
 9127538000000058 27/10/2016 Comune di Francofonte
 9425510000000067 27/10/2016 Istituto Regionale del
 Vino e dell'Olio

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

I diritti previsti all'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, Officine CST S.p.A., con sede in Via Serchio 7, 00198 Roma, fax +39 06 97258089 e indirizzo e-mail contatti@officinecst.net, all'attenzione del legale rappresentante.

Conegliano, lì 27 ottobre 2016

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

TX16AAB10465 (A pagamento).

INTESA SANPAOLO S.P.A.

*Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi
 e al Fondo Nazionale di Garanzia*

*Iscritta nell'Albo delle Banche con n. 5361 e
 capogruppo del Gruppo Bancario Intesa Sanpaolo
 iscritto nell'Albo dei Gruppi Bancari*

Sede legale: piazza San Carlo n. 156 - Torino
 Sede secondaria: via Monte di Pietà n. 8 - Milano
 Capitale sociale: Euro 8.731.874.498,36
 sottoscritto e versato

Registro delle imprese: Torino n. 00799960158

R.E.A.: Torino n. 947156

Codice Fiscale: 00799960158

*Avviso di cessione di ramo d'azienda ai sensi dell'articolo 58
 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993
 (Testo Unico Bancario)*

La società Intesa Sanpaolo S.p.A. (di seguito, anche la "Cessionaria")

RENDE NOTO CHE

in data 30 settembre 2016 si è perfezionato il contratto di cessione di ramo d'azienda con atto redatto con scrittura privata autenticata dal Notaio Carlotta Dorina Stella Marchetti, notaio in Milano (rep. n. 2792/racc. n. 1921) (di seguito, per brevità, "Atto di Cessione"),



tra la Cessionaria e la società Setefi Services S.p.A. con sede legale in Milano, viale Richard n. 7, capitale sociale euro 7.108.800,00 i.v., codice fiscale e numero di iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano 08449660581, iscritta al R.E.A. di Milano al n. 1447820, società iscritta nell'Albo degli istituti di pagamento al n. 19312.8, società soggetta all'attività di direzione e coordinamento del socio unico Intesa Sanpaolo S.p.A. ed appartenente al gruppo bancario Intesa Sanpaolo iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari (di seguito, anche la "Cedente" ovvero "Setefi").

Ai sensi dell'Atto di Cessione, la Cedente ha ceduto alla Cessionaria il ramo d'azienda avente ad oggetto l'esercizio dell'attività di acquisizione di strumenti di pagamento (acquiring) di cui all'art. 1, comma 1, lett. b), n. 5) del D. Lgs. 27.1.2010 n. 11 (di seguito, il "Ramo d'Azienda"), con espressa esclusione dei contratti di acquiring e delle convenzioni di collocamento (nonché dei contratti di acquiring stipulati a valere su tali convenzioni) sottoscritti con:

- Vodafone - vendita mPOS
- Vodafone roaming
- Banca ITB (Convenzione per l'accettazione in pagamento delle carte e dei "Bill payment" fra Setefi e Banca ITB S.p.A.)
- H3G
- SIA - Wind
- SIA/Pi4Pay/Cattolica
- SIA/Pi4Pay
- Sparkling 18

In forza del predetto atto, la Cessionaria è subentrata, secondo i termini e le condizioni ivi indicati e con effetto a decorrere dal 1° ottobre 2016, nel complesso delle attività, passività, contratti, diritti ed obblighi del Ramo d'Azienda meglio individuati nell'Atto di Cessione. La comunicazione dell'avvenuta cessione del Ramo d'Azienda è stata altresì depositata per l'iscrizione al Registro delle Imprese, a norma dell'articolo 58, secondo comma, del Testo Unico Bancario.

Si informa, altresì, che per effetto dell'Atto di Cessione, la Cessionaria assume la qualità di "titolare", ai sensi del Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, con riguardo al trattamento dei dati personali precedentemente effettuato dalla Cedente nello svolgimento delle attività relative al Ramo d'Azienda.

La pubblicazione del presente avviso, in uno con l'iscrizione di avviso di analogo tenore nel Registro delle Imprese di Torino, produce gli effetti del predetto articolo 58 del Testo Unico Bancario.

Tutti gli interessati potranno richiedere maggiori informazioni inoltrando richiesta scritta a: "Intesa Sanpaolo S.p.A.", Piazza San Carlo, 156 - 10121 Torino" ovvero al seguente indirizzo di posta elettronica: info@pec.intesasanpaolo.com.

Torino, 2 novembre 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
prof. Gian Maria Gros-Pietro

TX16AAB10486 (A pagamento).

FARMAFACTORIZING SPV I S.R.L.

Iscritta all'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione
al n. 35042.1

Sede sociale: via Statuto n. 10 - Milano
Registro delle imprese: Milano n. 07996700964
Partita IVA: 07996700964

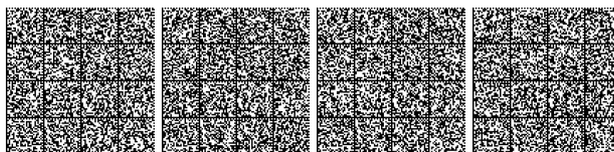
Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003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

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 129 del 3 novembre 2012 codice redazionale T-12AAB16133, Farmafactoring SPV I S.r.l. (Farmafactoring SPV I) comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 30 ottobre 2012 ha acquistato pro soluto da Banca Farmafactoring S.p.A. (già Farmafactoring S.p.A.) (il Cedente) un primo portafoglio di crediti derivanti da crediti, acquistati dal Cedente in virtù di contratti di cessione (i Contratti di Factoring) stipulati ai sensi del codice civile e della legge 21 febbraio 1991, n. 52, vantati da alcuni imprenditori operanti nel settore sanitario (i Cedenti Originari) per l'effettuazione di forniture e/o servizi sanitario-ospedalieri a favore di aziende sanitarie locali, aziende ospedaliere ed enti del sistema sanitario nazionale (le ASL) che operano in più Regioni della Repubblica italiana (i Crediti).

Si comunica inoltre che, in data 4 Novembre 2016 Farmafactoring SPV I ha acquistato pro soluto dal Cedente un ulteriore portafoglio di Crediti che a tale data rispettavano i criteri e i limiti di composizione specificati nell'avviso di cessione pubblicato da Farmafactoring SPV I nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 125 del 29 Ottobre 2015, codice redazionale T-15AAB13762.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti a Farmafactoring SPV I, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli interessi maturati e maturandi (anche di mora), i privilegi, le garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio ed ai relativi rapporti sottostanti nonché eventuali note di credito afferenti (sulla base dell'esperienza del Cedente) ai Crediti emesse dai Cedenti Originari a favore della relativa ASL.

Farmafactoring SPV I ha conferito incarico a Zenith Service S.p.A. affinché, in nome e per conto di Farmafactoring SPV I, svolga, ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c), e commi 6 e 6-bis della Legge 130, l'attività di amministrazione e incasso dei Crediti, nonché di gestione delle eventuali procedure di recupero degli stessi. Zenith Service S.p.A. ha, con il consenso di Farmafactoring SPV I, delegato a Banca Farmafactoring S.p.A. lo svolgimento, in tutto o in parte, di alcune attività ad essa attribuite ai sensi del suddetto incarico,



tra cui quella di incasso delle somme dovute e, a tal fine, Farmafactoring SPV I ha conferito a Banca Farmafactoring S.p.A. apposito mandato all'incasso dei Crediti. Per effetto di quanto precede, le ASL sono legittimate a pagare a Banca Farmafactoring S.p.A., quale mandatario all'incasso in nome e per conto di Farmafactoring SPV I, ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito alle ASL.

Le ASL e gli eventuali loro successori potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Farmafactoring S.p.A., Via Domenichino 5, Milano.

Con riferimento al trattamento dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali delle ASL e dei Cedenti Originari si rinvia a quanto contenuto nell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 129 del 3 novembre 2012 codice redazionale T-12AAB16133.

Farmafactoring SPV I S.r.l. - L'amministratore unico
Manlio Genero

TX16AAB10524 (A pagamento).

FBS S.p.A.

*Iscritta nell'Albo Unico di cui all'art. 106
del Testo Unico Bancario*

Sede legale: via Senato 6 - Milano

Capitale sociale: euro 7.000.000 i.v.

Registro delle imprese: Milano 12248170156

Codice Fiscale: 12248170156

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), nonché del provvedimento dell'Autorità garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007, unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice Privacy")

FBS S.p.A., con sede in Milano, via Senato 6 e iscritta al Registro delle Imprese di Milano al n. 12248170156 (l'"Acquirente" o "FBS") comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti concluso in data 26 ottobre 2016 (la "Cessione") con Alfa Stepstone s.r.l. con sede legale in Milano, via San Prospero n° 4, Codice Fiscale, Partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 02371290988, iscritta al Registro delle società veicolo di cartolarizzazione al n. 32787.4 ai sensi del provvedimento di Banca d'Italia del 1° ottobre 2014, (il "Cedente" o "Alfa Stepstone"), tutti i crediti, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, che rispondono al seguente criterio:

la totalità dei crediti, ancora esistenti al 26 ottobre 2016, di titolarità della Cedente - ceduti a Alfa Skye S.r.l. (ora Alfa Stepstone s.r.l.) da: (i) Orta s.r.l. con atto di cessione del

15 febbraio 2006, originati da Banca Popolare dell'Etruria e del Lazio s.c.a.r.l. o da istituti fusi o incorporati in Banca Popolare dell'Etruria e del Lazio s.c.a.r.l., e da San Paolo IMI S.p.A. o da istituti fusi o incorporati in San Paolo IMI S.p.A., e (ii) FBS S.p.A., con atto di cessione del 13 febbraio 2006, come risulta dai rispettivi avvisi di cessione pubblicati nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, parte II, del 9 giugno 2007, foglio delle inserzioni n. 66 - (i "Crediti").

Per effetto della Cessione, i Crediti saranno gestiti, amministrati e recuperati da FBS in proprio nome e conto, e non più quale servicer in nome e per conto di Alfa Stepstone ai sensi dei preesistenti accordi tra le stesse.

Ne consegue che FBS è l'unica ed esclusiva creditrice, in qualità di esclusivo titolare dei Crediti oggetto della Cessione, di ogni somma dovuta dai debitori in relazione ai Crediti e, pertanto, i debitori, i loro garanti, successori o aventi causa a qualsiasi titolo, saranno definitivamente liberati dalle rispettive obbligazioni pecuniarie relative ai Crediti, ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 1264, comma 2, del codice civile, solo e se effettueranno i dovuti pagamenti in favore di FBS, ai termini di legge e delle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti medesimi.

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti a FBS, senza bisogno di alcuna ulteriore formalità, annotazione e/o notifica, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti accessori derivanti dai Crediti, ivi inclusi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerenti ai Crediti ed ai contratti che li hanno originati.

I debitori ceduti ed i loro garanti, successori o aventi causa a qualsiasi titolo potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a FBS S.p.A. Via Senato 6, 20121 Milano, nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo ai seguenti recapiti telefonici: tel. 02.76000336, fax 02.76006265, o al seguente indirizzo e-mail: info@fbs.it.

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del D. Lgs. 196/2003 (il "Codice Privacy")

FBS - tenuta a fornire agli Interessati come definiti all'art. 4 del Codice Privacy l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4, dello stesso articolo - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in attuazione delle disposizioni di cui al Provvedimento del 18 gennaio 2007 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30.01.2007.

FBS informa che i dati personali relativi agli Interessati (i "Dati") contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti continueranno ad essere nella materiale disponibilità di FBS, che già detiene tali documenti nella precedente qualità di servicer.

A seguito della sottoscrizione del contratto di Cessione, si informa che i Dati degli Interessati: (1) cesseranno di essere trattati da Alfa Stepstone e Securitisation Services S.p.A., quest'ultima con sede in Conegliano (TV), via Vittorio Alfieri n. 1, quali precedenti Titolari autonomi e disgiunti del trattamento come risulta dall'Avviso pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, del 9 giugno 2007, Foglio delle Inserzioni numero 66, e (2) continueranno ad essere trattati da FBS,



divenuta il nuovo ed esclusivo titolare dei Crediti, nella qualità di Titolare del Trattamento, ai sensi delle disposizioni del Codice Privacy.

FBS informa, in particolare, che i Dati saranno trattati esclusivamente nell'ambito della sua normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di FBS e quindi: 1) per l'adempimento di obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero di disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e 2) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (es. gestione incassi, procedure di recupero, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, sui rischi connessi e sulla tutela del credito) nonché alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti.

Resta inteso che non verranno trattati i dati cd. "sensibili" ai sensi dell'art. 4, comma 1, lettera d, del Codice Privacy.

Il trattamento dei Dati avverrà mediante strumenti manuali, informatici e/o telematici con logiche correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantirne la sicurezza e la riservatezza degli stessi.

I Dati saranno registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero saranno funzionali all'esecuzione del rapporto con i debitori ceduti, i loro garanti, successori o aventi causa a qualsiasi titolo, e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto.

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

Per le finalità sopraindicate, i Dati potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e ad autorità giudiziarie, governative e regolamentari, in conformità alle disposizioni di legge e/o regolamentari applicabili, nonché ai soggetti di seguito indicati, quali a titolo meramente esemplificativo:

- (i) società controllate da FBS, o collegate a queste o a FBS;
- (ii) persone, società, associazioni, studi professionali che prestano a FBS o alle società controllate da FBS, o collegate a queste o a FBS, servizi e/o attività di assistenza e/o consulenza in materia anche amministrativa, contabile, legale o finanziaria, revisori dei conti;
- (iii) soggetti incaricati della riscossione e/o del recupero di Crediti;
- (iv) soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento;
- (v) soggetti incaricati di effettuare analisi e controlli volti a verificare la puntuale e corretta rilevazione contabile dei dati relativi ai crediti;
- (vi) soggetti cui la facoltà di accedere ai Dati sia riconosciuta da disposizioni di legge e/o di normativa secondaria o da ordini di pubbliche autorità;
- (vii) soggetti incaricati di svolgere due diligence in relazione ai Crediti anche ai fini di eventuali future operazioni di cessione;
- (viii) aziende specializzate nell'attività di custodia e archiviazione di documentazione.

I soggetti appartenenti alle suindicate categorie potranno trattare i Dati, nel rispetto delle disposizioni del Codice Privacy, in qualità di Titolari autonomi o di Responsabili o di Incaricati del Trattamento, sulla base delle decisioni assunte a seconda dei casi da FBS quale Titolare del trattamento.

L'elenco completo dei nominativi dei Titolari autonomi, dei Responsabili e degli Incaricati del Trattamento è disponibile presso gli uffici di FBS.

In ogni caso, i Dati non saranno oggetto di diffusione.

FBS informa, infine, che la legge attribuisce agli Interessati i diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy, quali, a mero titolo esemplificativo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza dei propri Dati, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del loro trattamento. Gli Interessati possono, nei limiti imposti dalla legge, richiedere la correzione, l'aggiornamento e/o l'integrazione dei Dati inesatti e/o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco dei Dati trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta.

Per l'esercizio dei diritti di cui all'art. 7 del Codice Privacy, gli Interessati potranno rivolgersi al Titolare del trattamento FBS S.p.A., Via Senato 6, 20121 Milano, nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo ai seguenti recapiti telefonici: tel. 02.76000336, fax 02.76006265, o al seguente indirizzo e-mail: info@fbs.it.

Milano, 08/11/2016

FBS S.p.A. - Il legale rappresentante
Federico Strocchi

TX16AAB10547 (A pagamento).

SPV PROJECT 1502 S.R.L.

Iscritta al n. 352906 dell'elenco di cui all'art. 4 del provvedimento della Banca d'Italia del 29 aprile 2011

Sede legale: via Alessandro Pestalozza 12-14
- 20131 Milano

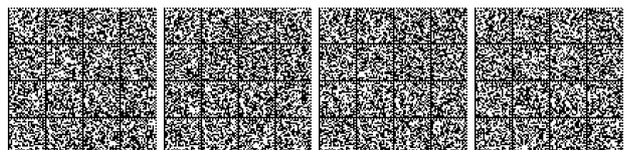
Registro delle imprese: Milano n. 09045600963

R.E.A.: MI - 2064900

Codice Fiscale: 09045600963

Avviso di cessione di crediti pro solvendo ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

SPV PROJECT 1502 S.r.l. comunica che, nel contesto di un'operazione di cartolarizzazione (l' "Operazione di Cartolarizzazione") da realizzarsi mediante l'emissione da parte della stessa SPV PROJECT 1502 S.r.l. di titoli ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 5 della Legge sulla Cartolarizzazione (i "Titoli"), ai sensi del contratto quadro di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli



effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione (il “Contratto Quadro di Cessione”) concluso in data 19 Settembre 2016 con GIERRE S.R.L., con sede in Napoli, Via Centro Direzionale, Isola A2, capitale sociale pari ad Euro 8.485.000,00 i.v., codice fiscale e P.IVA 06576611211, iscrizione al Registro delle Imprese di Napoli NA 823334 (“GIERRE” o il “Cedente”), avente ad oggetto i crediti presenti ed i crediti futuri (i “Crediti”) vantati nei confronti del Consorzio Nazionale Servizi – Società Cooperativa (di seguito il “Debitore Ceduto”), in data 10 Ottobre 2016 il Cedente ha ceduto pro solvendo ad SPV PROJECT 1502 S.r.l., ai sensi e per gli effetti della Legge sulla Cartolarizzazione, un secondo portafoglio di crediti, ed in particolare una percentuale pari all’80% del valore nominale dei seguenti Crediti vantati nei confronti del Debitore Ceduto:

1. credito di valore nominale Euro 146906.4 relativo alla fattura n. 478_2016 del 31 Agosto 2016 - Committente: RFI NAPOLI.

2. credito di valore nominale Euro 206074.97 relativo alla fattura n. 479_2016 del 8 Settembre 2016 - Committente: RFI NAPOLI.

3. credito di valore nominale Euro 74082.63 relativo alla fattura n. 480_2016 del 8 Settembre 2016 - Committente: RFI NAPOLI.

4. credito di valore nominale Euro 92112.72 relativo alla fattura n. 481_2016 del 8 Settembre 2016 - Committente: RFI NAPOLI.

5. credito di valore nominale Euro 257328.73 relativo alla fattura n. 486_2016 del 23 Settembre 2016 - Committente: TRENITALIA.

6. credito di valore nominale Euro 9172.51 relativo alla fattura n. 487_2016 del 23 Settembre 2016 - Committente: TRENITALIA.

7. credito di valore nominale Euro 10697.69 relativo alla fattura n. 488_2016 del 23 Settembre 2016 - Committente: TRENITALIA.

8. credito di valore nominale Euro 11707.23 relativo alla fattura n. 490_2016 del 23 Settembre 2016 - Committente: TRENITALIA.

9. credito di valore nominale Euro 42801.06 relativo alla fattura n. 492_2016 del 27 Settembre 2016 - Committente: RFI NAPOLI.

10. credito di valore nominale Euro 183412.18 relativo alla fattura n. 536_2016 del 30 Settembre 2016 - Committente: RFI NAPOLI.

11. credito di valore nominale Euro 97942.00 relativo alla fattura n. 537_2016 del 30 Settembre 2016 - Committente: RFI NAPOLI.

12. credito di valore nominale Euro 129552.57 relativo alla fattura n. 538_2016 del 30 Settembre 2016 - Committente: RFI NAPOLI.

unitamente a tutti gli interessi maturati e maturandi (anche di mora), i privilegi, le garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa, azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio ed ai rapporti sottostanti.

Ai sensi del Contratto Quadro di Cessione, in particolare, il Cedente potrà altresì cedere di volta in volta ad SPV PROJECT 1502 S.r.l., pro solvendo ovvero pro soluto, a seconda del caso, una percentuale pari all’80% del valore nominale di tutti i successivi portafogli di Crediti che sorgono nei confronti del Debitore Ceduto durante il Revolving Period (come definito nel Contratto Quadro di Cessione) e che rispettino i Criteri di Eleggibilità come definiti e concordati tra il Cedente ed SPV PROJECT 1502 S.r.l., il tutto ai termini ed alle condizioni meglio specificate nel Contratto Quadro di Cessione.

Di ciascuna successiva cessione dei Crediti da effettuarsi tra il Cedente ed SPV PROJECT 1502 S.r.l., ai sensi del Contratto Quadro di Cessione verrà fornita al Debitore Ceduto specifica notifica inviata agli stessi ai sensi dell’articolo 4 della Legge 130.

I Crediti, in ragione del fatto che sono stati acquistati da SPV PROJECT 1502 S.r.l. con i proventi derivanti dall’emissione dei Titoli emessi alla Data di Emissione e del fatto che tutte le somme incassate saranno destinate in via esclusiva da SPV PROJECT 1502 S.r.l. al soddisfacimento dei diritti incorporati nei Titoli, emessi per finanziare l’acquisto dei Crediti, costituiranno un unico patrimonio separato ai sensi e per gli effetti dell’articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione.

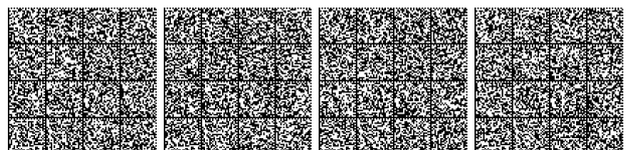
Per effetto della cessione dei Crediti, il Debitore Ceduto è legittimato a pagare a SPV PROJECT 1502 S.r.l. – nei termini comunicati con notifica inviata agli stessi ai sensi dell’articolo 4 della Legge 130 – ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a lui consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito al Debitore Ceduto.

Per tutte le informazioni relative a (1) la nomina di Zenith Service S.p.A. in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e di pagamento (il “Servicer”) da parte di SPV PROJECT 1502 S.r.l.; (2) la nomina dell’Avv. BRUNO CIRILLO in qualità di Gestore del Portafoglio; (3) l’Informativa ai sensi dell’articolo 13 del Codice Privacy e (4) la nomina di Zenith Service S.p.A. quale Responsabile del Trattamento dei Dati Personali, si rinvia all’Avviso di Cessione già pubblicato da parte di SPV PROJECT 1502 S.r.l. nel contesto dell’Operazione di Cartolarizzazione, e precisamente all’Avviso di Cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte Seconda n.116 del 29-9-2016 codice redazionale TX16AAB8977.

Milano, 7 novembre 2016

SPV Project 1502 S.r.l. - L’amministratore unico
dott.ssa Marcella Valente

TX16AAB10551 (A pagamento).



CREDEM CB S.R.L.

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

Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Treviso-Belluno n. 04326290261

Codice Fiscale: 04326290261

CREDITO EMILIANO S.P.A.

Iscritta al numero 5350 all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993

Sede legale: via Emilia San Pietro, 4 - 42121 Reggio Emilia
- Italia

Capitale sociale: Euro 332.392.107 i.v.

