

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 23 febbraio 2017

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

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

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

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	
Convocazioni di assemblea	
ALLIANCE FARMA SERVIZI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA1739)</i>	Pag. 1
DELTA ERRE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TX17AAA1809)</i>	Pag. 3
INTESA SANPAOLO VITA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX17AAA1767)</i>	Pag. 1
OP ASSOCIAZIONE ORTOFRUTTICOLTORI AGRO S. C. A R. L. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX17AAA1741)</i>	Pag. 1
PROGETTO LAOCOONTE S.C.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (TX17AAA1798)</i>	Pag. 2
SANITÀ S.R.L. <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA1733)</i>	Pag. 1
TIRRENA SCAVI S.P.A. <i>Convocazione assemblea ordinaria (TX17AAA1768)</i>	Pag. 2
UNIQA ASSICURAZIONI S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TX17AAA1769)</i>	Pag. 2
UR HOLDING S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX17AAA1808)</i>	Pag. 3
Altri annunci commerciali	
AREA IMMOBILIARE S.R.L. <i>Avviso di fusione transfrontaliera per incorporazione della società Area Immobiliare S.r.l. unipersonale nella società Baureal D.O.O. (TX17AAB1793)</i>	Pag. 14
CARIGE COVERED BOND 2 S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7 bis della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del decreto legislativo 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) (TV17AAB1813)</i>	Pag. 6
CARIGE COVERED BOND S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7 bis della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del decreto legislativo 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) (TV17AAB1812)</i>	Pag. 3
DEXIA CREDIOP S.P.A. <i>Avviso di retrocessione crediti (TX17AAB1709)</i>	Pag. 11



SMERALDA SPV S.R.L.

FINCONTINUO S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario"). (TX17AAB1729)..... Pag. 11

SUNRISE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (in seguito, il "Testo Unico Bancario"). (TX17AAB1539)... Pag. 8

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

CORTE DI APPELLO DI CAGLIARI Sezione di Sassari
Atto di integrazione del contraddittorio ex art. 331 c.p.c. (TX17ABA1723) Pag. 16

TRIBUNALE CIVILE DI AREZZO
Notifica per pubblici proclami (TX17ABA1716)..... Pag. 16

TRIBUNALE DI BRINDISI
Estratto atto di citazione per usucapione e convocazione parti per mediazione (TX17ABA1715)..... Pag. 15

TRIBUNALE DI CATANZARO
Notifica per pubblici proclami (TX17ABA1724)..... Pag. 18

TRIBUNALE DI GORIZIA
Estratto atto di citazione per usucapione (TX17ABA1794) Pag. 19

TRIBUNALE DI GROSSETO
Atto di citazione per usucapione (TX17ABA1797) ... Pag. 19

TRIBUNALE DI MODENA Sezione Lavoro
Integrazione del contraddittorio a mezzo notifica per pubblici proclami (TX17ABA1725) Pag. 18

TRIBUNALE DI TREVISO
Atto di citazione - Notifica per pubblici proclami (TU17ABA1663)..... Pag. 15

TRIBUNALE DI VARESE
Estratto ricorso ex art. 702 bis c.p.c. avente ad oggetto domanda di usucapione (TX17ABA1761) Pag. 18

TRIBUNALE DI VERONA
Notifica per pubblici proclami (TX17ABA1792)..... Pag. 18

TRIBUNALE DI VICENZA
Atto di citazione (TU17ABA1666)..... Pag. 15

TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI
Estratto ricorso ex art. 702 bis c.p.c. per pronuncia sentenza costitutiva ex art. 2932 c.c. (TX17ABA1802) .. Pag. 19

Ammortamenti

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA
Ammortamento cambiario (TV17ABC1695) Pag. 20

TRIBUNALE DI COMO
Ammortamento cambiario (TX17ABC1714) Pag. 20

TRIBUNALE DI LARINO
Ammortamento cambiario (TX17ABC1713) Pag. 20

TRIBUNALE DI MILANO
Ammortamento cambiario (TX17ABC1763) Pag. 20

TRIBUNALE DI ROMA
Ammortamento cambiario (TU17ABC1674)..... Pag. 20

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA
Ammortamento cambiario (TX17ABC1800) Pag. 21