Registro delle imprese: Reggio Emilia n. 01806740153

Codice Fiscale: 01806740153

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999, come successivamente integrata e modificata (la "Legge 130") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente integrato e modificato (il "Testo Unico Bancario"), e Informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003, come successivamente integrato e modificato (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del Provvedimento del Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana n. 24 del 30 gennaio 2007)

CREDEM CB S.r.l. (il "Garante") comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli artt. 1 e 7-bis della Legge 130 e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" concluso in data 29 ottobre 2010, come successivamente integrato e modificato, e all'Atto di Cessione concluso in data 31 ottobre 2016 con Credito Emiliano S.p.A. ("CREDEM"), con effetto dal 1° novembre 2016 (incluso), tutti i crediti, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, derivanti da e/o in relazione a mutui fondiari residenziali in bonis erogati ai sensi di contratti di mutuo (rispettivamente, i "Mutui" e i "Contratti di Mutuo") stipulati da CREDEM con i propri clienti, che alla data del 21 ottobre 2016 (incluso) (la "Data di Cut-off") soddisfacevano i seguenti criteri:

1. (i) con riferimento ai Crediti Ipotecari Residenziali, ai quali si applichi una ponderazione del rischio non superiore al 35% e il cui rapporto fra l'importo capitale residuo del relativo Mutuo Ipotecario sommato al capitale residuo di ogni altro precedente mutuo garantito da ipoteca sul medesimo bene immobile non sia superiore all'80% del valore dell'immobile, in conformità alle disposizioni del Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze numero 310 del 14 dicembre 2006 e che siano garantiti da ipoteca su immobili residenziali utilizzati, destinati ad essere utilizzati, dati in locazione o destinati ad essere dati in locazione dal proprietario o (ii) con riferimento ai Crediti Ipotecari Commerciali, ai quali si applichi una ponderazione del rischio non superiore al 50% e il cui rapporto fra l'importo capitale residuo del relativo Mutuo Ipotecario sommato al capitale residuo di

ogni altro precedente mutuo garantito da ipoteca sul medesimo bene immobile non sia superiore al 60% del valore dell'immobile, in conformità alle disposizioni del Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze numero 310 del 14 dicembre 2006 e che siano destinati a uffici, al commercio o ad altre attività produttive;

2. che non derivino da Contratti di Mutuo che beneficino di forme di agevolazione finanziaria, ovvero che siano stati stipulati e conclusi ai sensi di qualsivoglia legge o normativa che preveda agevolazioni finanziarie (cd. "mutui agevolati"), contributi pubblici di qualunque natura, sconti di legge, limiti massimi contrattuali al tasso d'interesse e/o altre previsioni che concedano agevolazioni o riduzioni ai debitori, ai datori d'ipoteca o ai garanti riguardo al capitale e/o agli interessi;

3. che derivino da Contratti di Mutuo per cui è stato concordato un tasso d'interesse fisso, un tasso d'interesse variabile, un Tasso d'Interesse Misto o un Tasso d'Interesse Opzionale;

4. che non siano stati erogati ai sensi della disciplina del credito al consumo;

5. che non siano mutui agrari ai sensi degli articoli 43, 44 e 45 del decreto legislativo numero 385 del 1 settembre 1993;

6. che siano garantiti da ipoteca costituita su beni immobili siti sul territorio della Repubblica italiana;

7. che siano garantiti da ipoteca di primo grado economico, intendendosi per tale (i) un'ipoteca di primo grado ovvero (ii) (A) un'ipoteca di secondo o successivo grado rispetto alla quale il creditore garantito dall'ipoteca di primo grado è CREDEM e rispetto alla quale le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado superiore a questa ipoteca di secondo o successivo grado sono state interamente soddisfatte, o (B) un'ipoteca di secondo o successivo grado rispetto alla quale le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado superiore a questa ipoteca di secondo o successivo grado sono state interamente soddisfatte e il relativo creditore ha prestato formalmente il consenso alla cancellazione dell'ipoteca di grado precedente, o (C) un'ipoteca di secondo o successivo grado rispetto alla quale il creditore garantito dalle ipoteche di grado superiore a questa ipoteca di secondo o successivo grado è CREDEM (anche se le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado superiore non sono state interamente soddisfatte) e i crediti garantiti da queste ipoteche di secondo o successivo grado derivano da mutui residenziali che soddisfano i presenti criteri;

8. rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca sia interamente decorso e la relativa ipoteca non sia soggetta ad azione revocatoria ai sensi dell'articolo 67 del Regio Decreto numero 267 del 16 marzo 1942 ovvero dell'articolo 39, comma quarto del decreto legislativo numero 385 del 1 settembre 1993;

9. che siano stati interamente erogati e rispetto ai quali non sussistano obblighi o possibilità di ulteriori erogazioni;

10. in relazione ai quali almeno una rata comprensiva di quota capitale sia stata pagata prima della relativa Data di Cut-off;

11. che prevedano modalità di pagamento con ordine di addebito diretto in conto corrente, pagamento mediante avviso (MAV) o mediante altri rapporti interbancari diretti (RID);



12. in relazione ai quali, alla relativa Data di Cut-off, non sussista alcuna rata non pagata oltre il periodo di franchigia dalla relativa ultima data di pagamento e in relazione ai quali tutte le rate precedentemente dovute sono state interamente pagate;

13. che siano disciplinati dalla legge italiana;

14. che siano denominati in Euro (o che non prevedono alcuna previsione che conceda la conversione in valuta differente);

15. in relazione ai quali, il relativo Contratto di Mutuo preveda espressamente che siano stati erogati per l'acquisto, la costruzione o la ristrutturazione di un Bene Immobiliare, o al fine di rifinanziare un mutuo già erogato da altre banche (surrogazione);

16. che siano stati erogati o acquistati unicamente dal Cedente;

17. i cui Contratti di Mutuo non contengano alcuna clausola che limiti la possibilità per il Cedente di cedere i crediti da essi derivanti o, qualora prevedano la necessità del debitore di prestare il consenso alla cessione, che tale consenso sia stato ottenuto;

18. che prevedano il pagamento di rate mensili, trimestrali o semestrali;

19. che non siano classificati come "attività finanziarie deteriorate", ai sensi della Circolare di Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008 recante la "Matrice dei Conti", come successivamente modificata e integrata;

20. che non siano stati erogati (neanche in cointestazione) a dipendenti o amministratori di Credito Emiliano S.p.A. o delle sue controllate facenti parte del Gruppo Bancario CREDEM;

21. che non derivino da Contratti di Mutuo che, alla relativa Data di Cut-off, siano oggetto di sospensione dei pagamenti ai sensi dell'accordo stipulato il 18 dicembre 2009 tra l'Associazione Bancaria Italiana e le principali associazioni dei consumatori (il "Piano Famiglie"), del Decreto Legge del 28 aprile 2009 n. 39 convertito nella Legge del 24 giugno 2009 n. 77 (il "Decreto Abruzzo") e/o di qualsiasi altra legge o regolamento applicabile;

22. che non siano stati erogati ad enti pubblici, consorzi pubblici o enti ecclesiastici;

23. il cui debitore è una persona fisica residente e domiciliata in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come modificata il 7 Agosto 1998, rientra nella categoria SAE 600 ("Famiglie consumatrici": tale categoria include un individuo o un gruppo di individui la cui funzione principale consiste nel consumare e quindi, in particolare, gli operai, gli impiegati, i lavoratori dipendenti, i pensionati, i redditi, i beneficiari di altri trasferimenti e in genere tutti coloro che non possono essere considerati imprenditori o anche piccoli imprenditori), nella categoria SAE 614 ("Artigiani": tale categoria include le persone che svolgono attività artigianali ai sensi della Legge 443/85) e nella categoria SAE 615 ("Altre Famiglie Produttrici": tale categoria include le famiglie che svolgono attività diverse dalle attività artigianali, compresi gli ausiliari finanziari senza dipendenti), fermo restando che i Debitori che rientrano nelle categorie SAE 614 e SAE 615 non hanno stipulato il relativo Contratto di Mutuo per motivi connessi all'esercizio di impresa;

24. che siano stati erogati fino al 30 giugno 2016;

25. che siano garantiti da ipoteca rilasciata su un bene immobile che presenta una categoria catastale del gruppo "A" diversa da "A10" ("uffici e studi privati");

26. che siano garantiti da ipoteca di primo grado;

27. che siano garantiti da ipoteca costituita su un unico bene immobile.

L'elenco dei crediti acquistati pro soluto dal Garante (individuati sulla base del rispettivo codice pratica), che alla Data di Cut-off rispettavano i crediti cumulativi sopra elencati, è (i) disponibile sul sito internet <http://www.credem.it>, (ii) disponibile presso ciascuna filiale di Credem e (iii) depositato presso il Notaio Gianluigi Martini, avente sede in P.le Artioli 9/d - 42046 Reggio Emilia (RE) con atto di deposito Repertorio n. 131892 Raccolta n. 24840.

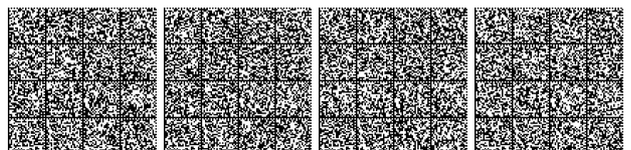
Il Garante ha conferito incarico a CREDEM ai sensi della Legge 130 affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute in relazione ai crediti ceduti. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a CREDEM ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi Contratti di Mutuo o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori istruzioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

I debitori ceduti e loro eventuali garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione, dalle ore 9:00 alle ore 13:00 e dalle ore 15:00 alle ore 16:00 durante i giorni lavorativi, al Garante, con sede legale in Via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia ovvero a CREDEM, con sede legale in Via Emilia San Pietro, 4, 42100 Reggio Emilia, Italia.

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

La cessione dei crediti da parte di CREDEM al Garante, ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto di cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, comporta il necessario trasferimento al Garante dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti cartacei ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili (per la definizione di "dati sensibili", si rimanda all'articolo 4 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali).

Il Garante tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali. In particolare, il Garante tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione) ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti. Il Garante, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, regolamenti e della normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla Legge.



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

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali saranno comunicati a CREDEM, con sede legale in Via Emilia S. Pietro, 4, 42121 Reggio Emilia, Italia, in qualità di servicer ai sensi dell'articolo 2, comma 3, della Legge 130, a Securitisation Services S.p.A., con sede legale in Via Vittorio Alfieri 1, 31015 Conegliano (TV), in qualità di corporate servicer, nonché a BDO Italia S.p.A., con sede legale in Viale Abruzzi 94, 20131 Milano, in qualità di asset monitor.

Inoltre, sempre per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, anche a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale al Garante, a società controllate e società collegate a queste, nonché a società di recupero crediti, aventi sede anche al di fuori dell'Italia, ma comunque in Paesi appartenenti all'Unione Europea, ove è garantito un adeguato livello di protezione dei Dati Personali. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali società, associazioni, e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali nei limiti delle mansioni a loro assegnate.

In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione.

L'informativa completa, unitamente all'elenco aggiornato dei responsabili del trattamento nominati e dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati, è messa a disposizione presso CREDEM CB S.r.l., con sede legale in via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia, ovvero presso Credito Emiliano S.p.A., con sede legale in Via Emilia San Pietro, 4 (Ufficio Segreteria Societaria), 42121 Reggio Emilia, Italia, ovvero sul sito www.credem.it.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è CREDEM CB S.r.l., con sede legale in via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Credito Emiliano S.p.A., con sede legale in Via Emilia San Pietro, 4, 42121 Reggio Emilia, Italia.

Per l'esercizio dei diritti di cui all'articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, il cliente potrà rivolgersi al Responsabile del trattamento dei Dati Personali, all'indirizzo sopra indicato.

Il predetto articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e le modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbia interesse, l'integrazione dei dati personali medesimi.

L'informativa completa sarà inviata ai debitori ceduti alla prima occasione utile.

Conegliano (TV), li 7 novembre 2016

Credem CB S.r.l. - Il presidente del consiglio
di amministrazione
Nausica Pinese

TX16AAB10553 (A pagamento).

ASSET-BACKED EUROPEAN SECURITISATION TRANSACTION FOURTEEN S.R.L.

Società unipersonale

Sede legale: via V. Alfieri n. 1 - Conegliano (TV)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04788600262

Codice Fiscale: 04788600262

FCA BANK S.P.A.

Sede legale: corso Agnelli n. 200 - Torino

Capitale sociale: Euro 700.000.000 i.v.

Registro delle imprese: Torino 08349560014

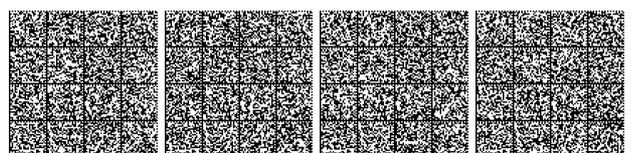
Codice Fiscale: 08349560014

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge numero 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D. Lgs 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali")

ASSET-BACKED EUROPEAN SECURITISATION TRANSACTION FOURTEEN S.r.l. (l'"Acquirente") comunica di aver acquistato, in data 07 novembre 2016, pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e degli articoli della Legge 21 febbraio 1991, n. 52, ivi richiamati, in forza di un contratto di cessione (il "Contratto di Cessione") concluso in data 07 novembre 2016 con FCA Bank S.p.A. (come sopra meglio individuata, "FCAB") ai sensi di un accordo quadro per la cessione di crediti pecuniari denominato "Master Receivables Purchase Agreement" (come di volta in volta modificato, l'"Accordo Quadro"), sottoscritto in data 26 aprile 2016 con FCAB, come successivamente modificato, tutti i crediti, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti (i "Crediti"), derivanti da e/o in relazione a finanziamenti concessi da FCAB, con effetti economici dal 5 novembre 2016, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione posta in essere dall'Acquirente ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (la "Cartolarizzazione").

Nell'ambito del Contratto di Cessione, l'Acquirente e FCAB hanno concordato di effettuare la presente pubblicazione ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione.

L'Acquirente ha inoltre conferito incarico a FCAB affinché, in suo nome e per suo conto, proceda all'incasso delle somme dovute in relazione ai Crediti e diritti ceduti. In forza di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare a FCAB ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era ad essi consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione e/o in conformità con le eventuali ulteriori indicazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti. Dell'eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante pubblicazione di apposito avviso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e mediante comunicazione scritta ai debitori ceduti.



Qualsiasi soggetto che abbia stipulato un contratto di finanziamento con FCAB per l'acquisto di autoveicoli a partire dal maggio 2008 potrà per tempo rivolgersi a FCAB (presso la sede di FCAB all'indirizzo sopra riportato, dalle ore 9.00 alle ore 13.00 di ogni giorno lavorativo) per sapere se il credito vantato nei propri confronti da FCAB sia stato ceduto all'Acquirente. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno inoltre rivolgersi a FCAB, con le modalità sopra indicate, per ogni ulteriore informazione.

L'Acquirente informa i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, in nome e per conto proprio, di FCAB e degli altri soggetti sotto individuati, che i loro dati personali (di seguito i "Dati") contenuti nei documenti relativi al credito ceduto, sono stati comunicati a e saranno quindi trattati anche dall'Acquirente e da tali altri soggetti.

I Dati continueranno comunque ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti da FCAB al momento della stipulazione del contratto, come indicate nel modulo di informativa e consenso già sottoscritto dai debitori ceduti con la stipulazione del contratto medesimo. In particolare, FCAB, operando in qualità di "servicer" della Cartolarizzazione in rappresentanza e per conto dell'Acquirente, continuerà a gestire il contratto, i relativi crediti ed il loro incasso, come sopra indicato, conservando la propria qualità di "Titolare" del trattamento dei Dati ai sensi del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

I Dati saranno comunicati, oltre che all'Acquirente, anche alle seguenti categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

(i) a FCAB ed agli altri soggetti incaricati della riscossione e recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;

(ii) ai revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi dell'Acquirente per la consulenza da essi prestata in merito alla gestione dell'Acquirente;

(iii) alle autorità di vigilanza dell'Acquirente in ottemperanza ad obblighi di legge;

(iv) alla Banca Centrale Europea ai fini dell'adempimento degli obblighi di "loan-level data reporting";

(v) ai soggetti incaricati di effettuare analisi del portafoglio ceduto e/o di attribuire merito di credito ai titoli che verranno emessi dall'Acquirente per finanziare l'acquisto dei crediti medesimi;

(vi) ai soggetti incaricati di tutelare gli interessi dei detentori di tali titoli.

L'elenco completo di tali soggetti sarà a disposizione presso FCAB all'indirizzo sopra indicato.

Ogni altra informazione fornita ai debitori ceduti nell'ambito del detto modulo di informativa - salvo che non sia espressamente derogata o incompatibile con la presente nota informativa - è già nota ai debitori ceduti e viene quindi omessa nella presente informativa.

A seguito della cessione dei Crediti, titolare autonomo del trattamento dei Dati è ASSET-BACKED EUROPEAN SECURITISATION TRANSACTION FOURTEEN S.r.l., oltre agli altri soggetti ai quali i Dati saranno comunicati.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 7 del Codice Privacy, e pertanto gli stessi hanno il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati, la cancellazione, l'aggiornamento, la rettificazione, l'integrazione dei Dati medesimi nonché di opporsi in tutto o in parte al trattamento.

Al fine di esercitare i diritti di cui sopra, nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori e aventi causa potranno rivolgersi all'Acquirente in qualità di nuovo "Titolare". In ogni caso, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori e aventi causa potranno continuare a rivolgersi FCAB, nel suo ruolo di "Titolare" in proprio.

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

Conegliano (TV), li 7 novembre 2016

Asset-Backed European Securitisation S.r.l. società unipersonale - L'amministratore unico
Andrea Fantuz

TX16AAB10567 (A pagamento).

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

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

Sede legale: via Università, 1 - 43121 Parma

Registro delle imprese: Parma

Codice Fiscale: 02113530345

Partita IVA: 02113530345

MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.

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

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

Capitale sociale: Euro 12.000

Registro delle imprese: Milano

Codice Fiscale: 05783320962

Partita IVA: 05783320962

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

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



fondario originariamente stipulati da Cariparma con i propri clienti (i “Contratti di Mutuo”) che, alla data del 31 ottobre 2016, rispettavano i seguenti criteri oggettivi:

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

b) derivino da mutui erogati ai sensi dell’articolo 38 della Legge Bancaria (cd. “mutui fondiari”);

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

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

e) non presentino alcuna rata scaduta e non pagata;

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

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

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

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

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

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

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

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

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Cariparma ai sensi dell’art. 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell’art. 58 del Testo Unico Bancario,

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

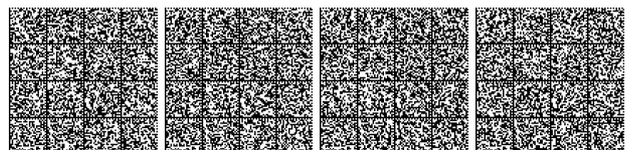
La cessione dei Crediti ha comportato o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti, ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i “Dati Personali”). Cariparma, in qualità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

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

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

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

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



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

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

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

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

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

(v) cancellazione delle relative garanzie.

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

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

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

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

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

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

TX16AAB10572 (A pagamento).

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

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

Sede legale: via Università, 1 - 43121 Parma

Registro delle imprese: Parma

Codice Fiscale: 02113530345

Partita IVA: 02113530345

MONDOMUTUI CARIPARMA S.R.L.

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

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

Capitale sociale: Euro 12.000

Registro delle imprese: Milano

Codice Fiscale: 05783320962

Partita IVA: 05783320962

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

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

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

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

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

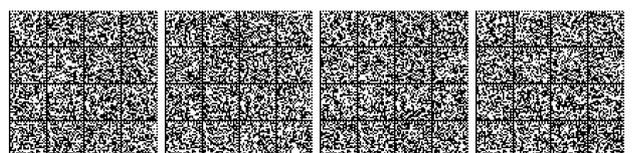
d) rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca è decorso;

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

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

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

h) il cui debitore è una persona fisica residente in Italia che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Ita-



lia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come modificata il 7 Agosto 1998, rientra nella categoria SAE 600, 614 e 615 (rispettivamente "Famiglie consumatrici", "Artigiani" e "Altre Famiglie Produttrici").

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

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

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

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

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

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

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

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

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

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

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

(v) cancellazione delle relative garanzie.

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

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

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

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

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

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

TX16AAB10575 (A pagamento).



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

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

Sede legale: via Università, 1 - 43121 Parma
Registro delle imprese: Parma
Codice Fiscale: 02113530345
Partita IVA: 02113530345

BANCA POPOLARE FRIULADRIA S.P.A.

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

Sede legale: Piazza XX Settembre, 2 - 33170 Pordenone
Registro delle imprese: Pordenone
Codice Fiscale: 01369030935
Partita IVA: 01369030935

CASSA DI RISPARMIO DELLA SPEZIA S.P.A.

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

Sede legale: Corso Cavour, 86 - 19121 La Spezia
Registro delle imprese: La Spezia
Codice Fiscale: 00057340119
Partita IVA: 00057340119

CARIPARMA OBG S.R.L.

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

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

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

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

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

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

(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

(d) che non prevedono clausole che limitano la possibilità
per Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. di cedere

i crediti derivanti dal relativo contratto o che dispongono che
il consenso del relativo debitore sia necessario ai fini di tale
cessione e Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A.
abbia ottenuto tale consenso;

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

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

(g) che sono stati interamente erogati;

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

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

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

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

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

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

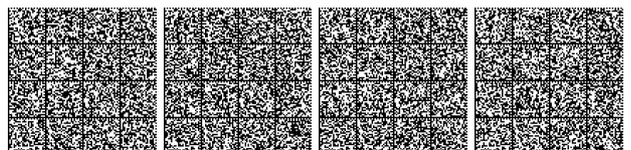
(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

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

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

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

(g) che sono stati interamente erogati;



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

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

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

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

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

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

(c) che sono disciplinati dalla legge italiana;

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

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

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

(g) che sono stati interamente erogati;

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

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

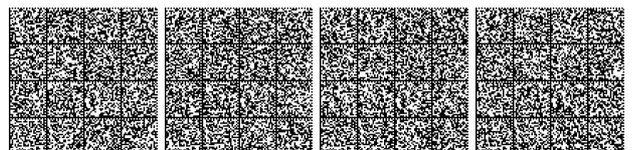
D) Cessione delle garanzie e dei diritti accessori ai Crediti

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

E) Trattamento dei dati personali

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

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



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

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

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

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

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

(ii) espletamento dei servizi di cassa e pagamento;

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

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

(v) cancellazione delle relative garanzie.

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

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

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

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

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

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

Arturo Cerbone

Banca Popolare Friuladria S.p.A. - Il procuratore speciale
Arturo Cerbone

Cassa di Risparmio della Spezia S.p.A. -
Il procuratore speciale
Arturo Cerbone

TX16AAB10577 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE

Notificazione per pubblici proclami

Atto di citazione per usucapione particelle n. 101, 178, 200, 201 e 220 fg. 12 NCT di Palazzo Adriano. Udienda 4 aprile 2017. Attore Pecoraro Simone, difeso dall'avv. Salvatore Bidera Miceli, convenuti Crisci Giovanni nato a Palazzo Adriano il 2 gennaio 1982 De Bono Gaetana nata a Bivona il 30 ottobre 1978, nonché eventuali eredi o aventi causa dei predetti e chiunque possa vantare diritti.

Palermo, 17 ottobre 2016

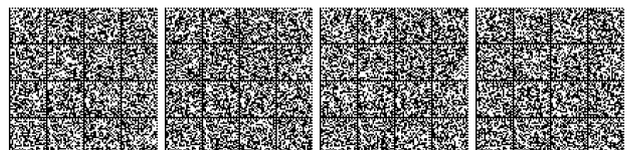
avv. Salvatore Bidera Miceli

TU16ABA10400 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE

Notificazione per pubblici proclami

Atto di citazione per usucapione delle particelle N 77 e 482 fg. 17 NCT di Palazzo Adriano. Udienda: 4 aprile 2017. Attore: Cuttonaro Antonino difeso dall'avv. Salvatore Bidera Miceli, convenuti: Cuttonaro Antonino fu Giacomo,



Mancuso Anna fu Francesco, Mancuso Francesco fu Francesco, Tavella Simonetta, nonché eventuali eredi o aventi causa e chiunque possa vantare diritti.

Palermo, 17 ottobre 2016

avv. Salvatore Bidera Miceli

TU16ABA10402 (A pagamento).

TRIBUNALE DI RIMINI

Atto di citazione e provvedimento di rinvio dell'udienza

L'avv. Michela Torri c.f. TRRMHL69E69H294N con studio a Rimini, v. Roma n. 102 procuratore di Forcellini Iolanda nata a Monte Colombo (RN), 21 maggio 1935 c.f. FRCLND35E61F476C, residente a Rimini, v. Forzieri 3-5, ha citato a comparire avanti al Tribunale di Rimini i signori: Meldini Francesca fu Pietro, Meldini Marietta fu Cassio, Meldini Pierrina fu Cassio, Meldini Luca fu Cassio, Pomposi Giuseppe fu Belisario, Pomposi Anita fu Belisario, Pomposi Belisario fu Filippo, Barilari Ida fu Filippo, Benuzzi Bruno fu Alberto, Benuzzi Willelma fu Alberto, Benuzzi Bruna fu Alberto, Benuzzi Maria fu Nicola, Benuzzi Girolamo fu Nicola, Rambelli Vittorio fu Giuliano, Rambelli Teresina fu Giuliano, Rambelli Francesco fu Giuliano, loro eredi e aventi causa per sentir accertare/dichiarare che Forcellini Iolanda ha acquistato la proprietà per intervenuta usucapione ventennale dei beni distinti al F. 74 Comune di Rimini ed esattamente di parte della part. 181 (mq. 15,36) e parte della part. 184 (mq. 40,07) ex art. 1158 del codice civile con invito a costituirsi in giudizio ex art. 163 cpc. Il Tribunale di Rimini il 24 marzo 2016 autorizzava la notifica ex art. 150 cpc. All'udienza del 11 ottobre 2016 il Giudice ordinava il rinnovo della notifica della citazione sempre nelle forme dell'art. 150 cpc per l'udienza del 22 marzo 2017 ore 9,30.

Avv. Michela Torri

TU16ABA10422 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SONDRIO

Estratto atto di citazione per usucapione

Con decreto 3 settembre 2016 il Tribunale di Sondrio ha autorizzato ex art. 150 c.p.c. Argenta Cornelio (RGNCN-L54D10L084S) nato a Teglio (SO) il 10 aprile 1954 ivi residente in via Canali n. 11, Argenta Giorgio (RGNGR-G44E10L084D) nato a Teglio (SO) il 10 maggio 1944, residente a Bianzone (SO) in via Tellina n. 19 e Argenta Dario Albino (RGNDLB47S17L084N) nato a Teglio (SO) il 17 novembre 1947 ivi residente in via San Giacomo per Carona n. 15, rappresentati e difesi dall'avv. Michela Corvi (CRVMHL77S66L175E) ed elettivamente domiciliati presso il di lei studio sito in Tirano (SO), piazza Cavour n. 24, a notificare per pubblici proclami l'atto di citazione avanti al Tribunale di Sondrio - G.I. Designato - per l'udienza del

15 marzo 2017, ore di rito, personalmente al signor Argenta Albino (RGNLBN12C24A848O) nato a Bianzone (SO) il 24 marzo 1912 o collettivamente ed impersonalmente a tutti i suoi eredi, con invito a costituirsi in giudizio entro venti giorni prima di tale udienza nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. con l'avvertimento che in caso di costituzione oltre il suddetto termine incorreranno nelle decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire accertare e dichiarare l'intervenuto acquisto per usucapione in capo ai signori Argenta Cornelio, Argenta Giorgio e Argenta Dario Albino della piena proprietà degli immobili siti in Teglio (SO) e censiti a Fg. 33 particella 40 sub 2-3-4-5-6, Fg. 33 particella 81 e Fg. 33 particella 162, ordinando al conservatore la trascrizione nella competente Conservatoria RRII con esonero di responsabilità.

Con vittoria di spese, competenze professionali e accessori e successive occorrendo.

Tirano, 28 ottobre 2016

Avv. Michela Corvi

TU16ABA10423 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI LECCE

Estratto atto di citazione per usucapione con contestuale invito alla mediazione

Con decreto del 28/10/2016, il Presidente del Tribunale di Lecce, in accoglimento dell'istanza del 4/10/2016 dell'Avv. Georgia Schirinzi, con studio in Lecce alla Via E. D'Amore, 2, in qualità di procuratore di Sambati Pietro Antonio, nato a Lecce il 9/5/1949 (SMBPRN49E09E506K) e residente in Matino al Viale del Timo, 10 e Sambati Maria Luisa, nata a Parabita il 19/12/1947 (SMBMLS47T59G325M) e residente in Santa Cristina e Bissone (PV) alla Via Roma, 15, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami nei confronti degli eredi di Campeggio Antonio nato a Parabita il 3/9/1885 e di Campeggio Maria Rosaria nata a Parabita il 5/5/1899 dell'avviso del primo incontro del procedimento di mediazione n. 624/2016 fissato presso l'Organismo di Mediazione dell'Ordine degli Avvocati di Lecce per il 13/12/2016, ore 11,30, mediatore Avv. R. Ronzino, con l'avvertimento che dovranno comunicare alla Segreteria dell'Organismo, entro otto giorni prima dell'incontro, la loro adesione al procedimento e che, in tal caso, dovranno provvedere al versamento dell'indennità di € 48,80; nonché dell'atto di citazione a comparire presso il Tribunale Civile di Lecce, Giudice da designarsi, all'udienza del 3/5/2017, ore di rito, per l'eventualità in cui il procedimento di mediazione non sortisca esito positivo, con l'invito a costituirsi in giudizio, ai sensi dell'art. 166 c.p.c., almeno venti giorni prima della suddetta udienza, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, per ivi sentir accertare e dichiarare l'acquisto per usucapione da parte degli attori della residua quota di proprietà indivisa pari complessivamente a un mezzo: del fabbricato sito in Parabita alla Via B. Ravenna, n. 46, piano



T-S1, riportato nel Catasto Fabbricati del Comune di Parabita al foglio 21, particella 1, subalterni 1 e 2 (ora sub. 3, categoria A/4, classe 3, vani 6); del terreno sito in Parabita alla Via Macello, riportato nel Catasto Terreni del Comune di Parabita al foglio 21, particella 11 (ora particella 2359, frutteto, superficie are 3 ca 15, r.d. 3,58, r.a. 2,60), per l'effetto, ordinandosi le necessarie trascrizioni nei pubblici registri dell'emananda sentenza, con esonero del Conservatore da ogni responsabilità al riguardo e con vittoria di spese e competenze del giudizio, in caso di opposizione.

avv. Georgia Schirinzi

TX16ABA10466 (A pagamento).

ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI

*Liberazione dalle ipoteche ex art. 2890 c.c.
Atto dichiaratorio con offerta di purgazione*

PIOVANELLI ALESSIO, nato a Firenze il 21/11/1989 C.F. PVNLSS89S21D612Ve residente a Scandicci Via Vittorio Emanuele e Orlando n. 11 e PIOVANELLI ALESSANDRA, nata a Firenze il 22/12/1990 C.F. PVNLSN90T62D612U e residente in Via P. Nenni N. 4 Loc. Le Sieci, Pontassieve (FI), rappresentati e difesi dall'Avv. Gemma Giusti con studio in Empoli (FI) Via G. Vanghetti n. 1/B (fax: 0571/981788 pec: gemma.giusti@firenze.pecavvocati.it) e domiciliati presso e nello studio dell'Avv. Renzo Gambi in -50123- Firenze (FI) Via del Parione n. 6

Con atto notaio Cesare Lazzeroni del 19/09/2016 Rep. n. 213239 -Racc. n. 19553 trascritto nei RRII di Firenze il 20/09/2016 al n. 23131 reg. part. Alessio Piovaneli ed Alessandra Piovaneli acquistavano per il prezzo di € 20.000,00 da Piovaneli Lamberto in parti uguali tra loro, tutti i diritti spettanti alla parte venditrice Sig. Piovaneli Lamberto e precisamente ad ½ (un mezzo) o quanti siano dei seguenti immobili

- porzioni del fabbricato ubicato in Comune di Firenze, via Baccio Bandinelli 34/r, costituiti da due magazzini a piano terreno, uno sulla destra e l'altro sulla sinistra per chi entra nella corte condominiale dal cancello principale;

entrambe le unità immobiliari sono costituite da un unico vano, prive di servizi igienici, con finiture e impianti obsoleti;

il fabbricato di cui fanno parte è fatiscente e sono indispensabili lavori di manutenzione generale dell'edificio ma soprattutto delle unità immobiliari vendute.

Confini: parti a comune, Becattini-Scotto, Migliorini-Marino, salvo se altri o migliori confini.

Al Catasto Fabbricati del Comune di Firenze, quanto sopra trovasi intestato alla parte venditrice per i diritti trasferiti e geometricamente rappresentato, nel foglio di mappa 71 (settantuno), dalle particelle:

- 19 (diciannove) subalterno 3 (tre) e 20 (venti) subalterno 11 (undici), zona censuaria 3, via Baccio Bandinelli 34/R, piano terreno, categoria C/3, classe 5, consistenza metri quadrati 29 (ventinove), rendita catastale euro 203,69;

- 20 (venti) subalterno 7 (sette), zona censuaria 3, via Baccio Bandinelli 34/R, piano terreno, categoria C/3, classe 5, consistenza metri quadrati 19 (diciannove), rendita catastale euro 133,45.

Gli immobili sono gravati da: ipoteca giudiziale n. 3191 del 29/03/2007 a favore di Unipol Banca S.p.A. C.F./ P. IVA 03719580379; ipoteca giudiziale n. 9430 del 30/12/2009 a Equitalia S.p.A. C.F./P. IVA 03078981200 a carico della sola quota di proprietà di Lamberto Piovaneli.

Alessio Piovaneli ed Alessandra Piovaneli offrono di pagare ai creditori iscritti Equitalia S.p.A. e Unipol Banca S.p.A. la somma di € 20.000,00= prezzo della compravendita.

avv. Gemma Giusti

TX16ABA10473 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PERUGIA

Notifica per pubblici proclami

Ad integrazione dell'inserzione datata 6 ottobre 2016, pubblicata a pag. 27 della G.U. n. 123, anno 157 (parte seconda), si precisa che la prima udienza del giudizio di usucapione R.G. n. 4253/2016 è stata fissata dal Tribunale di Perugia, G.I. Dott. Moggi, il 01.02.2017, ore 9:30.

Perugia, 27.10.2016

avv. Stefano Guerrieri

TX16ABA10476 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA

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

L'Avv. Tiziana Lionello, C.F. LNLZTN65P47H620P, con studio in Rosolina (RO), Viale del Popolo n. 61, pec tiziana.lionello@rovigoavvocati.it, procuratore e difensore di Sfriso Silvana, nata a Chioggia (VE) il 21 novembre 1932, ivi residente in Via Cavour n. 40, C.F. SFRSVN32S61C638C, Sambo Nicolina, nata a Marostica (VE) il 7 luglio 1966, residente a Londra (GB) Avenue Gipsy Hill, C.F. SMBN-LN66L47E970D, Sambo Elda, nata a Piove di Sacco (PD) il 22 marzo 1970, residente a Chioggia (VE), Vicolo Sirena n. 18, C.F. SMLDE70C62G693M, ha chiesto ed ottenuto - previo visto del P.M. del 12/9/2016 - l'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Venezia, in data 4/10/2016, a notificare per pubblici proclami, ex art. 150 c.p.c., l'atto di citazione per usucapione di cui *infra* agli eredi di Fornasier Liberata, che era nata a Chiarano (TU) il 17/8/1909 e deceduta a Chioggia il 13/4/1985 ed a Sambo Aldo, che era nato a Chioggia il 26/3/1908 ed ivi deceduto il 22/12/1989.

Le Signore Sfriso Silvana, Sambo Nicolina e Sambo Elda, come sopra rappresentate e difese, citano gli Eredi di Fornasier Liberata e di Sambo Aldo avanti il Tribunale di Venezia, in Composizione Monocratica, per l'udienza del 5 maggio



2017, ad ore di rito, con invito ai convenuti a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art. 166 cpc almeno venti giorni prima dell'udienza indicata, depositando comparsa di risposta ex art. 167 cpc e a comparire all'udienza stessa avanti il Giudice designato ai sensi dell'art. 168 bis cpc, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc e che, in difetto di costituzione, si procederà in contumacia, per sentire accogliere le seguenti Conclusioni

1. Accertare e dichiarare che le attrici – già proprietarie pro quota per la quota complessiva di $\frac{1}{2}$ - sono divenute proprietarie, per intervenuta usucapione, della ulteriore quota di $\frac{1}{2}$ intestata ai defunti coniugi Sambo Aldo e Fornasier Liberata, del fabbricato e della relativa area cui il fabbricato accede e relative pertinenze, sito in Chioggia, Via Gabardi n. 146, costituito da una casa censita al NCEU del Comune di Chioggia a Foglio 22, mappale n. 6897, zona censuaria 1, Cat. A/4, vani 4,5, superficie catastale 69 metri quadrati, rendita catastale € 302,13, piani T., 1, 2, in virtù del possesso uti dominus del medesimo ultraventennale, pubblico, pacifico ed ininterrotto;

2. Ordinare al competente Conservatore dei Registri Immobiliari la trascrizione dell'emananda sentenza, con esonero di responsabilità;

3. Con vittoria di spese e compensi di causa in caso di opposizione.

Inoltre, preliminarmente alla predetta udienza, in ragione dell'oggetto della controversia, che richiede la mediazione obbligatoria, si invitano gli Eredi di Fornasier Liberata e di Sambo Aldo avanti l'Organismo di Mediazione "Sharecom s.r.l." con sede in Mestre (VE) Via Tosatto n. 127, Mediatore Dr. Davide Milan, all'incontro del 10 gennaio 2017 ore 10.00, laddove verrà esperito il tentativo di mediazione.

Rosolina, li 3 novembre 2016

avv. Tiziana Lionello

TX16ABA10477 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Notifica per pubblici proclami

Ai sensi del provvedimento del Presidente del Tribunale di Milano depositato il 19.09.16 si effettua notificazione per pubblici proclami relativa alla causa pendente avanti il Tribunale di Milano Sezione Lavoro r.g. n. 5625/2016 assegnata al dott. Di Leo, procedimento promosso dal sig. Calogero Saieva contro il Ministero dell'Istruzione dell'Università e della Ricerca – Ufficio Scolastico Regionale per la Lombardia, per il riconoscimento del diritto di parte ricorrente "all'inserimento a pieno titolo nelle graduatorie ad esaurimento reattive alla classe di concorso A0017 per la Provincia di Milano a decorrere dal 2007 o in ogni caso da luglio 2015; all'inserimento a pieno titolo del ricorrente nel piano di assunzioni già per l'anno 2015/16 di cui alla legge n. 107/2015". Si indicano quali controinteressati in base al predetto provvedimento del Presidente del Tribunale di Milano: "coloro che si trovano nelle graduatorie ad esaurimento-ufficio scolastico

regionale per la Lombardia – A.T. di Milano (quindi per la provincia di Milano) – scuola secondaria di II grado – fascia III – classe A0017".

Con Provvedimento del 30.08.16 la prossima udienza è stata fissata al 14.12.16 e si rammenta che per non incorrere nelle decadenze di Legge gli eventuali controinteressati dovranno costituirsi almeno dieci giorni prima di detta udienza. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del MIUR, sito internet istituzionale del Tribunale di Milano e sul sito www.tecnicadellascuola.it.

avv. Daniele Angelo Beretta

avv. Emanuele Corgiat Mecio

TX16ABA10480 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI UDINE

Estratto di opposizione a decreto di usucapione speciale n. 5000 -130/2010

È pendente avanti al Tribunale di Udine il procedimento R.a.c.c. 910/2015 promosso da Giorgio Macorig e Roberta Missio contro Luciano Macorig di opposizione al decreto di usucapione speciale 5000-130/2010 avente ad oggetto gli immobili siti in Prepetto (UD) catastalmente censiti 1) F. 23 mapp 219, fabbr. rurale; 2) F. 23 mapp 228, bosco misto cl.U; 3) F. 23 mapp 148, bosco misto cl.U; 4) F. 23 mapp 231, prato cl.3; 5) F. 23 mapp 256, porz. AA semin. cl.2, porz AB vigneto cl.1; 6) F. 23 mapp 115, bosco misto cl.U; 7) F. 23 mapp 230, fabbr. rurale; 8) F. 23 mapp 209, fabbr. rurale; 9) F. 23 mapp 220, fabbr. rurale; 10) F. 22 mapp 73, semin. arb. Cl.2, intestati formalmente a: Macorig Danilo, Macorig Girardo, Macorig Ida Maria, Macorig Luigi, Macorig Maria Rosa, Macorig Ruggero, Macorig Stefano, Macorig Ida, Macorig Rosa, Magnan Antonia, Mollero Antonio, Petrusa Antonia, Petrusa Caterina, Petrusa Giacomo, Petrusa Giovanni, Petrusa Matilde, Petrusa Teresa, Umacorig Danilo, Macorig Dario, Macorig Domenico, Macorig Giuseppe, Macorig Mirella, Paussa Ondina.

Si invitano i suddetti e/o i loro eredi o aventi causa a costituirsi all'udienza di prima comparizione parti e trattazione che si terrà presso il Tribunale di Udine, Largo Ospedale Vecchio 1 Giudice S. Carnimeo il 16.1.2017 ore 10:00, ove gli oppositori chiedono di revocare il decreto opposto ai sensi dell'art. 3 L. 346/1976.

Si invitano gli stessi soggetti a partecipare alla mediazione civile obbligatoria ex d.lgs. 28/2010 il cui incontro preliminare si svolgerà il 13/12/2016 ore 9:30 a Udine in via Bartolini n. 18 – mediatore avv. stab. Patrizia Schiratti.

Il testo integrale dell'atto di opposizione, del provvedimento del G.I. e della convocazione alla mediazione saranno depositati presso la casa comunale di Udine. Pubblicazione autorizzata dal Presidente Vicario del Tribunale di Udine il 20.10.2016

avv. Ettore Giulio Barba

TX16ABA10481 (A pagamento).



TRIBUNALE CIVILE DI CATANIA

*Atto di citazione per usucapione con notifica
ex art. 150 c.p.c.*

Pappalardo Rosario, nato Paternò (CT) 29/07/1951, c.f. PPPRSR51L29G371Y, rappresentato e difeso dall'Avv. Giovanni Trischitta, CITA sig. Ragonese Antonino fu Gaetano e Ragusa Sac. Antonino fu Gaetano, ed eventuali eredi ed aventi causa, a comparire dinanzi al Tribunale Civile di Catania all'udienza del 20/03/2016, con invito a costituirsi entro 20 giorni prima, con avvertimento che oltre i termini implicherà le decadenze degli artt. 38 e 167 c.p.c.

Premette di essere proprietario dell'immobile in Belpasso, in catasto al Fg. 8 part. 115 e 3263 (ex 103), di avere posseduto uti dominus pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente per oltre 20 anni il terreno in Belpasso, in catasto al fg. 8 part. n. 70, 71, 80, 81, 82, 83 e 205, e di avere mantenuto i detti terreni in buona conservazione, alla manutenzione, sopportandone tutti i costi. Dai registri immobiliari il terreno risulta di proprietà Ragonese Antonino fu Gaetano e Ragusa sac. Gaetano.

PQM Piaccia al Tribunale adito ritenere e dichiarare l'attore Pappalardo Rosario proprietario esclusivo dei terreni agricoli siti in Belpasso, in catasto al fg 8, p.lle 70, 71, 80, 81, 82, 83, 205. Condannare controparte al risarcimento dei danni. Spese e compensi - Catania 04/06/2015 - Avv. Giovanni Trischitta

L'Avv. Giovanni Trischitta chiede che il Tribunale voglia autorizzare la notificazione per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 c.p.c. - Catania 13/06/2015- Avv. Giovanni Trischitta

TRIBUNALE DI CATANIA, SEZ. TERZA CIVILE - il Pres. di Sezione dott. Filippo Pennisi, ritenuto che la notificazione nei modi ordinari si appalesa sommamente difficile, autorizza alla notificazione per pubblici proclami nei modi del terzo comma art. 150 c.p.c. - Catania 18/03/2016 - Il Pres. dott. Filippo Pennisi

ATTO DI COSTITUZIONE DI NUOVO PROCURATORE ED ISTANZA DI RIMESIONE NEI TERMINI I sottoscritti Avv.ti Riccardo Frisenna e Bruno Fiorito dichiarano di costituirsi nuovi procuratori e difensori di Pappalardo Rosario, e fanno istanza di rimessione nei termini della notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione, con indicazione della data di prima udienza per il giorno 27 febbraio 2017 - Avv. Riccardo Frisenna, Avv. Bruno Fiorito

IL PRESIDENTE DI SEZIONE - Visto, si autorizza la citazione per la nuova udienza alla suindicata data - CT 16/9/2016 - Il Pres. dott. Filippo Pennisi

Magnano Lucia

Pappalardo Rosario

TX16ABA10508 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Notifica per pubblici proclami

Il Presidente del Tribunale di Vicenza, con decreto 6 ottobre 2016, depositato il 7 ottobre 2016, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione promosso da Valente Domenico, residente in Roana (VI), via Capponi, 19, nei confronti di VALENTE Antonia fu Giomaria, nata a Roana il 25.02.1962; VALENTE Caterina fu Giomaria, nata a Roana il 23.09.1953; VALENTE Domenica fu Giomaria, nata a Roana il 17.07.1960; erede di VALENTE Giacomo di Domenico; VALENTE Giomaria fu Giomaria, nato a Roana il 16.05.1971 e VALENTE Palma fu Giomaria, nata a Roana il 8.06.1958.

Citazione a comparire avanti il Tribunale di Vicenza all'udienza del 19 MAGGIO 2017 ad ore di rito, con l'invito a costituirsi in giudizio ai sensi e nelle forme di cui all'art 166 cpc nel termine di almeno venti giorni prima dell'udienza di comparizione fissata, con espresso avvertimento che la costituzione oltre il predetto termine implica le decadenze di cui agli artt 38 e 167 cpc.

Oggetto: acquisto per usucapione delle proprietà immobiliari catastalmente censite come di seguito elencate. Per l'intero l'appartamento sito al secondo piano del civico 19 del bene immobile così catastalmente censito: Comune di Roana - Catasto Terreni - foglio 53 -particella 65, fabbricato rurale; pro quota e pro indiviso i beni siti in: Comune di Roana - Catasto Fabbricati - foglio 53 - particella 466 sub 1, categoria C/6 - classe 4 - consistenza 40 mq - rendita di euro 53,71; Comune di Roana - Catasto Terreni - foglio 53 - particella 466 sub 2, categoria C/2 - classe U - consistenza 40 mq - rendita di euro 53,71; Comune di Roana - Catasto Terreni - foglio 53 -particella 65, fabbricato rurale; Comune di Roana - Catasto Terreni - foglio 53 - particella 66, seminativo;

per la quota del 50% e pro indiviso dell'appartamento sito al punto terra del civico 19 - abitato dalla madre del ricorrente, Lucia Panozzo venuta a mancare il 4 ottobre 2015 - e così catastalmente censito: Comune di Roana - Catasto Terreni - foglio 53 - particella 65, fabbricato rurale.

Con richiesta d'ordine di volturazione, trascrizione e vittoria di spese, con compensi di giudizio in caso di opposizione Schio, 11 ottobre 2016.

Avv. Alessandro Isetti

TX16ABA10510 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO
Sezione lavoro

*Notifica per pubblici proclami ex art. 150
c.p.c. 3° co. e 414 c.p.c.*

Come da Decreto del Presidente del Tribunale di Milano sez. lavoro, Dott. Martello, del 24/09/2016 Si informa che avanti il Tribunale di Milano Sez. lavoro - RG 3605/2016 - Giudice Dott.ssa Bertoli è pendente la causa promossa da Sammarco Rosalia e Ufficio Scolastico Regionale per



la Lombardia avente ad Oggetto: declaratoria di illegittimità della cancellazione dalle Graduatorie provinciali ad esaurimento scuole dell'infanzia della ricorrente e conseguente diritto della stessa al reinserimento nelle graduatorie medesime.

La prossima udienza si terrà il 22 febbraio 2017 ore 9:30

Controinteressati: tutti coloro che siano inseriti nella graduatoria per le quali la ricorrente ha richiesto il reinserimento. Per maggiori dettagli si rinvia al sito internet istituzionale del MIUR, del Tribunale di Milano, e ai siti www.orizzontescuola.it e www.uilscuola.it.

avv. Simona Turano

TX16ABA10521 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MACERATA

*Estratto ricorso per riassunzione ex art. 303 c.p.c.
e decreto fissazione udienza*

L'attore Aringolo Nazzareno (c.f. RNGNZR-37B08L501Q), a mezzo del suo procuratore e difensore Avv. Alessandra Capecci (c.f. CPCLSN66A44E783C), con ricorso datato e depositato il 05/09/2016 ha riassunto ex art. 303 c.p.c. la causa civile n.5436/2013 R.G. avanti al Tribunale di Macerata instaurata affinché venisse dichiarato esclusivo e pieno proprietario a seguito di maturata usucapione dei terreni siti nel Comune di Urbisaglia (MC) distinti al catasto terreni al foglio 28 particelle 117, 119, 122, 133, 121, 132, a seguito di sua interruzione dichiarata dal G.I. all'udienza del 14/06/2016 per dichiarato decesso dell'intervenuto Salvucci Onelio, per la relativa prosecuzione nei confronti dei suoi eredi.

Con decreto del 10/10/2016, depositato il 11/10/2016, il G.I. ha fissato per la prosecuzione del processo l'udienza del 23/01/2017, ore 10.30.

Nei confronti dei convenuti contumaci Della Vecchia Enrico, Della Vecchia Marino, Bernabei Adina, Bernabei Albino, Bernabei Attilio, Bernabei Enrico, Bernabei Eolo, Bernabei Maria, Bernabei Rosa, Bernabei Ugo, Brunori Attilio, Brunori Pierina, Cicconi Giulia, Cola Amelia, Cola Eugenia, Cola Ferdinando, Cola Francesca, Cola Giulio, Cola Giuseppe, Cola Maria, Cola Virginia, Della Vecchia Enrico, Della Vecchia Giulia, Della Vecchia Mariano, Ferranti Assunta, Gualdesi Lida, Ricotta Ida, Ricotta Lina, Ricotta Luigi, Ricotta Mariano, Ruggeri Luigi, il Presidente del Tribunale di Macerata, con provvedimento del 04/11/2016, a seguito di relativa istanza, ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.