Eredità

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO
Eredità sig. Rossetti Giuseppe - Invito ai creditori (TX17ABH1814)..... Pag. 22

TRIBUNALE DI CUNEO Cancelleria successioni
Eredità giacente di Gatto Maria Grazia (TX17ABH1766)..... Pag. 22

TRIBUNALE DI LECCE
Apertura dell'eredità giacente di Sylla Fallou - V.G. proc. n. 3774/2016 (TX17ABH1712) Pag. 21

TRIBUNALE DI MILANO
Nomina curatore eredità giacente di Di Maria Luigi (TX17ABH1810)..... Pag. 22

TRIBUNALE DI MONZA
Nomina curatore di eredità giacente - Reg. succ. n. 2075/2015 (TX17ABH1770)..... Pag. 22

TRIBUNALE DI MONZA
Nomina curatore di eredità giacente (TX17ABH1762) . Pag. 21

TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE
Eredità giacente di Attianese Armando (TX17ABH1796)..... Pag. 22



TRIBUNALE DI PISTOIA
Eredità giacente di Benini Carlo (TX17ABH1764)... Pag. 22

TRIBUNALE DI ROMA Ufficio Successioni
Eredità giacente di Filosa Gabriella - R.G.V.G. 20238/2016 (TU17ABH1672)... Pag. 21

TRIBUNALE DI SAVONA
Nomina curatore eredità giacente di Aldo Porro (TX17ABH1717)... Pag. 21

TRIBUNALE DI TIVOLI
Eredità giacente di Sciarretta Arturo (TU17ABH1673). Pag. 21

TRIBUNALE DI VICENZA
Nomina di curatore di eredità giacente (TX17ABH1795)... Pag. 22

Proroga termini

PREFETTURA DI LATINA
Proroga dei termini legali e convenzionali (TU17ABP1689)... Pag. 25

PREFETTURA DI MACERATA
Proroga dei termini legali e convenzionali (TU17ABP1665)... Pag. 23

PREFETTURA DI PESCARA
Proroga dei termini legali e convenzionali (TU17ABP1670)... Pag. 25

PREFETTURA DI PESCARA
Proroga dei termini legali e convenzionali (TU17ABP1671)... Pag. 25

PREFETTURA DI PESCARA
Proroga dei termini legali e convenzionali (TU17ABP1667)... Pag. 24

PREFETTURA DI PESCARA
Proroga dei termini legali e convenzionali (TU17ABP1669)... Pag. 24

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO
Dichiarazione di morte presunta di Marinelli Marino (TX17ABR1799)... Pag. 26

TRIBUNALE DI LOCRI
Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Oliva Filippo Maria (TX17ABR1459)... Pag. 27

TRIBUNALE DI MESSINA
Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Antonino Casola (TX17ABR1732)... Pag. 26

TRIBUNALE DI RAGUSA
Richiesta di dichiarazione di morte presunta Proc. n. 368/2016 R.G.V. (TU17ABR1458)... Pag. 26

TRIBUNALE DI RIETI Cancelleria Volontaria Giurisdizione
Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Recchia Pietro V.G.N. 1151/16 (TU17ABR1457)... Pag. 26

TRIBUNALE DI UDINE
Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TX17ABR1747)... Pag. 26

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

COOPERATIVA EXPRESS, TRASPORTI E SERVIZI SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.
Deposito del bilancio finale di liquidazione (TX17ABS1740)... Pag. 27

COOPERATIVA PER LO SVILUPPO TURISTICO ALTA VAL DI NON - SOCIETÀ COOPERATIVA in sigla "CO. SVI.TUR. SOC. COOP."
Deposito bilancio finale di liquidazione, relazione del liquidatore e piano di riparto (TX17ABS1760)... Pag. 27

EUROSERRAMENTI SOC. COOPERATIVA
Deposito del bilancio finale di liquidazione, conto della gestione e piano di riparto finale (TX17ABS1765)... Pag. 27

ALTRI ANNUNZI

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD1759)... Pag. 38

AEFFE FARMACEUTICI 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 (TX17ADD1786)... Pag. 43

B. BRAUN MILANO S.P.A.
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD1807)... Pag. 47

BENEDETTI & CO. S.P.A.
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012 e s.m.i. (TX17ADD1788)... Pag. 43



BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e successive modificazioni (TX17ADD1726)...... Pag. 30

BRACCO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento n. 1234/2008/CE (TX17ADD1754)...... Pag. 37

DOC GENERICI 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. (TX17ADD1815) Pag. 49

EG S.P.A.