Macerata, li 07 Novembre 2016

avv. Alessandra Capecci

TX16ABA10522 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE ORDINARIO DI ROVERETO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.

ORDINANZA EX ART. 702 TER C.P.C.

Il Tribunale di Rovereto in composizione monocratica, in persona del Giudice dott. Michele Cuccaro, ha pronunciato la seguente ordinanza nella causa ex art. 702 bis c.p.c. promossa con ricorso depositato il 2.3.2016 sub nr. 255/2016 R.G.C. da: Zencher Giancarlo (c.f.: ZNCGCR44M02H612D) contro Battisti Roberta, (c.f.: BTTRRT56M63H612Z)- Fait Andrea (c.f.: FTANDR75L01H612U) - Fait Chiara, (c.f.: FTA-CHR68A48H612O) - Fait Erica (c.f.: FTARCE81L42H612Q) - Fait Franco (c.f.: FTAFNC62E11H612L) - Fait Germana, (c.f.: FTAGMN25T50H612Y) - Fait Giorgio (c.f.: FTAGR-G53A03H612B) - Fait Ierta (c.f.: FTARTI48T63H612O) - Fait Ines, fu Alberto proprietaria per 8505/476280 - Fait Ines (c.f.: FTANSI22B46F936G) - Fait Manuela (c.f.: FTAMN-L57B52H612E) - Fait Mario (c.f.: FTAMRA51P08H612N) - Prosser Audrey Caroline (c.f.: PRSDYC75E69Z110Q) - Prosser Claudio (c.f.: PRSCLD43B17H612V) - Prosser Diego (c.f.: PRSDGI48L11H612E) - Prosser Eleonora Maria Cristina (c.f.: PRSLRM44S49H612L) - Prosser Gilberto (c.f.: PRSGBR41S09H612W) - Prosser Jackie (c.f.: PRSJCK94D50Z110R); - Rigotto Roberto (c.f.: RGTRRT42P17L840J) - Simoi Giovanni, di Antonio (c.f.: SMIGNN83R02H612P) vedovo di Fait Anna, deceduto ad Arco il 20/05/1943; PQM

il Tribunale di Rovereto, in composizione monocratica, definitivamente pronunciando, ogni contraria istanza ed eccezione respinta, così provvede: 1. accerta e dichiara che Zencher Giancarlo (c.f.: ZNCGCR44M02H612D) nato a Rovereto (TN) il 02/08/1944 è divenuto proprietario per intervenuta usucapione della p.ed. 79/3 C.C. Noriglio, con le relative consortalità, pertinenze e comproprietà, come risultanti del Libro Fondiario, che si hanno qui per integralmente riportate; 2. autorizza il competente Conservatore del Libro Fondiario ad eseguite la relativa intavolazione; 3. nulla in punto di spese. Così deciso in Rovereto il 13 settembre 2013 il Giudice dott. Michele Cuccaro”

avv. Matteo Tranquillini

TX16ABA10540 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Notifica per pubblici proclami

La sig.ra Intravaia Felicia (C.F.: NTRFLC72C59F377O), rappresentata e difesa dagli Avv.ti Luigi Serino e Marco Lo Giudice ha presentato ricorso dinanzi al Tribunale di Bologna – sez. lavoro, RG n. 3139/2016, nei confronti del MIUR, per l'accertamento dell'illegittimità della procedura di mobilità territoriale per l'a.s. 2016/17. Si avvisano tutti i docenti inseriti negli elenchi dei trasferimenti del personale docente di ruolo, seconda fase punto C dell'art. 6 del CCN, per tutti



gli ambiti territoriali italiani che il testo integrale del ricorso è consultabile sul sito internet del M.I.U.R. al seguente indirizzo: <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/proclami/proclami>.

avv. Luigi Serino

TX16ABA10542 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERAMO

Estratto atto di citazione per usucapione

Il sig. Valter Marcattili, nato a Teramo il 28.02.1949, C.F. MRCVTR49B28 L103T, rappresentato e difeso dagli Avv.ti Valeria Misticoni e Ilaria Misticoni, ed elettivamente domiciliato presso il loro studio, sito in Teramo, alla Via Alberto Pepe 31/D, atteso il possesso ultraventennale, ininterrotto, pacifico ed indisturbato dell'appezzamento di terreno sito in agro di Teramo, F. ne S. Atto, ivi catastalmente censito al fog. 27 p.la 25, are 0,1, centiare 60, cita dinanzi all'intestato Tribunale di Teramo, Giudice designando, per l'udienza del 2 maggio 2017, ora di rito, il sig. Marcattili Candeloro, fu Vincenzo, nato a Teramo, il 9 dicembre 1883, ed eventuali suoi eredi e aventi causa, con invito a costituirsi in giudizio nei termini e modi di cui all'art. 166 c.p.c. pena le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. ed avvertenza che in difetto si procederà in loro contumacia, per ivi sentir accertare e dichiarare l'acquisto in capo all'attore per intervenuta usucapione del cespite sopra descritto, con ordine al Conservatore RR.II. affinché proceda alla trascrizione dell'emananda sentenza e ad ogni altro provvedimento di competenza. Autorizzazione alla notifica per pubblici proclami del Presidente del Tribunale di Teramo in data 21/25 ottobre 2016.

Teramo, li 26 ottobre 2016

avv. Valeria Misticoni

avv. Ilaria Misticoni

TX16ABA10543 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

Estratto atto di riassunzione

L'Avv. Francesco Mastronardi avente studio in Castellana Grotte alla Via C. Poerio 76, difensore del sig. Sgobba Cosmo, premesso che: pende dinanzi al Tribunale di Bari, I Sez. Civile, G.I. Dr.ssa Guaragnella il proc. iscritto al n. 7407/2016 R.G. promosso dall'attore in danno degli eredi ed aventi causa dei sig.ri Lippolis Nicola Antonio, Lippolis Angelo Lippolis Francesco e Lippolis Giannangelo. All'udienza del 26.09.2016 il G.I. Dr.ssa Guaragnella disponeva con ordinanza la cancellazione della causa dal ruolo ex art. 307 c.p.c. Il processo era riassunto con ricorso ex art. 307 comma I c.p.c. del 30/09/2016. Con decreto del 06.10.2016 il G.I. fissava la nuova udienza del 29.05.2017 ore 9,00 per la

comparizione delle parti, concedendo termine per la notifica sino al 25.02.2017. Tanto premesso il sig. Sgobba Cosmo cita per pubblici proclami x art. 150 c.p.c. gli eredi ed aventi causa dei sig.ri Lippolis Nicola Antonio nato a Putignano il 17.02.1890, Lippolis Angelo nato a Putignano il 30.10.1903, Lippolis Francesco nato a Putignano il 27.12.1897 e Lippolis Giannangelo nato a Putignano il 17.08.1887, a comparire dinanzi al Tribunale di Bari. G.I. Guaragnella all'udienza del 29.05.2017, causa civile n. 7407/2016, con invito a costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima dell'udienza ex art. 166 c.p.c. e con avvertimento che in mancanza potranno incorrere nelle preclusioni e decadenze ex artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto si procederà in loro contumacia per ivi sentir dichiarare acquisita in capo all'attore la proprietà piena ed esclusiva degli immobili siti in Alberobello C.da Chietri, contraddistinti in catasto terreni al foglio 2, P.la 28 classe 2 della superficie di ha 1, are 01, ca 03 avente reddito dominicale di € 60,00 e reddito agrario di € 36,52 nonché foglio 2 P.la 37 superficie di are 00 e ca 46 posseduti pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente per oltre vent'anni. Autorizzazione alla notifica per pubblici proclami Presidente del Tribunale di Bari dell'8 marzo 2016.

Bari 07.11.2016

avv. Francesco Mastronardi

TX16ABA10546 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SULMONA

Notifica per pubblici proclami, ai sensi dell'art. 151 c.p.c.

si avvisa che è stato pubblicato ricorso e decreto n. 789/2016 del 27/10/2016 - proc. n. 531/2016 R.G. Lav.

disposto dal Tribunale di Sulmona - sez. Lavoro, sui siti internet del: Miur; Ufficio Scolastico Regionale per l'Abruzzo e Ufficio Scolastico Provinciale - Ambito Territoriale della Provincia di L'Aquila,

notificati a mezzo PEC a: MIUR; AMBITO TERRITORIALE PROVINCIALE DI L'AQUILA e

UFFICIO SCOLASTICO REGIONALE PER L'ABRUZZO in data 31.10.2016.

avv. Gabriele Tedeschi

TX16ABA10554 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA Sezione Volontaria Giurisdizione

Ammortamento polizze di pegno

Decreto di accoglimento numero cronologico 1264 del 20 Aprile 2016 - Ruolo Generale Volontaria Giurisdizione numero 1636 del 2014 - ammortamento polizze di pegno



al portatore numero 2926 con scadenza 11.08.2014 e numero 2100 con scadenza 16.07.2014 rilasciate da "Elma Finanziaria SpA", agenzia 1 di Torre Annunziata in favore di Gammieri Antonio - codice fiscale gmmntn55h27f839f

avv. Ferdinando D'Ambrosio

TX16ABC10460 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Ammortamento certificati azionari

Il Presidente delegato del Tribunale Ordinario di Milano – Sez. Volontaria Giurisdizione Dott. Antonio S. Stefani con decreto n. 2996/2016 del 17 ottobre 2016 relativo al ricorso R.G. 11473/2016 V.G. ha pronunciato l'ammortamento dei seguenti certificati azionari emessi da SGL Carbon S.p.A. in liquidazione:

- certificato n. 303 rappresentativo di 1 azione dal valore nominale di Euro 13,00;
- certificato n. 347 rappresentativo di 1 azione dal valore nominale di Euro 13,00;
- certificato n. 944 rappresentativo di 5 azioni dal valore nominale di Euro 13,00 ciascuna;
- certificato n. 945 rappresentativo di 3 azioni dal valore nominale di Euro 13,00 ciascuna;
- certificato n. 975 rappresentativo di 1 azione dal valore nominale di Euro 13,00;
- certificato n. 1060 rappresentativo di 4 azioni dal valore nominale di Euro 13,00 ciascuna;
- certificato n. 1075 rappresentativo di 3 azioni dal valore nominale di Euro 13,00 ciascuna;
- certificato n. 1176 rappresentativo di 12 azioni dal valore nominale di Euro 13,00 ciascuna;
- certificato n. 1291 rappresentativo di 6 azioni dal valore nominale di Euro 13,00 ciascuna;
- certificato n. 1432 rappresentativo di 12 azioni dal valore nominale di Euro 13,00 ciascuna;
- certificato n. 1506 rappresentativo di 7 azioni dal valore nominale di Euro 13,00 ciascuna;
- certificato n. 1526 rappresentativo di 5 azioni dal valore nominale di Euro 13,00 ciascuna;
- certificato n. 1541 rappresentativo di 51 azioni dal valore nominale di Euro 13,00 ciascuna;

intestati alla SGL Carbon Holding S.L., autorizzando la società emittente SGL Carbon S.p.A. in liquidazione a rilasciarne il duplicato decorsi trenta giorni dalla pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché nel frattempo non venga proposta opposizione.

avv. Ilaria Morabito

TX16ABC10467 (A pagamento).

NOMINA PRESENTATORE

TRIBUNALE DI BARI

Nomina presentatori

Il Presidente del Tribunale con decreto n. 4226/2016 ha nominato, autorizzandoli a svolgere le funzioni di presentatore di titoli per il Notaio Avv. Antonio Gibboni, Notaio in Bitonto i sigg.

1. MILO Michele nato a Bitonto il 08 maggio 1971, residente in Bitonto alla Via Giovanni Modugno n. 14;

2. DEGENNARO Emanuele nato a Bitonto il 10 novembre 1961, residente in Bitonto alla Trav. 126 Via Palombaio n. 4.

Bari, 22.07.2016

Il presidente
Domenico De Facendis

TX16ABE10523 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI ROMA

Eredità giacente di Lombardi Ferruccio

Il Giudice, con decreto n. 12047/16 in data 9 settembre 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Lombardi Ferruccio, nato a Roma il 20 marzo 1938, deceduto a Roma il 18 luglio 2008.

Curatore l'avvocato Iannuzzo Raffaele, domiciliato in Roma, Via Collatina, 54 Sc. B, int. 1 - Roma.

Il curatore
avv. Raffaele Iannuzzo

TU16ABH10399 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE

Eredità giacente di Dolci Luciano

Il Giudice delle Successioni del Tribunale di Firenze, con provvedimento del 13.04.2016, nel procedimento n. 2057/2016 R.G.V.G., ha dichiarato la giacenza dell'eredità del sig. Dolci Luciano, nato a Vicchio (FI) il 27.9.1938 e deceduto a Firenze il 20.8.2015, e ha nominato quale curatore della medesima l'avv. Ilaria Nerozzi, con studio in Firenze, Via A. La Marmora n. 38.

avv. Ilaria Nerozzi

TX16ABH10470 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO
Sezione VIII Civile Successioni

Eredità giacente di Cubeddu Gianfranco

Con decreto del 15/03/2016 il giudice di torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Cubeddu Gianfranco nato a Sassari il 3/10/1942 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 27/01/2016

R.G.2363/2016

Il funzionario giudiziale dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
 Stefania Gilardini

TX16ABH10472 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Nomina curatore eredità giacente di Roveda Maria

Il Presidente del Tribunale di Treviso con decreto del 18/05/2009 R.G. n. 4/1997 ha dichiarato giacente l'eredità di Roveda Maria, nata a Fregona (Tv) il 08 agosto 1907 e deceduta a Volpago del Montello (Tv) in data 11/09/1997 con ultima residenza a Volpago del M.llo (Tv) presso casa di riposo "Guizzo-Marseille" in via Avogari n. 44, nominando curatore il sig. Gatto valeriano con studio in Montebelluna (Tv) via Feratine 19/l.

Gatto Valeriano

TX16ABH10482 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Nomina curatore eredità giacente di Guidetti Guido

Il giudice del Tribunale di Treviso, dott. Lucio Munaro, con provvedimento del 17 luglio 2016 (r.g. n. 2076/16 v.g.), ha nominato curatore dell'eredità giacente del signor Guidetti Guido, nato a Conegliano (TV) il 20 novembre 1950 (codice fiscale GDTGDU50S20C957I) e ivi deceduto il 1 febbraio 2016, l'avv. Nicola Pellizzari del foro di Treviso (codice fiscale PLLNCL72A27A471Y), con studio in Fonte (TV), piazza Onè 13.

Fonte (TV), 26 settembre 2016

Il curatore dell'eredità giacente
 avv. Nicola Pellizzari

TX16ABH10492 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

*Nomina curatore eredità giacente
 di Giuseppe Giovanni Milanese*

R.G. V.G. 10367/2016

Si comunica che in data 22 settembre 2016 il Presidente della IV Sezione del Tribunale di Milano, Dott. Damiano Spera, ha dichiarato giacente l'eredità di Giuseppe Giovanni MILANESI nato Mercurago il 17 luglio 1925 e deceduto a Milano in data 15 novembre 2007, nominando Curatore l'Avv. Dimitri Barbera del foro di Milano e con studio in Via Pierluigi da Palestrina n. 4.

avv. Dimitri Barbera

TX16ABH10578 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SAVONA

Nomina curatore eredità giacente di Francesconi Angiolina

Il Tribunale di Savona con decreto del 05/10/2015 nel procedimento V.G. R.G. n. 1621/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Francesconi Angiolina nata a Noli (SV) il 18/08/1925 ed ivi deceduta il 03/05/2011, nominando curatore l'avv. Fabrizio De Nicola del Foro di Savona con Studio in Alassio (SV) Via Mazzini n. 79/int. 1 Tel.: 0182.636202 – PEC: avv.fabriziodenicola@pec.giuffre.it.

avv. Fabrizio De Nicola

TX16ABH10580 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE ORDINARIO DI VELLETRI

*Procedimento di usucapione speciale, ex L. n. 346/76 -
 Proc.to n. 1407/16 rg*

Ad istanza dell'avv. Domenico Ercolino, con studio in Genzano di Roma, via E. Cisterna n. 4, per conto di Perrotta Lucia, nata a Roma il 5 marzo 1975, si significa che a seguito di ricorso al Tribunale di Velletri del 1° marzo 2016, con decreto del 18 ottobre 2016 nel giudizio n. 1407/2016 rg., il giudice ha dichiarato aver la suddetta Perrotta Lucia acquisito per usucapione speciale la proprietà dei terreni agricoli, e piccolo rustico, siti nel comune di Ardea (Rm), iscritti in catasto al fg. 20, particelle n. 101, 102, 103, 104, 105 e 106, intestati a Serale Maria nata a Molfetta il 28 maggio 1945, e che detto decreto è stato affisso per gg. 90 all'albo del



comune di Ardea il 24 ottobre 2016 ed all'albo del Tribunale di Velletri il 21 ottobre 2016, e che è ammessa opposizione entro 60 gg dalla scadenza del termine delle dette affissioni, in difetto il decreto costituirà titolo esecutivo per ogni ulteriore incombenza di legge.

avv. Domenico Ercolino

TV16ABM10478 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

EREDITÀ RILASCIATA DI DALLA VALLE SERGIO LUIGI

Stato di graduazione

Il sottoscritto Avv. Barbara Baroni, nato a Magenta (MI), il 06 febbraio 1969, con studio in Magenta (MI), Via Murri n. 24 int. 27/29, Cod. Fisc. BRNB69B46E801R, pec barbara.baroni@cert.ordineavvocatomilano.it, nella sua qualità di curatore dell'eredità in epigrafe, tale nominato con decreto emesso in data 19.06.2008 dal Giudice Unico presso il Tribunale di Milano Sezione Distaccata di Rho

premessi

- che in data 31 luglio 1997 è deceduto ab intestato a Sovramonte (BL) il Signor Dalla Valle Sergio Luigi, con ultima residenza in vita in Bareggio (MI), Via Andrea Doria n. 11/A;

- che gli eredi Dalla Valle Sergio e Dalla Valle Isabel Maria accettavano l'eredità con beneficio d'inventario con verbale in data 29 gennaio 1998 avanti al Cancelliere presso la Pretura di Milano Sezione Distaccata di Abbiategrasso (RGN 5036, cron. 152);

- che in data 06.07.2006, gli eredi beneficiati presentavano all'Ufficio del Registro di Abbiategrasso dichiarazione di successione del de cuius (numero 19 volume 319);

- che gli stessi decidevano di rilasciare i beni costituenti l'asse ereditario ai propri creditori ai sensi e per gli effetti degli artt. 507 ss c.c., con atto in data 19 ottobre 2006, Dr. Mario Grossi, Notaio in Corbetta, iscritto al Collegio Notarile di Milano, n. 117027 di repertorio, n. 21117 di raccolta;

- che lo scrivente curatore, tale nominato il 19 giugno 2008, in data 31 ottobre 2008 invitava i creditori dell'eredità a presentare le proprie dichiarazioni di credito entro 30 giorni dalla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del citato invito, dandone anche comunicazione con lettere raccomandate in data 03 novembre 2008 ai creditori dei quali erano noto il domicilio e la residenza;

- che sulla scorta delle dichiarazioni di credito pervenute e della documentazione inerente, si rende ora necessario procedere alla formazione dello stato di graduazione, ritenendo prededucibili le spese tutte di procedura e non collocabili ai creditori che non abbiano risposto nei termini stabiliti.

Tutto ciò premesso, il sottoscritto curatore con il presente atto procede alla formazione del seguente

Stato passivo di graduazione

1) Spese generali di procedura (da quantificarsi al termine della stessa: in prededuzione

2) Spese anticipate dagli eredi pari ad Euro 8.742,40: in prededuzione

3) ITALFONDIARIO S.P.A. (già Banca di Legnano) dichiara:

Euro 43.002,17 al privilegio

Si ammette per Euro 18.622,40 con prelazione ipotecaria sul ricavato della vendita degli immobili in Canal San Bovo (foglio 55 particelle 1093/3 - 3151) e Sovramonte (foglio 20 mappale 389). Interessi da determinarsi ai sensi dell'art. 2855 2° e 3° comma c.c.

4) UNICREDIT S.p.A. (già CASSA DI RISPARMIO DI VERONA VICENZA BELLUNO E ANCONA S.P.A.) dichiara:

Euro 5.164,57 al privilegio

Si ammette per Euro 2.442,74 con prelazione ipotecaria sul ricavato della vendita degli immobili in Sovramonte (foglio 20 mappali 389 - 398). Interessi da determinarsi ai sensi dell'art. 2855 2° e 3° comma c.c.

5) AVV. GABRIELA ODISIO dichiara:

Euro 13.326,63 al privilegio

Si ammette in via privilegiata ex art. 2751bis n.2 c.c. per Euro 3.367,31, prestazioni anteriori al biennio, e spese al chirografo per Euro 9.959,32. IVA e CPA al chirografo ad emissione fattura

6) DOTT. FRANCO MARCHESONI dichiara:

Euro 3.931,11 al privilegio

Si ammette in via privilegiata ex art. 2751bis n.2 c.c. per Euro 1.673,32, IVA e spese anticipate al chirografo, non rientrando queste ultime nel concetto di retribuzione ai sensi della norma menzionata, e per Euro 2.257,79 al chirografo

7) AVV. GIANGUIDO MILANI dichiara:

Euro 15.493,71 al privilegio

Si ammette in via privilegiata ex art. 2751bis n.2 c.c. per Euro 8.005,08, prestazioni anteriori al biennio; al chirografo per Euro 7.488,63. IVA e CPA al chirografo ad emissione fattura

8) Ing MAURO LOTT dichiara:

Euro 856,80 al privilegio

Si ammette in via privilegiata ex art. 2751bis n.2 c.c. per Euro 700,00; IVA e CP al chirografo

9) EQUITALIA ESATRI S.P.A. dichiara:

Euro 4.755,20 al privilegio ed Euro 1.835,16 al chirografo

Si ammette in via privilegiata ex artt. 2754 e 2749 c.c. n.8 art. 2778 c.c. (50%) per Euro 20,22; ex artt. 2752 e 2749 c.c. n.18 art. 2278 c.c. per Euro 384,68; ex artt. 2754 e 2749 c.c. n.18 art. 2778 c.c. per Euro 174,02; in via privilegiata ex art. 2749 c.c. per Euro 38,06; in via chirografaria per Euro 5.973,38. Declassate al chirografo le somme richieste con privilegio speciale mobiliare ex artt. 2758, 2749 c.c. n.7 2778 c.c. mancando i beni sui quali esercitarlo. Declassate al chirografo le somme richieste con privilegio immobiliare ex art. 2772 c.c. non essendo stati specificati i beni su cui esercitarlo



10) COMUNE DI CANAL SAN BOVO dichiara:

Euro 3.014,94 al privilegio

Si ammette come da domanda in via privilegiata ex art. 2752 c.c. e 2778 n. 20 cc.

11) EQUITALIA NORD S.P.A. già EQUITALIA NOMOS S.P.A. dichiara:

Euro 1.655,85 al chirografo

Si ammette nelle sedi e per gli importi richiesti

12) EQUITALIA TRENINO ALTO ADIGE - SUD TIROL S.P.A. dichiara:

Euro 74,15 al chirografo.

Si ammette nelle sedi e per gli importi richiesti

13) SIG. GOBBER FULVIO dichiara:

Euro 34.268,14 al chirografo

Si ammette nelle sedi e per gli importi richiesti

Del presente stato di graduazione sarà dato avviso ai creditori dei quali è noto il domicilio o la residenza e si provvederà alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana con l'avvertimento che trascorsi trenta (30) giorni dalla data della predetta pubblicazione senza che siano stati proposti reclami lo stato di graduazione diverrà definitivo.

Magenta, 27 ottobre 2016

Il curatore
avv. Barbara Baroni

baroni barbara

TX16ABN10562 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI GENOVA

Proroga dei termini legali e convenzionali

IL PREFETTO DELLA PROVINCIA DI GENOVA

Vista la richiesta presentata dalla Banca d'Italia, sede di Genova, con nota n. 1246735/16 del 18 ottobre 2016;

Considerato che in data 14 ottobre u.s. gli sportelli di seguito indicati della Banca Popolare di Milano S.p.A.

Ag. 1374 Rapallo (Genova) Lungomare V. Veneto, 26;

Ag. 1397 Genova (Genova) Via Brigata Liguria, 112;

Ag. 1407 Chiavari (Genova) Via Delpino, 4

non hanno potuto funzionare regolarmente a causa degli eventi atmosferici eccezionali verificatisi nella medesima giornata;

Ritenuta l'urgenza di provvedere, come disposto dall'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta

ai sensi e per gli effetti del citato decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, il mancato funzionamento degli sportelli sopraindicati della Banca Popolare di Milano S.p.A. la cui durata resta accertata per la giornata del 14 ottobre u.s., è riconosciuto causato da eventi eccezionali.

Genova, 19 ottobre 2016

Il prefetto
Spina

TU16ABP10397 (Gratuito).

PREFETTURA DI GENOVA

Prot. 56743 del 19/10/2016

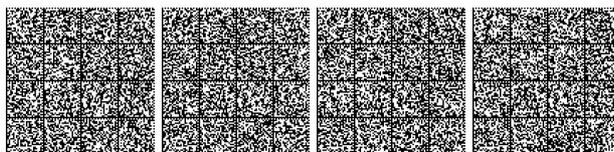
Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Genova,

Vista la richiesta presentata dalla Banca d'Italia, sede di Genova, con nota n. 1244385/16 del 18 ottobre 2016;

Considerato che in data 14 ottobre u.s. gli sportelli di seguito indicati della Banca UniCredit S.p.A.

Agenzia	Indirizzo
Genova Banchi - cab: 1412 - codice: 112	p.za Banchi, 1/R ang. Ponte Reale - 16123 Genova
Genova Brigate Partigiane - cab: 1401 - codice: 8306	v.le Brigate Partigiane, 22/R - 16129 Genova
Genova Canevari - cab: 1463 - codice: 21503	via Canevari, 120/R - 16137 Genova
Genova Cavallotti - cab: 1423 - codice: 33216	via Felice Cavallotti, 3 Rosso - 16146 Genova
Genova Cornigliano - cab: 1432 - codice: 132	via Cornigliano, 101/R - 16152 Cornigliano Ligure - Genova
Genova Corso Buenos Aires - cab: 1454 - codice: 1451	c.so Buenos Aires, 78/80 R - 16129 Genova
Genova Corso Sardegna - cab: 1414 - codice: 114	c.so. Sardegna, 109/R - 16142 Genova
Genova Fiasella - cab: 1411 - codice: 111	via Domenico Fiasella, 29/R - 16142 Genova
Genova Fiumara - cab: 1462 - codice: 21502	via Fiumara, 12/N - 16149 Sampierdarena - Genova
Genova Molassana - cab: 1404 - codice: 104	via Piacenza, 198/I - 16138 Molassana - Genova
Genova Pontedecimo - cab: 1440 - codice: 33205	piazza Pontedecimo, 7 Rosso - 16164 Genova
Genova Sestri Ponente - cab: 1439 - codice: 139	via Sestri, 123/R - 16154 Sestri Ponente - Genova
Genova Tortosa - cab: 1437 - codice: 33207	via Tortosa, 117 Rosso - 16139 Genova
Genova Vittorio Veneto - cab: 1444 - codice: 33204	piazza Vittorio Veneto, 42 Rosso - 16149 Genova
Genova Voltri B - cab: 1441 - codice: 141	via Carlo Camozzini, 32/R - 16158 Voltri - Genova



Non hanno potuto funzionare regolarmente a causa degli eventi atmosferici eccezionali verificatisi nella medesima giornata;

Ritenuta l'urgenza di provvedere, come disposto dall'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del citato decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, il mancato funzionamento degli sportelli sopraindicati della Banca UniCredit S.p.A. la cui durata resta accertata per la giornata del 14 ottobre u.s., è riconosciuto causato da eventi eccezionali.

Genova, 19 ottobre 2016

Il prefetto
Spena

TU16ABP10421 (Gratuito).

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

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI CROTONE

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Si invita chiunque abbia notizie del Sig. FILIPPO BOMENUTO – nato in data 12.09.1959 a Cirò Marina (KR) ed ivi già residente alla via Aldo Moro n. 3 – scomparso il 4 marzo 2012, a farla pervenire al Tribunale di Crotone, entro sei mesi dalla presente pubblicazione.

avv. Pietro Capoano

TX16ABR10490 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI ANCONA
Volontaria giurisdizione**

*Dichiarazione di morte presunta
di Paolo Spagne*

Proc. n. 3952/2015 V.G. – Sentenza n. 8/2016 depositata in data 25.10.2016 - Si comunica che con la sentenza in epigrafe il Tribunale di Ancona ha dichiarato la morte presunta di Paolo Spagne nato ad Ancona il 07.02.1951 con ultima residenza in Ancona via Montessori n. 4.

Ancona, 08.11.2016

avv. Renato Cola

TX16ABR10549 (A pagamento).

***PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE***

LA FENICE SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa D.M. 57/2008

Ministero Sviluppo Economico

Sede legale: via Adriano n. 104 - 20100 Milano (MI)

Registro delle imprese: Milano 10877650159

R.E.A.: Milano 1426265

Codice Fiscale: 10877650159

*Deposito bilancio finale di liquidazione
e conto della gestione*

Ai sensi e per gli effetti i cui all'art. 213 L.F., si comunica l'avvenuto deposito in data 2/11/2016 presso il Tribunale di Milano – sezione Fallimentare, del bilancio finale di liquidazione e del conto della gestione di La Fenice Società Cooperativa in LCA. Si precisa che non si provvederà ad alcun riparto per mancanza di attivo. Eventuali contestazioni potranno essere proposte nelle forme e nei termini di cui all'art. 213 L.F.

Parabiago, 4 novembre 2016

Il commissario liquidatore
dott. Carlo Giovanni Fumagalli

TX16ABS10468 (A pagamento).

**COOPERATIVA SOCIALE PRODUZIONE
LAVORO E SERVIZI C.O.P.E. S.C.R.L.**

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: via S. Ambrogio n. 6/c

Registro delle imprese: Pavia

Partita IVA: 01630340188

*Deposito bilancio finale di liquidazione, conto della
gestione, piano di riparto*

Si rende noto che in data 26 ottobre 2016 presso il Registro delle Imprese di Pavia ed in data 28 ottobre 2016 presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Pavia (ex Voghera) sono stati depositati il bilancio finale di liquidazione, il conto della gestione e il piano di riparto delle somme disponibili. Eventuali contestazioni possono essere proposte mediante ricorso al Presidente del Tribunale di Voghera da depositarsi in cancelleria entro 20 giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

Il commissario liquidatore
Rag. Palmieri Claudio

TX16ABS10499 (A pagamento).



SOC. COOPERATIVA PARCHEGGIATORI POMPEI

Deposito del bilancio finale di liquidazione

Il bilancio finale di liquidazione della Soc. Cooperativa Parcheggiatori di Pompei con partita iva 06352660630 è stato depositato presso il Tribunale di Torre Annunziata in data 13/10/2016.

dott.ssa Della Ratta Mariaconcetta

TX16ABS10581 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A. Direzione territoriale produzione di Napoli

Estratto decreto di espropriazione n. 25 del 16.03.2016

Rende noto che con Decreto di Espropriazione n. 25 del 16.03.2016, ha pronunciato a favore del Comune di Sessa Aurunca (CE), l'espropriazione degli immobili, di seguito riportati e censiti nel Comune di Sessa Aurunca (CE), necessari per la realizzazione opere di adeguamento alle linee guida VVFF per la messa in sicurezza della galleria del Monte Massico della Linea Roma - Napoli.

Ditte espropriate:

1) Terreno in Comune di Sessa Aurunca, Foglio 209 map-pale 218, di proprietà della ditta:

Di Lorenzo Caterina, nata a Capua (CE) il 03.10.1963.

Di Lorenzo Francesco, nato a Formia (LT) il 12.12.1966.

Merelli Marcello, nato a Sessa Aurunca (CE) il 25.05.1961.

Indennità di espropriazione € 2.632,00

2) Terreno in Comune di Sessa Aurunca, Foglio 209 map-pale 5130, di proprietà della ditta:

Pirro Antimo, nato a Sessa Aurunca (CE) il 14.05.1956.

Pirro Antonia, nata a Sessa Aurunca (CE) il 24.01.1961.

Pirro Edda, nata a Sessa Aurunca (CE) il 21.10.1962.

Pirro Flora, nata a Minturno (LT) il 05.03.1965.

Pirro Lucia, nata a Sessa Aurunca (CE) il 03.05.1959.

Pirro Luigi, nato a Sessa Aurunca (CE) il 15.01.1958.

Pirro Mario, nato a Sessa Aurunca (CE) il 24.01.1961.

Simeone Teresa, nata a Sessa Aurunca (CE) il 09.07.1932.

Indennità di espropriazione € 2.100,00

3) Terreno in Comune di Sessa Aurunca, Foglio 209 map-pale 5132, di proprietà della ditta:

Pirro Giuseppe, nato a Minturno (LT) il 18.03.1967.

Indennità di espropriazione € 1.800,00

4) Terreno in Comune di Sessa Aurunca, Foglio 209 map-pale 5134, di proprietà della ditta:

Istituto Diocesano per il Sostentamento del Clero della Diocesi di Sessa Aurunca (CE),

Indennità di espropriazione € 20.600,00

Il responsabile del procedimento espropriativo
ing. Francesco Favò

TX16ADC10589 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI S.P.A.

Sede sociale: via Fossignano n. 2 - 04011 Aprilia (LT)

Codice Fiscale: 02578030153

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

Titolare: Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini SpA.

Specialità medicinale: Ampicillina e Sulbactam IBI. Confezione e numero di A.I.C.: 1g+500mg/3.2 ml, AIC 036624017.

Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008:

Codice pratica: C1A/2016/1648 procedura IT/H/031/002/IA/022.

B.III.1.a.2: aggiornamento CEP da versione R1-CEP 2001-014- Rev 02 a R1-CEP 2001-014-Rev 03 (Lidocaina cloridrata - Produttore SIMS S.r.l).

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

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TU16ADD10403 (A pagamento).

IBIGEN S.R.L.

Sede sociale: via Fossignano, 2 - 04011 Aprilia (LT)

Codice Fiscale: 01879840120

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

Titolare: Ibigen - S.r.l.

Codice pratica: C1A/2016/3227 (Procedura DE/H/0904/001,003/IA/031).

Specialità medicinale: PIPERACILLINA e TAZOBACTAM IBIGEN.



Confezione e numero di A.I.C.:

«2 g/0,25 g polv. per soluz. per inf.» 1 flac. in vetro - A.I.C. n. 038476014;

«2 g/0,25 g polv. per soluz. per inf.» 10 flac. in vetro - A.I.C. n. 038476026;

«4 g/0,5 g polv. per soluz. per inf.» 1 flac. in vetro - A.I.C. n. 038476038;

«4 g/0,5 g Polv. per soluz. per inf.» 10 flac. in vetro - A.I.C. n. 038476040.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008: B.III. 1.a) 2 - Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea aggiornato per il principio attivo Piperacillina Sodica Sterile (precipitata) da parte del produttore approvato Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.a., via Fossignano n. 2 - 04011 Aprilia (LT) (da R1-CEP 2006-252-Rev 01 a R1-CEP 2006-252-Rev 02).

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

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TU16ADD10404 (A pagamento).

ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO GIOVANNI LORENZINI S.P.A.

Sede sociale: via Fossignano n. 2 - 04011 Aprilia (LT)
Codice Fiscale: 02578030153

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

Titolare: Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.a.
Specialità medicinale: AMPICILLINA E SULBACTAM IBI.

Confezione e numero di A.I.C.:

1g+500mg/3,2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare, 1 flac. + 1 fiala solvente da 3.2 ml - A.I.C. n. 036624017;

500 mg+250mg/1,6 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare, 1 flac. + 1 fiala solv. da 1.6 ml - A.I.C. n. 036624029; 1 g+500 mg, polvere per soluzione iniettabile, 1 flac. da 20 ml - A.I.C. 036624031;

1 g+500 mg polvere per soluzione iniettabile, 1 flac. da 50 ml - A.I.C. 036624043;

2 g+1 g polvere per soluzione iniettabile, 1 flac. da 20 ml - A.I.C. n. 036624056;

2 g+1 g polvere per soluzione iniettabile, 1 flaconcino da 100 ml - A.I.C. n. 036624068;

1 g+500 mg polvere per soluzione iniettabile, 10 flaconcini da 20 ml - A.I.C. n. 036624070;

1 g+500 mg polvere per soluzione iniettabile, 10 flaconcini da 50 ml - A.I.C. n. 036624082;

2 g+1 g polvere per soluzione iniettabile, 10 flaconcini da 20 ml - A.I.C. n. 036624094;

2 g+1 g polvere per soluzione iniettabile, 10 flaconcini da 100 ml - A.I.C. n. 036624106;

Codice pratica: C1 B/2016/2313 procedura IT/H/0131101-04/1B/024/G. B.III.1.a.3 - Addition of a new supplier of the sterile active substance Ampicillin Sodium «Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Austria - 6250 Kundl, Tyrol» with following Ph.Eur. Certificate of Suitability R2-CEP 1993-005-Rev06; B.II.d.1.c - Addition of a new specification parameters «ampicillin penicilloic acid isopropyl ester, impurity 1 and impurity 2 with the following limits nmt 2.0%, nmt 0.5% and nmt 0.5% respectively» at release and the end of shelf life of the finished product. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TU16ADD10405 (A pagamento).

IBIGEN S.R.L.

Sede sociale: via Fossignano, 2 - 04011 Aprilia (LT)
Codice Fiscale: 01879840120

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

Titolare: Ibigen s.r.l. codice pratica: C1B/2015/3288.

Specialità medicinale: BICALUTAMIDE IBIGEN procedura variazione UK/H/6126/001-002/IB/020;

Confezione e numero di A.I.C.:

5 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751017/M;

7 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751029/M;

10 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751031/M;

14 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751043/M;

20 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751056/M;

28 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751068/M;

30 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751070/M;

50 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751082/M;

84 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751094/M;

90 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751106/M;



98 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751118/M;

100 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751120/M;

140 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751132/M;

200 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751144/M;

280 compresse rivestite con film in blister PVC/PE/PVDC/AL da 50 mg 037751157/M.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1084/2003:

C.I.2.a Adeguamento degli stampati al medicinale di riferimento + aggiornamento all'ultimo QRD template.

È autorizzata la modifica richiesta del riassunto delle caratteristiche del prodotto (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.5, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3, 10) del foglio illustrativo e delle Etichette.

Le modifiche devono essere apportate dalla data di entrata in vigore della comunicazione di notifica regolare al RCP ed entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo ed all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di sei mesi concesso per apportare le modifiche al foglio illustrativo ed all'etichettatura, 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 trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della determinazione AIFA decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TU16ADD10406 (A pagamento).

FB HEALTH S.P.A.

Sede sociale: via dei Sabini n. 28, 63100 Ascoli Piceno (AP), Italia

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

Titolare: FB Health S.p.A.

Medicinale: IXILANIA - A.I.C. n. 038506 tutte le confezioni.

Cod. Prat. N1A/2016/1412.

Var. tipo IAIN-C.I.8.a. Introduzione di una sintesi del sistema di Farmacovigilanza (PSMF).

Medicinale: IXILANIA.

Confezioni con numeri A.I.C. 038506022 e 038506010.

Cod. Prat. N1B/2016/1614.

Var. tipo IB unforeseen - B.III.1.a.2. Presentazione di un nuovo certificato (CEP) - Fabbricante già approvato.

Medicinale: LAZAPIR.

Confezioni con numeri A.I.C. 040532032 e 040532044.

Cod. Prat. N1B/2016/1879.

Var. tipo IB - C.I.7.a. Soppressione forma farmaceutica compresse.

Medicinale: LAZAPIR.

Confezioni con numeri A.I.C. 040532020 e 040532018.

Cod. Prat. N1A/2016/1847.

Var. tipo IAIN - C.I.8.a. Introduzione di una sintesi del sistema di Farmacovigilanza (PSMF).

Medicinale: LAZAPIR.

Confezioni con numeri A.I.C. 040532020 e 040532018.

Cod. Prat. N1A/2016/1881.

Var. tipo IA - A7. Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo e/o fabbricante del finito e/o rilascio lotti.

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

Il legale rappresentante
dott. Marco Marchetti

TV16ADD10454 (A pagamento).

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

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

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

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

Medicinale: ANNISTER - tutte le confezioni A.I.C. n. 042223.

Cod. Prat. N1B/2016/2322.

Med. ZIBENAK tutte le confezioni A.I.C. n. 043474.

Cod. Prat. N1B/2016/2324.

Var. Grouping IB: IB-B.II.b.1.e.; IA_{IN}-B.II.b.1.b.; IA_{IN}-B.II.b.1.a.; IA_{IN}-B.II.b.2.c.2. Sostituzione del sito «Istituto Biochimico Nazionale Savio S.r.l.» (Pomezia) con l'officina «Genetic S.p.A.» per la totalità del processo di fabbricazione del prodotto finito, incluso il confezionamento ed il controllo e rilascio dei lotti.

Medicinale: DECADRON.

Confezioni:

«4 mg/1 ml soluzione iniettabile - 1 fiala» - A.I.C. n. 014729077;

«4 mg/1 ml soluzione iniettabile - 3 fiale» - A.I.C. n. 014729127;

«8 mg/2 ml soluzione iniettabile - 1 fiala» - A.I.C. n. 014729089;

«8 mg/2 ml soluzione iniettabile - 3 fiale» - A.I.C. n. 014729139.



Cod. Prat. N1B/2016/2300.

Var. IB-B.II.b.1.z Aggiunta sito «Esseti Farmaceutici S.r.l.» per la fase di dispensing del principio attivo.

Medicinale: MEFOXIN.

Confezione:

«1g/2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare» - A.I.C. n. 024027017.

Cod. Prat. N1B/2016/2276.

Var. IB-II.d.2.d. Aggiunta procedura di prova del prodotto finito (UPLC).

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

Medicinale: NORMOPRESS - tutte le confezioni A.I.C. n. 025871.

Cod. Prat. N1A/2016/2067.

Var. IA-B.II.d.1.a Restringimento limiti API (atenololo) nel prodotto finito.

Cod. Prat. N1A/2016/2103.

Var. IA-B.II.d.1.a Restringimento limiti API (indapamide) nel prodotto finito.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV16ADD10455 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

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

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. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274

Codice Pratica: N1A/ 2015/2883

Medicinale: RABEPRAZOLO TECNIGEN -A.I.C. n. 042940

Confezioni: Tutte le confezioni

Titolare AIC: TECNIGEN S.R.L.

Tipologia variazione: Tipo IA IN C.I.z)

Modifica Apportata: Modifica RCP e FI a seguito di raccomandazioni del PRAC in merito al segnale "Lupus erimatoso cutaneo subacuto".

E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4;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 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.

Il legale rappresentante
Jorge Vieira

TX16ADD10459 (A pagamento).

TECNIMEDE - SOCIEDADE TECNICO-MEDICINAL S.A.

Sede: Rua da Tapada Grande 2, Abrunheira, 2710-089 - Sintra (Portogallo)

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali per uso umano

Specialita' Medicinale: BICALUTAMIDE TECNIGEN

Confezioni: "150 mg compresse rivestite con film" 28 compresse - A.I.C. n.038876126- Classe A- Prezzo 137,40 €

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA 03.07.2006 e 27.09.2006, entrerà in vigore, il giorno successivo a quello della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il legale rappresentante in Italia
Jorge Vieira

TX16ADD10461 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: viale Martesana, 12 - 20090 Vimodrone (MI) - Italia

Partita IVA: n. 00857610968

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Estratto Comunicazione notifica regolare PPA del 25/10/2016

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica N°: C1B/2015/2216

Medicinale: BRIMONIDINA BAUSCH & LOMB

Codice farmaco: 039652 (019, 021, 033, 058, 045)

Numero di procedura europea: MRP N° DK/H/1268/001/IB/017



Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i.

Numero e tipologia della Variazione: C.I.1.z, Tipo IB

Modifica apportata: Aggiornamento RCP, FI ed EE in linea al QRD Template.

E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.2, 5.3, 6.2 e 9) 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.

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 sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX16ADD10462 (A pagamento).

BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.

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

Titolare A.I.C.: Bristol-Myers Squibb S.r.l., Piazzale dell'Industria, 40-46 - Roma.

Specialità medicinale: COUMADIN - AIC 016366027 - COUMADIN compresse 5 mg - Confezione da 30 compresse divisibili

Codice pratica N1B/2016/2158 - Variazione Tipo IB Cat C.I.z - Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per adeguamento al PRAC su calcifilassi - EMA/PRAC/313187/2016.

Tenuto conto della Determina AIFA n. 371 del 14/04/2014 concernente "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali", sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione in oggetto, sia i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data, 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 foglio illustrativo aggiornato è reso accessibile al farmacista entro il medesimo termine.

Il direttore affari regolatori
dott. Sandro Imbesi

TX16ADD10463 (A pagamento).

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

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

Comunicazione di notifica regolare V&A

Medicinale DOLAUT OROFARINGEO 0,25% collutorio, flacone 150 ml Codice AIC 036497016 - Codice pratica N1B/2016/1225

Tipologia variazione: A.2.b) Tipo IB

Modifica apportata: modifica di denominazione del medicinale da: DOLAUT OROFARINGEO a: DOLAUT GOLA.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del DL 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo e delle etichette) 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 e all'etichettatura.

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

TX16ADD10464 (A pagamento).



FAIR-MED HEALTHCARE GMBH

Sede: Planckstrasse 13, 22765 Amburgo, Germania

*Riduzione di prezzi al pubblico di specialità
medicinale per uso umano*

Specialità medicinale: QUETAMED

“100 mg compresse rivestite con film” 60 compresse, AIC
042175036, classe A, prezzo al pubblico Euro 48,77“200 mg compresse rivestite con film” 60 compresse, AIC
042175048, classe A, prezzo al pubblico Euro 60,95“300 mg compresse rivestite con film” 60 compresse, AIC
042175051, classe A, prezzo al pubblico Euro 73,14I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui
alle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006,
entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del
S.S.N., il giorno successivo a quello della pubblicazione in
Gazzetta Ufficiale del presente annuncio.

Un procuratore

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

TX16ADD10475 (A pagamento).

KYOWA KIRIN LTDSede legale: Galabank Business Park,
Galashiels - TD1 1QH - UK
Partita IVA: GB 750487814*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione
in commercio di medicinale per uso umano. Modifica
apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e
s.m.*

Titolare AIC: Kyowa Kirin Ltd

Medicinale: MITOMYCIN C 10 e 40 mg polvere per
soluzione iniettabile, AIC n. 016766, in tutte le confezioni
autorizzate.

Codice pratica: N1B/2016/2288

Tipologia variazione: Tipo IB, categoria n. B.II.d.1.z

Tipo di modifica: Modifica di un parametro di specifica
del prodotto finito, altra modifica.Modifica apportata: modifica della specifica “aspetto” da
“polvere cristallina blu, violetta” a “polvere blu-violetta”. I
lotti già prodotti alla data della pubblicazione in GU possono
essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza
indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno
successivo alla data della pubblicazione in G.U.

Un procuratore

Sante Di Renzo

TX16ADD10479 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in
commercio di specialità medicinali per uso umano.
Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo
29 dicembre 2007, n. 274*Titolare: Bruno Farmaceutici S.p.A., via delle Ande n. 15
- 00144 RomaModifica apportata ai sensi del regolamento n. 1234/2008:
Specialità medicinale: BABY RINOLO C.M.A.I.C. 035550019 - “2,4 g/100 ml + 0,015 g/100 ml sci-
roppo” 1 Fl da 120 ml

Codice Pratica: N1A/2016/2097

Grouping variation contenente 2 var. (tipo *IA*) B.III.1.a.2:
presentazione di un CEP aggiornato relativo al principio
attivo clorfenamina maleato da parte del produttore auto-
rizzato Supriya Lifescience, India (da: R0-CEP 2008-154-
Rev00 a: R1-CEP 2008-154-Rev01).I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla
data di scadenza indicata in etichetta.

Regulatory affairs

dott.ssa Mariolina Bruno

TX16ADD10484 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.*Comunicazione notifica regolare V&A del 25/10/2016*

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1A/2016/2138

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

Medicinale: SPIROFUR (AIC 023749) 50 mg + 20 mg
capsule rigideConfezioni: AIC 023749017 (10 cps rigide), 023749056
(20 cps rigide)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3 a)

Modifica apportata: modifiche dell'RCP, FI ed etichette
dei prodotti medicinali ad uso umano al fine di attuare le
conclusioni di un procedimento concernente uno PSUR; a)
attuazione delle modifiche di testo approvate dall'autorità
competente.In applicazione alla determina AIFA del 25 agosto 2011,
relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del
decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la
modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e
4.5) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corri-
spondenti 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 *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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

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

Il Titolare dell'AIC che 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.

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

TX16ADD10485 (A pagamento).

MASTELLI S.R.L.