Comunicazione notificata regolare UVA del 02/02/2017 - Prot. n. 10315 (TX17ADD1734) Pag. 34

EG S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX17ADD1735) Pag. 35

EG S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX17ADD1728) Pag. 33

FG S.R.L.

Comunicazione di notificata regolare PPA (TX17ADD1789)...... Pag. 44

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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. (TX17ADD1784)...... Pag. 42

GALDERMA ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD1783) Pag. 42

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX17ADD1757)...... Pag. 38

HEXAL AS

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 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD1738)...... Pag. 37

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL), S.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2006 (TX17ADD1785)...... Pag. 42

JANSSEN-CILAG S.P.A.

Estratto comunicazione notificata regolare V&A (TX17ADD1790)...... Pag. 44

L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ELLEPALMIRON (TX17ADD1731)...... Pag. 34

LABORATORI ALTER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD1782) Pag. 41

LANOVA FARMACEUTICI 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 (TX17ADD1787)...... Pag. 43

MALLINCKRODT ITALIA 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 s.m.i. (TX17ADD1801)...... Pag. 45

MEDA PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD1791) Pag. 44

MYLAN S.P.A.

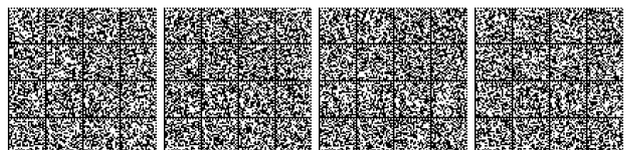
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274. (TX17ADD1727) Pag. 30

MYLAN S.P.A.

Comunicazione di riduzione dei prezzi al pubblico di specialità medicinale (TX17ADD1775) Pag. 39

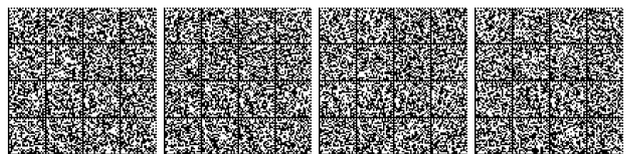
MYLAN S.P.A.

Estratto comunicazione di notificata regolare V&A specialità varie (TX17ADD1776)...... Pag. 39



NTC 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 n. 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD1742)</i>	Pag. 37	SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD1778).....</i>	Pag. 40
PENSA PHARMA 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 e del Regolamento n.1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD1811)</i>	Pag. 47	SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD1777).....</i>	Pag. 39
RANBAXY ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012. (TX17ADD1721)</i>	Pag. 29	SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD1781).....</i>	Pag. 41
RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD1707).....</i>	Pag. 28	TEVA B.V. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di medicinali (TX17ADD1758).....</i>	Pag. 38
RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD1708).....</i>	Pag. 29	TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX17ADD1711)</i>	Pag. 29
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 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD1737).....</i>	Pag. 36	ZENTIVA 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 n. 1234/2008/CE e s.m (TX17ADD1806).....</i>	Pag. 46
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 1234/2008/CE e s.m.i. (TX17ADD1736).....</i>	Pag. 36	ZENTIVA 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 n. 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD1804)</i>	Pag. 45
SANITAS LAB. CHIMICO FARMACEUTICO S.R.L. <i>Modifica stampati (TU17ADD1664)</i>	Pag. 28	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX17ADD1805)</i>	Pag. 46
SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD1780).....</i>	Pag. 40	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX17ADD1779).....</i>	Pag. 40	REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato dei Lavori Pubblici Direzione Generale - Servizio Territoriale Opere Idrauliche di Nuoro <i>Concessione di derivazione di acque pubbliche (TU17ADF1668).....</i>	
		Consigli notarili	
		CONSIGLIO NOTARILE DI PAVIA <i>Trasferimento del notaio Banfi Valeria (TX17ADN1710).....</i>	
			Pag. 49





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

SANITÀ S.R.L. *in liquidazione*

Convocazione di assemblea

I Signori Soci di Sanità S.r.l. in liquidazione sono convocati in assemblea ordinaria presso gli uffici di Unicredit Spa direzione territoriale Lazio siti in Roma, al viale Umberto Tupini n. 180 – piano terra per il giorno 04 aprile 2017 alle ore 11.30, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

1) Approvazione del Bilancio intermedio di liquidazione al 31/12/2016 e delibere conseguenti.

Roma, 20.02.2016

Il liquidatore
prof. avv. Massimiliano Marotta

TX17AAA1733 (A pagamento).

ALLIANCE FARMA SERVIZI S.P.A.

Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di "Alliance Healthcare Italia S.p.A."

Sede sociale: via Tiburtina n. 1310 - Roma
Capitale sociale: euro 1.625.712,00 int. versato
Registro delle imprese: Roma 05930840631
R.E.A.: Roma 882257
Codice Fiscale: 05930840631

Convocazione di assemblea

I signori Azionisti sono convocati in Lavagna alla Via Moggia n. 75, presso la sede operativa della società, in assemblea ordinaria in prima convocazione per il giorno 23 Marzo 2017 alle ore 12.00 ed in seconda il 24 marzo 2017, stessa ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Rinnovo Collegio Sindacale;
2. Varie ed eventuali.

La partecipazione all'assemblea sarà regolata dalle norme di legge e di statuto.

Il consiglio di amministrazione
dott. Rivara Antonino - dott. Vizzini Rocco Michele Maria

dott. Cardinali Luigi

TX17AAA1739 (A pagamento).

OP ASSOCIAZIONE ORTOFRUTTICOLTORI AGRO S. C. A R. L.

Convocazione di assemblea ordinaria

Si comunica che è convocata l'Assemblea Ordinaria dei Soci dell'OP Associazione Ortofrutticoltori Agro S.c. a r. l., presso la sede sociale, sita in Scafati (Sa) alla Via Delle Industrie Vicinale Costantino n. 6, in prima convocazione per il giorno 30 Marzo 2017 alle ore 16,00 e ricorrendone la necessità la convocazione è fissata per il giorno 31 Marzo 2017 alle ore 16,30, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- 1) Reg. (CE) 1234/2007 e s.m.i - Reg. (UE) 543/11 e s.m.i. - Programma Operativo V annualità 2016 - Determinazione;
- 2) Reg. (UE) 1308/13 e s.m.i - Reg. (UE) 543/11 e s.m.i. Programma Operativo pluriennale 2017/2021 e Programma Operativo I annualità 2017.

Per le modalità di partecipazione, si rinvia a quanto previsto in materia dallo Statuto Sociale e dalle leggi vigenti. Gli atti e documenti relativi agli argomenti posti in discussione sono disponibili presso la sede sociale.

Sono invitati all'Assemblea Ordinaria dei soci i produttori aderenti alle Cooperative socie presenti nell'anagrafica produttori dell'O.P.

Il presidente
Di Massa Vincenzo

TX17AAA1741 (A pagamento).

INTESA SANPAOLO VITA S.P.A.

Iscritta all'albo delle imprese di assicurazione e riassicurazione al n.1.00066

*Capogruppo del Gruppo Assicurativo Intesa Sanpaolo Vita iscritto all'Albo dei Gruppi Assicurativi al n. 28
Soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Intesa Sanpaolo S.p.A.*

Sede: corso Inghilterra, 3 - Torino
Capitale sociale: € 320.422.508,00 i.v.
Registro delle imprese: Torino n. 02505650370
Codice Fiscale: 02505650370

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea ordinaria in prima convocazione il giorno 16 marzo 2017 alle ore 14.00 presso gli uffici della società in Milano, Viale Stelvio 55/57 e, occorrendo, in seconda convocazione il giorno 17 marzo 2017, stessi luogo e ora, per deliberare sul seguente

Ordine del Giorno

“Bilancio al 31 dicembre 2016. Deliberazioni inerenti e conseguenti.”