Sede legale: via Bussana Vecchia n. 32 - Sanremo (IM)
Partita IVA: 00069630085

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 274 del 29/12/2007 e del Regolamento 1234/2008/CE

Titolare: Mastelli S.r.l.

Specialità medicinale: PLACENTEX.

Confezioni e numeri di AIC: 004905 tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica N1B/2015/4043.

Comunicazione AIFA di notifica regolare protocollo N° 101367 del 09/10/2015

Modifica: Tipo IB, B.I.a.2.a Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo.

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

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

L'amministratore delegato
Laura Cattarini Mastelli

TX16ADD10487 (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/95187 del 21/09/2016)

Codice pratica: N1A/2016/1994

Specialità medicinale: PENTAGLOBIN

Confezioni e numeri AIC: 1 flaconcino da 10 ml AIC 029021019, 1 flacone da 50 ml AIC 029021033, flacone da 100 ml AIC 029021045.

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH

N° e tipologia variazione: Grouping di due variazioni classificate B.V.a.1.d) (IAIN) - Procedura di Second Step per l'inclusione di un PMF aggiornato

da: certificato PMF Biotest EMEA/H/PMF/000009/05/AU/016/G

a: certificato PMF Biotest EMEA/H/PMF/000009/05/II/017/G,

da: certificato PMF Kedrion EMEA/H/PMF/000012/07/IB/021/G

a: certificato PMF Kedrion EMEA/H/PMF/000012/07/II/022/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

TX16ADD10488 (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 medicinali: NEXPLANON, NUVARING, CIR-CLET

Titolare A.I.C.: N.V. Organon, Oss, Paesi Bassi



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

Confezione e numero di AIC: TUTTE

Procedura di mutuo riconoscimento n. NL/H/xxxx/IA/0436/G

Codice Pratica: C1A/2016/3009

Ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA – tipologia B.I.a.1 f) Aggiunta del sito Eurofins Pharmaceuticals Product Testing Belgium B.V., situato a Nazareth - Belgio, come sito alternativo responsabile del release testing per il solo controllo microbiologico del principio attivo etonogestrel.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX16ADD10491 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

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

Codice Fiscale: 01163980681

Partita IVA: 04775221007

Estratto comunicazione di notifica regolare AIFA del 28/10/2016

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/3756

Specialità medicinale: BIOGINAL

Confezioni e numeri di A.I.C: 032207019 - 032207021

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

Modifica apportata:

Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test ed adeguamento RCP, Foglio Illustrativo ed Etichettatura all'ultimo QRD template.

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

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

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

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD10496 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

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

Codice Fiscale: 01163980681

Partita IVA: 04775221007

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

Specialità medicinale: ALGOPIRINA

Confezioni e numeri di AIC: "300mg + 200mg compresse"-12 compresse AIC 029047014

Codice pratica: N1A/2016/2104

Tipologia di variazione: Grouping di due variazioni di Tipo IA

Tipo di modifica: B.III.1.a) 2

DA: RHODIA OPERATIONS SAS R2-CEP 1993-007-Rev 02; A: NOVACYL R2-CEP 1993-007-Rev 04.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD10497 (A pagamento).

INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED

Sede: Sage House, 319 Pinner Road - North Harrow, Middlesex, Regno Unito

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

Titolare AIC: Intas Pharmaceuticals Limited

Medicinale: QUETIAPINA INTAS 50/200/300/400 mg compresse a rilascio prolungato (AIC n. 043191)

Confezioni: tutte

Codice pratica: C1B/2015/1931 – Proc. n. NL/H/2562/001-004/IB/004/G

Tipologia modifica: Grouping IAIN + IB

C.I.8 a) – Aggiornamento sistema di farmacovigilanza e nuovi contatti QPPV per la Grecia + A.2.b Cambio nome medicinale in Grecia (Secuelia XR)



Codice pratica: C1B/2016/2165 – Proc. n. NL/H/2562/001-004/IB/005/G

Tipologia modifica: Grouping IAIN + IB

C.I.8 a) – Aggiornamento sistema di farmacovigilanza e nuovi contatti QPPV per Italia, Polonia e Romania + A.2.b Cambio nome medicinale in Italia (da Quetiapina Intas a Bluquet), Polonia (Symquel XR) e Romania (Uniquet).

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

Decorrenza modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in G.U.

Il procuratore speciale
dott. Massimiliano Rocchi

TX16ADD10498 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale: 10616310156

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

Codice pratica: N1A/2016/2050

Medicinale: AKISFLAM - AIC 036058030

Codice pratica: N1A/2016/2051

Medicinale: FLECTOR DOLORE - AIC 028617037

Titolare AIC: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l.

Tipologia variazione: IAIN C.I.3 a)

Modifica apportata:

Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito della conclusione della procedura PSUSA/00001048/201509 relativa al diclofenac in formulazioni sistemiche.

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 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 alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti 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. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

TX16ADD10500 (A pagamento).

MERUS LABS LUXCO II S.A.R.L.

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

Codice Pratica: N1B/2015/3474 – N1B/2016/1682

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

ESTRADERM MX (AIC 031773017) 25 mcg/die cerotto trasdermico – 8 cerotti

ESTRADERM MX (AIC 031773029) 50 mcg/die cerotto trasdermico – 8 cerotti

ESTRADERM MX (AIC 031773031) 100 mcg/die cerotto trasdermico – 8 cerotti

Confezioni: Tutte le confezioni

Titolare AIC: MERUS LABS LUXCO II SARL con sede in 26-28 Rue Edward Steinchen, L-2540, Lussemburgo

Tipologia variazione: C.I. z) IB

Tipo di Modifica: Modifiche (Sicurezza/Efficacia) apportate a medicinali per uso umano e veterinario – altre variazioni

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test ed adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

Aggiornamento dell'RCP e del Foglio Illustrativo a seguito delle raccomandazioni adottate dal PRAC n° EMA/PRAC/788914/2015.

Aggiornamento dell'RCP e del Foglio Illustrativo al "Core SmPC and PIL" per la terapia sostitutiva ormonale.

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il Titolare dell'AIC che 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
Monica Colleoni

TX16ADD10501 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

Comunicazione parziale di notifica regolare PPA

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica n.: N1B/2015/4855

Medicinale: XARENEL

Codice farmaco: 037564 (Tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata:

C.I.z Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test e adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica di cui all'oggetto con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 6.5, 8, 9, 10) 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.

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD10509 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano
Codice Fiscale: 00825120157

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ESOPRAL

Nella G.U.R.I. - n. 130 (Parte II) del 03/11/2016 nell'avviso n. TX16ADD10271 riguardante la specialità medicinale ESOPRAL - C.P. C1B/2015/2821-C1B/2014/541 - Dove è scritto:

Codice Pratica: N1B/2016/1960

Medicinale: RIGENTEX

Codice farmaco: 034680013; 034680025

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB - B.II.d.2.

Modifica apportata: aggiornamento della documentazione attualmente autorizzata al fine di sostituire la metodica GC attualmente utilizzata per la determinazione del titolo del principio attivo con un'altra più sensibile e performante.

Leggasi:

Codice Pratica: N1B/2016/2236

Medicinale: PIRALDINA 500 MG compresse

Codice farmaco: 010800011

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB - B.I.d.1.a)4

Modifica apportata: introduzione di un "re-test period" del principio attivo, supportato da dati in tempo reale. 5 anni.

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

TX16ADD10511 (A pagamento).



PFIZER S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina
Codice Fiscale: 02774840595
Partita IVA: 02774840595

Estratto comunicazione notifica regolare VMB

Tipo di modifica: modifica con impatto sugli stampati
Protocollo n. 80935 dell'1.8.2016
Codice pratica: C1A/2016/2803
Specialità Medicinale: TICOVAC
Codice farmaco: 036515(094,106,118,120,132,144,157,169,171,
183,195,207,258,260,272,284)
MRP n.: AT/H/0126/001-002/IA/057/G
Titolare AIC: Pfizer S.r.l.

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping di Tipo IA delle seguenti variazioni: B.II.e.1 – Modifica del confezionamento primario del prodotto finito, *b)* Modifica del tipo di contenitore o aggiunta di un nuovo contenitore 3) Soppressione di un contenitore per il confezionamento primario che non comporta l'eliminazione completa di un dosaggio o di una forma farmaceutica; B.II.e.5 – Modifica della dimensione della confezione del prodotto finito *b)* Soppressione di una o più dimensioni di confezione; B.II.e.6 – Modifica di un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito [ad esempio colore del tappo amovibile, codice colore sugli anelli delle fiale, protezione dell'ago (utilizzo di una plastica diversa)] *a)* Modifica che incide sulle informazioni relative al prodotto; C.I – Modifiche concernenti la sicurezza, l'efficacia e la farmacovigilanza di medicinali per uso umano e veterinario *z)* Altre variazioni

Modifica apportata: B.II.e.1 – Modifica del confezionamento primario del prodotto finito, *b)* Modifica del tipo di contenitore o aggiunta di un nuovo contenitore 3) Soppressione di un contenitore per il confezionamento primario che non comporta l'eliminazione completa di un dosaggio o di una forma farmaceutica – Soppressione della presentazione farmaceutica Readject, siringa preriempita con ago integrato con conseguente revoca delle sotto indicate confezioni:

036515017 – “0,5ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 1 siringa preriempita con ago integrato

036515029 – “0,5ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 10 siringhe preriempite con ago integrato

036515031 – “0,5ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 20 siringhe preriempite con ago integrato

036515043 – “0,5ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 100 siringhe preriempite con ago integrato

036515056 – “0,25ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 1 siringa preriempita con ago integrato (uso pediatrico)

036515068 – “0,25 ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 10 siringhe preriempite con ago integrato (uso pediatrico)

036515070 – “0,25ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 20 siringhe preriempite con ago integrato (uso pediatrico)

036515082 – “0,25ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 100 siringhe preriempite con ago integrato (uso pediatrico); B.II.e.5 – Modifica nella dimensione della confezione del prodotto finito *b)* Soppressione di una o più dimensioni di confezione – Soppressione delle confezioni con 2 o più aghi con conseguente revoca delle sotto indicate confezioni:

036515219 – “0,5ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 1 siringa preriempita con 2 aghi separati

036515221 – “0,5ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 10 siringhe preriempite con 20 aghi separati

036515233 – “0,5ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 20 siringhe preriempite con 40 aghi separati

036515245 – “0,5ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 100 siringhe preriempite con 200 aghi separati

036515296 – “0,25ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 1 siringa preriempita con 2 aghi separati (uso pediatrico)

036515308 – “0,25ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 10 siringhe preriempite con 20 aghi separati (uso pediatrico)

036515310 – “0,25ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 20 siringhe preriempite con 40 aghi separati (uso pediatrico);

036515322 - “0,25 ml sospensione iniettabile per uso intramuscolare” 100 siringhe preriempite con 200 aghi separati (uso pediatrico);

B.II.e.6 – Modifica di un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito [ad esempio colore del tappo amovibile, codice colore sugli anelli delle fiale, protezione dell'ago (utilizzo di una plastica diversa)] *a)* Modifica che incide sulle informazioni relative al prodotto – Modifica della spiegazione sull'apertura del blister contenete la siringa preriempita; C.I – Modifiche concernenti la sicurezza, l'efficacia e la farmacovigilanza di medicinali per uso umano e veterinario *z)* Altre variazioni – Rimozione dell'avvertenza per la presenza di lattice dalle informazioni del prodotto. E' autorizzata la modifica richiesta (paragrafi 4.3,6.5,6.6 e 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre 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.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD10512 (A pagamento).



GENERAL PHARMA SOLUTIONS S.P.A.

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

*Procedura di importazione parallela:
aggiunta nuova confezione*

Estratto determinazione V&A IP-I/N° 1679 del 30 Settembre 2016

Al medicinale Augmentin corpo codice 043388 è aggiunta la confezione “Augmentin bambini 400mg/57mg/5ml polvere per sospensione orale flacone 140 ml con bicchiere dosatore” AIC 043388040

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

Il direttore esecutivo
dott. Giacomo Luca Evoli

TX16ADD10513 (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).

Tipo di modifica: modifica stampati. Codice pratica: C1B/2016/1739.

Medicinale: BRAVELA. Codice farmaco: 042627 (tutte le confezioni autorizzate).

Procedura europea: NL/H/2885/001/IB/004. Tipologia variazione: C.I.z

Comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/106242 del 19/10/2016.

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e del Foglio illustrativo a seguito della procedura NL/H/xxxx/WS/063, adeguamento degli stampati al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica dei paragrafi 4.5 e 4.8 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto, 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.

Il legale rappresentante
Manuel Ignacio Barro

TX16ADD10514 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche

Titolare: Crinos S.p.A.

Specialità Medicinale: VELBE 10 mg Polvere per soluzione per infusione

Numeri A.I.C. e Confezioni: 020430 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2016/2089

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato Minakem High Potent (Belgio): da R1-CEP 2004-073-Rev 01 a R1-CEP 2004-073-Rev 02.

Specialità Medicinale: RILUZOLO CRINOS 50 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039989 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2474

Procedura Europea n° EE/H/0155/001/IB/009/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.b.1.e + IA n. B.II.b.2.a - Produzione e controllo del prodotto finito anche presso Specifar SA (Grecia); Tipo IB n.B.II.b.3.a - Modifica minore del processo di produzione del prodotto finito.

Specialità Medicinale: MIRZAM 75 mcg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041563 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2283

Procedura Europea n° PT/H/0758/001/IB/011/G

Grouping variation: n. 2 x tipo IB n. B.II.d.1.a - Restringimento dei parametri di specifica 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 delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD10515 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: DICLOFENAC EG

Numeri A.I.C. e Confezione: 029456050 - 100 mg cpr a rilascio prolungato

Codice Pratica: N1A/2016/2090

Modifica Tipo IA n. B.II.c.1.c - Eliminazione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito.

Specialità Medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO EG

Numeri A.I.C. e Confezioni: 029558044 - 60 mg cpr a rilascio prolungato

Codice Pratica: N1A/2016/2084

Grouping variation: n. 4 x tipo IA n. B.II.b.2.a - Controllo dei lotti anche presso: Chelab Srl (Italia), CTP Laboratories Srl (Italia), Eurofins Biolab Srl (Italia) e Labanalysis Srl (Italia).

Specialità Medicinale: LENIRIT MICOSI 1% crema, tubo da 30 g

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036932 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1A/2016/1957

Grouping variation: n. 2 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP da parte del produttore del principio attivo autorizzato Sifavitor Srl (Italia): da R1-CEP 2004-102 Rev 00 a R1-CEP 2004-102 Rev 02.

Specialità Medicinale: LOSARTAN EG 50 mg cpr rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038438 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3019

Procedura Europea n° DE/H/0762/002/IA/032

Modifica Tipo IA n. B.II.a.4.a - Riduzione del peso del rivestimento delle cpr.

Specialità Medicinale: PANTOPRAZOLO EG 20 mg e 40 mg cpr gastroresistenti

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038440 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3051

Procedura Europea n° DE/H/0947/001-002/IA/069

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito Eurogenerics N.V. (Belgio) solo per la fase di controllo lotti.

Specialità Medicinale: PRAMIPEXOLO EG 0,18 mg e 0,7 mg cpr

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039188 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2378

Procedura Europea n° DE/H/1110/002;004/IB/028

Modifica Tipo IB n. B.II.d.1.d - Eliminazione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito.

Specialità Medicinale: RISEDONATO EUROGENERICI 75 mg cpr rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043288 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2414

Procedura Europea n° DE/H/3956/001/IB/003

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

Specialità Medicinale: QUETIAPINA EUROGENERICI 50 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg e 400 mg cpr a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043696 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3052

Procedura Europea n° DK/H/2333/001-005/IA/004

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

Specialità Medicinale: OSSICODONE E NALOXONE EG 5 mg/2,5 mg, 10 mg/5 mg, 20 mg/10 mg, 30 mg/15 mg e 40 mg/20 mg cpr a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043855 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/2322

Procedura Europea n° DE/H/4260/001-005/IA/002

Modifica Tipo IA in n. A.5.a - Modifica dell'indirizzo del responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito Delvelco Pharma GmbH (Germania) da Grienmatt 42 a Grienmatt 27.

Specialità Medicinale: DUTASTERIDE EG 0,5 mg capsule molli

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043941 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3072

Procedura Europea n° MT/H/0180/001/IA/001

Modifica Tipo IA n. B.II.d.2.a - Modifica minore di una procedura di prova autorizzata del prodotto finito.

Specialità Medicinale: PREGABALIN EUROGENERICI 20 mg/ml soluzione orale

Numeri A.I.C. e Confezioni: 044381 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/1813

Procedura Europea n° PT/H/1399/001/IB/001

Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale nel Regno Unito.



Specialità Medicinale: RANITIDINA EG 150 mg e 300 mg cpr rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 035387 - In tutte le confezioni.

1) Codice Pratica: C1B/2016/1903

Procedura Europea n° DE/H/0110/001-002/IB/065

Modifica Tipo IB n. B.I.d.l.a.4 - Introduzione del retest period del principio attivo a 24 mesi per il produttore Uquifa SA

2) Codice Pratica: C1B/2016/1904

Procedura Europea n° DE/H/0110/001-002/IB/066

Modifica Tipo IBun n. B.I.c.z - Modifica del materiale di confezionamento del principio attivo per il produttore Uquifa SA.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD10516 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

*Comunicazione di notifica regolare UVA del 24/10/2016 –
Prot. n. 107809*

Medicinale: IMATINIB EUROGENERICI 100 mg e 400 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 043078 – Confezioni: Tutte.

Codice Pratiche N° C1B/2015/3126 + C1B/2016/1418

MRP N° DE/H/4030/001-002/IB/001 + DE/H/4030/001-002/IB/006

Tipologia variazioni oggetto della modifica: C.I.3.z + C.I.z

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: Modifica stampati a seguito delle raccomandazioni PRAC (EMA/PRAC/490498/2014 e PRAC (EMA/PRAC/87046/2016) e modifiche formali.

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

Comunicazione Notifica regolare UVA del 31/10/2016 – Prot. N. 110561

Medicinale: OLANZAPINA EG 2,5 mg, 5 mg e 10 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 040089 – Confezioni: Tutte.

Codici Pratiche N° C1B/2015/2305 + C1B/2016/2224

MRP N° DK/H/1499/001-002;004/IB/026 e
DK/H/1499/001-002;004/IB/027

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

Tipo di modifica e Modifica apportata: Modifica stampati

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, 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; 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.

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.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD10517 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

*Modifica apportata ai sensi del Regolamento
n.1234/2008/CE e s.m.i.*

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

Medicinale: IMUKIN

Confezione e numero AIC: "2 x 10⁶ UI (0,1 mg) soluzione iniettabile" confezione da 6 flaconcini - A.I.C. n. 028138016

Codice pratica: C1A/2016/3097

Modifica apportata: grouping di tipo IAIN B.II.b.2 c) 1. e IAIN B.II.b.1 a): aggiunta di un sito di confezionamento secondario e rilascio lotti, escluso il controllo dei lotti: "Almac Pharma Services Limited" (UK).



Procedura di Mutuo riconoscimento n.: NL/H/0033/001/IA/047/G

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

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

TX16ADD10518 (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: ROPINIROLO TEVA ITALIA

Codice farmaco: 040814 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2015/3621

Procedura Europea: NL/H/3134/001-003/IB/009

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

Modifica apportata: modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per essere in linea con il CSP a seguito di procedura di PSUR worksharig FR/H/PSUR/0010/001.

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

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

TX16ADD10519 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Codice SIS 2349

Sede operativa: Via A. Lincoln 7/A - Cini-
sello Balsamo (MI)

Codice Fiscale: 03151350968

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica Stampati - Codice Pratica N.: C1B/2016/1121

Medicinale: CREDIGYNE

Codice farmaco: 041454012, 041454024, 041454036, 041454048, 041454051

MRP n. NO/H/200/01/IB/07 - Tipologia variazione oggetto di modifica: C.I.2 a)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/108412 del 25 ottobre 2016

Modifica apportata: Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 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 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 GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX16ADD10529 (A pagamento).

AVANTGARDE S.P.A.

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

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: Avantgarde S.p.A. - Via Pontina km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: ELAZOR



Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC n.027268)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Grouping n. 2 variazioni IB: C.I.1.a) + C.I.3.z) codice pratica NIB/2015/4967 + n. 1 variazione IB: C.I.z) codice pratica NIB/2016/2061.

Modifica apportata: Modifiche RCP, fogli illustrativi per le formulazioni orali ed iniettabili in accordo alla procedura di Referral (Decisione della Commissione Europea del 02/09/2011 riguardante i medicinali contenenti come principio attivo fluconazolo); aggiornamento in seguito alla conclusione del PSUR Work Sharing – Updated Summary Assessment Report- Diflucan/Fluconazole B. Braun (fluconazole) DK/H/PSUR/0008/003; fogli illustrativi aggiornati in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento stampati all'ultimo formato QRD.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e 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

TX16ADD10530 (A pagamento).

BB FARMA S.R.L.

Sede: viale Europa, 160 - 21017 Samarate (VA)
Codice Fiscale: 02180370021

*Procedura di importazione parallela:
aggiunta nuova confezione*

Estratto determinazione V&A IP-I/N° 1678 del 30 Settembre 2016

Al medicinale AUGMENTIN corpo codice 037954 è aggiunta la confezione "AUGMENTIN bambini 400mg/57mg/5ml polvere per sospensione orale flacone 140 ml con bicchiere dosatore" AIC 037954120

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

L'amministratore unico
ing. Matteo Mosca

TX16ADD10531 (A pagamento).

ERREKAPPA EUROTHERAPICI S.P.A.

Sede: via Ciro Menotti 1A – 20129 Milano

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/2016/2013

Specialità medicinale: ANIVAL, AIC n. 036801025

Grouping di Variazioni: Tipo IB, B.II.b.1.e) + Tipo IAin, B.II.b.1.b) + Tipo IAin, B.II.b.1.a) + Tipo IAin, B.II.b.2.c)2, per l'aggiunta del sito produttivo La.Fa.RE S.r.l., Via Sac. Benedetto Cozzolino n. 77 - 80056 Ercolano (NA) per le operazioni di produzione, confezionamento, controlli e rilascio del lotto (solo per la forma farmaceutica bustine).

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

La procuratrice
sig.ra Letizia Ferruzza

TX16ADD10532 (A pagamento).

K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via Generale Orsini, 46 - 80132 Napoli
Partita IVA: 07510800639

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

Codice pratica N1B/2015/4263

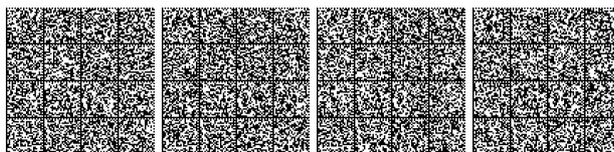
Medicinale: CEFUROXIMA K24 PHARMACEUTICALS

Confezioni: 033447020 - 750 mg polvere per soluzione iniettabile - 50 flaconcini; 033447032 - 750 mg polvere per soluzione iniettabile - 100 flaconcini; 033447044 - 1,5 g polvere per soluzione per infusione - 1 flaconcino; 033447057 - 1,5 g polvere per soluzione per infusione - 50 flaconcini; 033447069 - 1,5 g polvere per soluzione per infusione - 100 flaconcini.

Titolare AIC: K24 Pharmaceuticals S.r.l.

Tipologia variazione: C.I.1.b Tipo IB

Tipologia Modifica: Modifica stampati in accordo con decisione della Commissione del 10/9/2012 riguardante, l'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano "Zinacef and associated names".



Modifica apportata: In applicazione della determina AIFA del 25.08.2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.1, 4.2 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 pubblicazione in GURI della variazione, al Riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GURI della presente variazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art.80 commi 1 e 3 D.Lgs 219/2006 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

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

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

TX16ADD10534 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/2079

Specialità medicinale: RIFLETUS

Confezioni: 039512013 - 039512025

Tipologia variazione: C.I.2.a

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/110128 del 28/10/2016

Modifica apportata: Aggiornamento stampati al prodotto di riferimento Levotuss

E' autorizzata, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/2081

Specialità medicinale: LEVODROPROPIZINA EPI-FARMA

Confezioni: 039513015 - 039513027

Tipologia variazione: C.I.2.a

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/110123 del 28/10/2016

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati al prodotto di riferimento Levotuss

E' autorizzata, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

TX16ADD10535 (A pagamento).

FG S.R.L.