L'intervento in assemblea è regolato dall'art. 2370 c.c. e i certificati azionari, oltre che essere presentati al momento dell'intervento in assemblea, potranno essere depositati presso la sede sociale o presso Intesa Sanpaolo S.p.A. sede di Torino Piazza San Carlo 156.

Torino, 16 febbraio 2017

Intesa Sanpaolo Vita S.p.A. - Il presidente del consiglio di amministrazione
rag. Luigi Maranzana

TX17AAA1767 (A pagamento).

TIRRENA SCAVI S.P.A.

Sede sociale: via del Valentino, 476 -
Massarosa, Frazione Stiava
Capitale sociale: € 7.000.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Lucca 01401230469
R.E.A.: Lucca 142552
Codice Fiscale: 01401230469

Convocazione assemblea ordinaria

I Signori azionisti sono convocati all'assemblea Ordinaria della TIRRENA SCAVI SPA indetta in Massarosa (LU) Frazione Stiava, Via del Valentino, 476 per il giorno 28 Aprile 2017 alle ore 10.00 in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 09 Maggio 2017, alla stessa ora e nello stesso luogo, ed in ulteriore convocazione per il giorno 29 Maggio 2017, alla stessa ora e nello stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

- Delibere ai sensi Art. 2364 del Codice Civile;

Avranno diritto di partecipazione all'Assemblea gli azionisti che abbiano depositato i loro certificati azionari presso la sede della società, almeno cinque giorni prima della data dell'Assemblea.

Tirrena Scavi S.p.A. - Il presidente del consiglio di amministrazione
Roberto Brunetti

TX17AAA1768 (A pagamento).

UNIQA ASSICURAZIONI S.P.A.

Albo Imprese Assicurazione n. 1.00033
Gruppo "Uniqa Italia": Albo gruppi n. 007
Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di
Uniqa Insurance Group AG
Sede: via Carnia n. 26 - Milano
Capitale sociale: € 7.761.604,92 i.v.
Registro delle imprese: Milano
R.E.A.: MI - 688496
Codice Fiscale: 01416080156
Partita IVA: 01416080156

Convocazione di assemblea straordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Straordinaria presso lo Studio Notarile Morone, sito a Torino in

Via Luigi Mercantini, n. 5, per il giorno 14 marzo 2017 alle ore 12:00 in prima convocazione ed, occorrendo in seconda convocazione per il giorno successivo, stessi luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

- Adozione nuovo statuto sociale: delibere inerenti e conseguenti.

La bozza del nuovo testo di Statuto Sociale è a disposizione degli Azionisti presso la Sede Sociale.

Ai sensi di Statuto, possono intervenire in Assemblea gli azionisti titolari del diritto di voto. Ogni azione dà diritto ad un voto. Per intervenire all'Assemblea, gli Azionisti debbono depositare le azioni, presso la sede sociale, almeno due (2) giorni non festivi prima di quello fissato per l'Assemblea. Le azioni non possono essere ritirate prima della fine dell'Assemblea.

Milano, 20 febbraio 2017

Per il consiglio di gestione - Il presidente
Michele Meneghetti

TX17AAA1769 (A pagamento).

PROGETTO LAOCOONTE S.C.P.A.

Sede: piazza Castello snc - 81037 Sessa Aurunca (CE)

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

I Signori Soci ed il Collegio dei Revisori sono convocati presso il Comune di Teano in seduta ordinaria prima convocazione 10 marzo 2017 ore 16,00, seconda convocazione 17 marzo 2017 ore 16,00

Ordine del giorno:

1. Approvazione bilancio 2016
2. Nomina nuovo Cda e definizione compensi
3. Nomina nuovo Collegio sindacale e definizione compensi
4. Nomina Revisore unico e definizione compensi
5. Eventuali e Varie

In seduta straordinaria prima convocazione 11 marzo 2017 ore 10.00, seconda convocazione 18 marzo 2017 ore 10,00

Ordine del Giorno:

1. Fuoriuscita dei Comuni di Francolise, Castello Matese, Calvi Risorta e Sessa Aurunca
2. Su invito del Collegio dei Revisori e Sindacale, stabilire, verificare e chiarire la possibilità di continuazione della persistenza in vita della società come sarà deciso dall'assemblea dei soci.
3. Eventuali e varie

Il presidente del C.d.A.
dott. Maurizio Simone

TX17AAA1798 (A pagamento).



UR HOLDING S.P.A.

Sede legale: viale Edison n. 44 - Trezzano sul Naviglio
 Capitale sociale: €. 1.846.682,50 i.v.
 Registro delle imprese: Milano n. 12867260155
 Codice Fiscale: 12867260155
 Partita IVA: 12867260155

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea ordinaria presso la sede legale della Società in Trezzano sul Naviglio (MI), viale Edison n. 44, per il giorno 16 marzo 2017 alle ore 11.00, ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 20 marzo 2017, stessi luogo ed ora, per deliberare sul seguente:

Ordine del Giorno

1. Dimissioni del Presidente da tutte le cariche ricoperte nel Consiglio di Amministrazione, delibere inerenti e conseguenti;

2. Integrazione del Consiglio di Amministrazione, delibere inerenti e conseguenti;

3. Determinazione dell'emolumento a favore del Consiglio di Amministrazione, delibere inerenti e conseguenti.

Ai sensi della legge e dello Statuto sociale, hanno diritto di intervenire all'assemblea gli azionisti che abbiano ottenuto dall'intermediario incaricato l'attestazione della loro legittimazione, comunicata alla Società in conformità alla normativa applicabile, comprovante il deposito delle azioni almeno due giorni non festivi prima della data fissata per la riunione.

Ai sensi dell'art. 15) dello statuto è consentito l'intervento all'assemblea a mezzo audioconferenza collegandosi al numero telefonico +39 02 48401580.

Trezzano sul Naviglio, 20 febbraio 2017.

Il presidente del consiglio di amministrazione
 Giovanbattista Laghezza

TX17AAA1808 (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 straordinaria

I Signori Azionisti della Delta Erre S.p.A., Società fiduciaria di organizzazione aziendale, di revisione e di servizi di trust, sono convocati in assemblea per il giorno 13 marzo 2017 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 14 marzo 2017 alle ore 18.00 presso l'Hotel Galileo in via Venezia n.35 per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno:

1. Modifica dell'oggetto sociale e altre modifiche statutarie.

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

TX17AAA1809 (A pagamento).

*ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI***CARIGE COVERED BOND S.R.L.**

*Iscritta all'elenco generale di cui all'articolo 106 del D.
 Lgs n. 385 del 1 settembre 1993 al n. 40383*

Sede sociale: via Cassa di Risparmio n. 15 - Genova
 Registro delle imprese: Genova
 Codice Fiscale: 05887770963
 Partita IVA: 05887770963

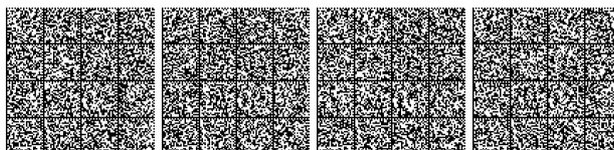
Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7 bis della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del decreto legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei dati Personali)

Con avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 142 del 2 dicembre 2008 pag. 15, Carige Covered Bond S.r.l. (Carige Covered Bond) ha comunicato che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione (il Programma), in data 14 novembre 2008 ha acquistato *pro soluto* da Banca Carige S.p.A. (il Cedente Originario o Banca Carige), capogruppo del Gruppo Banca Carige iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'art. 64 del testo unico bancario al n. 6175 (il Gruppo Banca Carige), un primo portafoglio di crediti derivanti da mutui ipotecari aventi le caratteristiche di cui all'art. 2, comma 1, lettera a) e b) del decreto del Ministro dell'economia e delle finanze n. 310 del 14 dicembre 2006 (il Decreto MEF).

Carige Covered Bond, nell'ambito del Programma, ha inoltre acquistato dal Cedente Originario e/o da Banca Carige Italia S.p.A. (Carige Italia), Cassa di Risparmio di Savona S.p.A. (Carisa), Cassa di Risparmio di Carrara S.p.A. (CRC) e Banca del Monte di Lucca S.p.A. (BML e unitamente a Carige Italia, Carisa e CRC i Cedenti Aggiuntivi), ulteriori portafogli di crediti derivanti da mutui ipotecari nelle seguenti date:

In data 25 settembre 2009 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 121 del 20 ottobre 2009.