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/2228

Specialità Medicinale: LANSOPRAZOLO FG

Confezioni: 037267010 - 037267022

Tipologia variazione: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/108384 del 25/10/2016

Modifica Apportata: Modifica stampati a seguito raccomandazioni del PRAC EMA/PRAC/488983/2016 ed adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

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

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/2082

Specialità medicinale: LEVODROPROPIZINA FG

Confezioni: 039517014 - 039517026



Tipologia variazione: C.I.2.a

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/110122 del 28/10/2016

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati al prodotto di riferimento Levotuss

E' autorizzata, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

TX16ADD10536 (A pagamento).

I.G. FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/2083

Specialità medicinale: TOSELIM

Confezioni: 039515010 - 039515022

Tipologia variazione: C.I.2.a

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/110119 del 28/10/2016

Modifica apportata: Aggiornamento stampati al prodotto di riferimento Levotuss

E' autorizzata, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

TX16ADD10537 (A pagamento).

PHARMEG S.R.L.

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/2084

Specialità medicinale: LEVODROPROPIZINA PHARMEG

Confezioni: 036514017 - 036514029

Tipologia variazione: C.I.2.a

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/110097 del 28/10/2016

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati al prodotto di riferimento Levotuss

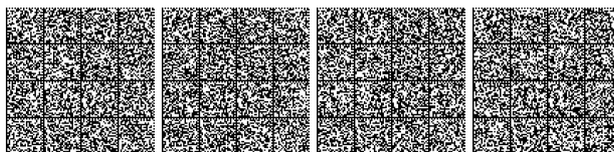
E' autorizzata, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo 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 determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

L'amministratore unico
Egidio Irianni

TX16ADD10538 (A pagamento).



SOFAR S.P.A.

Sede legale: via Firenze n. 40 - Trezzano Rosa (MI)

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i.

Titolare AIC: SOFAR SpA

Specialità medicinale: PENTACOL 1,5 g granulato per sospensione rettale

n. AIC: 026925038

Variazione di tipo IB-B.II.d.1.g. Modifica dei parametri di specifica del prodotto finito a rilascio e per il periodo di validità: introduzione del parametro di specifica aggiornato "impurezze di degradazione note, non note e totali" per questioni di qualità. Pratica N1B/2016/2231.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Carla Labruzzo

TX16ADD10539 (A pagamento).

MONICO S.P.A.

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

Codice pratica: N1A/2016/2062

Medicinali: BUPICAIN (AIC: 034485) confezioni: tutte; BUPICAIN CON ADRENALINA (AIC: 032948) confezioni: tutte.

Tipologia e numero delle variazioni: raggruppamento IA - B.III.1 a) 2.

"Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato" per l'API BUPIVACAINA CLORIDRATO (produttore: SIMS), per i seguenti aggiornamenti di CEP:

da: R1-CEP 2001-013-Rev 00 a: R1-CEP 2001-013-Rev 01

da: R1-CEP 2001-013-Rev 01 a: R1-CEP 2001-013-Rev 02

Data d'implementazione della modifica: 1/9/2016. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino a data di scadenza indicata in etichetta.

Codice pratica: N1A/2016/2064

Medicinali: MORFINA CLORIDRATO MONICO (AIC: 030798) confezioni: tutte;

MORFINA CLORIDRATO e ATROPINA SOLFATO MONICO 10 mg/ml - 0.5 mg/ml - 5 fiale 1 ml (AIC: 031368 018)

Tipologia e numero delle variazioni: raggruppamento IA - B.III.1 a) 2.

"Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato" per l'API MORFINA CLORIDRATO (produttore: S.A.L.A.R.S.), per il seguente aggiornamento di CEP:

da: R0-CEP 2009-339-Rev 00 a: R1-CEP 2009-339-Rev 00

Data d'implementazione della modifica: 5/9/2016. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino a data di scadenza indicata in etichetta.

Codice pratica: N1B/2016/2210

Medicinali: SODIO TIOSOLFATO MONICO 1 g/10 ml - 5 fiale (AIC: 030807 010)

Tipologia e numero delle variazioni: IB - B.II.d.2.d) "Modifica di una procedura di prova del prodotto finito"

da: spettroscopia di emissione atomica a: ICP_OES

Data d'implementazione della modifica: 28/10/2016 I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino a data di scadenza indicata in etichetta.

Il legale rappresentante
dott. Enrico Monico

TX16ADD10541 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: località ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli, Lucca

Codice Fiscale: 01779530466

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

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

Specialità Medicinali:

ALBITAL (022515 tutte le confezioni autorizzate)

KALBI (042029 tutte le confezioni autorizzate)

VENITAL (037254 tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2016/2156

Specialità Medicinali:

IG VENA (025266 tutte le confezioni autorizzate)

UMANALBUMIN (021111101 - 0211111024 - 021111087)

Codice pratica: C1A/2016/3214

Tipologia di variazione: B.II. b.3.z IA

Natura della variazione: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - Eliminazione dai dossier di registrazione degli step di reprocessing "repetition of a clarifying and/or sanitising filtration" e "repetition of final sterile filtration and filling".

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

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

TX16ADD10544 (A pagamento).



KEDRION S.P.A.

Sede: località ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli,
Lucca

Codice Fiscale: 01779530466

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione
in commercio di specialità medicinali per uso umano.
Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE)
1234/2008 del 24 novembre 2008*

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

Codice pratica: N1B/2016/1488

Specialità Medicinali:

ALBITAL (AIC: 022515)

ATKED (AIC:041800)

IXED (AIC:041799)

KEDCOM (AIC: 041850)

KEDHBs (AIC: 042002)

KLOTT (AIC: 041649)

VEBIKED (AIC: 041985)

VENITAL (AIC: 037254)

KEYCUTE (AIC: 043398)

Tipologia di variazione: Grouping di tre variazioni di tipo IB: D. 21.z) Introduzione di un test per i marcatori virali quando questa introduzione non avrà un impatto significativo sulla valutazione dei rischi virali

Natura della variazione: 1) Introduzione del test NAT per la ricerca dei marcatori virali (HAV-RNA e PB19-DNA) con strategia di minipool come controlli aggiuntivi sulle donazioni di plasma italiano. 2) Introduzione del test NAT per la ricerca dei marcatori virali (PB19-DNA NAT) come controllo aggiuntivo sui pool di plasma italiano.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

TX16ADD10545 (A pagamento).

BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB

Sede Stockholm (Svezia)

Partita IVA: SE556673916401

Riduzione di prezzo al pubblico di medicinale

Riduzione del prezzo al pubblico di medicinali BICALUTAMIDE BLUEFISH “150 mg compresse rivestite con film” 28compresse, AIC n. 039241082, Prezzo: Euro 137,40.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni attualmente in vigore, verranno applicati a partire dal giorno successivo a quello della loro pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
Ramon Vila

TX16ADD10550 (A pagamento).

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

codice SIS 542

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

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione
in commercio di specialità medicinali per uso umano
secondo procedura nazionale.*

*Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo
29 dicembre 2007, n. 274.*

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l.
Confezione e numero di Autorizzazione all'Immissione in Commercio:

AZOLMEN 1% schiuma cutanea - astuccio da 6 buste da 10 g - AIC 026048138.

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

Tipologia variazione: Tipo IB C.I.7.a – Soppressione di una forma farmaceutica: schiuma cutanea

Codice pratica: N1B/2016/2325. Data di approvazione: 11 novembre 2016

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD10552 (A pagamento).

UCB PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Varesina, 162 – 20156 Milano

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

Medicinale: XYZAL

Confezioni e codici A.I.C.: 0,5 mg/ml soluzione orale

A.I.C. n. 035666217

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/0299/003/IA/078

Codice Pratica: C1A/2016/3226



Ai sensi della determinazione AIFA 25 Agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione di una variazione di tipo IA, B.II.d.2.a):

Modifica minore di una procedura di prova del prodotto finito.

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

Un procuratore
dott.ssa Laura Chiodini

TX16ADD10555 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

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

Medicinale: LORMETAZEPAM HEXAL, 2,5 mg/ml gocce orali, soluzione AIC: 036480010 Confezione: flacone da 20 ml Codice Pratica: N1A/2016/2010 Var. Tipo IA: B.II.b.3a) Modifica minore nel processo di fabbricazione del prodotto finito per lo step 3 filling: da "20.0 - 20.4 ml" a "at least 20 ml".

Medicinale: CEFTAZIDIMA SANDOZ, AIC: 036209 Confezioni: tutte Codice Pratica: N1A/2016/2031 Var. Tipo IA: B.III.1 a)2. Aggiornamento del certificato di conformità alla farmacopea europea presentato dal fabbricante già approvato - Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria da R1-CEP 2001-252-Rev.03 a R1-CEP 2001-252-Rev.04

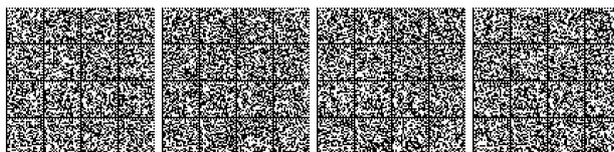
Medicinale: DOMPERIDONE SANDOZ, 10 mg compresse AIC: 036809010 Confezione: 30 compresse Codice Pratica: N1B/2016/2176 Var. grouping IB: Tipo IB: B.II.b.1e) Introduzione del sito Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilaclari San. Ve Tic. A.S., Gebze Organized Industrial, Ihsan Dede Cadde No. 900 Sokak, 41480 Gebze-Kocaeli (Turchia) per l'intero procedimento di fabbricazione del prodotto finito in sostituzione dell'officina Tiofarma BV- Benjamin Franklinstraat 9, Oud-Beijerland (Paesi Bassi) + Tipo IAin: B.II.b.1a) + Tipo IAin: B.II.b.1b) Aggiunta del sito LEK d.d. BU Production Lendava, Trimlini 2 D, 9220 Lendava, Slovenia per il confezionamento primario e secondario + Tipo IA: B.II.b.2 a) Introduzione del sito S.C. Sandoz S.R.L., Str. Livezeni nr. 7°, 540472 Târgu Mureş, Jud. Mureş, Romania in sostituzione dell'officina Tiofarma BV- Benjamin Franklinstraat 9, Oud-Beijerland (Paesi Bassi) per il controllo dei lotti + 2xTipo IAin: B.II.b.2 c) 1 Aggiunta dei siti responsabili per il rilascio lotti, escluso il controllo lotti:- LEK d.d. BU Production Lendava, 9220 Lendava, Slovenia e LEK d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia + 2xTipo IB foreseen: B.II.b.3 a) Modifiche minori del processo di fabbricazione del prodotto finito + Tipo IB foreseen: B.II.b.4 b) Riduzione delle dimensioni del lotto del prodotto finito sino a 10 volte: da 600 kg a 200 kg.

Medicinale: DULOXETINA SANDOZ 30 mg e 60 mg capsule rigide gastroresistenti- AIC 044699- Confezioni: tutte - Codice Pratica: C1B/2016/1302 - N° Procedura EU: DE/H/4238/001-002/IB/004 - Var tipo IB n. B.II.d.1.a): restringimento dei limiti per una specifica del prodotto finito al rilascio e a shelf life (impurezze totali) - Codice Pratica: C1B/2016/1368 - N° Procedura EU: DE/H/4238/001-002/IB/006 - Var tipo IB n. B.I.b.1.c): aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (particle size) - Codice Pratica: C1B/2016/1427 - N° Procedura EU: DE/H/4238/001-002/IB/007 - Var tipo IB n. B.II.b.4.a): modifica della dimensione del lotto di produzione del prodotto finito fino a 10 volte la dimensione approvata - Codice Pratica: C1B/2016/1456 - N° Procedura EU: DE/H/4238/001-002/IB/008 - Var tipo IB n. B.II.f.1.b)1: estensione della validità del prodotto finito da 21 a 24 mesi - Codice Pratica: C1A/2016/1885 - N° Procedura EU: DE/H/4238/001-002/IA/009 - Var tipo IAin n. B.III.1 a) 3: introduzione di un nuovo produttore di principio attivo Moehs Iberica S.L. (Spagna) con il relativo CEP R0-CEP 2012-319-Rev 01.

Medicinale: OSSICODONE E NALOXONE SANDOZ 5mg+2,5mg, 10mg+5mg, 20mg+10mg, 30mg+15mg, 40mg+20mg compresse a rilascio prolungato AIC: 044164 - Confezioni: tutte - Codice Pratica: C1A/2016/2913 - N° Procedura EU: DE/H/4257/001-005/IA/002/G - Grouping variation: Var Tipo IA n. A.7: Eliminazione del sito di micronizzazione Mikronisierungs-Kontor-Oberrot GmbH + Var Tipo IAin n. B.II.b.2.c).1: Aggiunta di Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, Sachsen-Anhalt, 39179 Barleben, Germania, come sito responsabile per il rilascio dei lotti (escluso il controllo dei lotti)

Medicinale: OLMESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ 20 mg/12,5 mg, 20 mg/25, 40 mg/12,5 e 40 mg/25 mg compresse rivestite con film - AIC 044538 - Confezioni: tutte - Codice Pratica: C1A/2016/3259 - N° Procedura EU: AT/H/0535/01-04/IA/05/G - Grouping variation: Var Tipo IA n. B.I.b.2.a): modifiche minori ad una procedura di prova + Var tipo IAin n. B.III.1.a.1: introduzione del CEP R0-CEP 2013-297-Rev 00 per il principio attivo olmesartan medoxomil prodotto da Alembic Pharmaceuticals Ltd. (India) in sostituzione del DMF+ tipo IA n. B.III.1.a.2: aggiornamento del CEP da R1-CEP 2009-103 Rev 00 a R1-CEP 2009-103 Rev 01 per il principio attivo idroclorotiazide prodotto da Alembic Pharmaceuticals Ltd. (India) con conseguente introduzione del sito di produzione dell'intermedio Sri Krishna Pharmaceuticals Limited Unit-V, Plot No. B-14, M.I.D.C. Mohal Taluk, Solapur District, India-413 255 Chincholi, Maharashtra + Var. tipo IAin n. C.I.z: correzione della descrizione delle compresse nel RCP (paragrafo 3) e relative sezioni del FI come richiesto dal RMS

Medicinale: BISOPROLOLO SANDOZ AIC n. 038811 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2015/1266 N° Procedura EU: NL/H/0684/001-006/IA/030/G Var. 2 tipo IA B.III.1 a) 2: Presentazione certificato conformità alla Farmacopea Europea presentato dai fabbricanti già approvati Arevipharma (da R0-CEP 2008-022-Rev 02 a R1-CEP 2008-022-Rev 00) e Evonik Technochemie (da R0-CEP 2008-188-Rev 03 a R1-CEP 2008-188-Rev 00).



Medicinale: ENALAPRIL SANDOZ AIC n. 036175 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/2902 N° Procedura EU: DK/H/0179/002,004/IA/056/G Var. 1 tipo IA A.7: Soppressione dei siti di fabbricazione (KRKAD.D., Slovenia e Neuland Laboratories Limited, India) per il principio attivo Enalapril maleato + tipo IA in B.II.b.1 b) Aggiunta di Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana (Slovenia) come sito di confezionamento primario + tipo IA in B.II.b.1 a) Aggiunta di Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana (Slovenia) come sito di confezionamento secondario + tipo IA in - B.II.b.2.c)1: Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, esclusi il controllo dei lotti (Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovenia).

Medicinale: ACIDO IBANDRONICO SANDOZ AIC n. 040191 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2011/2759 N° Procedura EU: UK/H/3375/001/IB/007/G Var. 1 tipo IA A.4: Modifica dell'indirizzo del fabbricante del principio attivo Ibandronato sodio monoidrato (Dr Reddy's Laboratories Ltd, India) per il quale non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea + tipo IA B.I.b.1 b) Modifica di un parametro di specifica del principio attivo. Rafforzamento dei limiti di specifica del contenuto di fosfito (da 0.50% a 0.30%) + tipo IA B.I.b.1 c) Modifica di un parametro di specifica del principio attivo. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il metodo di prova corrispondente (aggiunta del metodo di identificazione per il sodio) + tipo IB B.I.d.1 a)4. Modifica del re-test period del principio attivo (da 24 a 48 mesi) quando non vi è un certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il re-test period nel quadro del fascicolo approvato.

Medicinale: IRBESARTAN SANDOZ AIC n. 040836 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/3044 N° Procedura EU: AT/H/0202/001-003/IA/019 Var. tipo IA B.II.b.3 a) Modifica minore del processo di fabbricazione del prodotto finito.

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO SANDOZ AIC n. 036980 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2015/721 N° Procedura EU: FI/H/0133/002/IA/049 Var. tipo IA in B.II.d.1 h) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiornamento del fascicolo al fine di conformarsi alle disposizioni di una monografia generale aggiornata della farmacopea europea per il prodotto finito.

Medicinale: DEXKETOPROFENE SANDOZ AIC n. 042369 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/3201 N° Procedura EU: PT/H/1002/001-002/IA/007 Var. 1 tipo IA B.II.b.3 a): Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito (fase di miscelazione).

Medicinale: NAOMI AIC n. 038308 Confezioni: tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/2018 N° Procedura EU: DE/H/0876/001/IB/019 Var. tipo IB - B.II.d.1 a): Rafforzamento dei limiti di specifica (singole impurezze nelle specifiche alla shelf life per il prodotto finito).

Medicinale: MOMETASONE FUROATO SANDOZ AIC n. 040144 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/2069 N° Procedura EU: NL/H/2038/001/IB/021 Var. tipo IB - A.2 b): Modifiche nella denominazione (di fantasia) del medicinale in Italia.

Medicinale: TORASEMIDE HEXAL AIC n. 036487 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/3099 N° Procedura EU: SE/H/0361/003/IA/041 Var. tipo IA in - B.II.b.2 c) 1: Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti esclusi il controllo dei lotti (Lek S.A., Polonia).

Medicinale: LEPTOPROL AIC n. 039814 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/2117 N° Procedura EU: DE/H/1681/001-002/IB/027 Var. tipo IB - B.II.b.3 a): Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

Medicinale: CANDESARTAN SANDOZ AIC n. 041138 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: N1B/2016/2142 Var. tipo IB - C.I.7 b): Soppressione di un dosaggio (4 mg) in Italia.

Medicinale: DOSANLOC AIC n. 040921 Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/3110 N° Procedura EU: NL/H/1807/001/IA/010 Var. tipo IA - B.II.e.4.a: Modifica della chiusura del confezionamento primario del prodotto finito per medicinali non sterili.

Medicinale: TAMSULOSINA HEXAL AIC:037013 Confezioni:tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/3200 N° Procedura EU: DE/H/1992/001/IA/047/G Var. 2 Tipo IA in - B.II.b.2.c)1: Aggiunta di due fabbricanti responsabili del rilascio dei lotti, esclusi il controllo dei lotti/le prove (Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovenia e Lek Pharmaceuticals d.d., Lendava, Slovenia).

Medicinale: RIXIL AIC: 034776 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/3199 N° Procedura EU: SE/H/407/005/IA/132/G Var. Tipo IA - B.I.a.1.f: Modifiche nelle misure riguardanti le prove di controllo della qualità per la sostituzione di un sito in cui si effettua il controllo dei lotti per il principio attivo.

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

Comunicazione notifica regolare UVA

Medicinale: AIRFLUSAL FORSPIRO: 50 microgrammi/500 microgrammi /dose polvere per inalazione in contenitore monodose - AIC: 043262029 - Codice Pratica: C1B/2015/1887 - N° Procedura EU:SE/H/1404/002/IB/001 - var Tipo IB n. C.I.2.a): aggiornamento del RCP e corrispondenti paragrafi del FI per adeguamento al testo del medicinale di riferimento Seretide Diskus. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.7, 4.8, 4.9 e 5.1 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: AMLODIPINA SANDOZ 5mg, 10mg compresse AIC:038072 Confezioni:tutte Codice Pratica:C1B/2016/1717 N° Procedura EU: DK/H/0964/001-003/IB/087 Var. Tipo IB - C.I.3.z) Aggiornamento del Riassunto delle caratteristiche del prodotto, del Foglio illustrativo e delle etichette a seguito della procedura PSUSA/00000181/201503 e per adeguamento al QRD template. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP, FI ed ET) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



Medicinale: CLARITROMICINA SANDOZ AIC:037720, Confezioni:tutte, Codici Pratiche:C1B/2015/1391 + C1B/2016/699 N° Procedure EU: UK/H/0782/001-002/IB/026 + UK/H/0782/001-002/IB/031 Var. Tipo IB- C.I.z + Tipo IB-C.I.3.z) - Aggiornamento degli stampati all'ultimo QRD template e modifiche minori di tipo editoriali + aggiornamento del Riassunto delle caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito della procedura di PSUR WS IE/H/PSUR/0020/003. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP, FI ed ET) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: VINORELBINA SANDOZ AIC: 037735 Confezioni: tutte Codice Pratica:C1B/2014/2200 N° Procedura EU:FI/H/582/01/1B/015 Var. Tipo IB - C.I.3.z) Aggiornamento dell'RCP e del FI in accordo al CSP finalizzato con la procedura CZ/H/PSUR/0009/002. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 6.6 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI e alle ET.

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

Medicinale: PROPAFENONE SANDOZ, 150 mg, 300 mg compresse rivestite con film: AIC: 034476010, 034476022 Confezioni:30 compresse rivestite con film Codice pratica: N1B/2015/3471 - Var. Tipo IB: C.I.z) Aggiornamento del FI in seguito ai risultati del Readability User Test + adeguamento stampati all'ultimo QRD Template/modifiche minori di tipo editoriale. È autorizzata la modifica richiesta del RCP (paragrafi 1, 2, 3, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.1, 6.4, 6.5, 6.6, 8, 10) del FI e delle ET relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: BISOPROLOLO SANDOZ, AIC: 038811, Confezioni:tutte Codice Pratica: C1A/2016/3037 N° Procedura EU: NL/H/0684/001-006/IA/033 Var. Tipo IAin: C.I.z). Aggiornamento dell'RCP, FI e ET per adeguamento al QRD Template. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta del RCP (paragrafo 4.8), del FI e delle ET relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI e alle ET.

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

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

Medicinale: LAMIVUDINA SANDOZ AIC:042777 Confezioni:tutte Codice Pratica: C1A/2016/2894 N° Procedura EU:NL/H/2655/001/IA/003 Var. Tipo IAin:C.I.3.a) Aggiornamento degli stampati per allineamento alle conclusioni della procedura PSUSA- EMEA/H/C/PSUSA/1824/201507.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 5.1) del RCP relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP. I lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD10557 (A pagamento).

HEXAL AG

Rappresentante per l'Italia: Hexal S.p.A. - Largo
U.Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

Sede: Industriestrasse, 25 - 83607 Holzkirchen (Germania)

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

Comunicazione notifica regolare UVA

Medicinale: AMOXICILLINA HEXAL AG AIC: 039493 Confezioni:tutte Titolare AIC: Hexal AG Codice Pratica:C1B/2016/1861 N° Procedura EU:AT/H/0188/003/IB/018 Var. Tipo IB - B.II.f.1.a.1: Riduzione del periodo di validità del prodotto finito: da 48 mesi a 36 mesi. È autorizzata la modifica con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 del RCP) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI ed ET.

I lotti prodotti da oltre 36 mesi devono essere ritirati immediatamente dal commercio. I lotti ancora validi possono rimanere in commercio per ulteriori 120 giorni (a decorrere dal giorno successivo a quello della pubblicazione della presente Comunicazione di notifica regolare nella GU della Repubblica italiana). Il Titolare AIC ha l'obbligo di ritirare nell'arco di tale periodo i lotti che progressivamente arriveranno al termine del periodo di validità. Trascorso il suddetto termine le confezioni che non rechino le modifiche indicate dalla presente Comunicazione di notifica regolare



non potranno più essere dispensate al pubblico e, conseguentemente, andranno ritirate dal commercio. 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.

Medicinale: AMLODIPINA HEXAL AG AIC: 038102 Confezioni:tutte Codice Pratica:C1B/2016/1716 N° Procedura EU: DK/H/0960/001-003/IB/070 Var. Tipo IB - C.I.3.z) Aggiornamento del Riassunto delle caratteristiche del prodotto, del Foglio illustrativo e delle etichette a seguito della procedura PSUSA/00000181/201503 e per adeguamento al QRD template. È autorizzata la modifica del RCP, del FI e delle ET, relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI e alle ET.

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD10558 (A pagamento).

SANDOZ BV

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A. - Largo
U.Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede: Veluwezoom 22 - 1327 AH Almere

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

Medicinale: CITALOPRAM SANDOZ BV AIC n. 038238 Confezioni: tutte.

Titolare AIC: Sandoz BV Codice Pratica: C1A/2016/2139 N° Procedura EU: DK/H/0575/002,004/IA/054/G - Var. 1 tipo IAin B.II.b.1 b) + tipo IAin B.II.b.1 a) Aggiunta di Klocke Verpackungs-Service Werk I, Germania come sito di confezionamento primario e secondario.

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD10559 (A pagamento).

SANDOZ AS

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

Sede: Edvard Thomsens Vej 14 Copenhagen DK 2300

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

Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Medicinale: PRAMIPEXOLO SANDOZ A/S AIC n. 043042 Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz A/S. Codice Pratica: C1A/2016/3215 N° Procedura EU: SE/H/1348/001-007/IA/005/G Var. 1 tipo IA B.III.1 a) 2: Aggiornamento di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea presentato da un fabbricante già approvato Crystal Pharma S.A.U., Spagna (da R0-CEP 2010-354-Rev 02 a R1-CEP 2010-354-Rev 00) + tipo IAin B.III.1 a) 3: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea presentato da un nuovo fabbricante (in aggiunta) Amino Chemicals Ltd, Malta (R0-CEP 2011-127-Rev 01).

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD10560 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

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

Sede: Biochemiestrasse, 10 A 6250 Kundl

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

Comunicazione notifica regolare UVA

Medicinale: RIVASTIGMINA SANDOZ GmbH: 4,6 mg/24 ore, 9,5 mg/24 ore, 13,3 mg/24 ore cerotto transdermico - AIC: 043087 - Confezioni: tutte - Codici Pratica: C1B/2015/1873, C1B/2015/1874, C1B/2015/3524 - N° Procedura EU: AT/H/0483/001-002/IB/004, AT/H/0483/003/IB/005, AT/H/0483/001-002-003/IB/007 - Var 2xTipo IB n. C.I.2.a) + Tipo IB unforeseen n. C.I.3.z: Modifica degli stampati in conformità con il medicinale di riferimento, e con la procedura EMEA/H/C/PSUSA/2654/201501. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI e alle ET.



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

Medicinale: AMOXICILLINA SANDOZ GmbH AIC: 039492 Confezioni:tutte Codice Pratica: C1B/2016/1862 N° Procedura EU:AT/H/0187/003/IB/021 Var. Tipo IB - B.II.f.1.a.1: Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito - a) Riduzione della durata di conservazione del prodotto finito - 1) così come confezionato per la vendita (riduzione del periodo di validità da 48 mesi a 3 anni). E' autorizzata la modifica con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 - Periodo di validità del RCP) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI ed ET.

Le confezioni che risultano prodotte da oltre 3 anni devono essere ritirate immediatamente dal commercio. I lotti ancora validi possono rimanere in commercio per ulteriori 120 giorni (a decorrere dal giorno successivo a quello della pubblicazione della presente Comunicazione di notifica regolare nella GU della Repubblica italiana). Il Titolare AIC ha l'obbligo di ritirare nell'arco di tale periodo i lotti che progressivamente arriveranno al termine del periodo di validità. Trascorso il suddetto termine le confezioni che non rechino le modifiche indicate presente Comunicazione non potranno più essere dispensate al pubblico e, conseguentemente, andranno ritirate dal commercio.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD10561 (A pagamento).

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

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

Medicinale: DOLGOSIN

Confezioni e numeri A.I.C.: 034925, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati, AIFA/PPA/P/107817 del 24/10/2016

Codici pratiche: N1B/2015/5690 e N1B/2016/1945

Tipologia delle variazioni: Single Variation di Tipo IB, categoria C.I.2.a) & C.1.z)

Modifiche apportate:

- Adeguamento stampati richiesto dall'Ufficio di FV per armonizzare le informazioni di sicurezza del ketoprofene;

- Foglio Illustrativo aggiornato a seguito dei risultati del Reability User Test; adeguamento al QRD di RCP ed Etichette.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate 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 entro il medesimo termine.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD10565 (A pagamento).

C&G FARMACEUTICI S.R.L.

Sede legale: via Ferrante Imparato n. 190 - 80146 Napoli

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

Titolare: C&G Farmaceutici S.r.l.

Medicinale: FAROS tutte le confezioni - AIC 040361

Codice Pratica: C1A/2016/2230 - Modifica apportata: variazione tipo IAIN - C.I.8.a Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza: PSMF

Medicinale: FAROS tutte le confezioni - AIC 040361

Codice Pratica C1B/2016/1789 - Modifica apportata: variazione tipo IB - A.2.b Modifica della denominazione del medicinale da: FAROS a: FALEV

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

Il legale rappresentante
dott. Pasquale Antonio Circelli

TX16ADD10566 (A pagamento).



S.F GROUP S.R.L.

Codice Fiscale: 07599831000

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: RIFLAX

Confezione e numero AIC: 037249 – in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1B/2016/2298

Grouping of variations composta da N. 3 modifiche di Tipo IAIN categoria B.II.b.1.a), B.II.b.1.b), B.II.b.2.c)2, da N. 1 modifica di tipo IB, categoria B.II.b.1.e), consistenti nell'aggiunta del sito SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A. Strada Paduni 240 – 03012 Anagni (FR) come sito responsabile di tutte le operazioni di produzione, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito e da N.1 modifica di Tipo IA categoria B.II.b.4.b), consistente nella riduzione del batch size da 70.5 Kg a 28.5 Kg.

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 GU.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD10568 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

Sede legale: via Turati 40 - 20121 Milano

Codice Fiscale: 11845960159

Partita IVA: 11845960159

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Codice Pratica: C1B/2016/1413 - Medicinale: AMLODIPINA DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 038092 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: NL/H/0946/IB/029/G IB C.I.3.z, IB C.I.2.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportate: Modifiche del RCP, del PIL e delle Etichette a seguito delle conclusioni dello PSUR single assessments (PSUSA/00000181/201503) per amlodipina/ramipril e successivo wording del CMDh per i monocomponenti; armonizzazione agli stampati del prodotto di riferimento e adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.2 e 6.5 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.

Codice Pratica: N1B/2016/2181 - Medicinale: DICLOFENAC DOC - Confezioni e Codice AIC: 035248 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazione: IB C.I.3.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento RCP e FI a seguito della procedura PSUSA/00001048/201509.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta, al 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.

Codice Pratica: C1B/2016/1809 - Medicinale: VORICONAZOLO DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 043454 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: NL/H/3162/001-002/IB/004, IB C.I.2.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportate: Modifica RCP e PIL per armonizzazione agli stampati del prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.8 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD10570 (A pagamento).

GENETIC S.P.A.

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

84083 Castel San Giorgio (SA)

Codice Fiscale: 03696500655

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

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

Codice Pratica: N1A-2016-2128

Medicinale: RABESAT

Numero di A.I.C. e confezioni: 039734013 "150 mg compresse rivestite con film" 28 compresse; 039734025 "300 mg compresse rivestite con film" 28 compresse"

Grouping di Var. – N. 3 Variazioni B.III.1.a) 2. Tipo IA - Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato relativo al principio attivo da parte di un fabbricante già approvato (CTX Life Sciences Pvt. Limited da R0-CEP 2011-139-Rev 00 a R0-CEP 2011-139-Rev 03).



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

Il legale rappresentante
Giuseppe Parrinello

TX16ADD10569 (A pagamento).

FERRING S.P.A.

Sede legale: via Senigallia 18/2 - 20161 Milano
Partita IVA: IT07676940153

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

Titolare: Ferring S.p.A.

Specialità medicinale: DURATOCIN

Codice Pratica C1A/2016/3261

Confezione e numero A.I.C.:

- 100 mcg/ml soluzione iniettabile – 5 flaconcini da 1 ml - AIC n. 037567029

Procedura MRP n.UK/H/838/001/IAin/020

Specialità medicinale: FERTIPEPTIL

Codice Pratica C1A/2016/3222

Confezioni e numeri A.I.C.:

- 0,1 mg/1 ml sol.iniettabile, 7 siringhe preriempite - AIC n. 039404013

- 0,1 mg/1 ml sol.iniettabile, 28 siringhe preriempite - AIC n. 039404025

Procedura MRP n.NL/H/1427/001/IAin/017

Specialità medicinale: MEROPUR

Codice Pratica C1A/2016/3198

Confezioni e numeri A.I.C.:

- 75 U.I. FSH + 75 U.I. LH, polvere e solvente per soluzione iniettabile – 5 fiale polv. + 5 fiale solv. 1 ml - AIC n. 036749012

- 75 U.I. FSH + 75 U.I. LH, polvere e solvente per soluzione iniettabile – 10 fiale polv. + 10 fiale solv. 1 ml - AIC n. 036749024

- 600 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile 1 flaconcino polvere + 1 siringa pre-riempita 1 ml solvente + ago+9 tamponi alcool + 9 siringhe monouso - AIC n. 036749036

- 1200 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile 1 flaconcino polvere + 2 siringhe pre-riempite 1 ml solvente + ago + 18 tamponi alcool + 18 siringhe monouso - AIC n. 036749048

Procedura MRP n. DK/H/0606/001-003/IAin/064.

Modifica apportata: Var.Tipo IA – B.II.b.1.a): aggiunta del sito Ferring Léčiva a.s., areál spol.ECP, a.s., Ke Skále 455, Vestec u Prahy 25242, Czech Republic, come sito di confezionamento secondario.

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

Un procuratore
dott.ssa Gloria Lecchi

TX16ADD10571 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

Sede legale: viale Ortles, 12 - Milano
Codice Fiscale: 09098120158
Partita IVA: 10771570156

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

Comunicazione di notifica regolare del 3/11/2016 codice pratica: N1B/2016/2199 del 5/09/2016.

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

Medicinale: MICOMICEN pomata dermatologica tubo 30 g
AIC 025216019

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

Variatione tipo IB – C.I.7.a) – Soppressione di una forma farmaceutica: MICOMICEN pomata dermatologica – tubo 30 g – 025216019.

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

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

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX16ADD10573 (A pagamento).

SANTEN ITALY S.R.L.

Sede legale: via Roberto Lepetit 8/10 -
20124 Milano - Italia

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

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

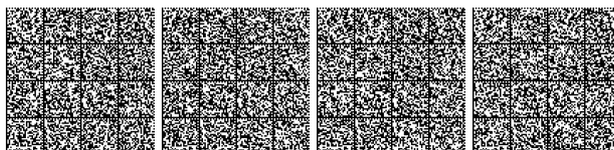
Medicinale: SAFLUTAN

Numero A.I.C. e confezioni: 038926 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Santen Italy S.r.l. - Via Roberto Lepetit 8/10, 20124 Milano - Italia

Codice Pratica N°: C1B/2016/1399

N° di procedura: DE/H/0991/001-002/IB/030



“Single variation” di tipo IB n. C.I.11 z): Introduzione di obblighi e condizioni relativi ad un’autorizzazione all’immissione in commercio, o modifiche ad essi apportate, compreso il piano di gestione dei rischi – altra modifica: aggiornamento del Risk Management Plan dalla versione 7 alla versione 8.

Medicinale: COSOPT

Numero A.I.C. e confezioni: 034242 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Santen Italy S.r.l. - Via Roberto Lepetit 8/10, 20124 Milano - Italia

Codice Pratica N°: C1B/2015/3455

N° di procedura: DK/H/0134/001-002/IB/070/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, 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 fabbricante di una materia prima “Avecia” [P.O. Box 2 Bealsis Avenue Billingham, Clevelethead, TS23 1YN, Inghilterra].

1 variazione di tipo IB n. B.I.a.1 z): modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea – altra modifica: aggiunta del fabbricante di una materia prima “ZaCh System S.p.A.” [Via Dovaro 36045 Lonigo Vicenza, ITALY].

1 variazione di tipo IA n. B.I.a.2 z): modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo – altra modifica: introduzione di un processo alternativo per il recupero del principio attivo dorzolamide cloridrato dalle acque madri.

Codice Pratica N°: C1A/2016/2882

N° di procedura: DK/H/0134/001-002/IA/073

“Single variation” di tipo IA n. A.4: Modifiche del nome e dell’indirizzo del fornitore del principio attivo timololo maleato da “Laboratoires Merck-Sharpe & Dohme - Chibret” [Zone Industrielle de Blazovy 43700 Saint-Germain Laprade - Francia] a “Fareva La Valée” [928 avenue Lavoisier - Zone Industrielle de Blazovy 43700 Saint-Germain Laprade - Francia].

Medicinale: TRUSOPT

Numero A.I.C. e confezione: 031848017 “20 mg/ml collirio, soluzione in contenitore OCUMETER PLUS” 1 flacone da 5 ml

Titolare A.I.C.: Santen Italy S.r.l. - Via Roberto Lepetit 8/10, 20124 Milano - Italia

Codice Pratica N°: C1A/2016/1489

N° di procedura: FR/H/0070/001/IA/058

“Single variation” di tipo IA n. B.II.e.7 b): Modifica del fornitore di elementi o di dispositivi di confezionamento (quando sono menzionati nel fascicolo) - Sostituzione o aggiunta di un fornitore: modifica del nome del fornitore dei contenitori Ocumeter Plus da “Rexam Healthcare OFFRANVILLE SAS” a “BPRES Healthcare OFFRANVILLE SAS”.

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

TX16ADD10576 (A pagamento).

KYOWA KIRIN LTD

Sede legale: Galabank Business Park,
Galashiels - TD1 1QH - UK
Partita IVA: GB 750487814

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

Medicinale: ABSTRAL compresse sublinguali, AIC n. 038736 in tutte le confezioni autorizzate.

Procedura Europea n. SE/H/0575/02-07/IA/025

Codice pratica: C1A/2016/3071

Titolare AIC: Kyowa Kirin Ltd

Tipologia variazione: Tipo IA, categoria n. B.II.e.4 a).

Tipo di modifica: Modifica delle dimensioni del contenitore (confezionamento primario), medicinali non sterili.

Modifica apportata: Modifica delle dimensioni del contenitore. I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD10582 (A pagamento).

L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALitti SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

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. e del Regolamento 721/2012/CE

Specialità medicinale: DIABREZIDE

Confezioni e numeri di A.I.C.: “80 mg compresse 40 compresse” AIC 031844 018

Specialità medicinale: GLICLAZIDE MOLteni

Confezioni e numeri di A.I.C.: “80 mg compresse” 40 compresse AIC 033363 019

Titolare AIC: L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA – Strada Statale 67 Fraz. Granatieri Scandicci (FI)

Codice pratica: N1A/2016/2162

Tipologia variazione: Grouping Variation di tipo IA



Modifiche apportate:

Variazione codice B.II.b.2.c.2): aggiunta di un sito di produzione responsabile del controllo e del rilascio del lotto.

Aggiunta di: Abiogen Pharma S.p.A., Via Meucci 36, Ospedaletto, Pisa

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

Procuratore speciale
dott. Bruno Fiorentino

TX16ADD10584 (A pagamento).

RIVOIRA PHARMA S.R.L.

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

Modifica apportata ai sensi del Regolamento UE 712/2012.

Titolare AIC : RIVOIRA PHARMA Srl

Codice pratica n. :N1A/2015/628

Medicinale: OSSIGENO RIVOIRA PHARMA

Codice farmaco: 038944.

Confezioni: 038944017, 038944029, 038944031, 038944043, 038944056, 038944068, 038944070, 038944082, 038944106, 038944118, 038944120, 038944132, 038944144, 038944157, 038944169, 038944171, 038944183, 038944195, 038944207, 038944219, 038944221, 038944233, 038944245, 038944258, 038944260, 038944272, 038944284, 038944296, 038944308, 038944310, 038944322, 038944334, 038944346, 038944359, 038944361, 038944486, 038944498

Tipologia variazione oggetto delle modifiche:

B.II.b.1 Introduzione di due siti produttivi della SOCIETÀ OSSIGAS S.r.l. - Melito di Napoli (NA) e Bagnoli di Sopra (PD)

e) per tutte le operazioni produttive del prodotto finito (variazione tipo IB)

b) sito di confezionamento primario (variazione tipo IAIN)

B.II.b.2 Modifica delle modalità di liberazione dei lotti e delle prove di controllo qualitativo del prodotto finito

c) Sostituzione di un fabbricante responsabile della liberazione dei lotti

2. Con controllo dei lotti/prove (variazione tipo IAIN)

Tenuto conto della Determina AIFA n. 371 del 14/04/2014 concernente "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali di cui all'art. 37 comma 1-bis del D. Lgs 219/2006", sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione in oggetto, sia i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta

Il legale rappresentante
ing. Valter Regis

TX16ADD10585 (A pagamento).

MERCK SERONO S.P.A.

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A per la pubblicazione in GURI

Procedura MRP n.: IT/H/0025/002-004, 006-008/IA/113/G

Protocollo n. 88367 del 30/08/2016 - Codice pratica: C1A/2016/2988

Medicinale: SAIZEN

Confezioni e numeri di AIC: 026863 - tutte le confezioni autorizzate

Tipologia variazione oggetto della modifica: B.I.a.4 z) Modifica apportata: Modifica dei controlli in process o dei limiti applicati durante la fabbricazione del principio attivo. Altra variazione. B.I.b.1 c) 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. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente.

Da: Metodo RP-HPLC per controllo in process del contenuto di hGH:

Curva di calibrazione ottenuta con 5 concentrazioni - La colonna usata può essere Synchropack RP-4 oppure Resource RPC oppure equivalente

A: Metodo RP-HPLC per controllo in process del contenuto di hGH:

Curva di calibrazione ottenuta con 3 concentrazioni. - La colonna usata è Resource RPC o equivalente

Aggiunta di un parametro alla specifica per la carica microbica (in accordo alla PhEu): Test TYMC: Conta totale combinata di lieviti e muffe: Non più di 5 CFU/ml di soluzione.

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

L'amministratore delegato
dott. Antonio Messina

TX16ADD10586 (A pagamento).

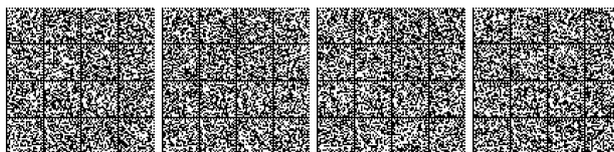
L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE

Specialità medicinale: ORAMORPH

confezioni e numeri di a.i.c.:

031507 015 "2 mg/ml sciroppo" flacone 100 ml"



titolare AIC: L.Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA

Codice pratica N.: N1A/2016/1182

tipologia variazione: Variazione di tipo IA

modifica apportata: Variazione codice B.IV.1.a.1): sostituzione del bicchierino dosatore con bicchierino dosatore equivalente, marcato CE.

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

Procuratore speciale
dott. Bruno Fiorentino

TX16ADD10587 (A pagamento).

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

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

Registro delle imprese: Roma n. 03907010585
Codice Fiscale: 03907010585

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

Titolare A.I.C.: Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - A.C.R.A.F. S.p.A., Viale Amelia n. 70 - 00181 Roma
Medicinale: MOMENDOL 220 mg cpr rivestite con film, (12 e 24 cpr)

N° di AIC: 025829084, 025829185

Procedura mutuo riconoscimento: n° IT.H.0110.001. IA.027

Codice pratica: C1A/2016/2433

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA - B.III.1 a)2 - aggiornamento CEP (R1-CEP 2007-110-Rev 01) del produttore del principio attivo naprossene sodico Divi's Laboratories Ltd - Unit 2, Chippada Village, Annaram Post, Bheemunipatnam Mandal, Visakhapatnam District, 531 162 Andhra Pradesh, India.

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

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

TX16ADD10588 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE**

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

*Richiesta concessione di derivazione
di acqua pubblica da pozzo*

Il Condominio Via Andrea Cascella 3, con domanda prot. 108999 del 5 agosto 2016, ha richiesto la concessione in oggetto per 0,5 l/s uso innaffiamento in Via Andrea Cascella 3 - Roma Capitale.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF10396 (A pagamento).

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

*Richiesta concessione di derivazione
di acqua pubblica da pozzo*

Avviso: con domanda prot. 81770 del 30 giugno 2006 il Condominio Area Verde ha richiesto la concessione in oggetto per 1,5 l/s ad uso innaffiamento - Via L. Daguerre 10/24 - Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF10398 (A pagamento).

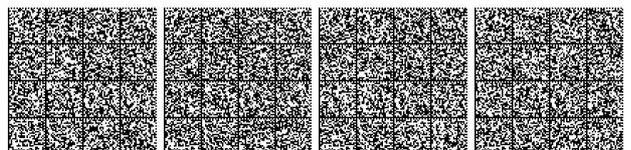
**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE**
Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta concessione di derivazione di acqua da pozzo

Avviso: Con domanda del 4 agosto 2016 prot. n. 108998/16 del 5 agosto 2016 la Petroli 2000 s.r.l. ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 0,5 l/sec., 1800 mc/anno per uso autolavaggio in Via Quattro Venti n. 219 nel Comune di Roma.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF10401 (A pagamento).



REGIONE UMBRIA**Servizio Geologico e Gestione delle competenze regionali in materia di acque pubbliche***Richiesta di concessione per l'utilizzo di acqua pubblica*

Con DD n. 003426 del 20 aprile 2011 è stato assentito, salvi i diritti dei terzi e la disponibilità dell'acqua, alla Comunità Agraria di Onelli con sede legale in Cascia, Via F.lli Onelli - P.I. 02829800545 di derivare l'acqua da sorgente «sopravanzo» fontanile esistente in località Onelli-Le Vaie, nel Comune di Cascia, per la portata massima di 0,3 l/s-Volume tot. 1.278 mc/a per uso zootecnico; salvi i casi di decadenza, servizio pubblico ex art. 8 c. 4 L.R. 33/04 revoca o rinuncia, la concessione di derivazione avrà scadenza il 31 dicembre 2040;

Estratto art. 8 disciplinare di concessione;

Il concessionario, assume la piena responsabilità per quanto riguarda i diritti di terzi con particolare riferimento a vertenze in corso relative alla sottensione idrica (art. 45, 47 R.D. 1775/33) e, gli eventuali danni derivanti dalla derivazione, sollevando la Provincia di Perugia da qualsiasi pretesa o molestia da parte di terzi che si ritenessero danneggiati;

Estratto art. 16 del disciplinare di concessione;

Il concessionario è tenuto alla piena ed esatta osservanza di tutte le disposizioni normative.

Il dirigente del servizio
dott. Borislav Vujovic

TU16ADF10407 (A pagamento).

CONCESSIONI DEMANIALI**AUTORITÀ PORTUALE DI GENOVA***Concessioni demaniali marittime*

Il Dirigente del Servizio Demanio di Autorità Portuale di Genova comunica che sono pervenute numero 207 istanze di concessioni demaniali marittime.

Ai fini di cui all'art. 18 Reg. Cod. Nav. tali istanze sono pubblicate all'Albo Pretorio del Comune di Genova e sul sito internet di Autorità Portuale di Genova www.porto.genova.it fino al 29/11/2016.

Le suddette istanze, corredate di relativi allegati, sono depositate per la consultazione presso la sede di Autorità Portuale di Genova.

Si invitano tutti gli interessati a presentare per iscritto ad Autorità Portuale di Genova - Servizio Demanio (Via della

Mercanzia 2, 16124 Genova) quelle osservazioni che ritenessero opportune e/o istanze concorrenti entro il perentorio termine del 30/11/2016, indicando la ragione sociale del soggetto sottoscrittore la domanda pubblicata all'Albo Pretorio.

Si avverte che, trascorso il termine stabilito, non sarà accettato alcun reclamo. Riservata, comunque, ogni diversa e/o ulteriore valutazione da parte dell'Ente in ordine alle istanze presentate.

Il dirigente del servizio demanio della direzione gestione del territorio
avv. Antonella Traverso

TX16ADG10489 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI TRIESTE***Cancellazione dal ruolo dei notai esercenti*

Si rende noto che il Notaio dott. Furio Gelletti, nato a Trieste il 23 marzo 1959, già Notaio alla residenza di Trieste, trasferito alla sede di Monfalcone, Distretto Notarile di Gorizia, con Decreto del Ministro della Giustizia di data 27 settembre 2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* numero 228 del 29 settembre 2016, è stato cancellato dal Ruolo dei Notai esercenti nel Distretto Notarile di Trieste a far data dal giorno 28 ottobre 2016.

Il presidente
notaio dott.ssa Paola Clarich

TX16ADN10556 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA*Avviso di trasferimento in Travagliato D.N. di Brescia del notaio Cominardi dott.ssa Raffaella*

Il presidente del Consiglio Notarile di Brescia notifica che la dr.ssa Raffaella Cominardi, già Notaio in Brescia, con Decreto Dirigenziale 27.09.2016 pubblicato nella *G.U.* N. 228 del 29.09.2016, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, viene ammessa ad esercitare le funzioni notarili nella sede di Travagliato D.N. di Brescia in data odierna.

Brescia, 7.11.2016

Il presidente
dott. Enrico Lera

TX16ADN10579 (Gratuito).



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.





€ 5,09