In data 26 luglio 2010 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 95 del 12 agosto 2010.



In data 21 febbraio 2011 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 23 del 26 febbraio 2011.

In data 16 maggio 2011 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 61 del 28 maggio 2011.

In data 27 maggio 2011 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 65 del 9 giugno 2011.

In data 24 ottobre 2011 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 134 del 19 novembre 2011.

in data 23 gennaio 2012 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 15 del 4 febbraio 2012.

in data 25 giugno 2012 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 79 del 7 luglio 2012.

in data 10 giugno 2013 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 81 del 11 luglio 2013.

in data 28 settembre 2015 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 114 del 3 ottobre 2015.

in data 15 febbraio 2016 con pubblicazione dell'avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 21 del 18 febbraio 2016.

Si segnala inoltre che:

con atto del sedici novembre duemilaquindici, Carisa e CRC sono state fuse per incorporazione nella Banca Carige con efficacia rispettivamente dal 23 novembre 2015 e dal 14 dicembre 2015;

con atto del dodici dicembre duemilasedici, Carige Italia è stata fusa per incorporazione nella Banca Carige con efficacia dal 19 dicembre 2016;

Si comunica infine che in data 20 febbraio 2017 (la Data di Cessione) Carige Covered Bond ha acquistato *pro soluto* da Banca Carige e BML un ulteriore portafoglio di crediti derivanti da mutui ipotecari (i Crediti) che a tale data rispettavano i seguenti criteri:

Criteri generali

1) che sono mutui ipotecari, rispetto ai quali, alla relativa data di cessione, l'importo dei crediti in essere, sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti con ipoteca di grado economico superiore gravanti sullo stesso immobile, non supera l'80%, per i mutui ipotecari residenziali, o il 60%, per i mutui ipotecari commerciali, a seconda dei casi, del valore dell'immobile, in conformità con quanto previsto dal Decreto MEF;

2) che non prevedono al momento dell'erogazione alcun premio o altro beneficio in relazione al capitale o agli interessi (mutui agevolati);

3) che non sono stati concessi ad enti pubblici, enti ecclesiastici o consorzi pubblici;

4) che non sono crediti al consumo;

5) che non sono mutui agrari ai sensi degli articoli 43, 44 e 45 del testo unico bancario;

6) che sono garantiti da ipoteca costituita sui beni immobili, in conformità con le leggi ed i regolamenti applicabili, e situati in Italia;

7) che sono stati concessi da (i) Banca Carige o da altre banche appartenenti al Gruppo Banca Carige o (ii) da altre banche che non fanno parte del Gruppo Banca Carige i cui mutui ipotecari sono stati acquistati da Banca Carige direttamente ovvero attraverso l'acquisizione delle relative filiali;

8) il pagamento dei quali è garantito da un'ipoteca di primo grado economico, intendendosi con tale termine (i) un'ipoteca di primo grado economico, ovvero (ii) (A) un'ipoteca di secondo grado economico o di grado economico successivo, rispetto alla quale il mutuante garantito dall'ipoteca di primo grado economico è Banca Carige e rispetto alla quale le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado economico più elevato rispetto alle ipoteche di secondo grado economico o di grado economico successivo siano state interamente adempiute o (B) un'ipoteca di secondo grado economico o di grado economico successivo, rispetto alla quale le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado economico più elevato siano state interamente adempiute e il relativo mutuante abbia formalmente acconsentito alla cancellazione delle ipoteche di grado economico più elevato;

9) rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca è scaduto e la relativa ipoteca non può essere revocata ai sensi dell'art. 67 della legge fallimentare, e se applicabile, dell'art. 39, comma 4, del testo unico bancario;

10) che sono stati completamente erogati e in relazione ai quali non sussiste alcun obbligo né possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

11) in relazione ai quali, prima della cessione dei Crediti, sia stata pagata almeno una rata comprensiva di capitale (mutui che non sono in fase di pre-ammortamento);

12) che derivano da mutui ipotecari ai sensi dei quali le rate sono pagate tramite addebito su conti tenuti presso Banca Carige o presso una filiale di Banca Carige o di BML ovvero mediante SSD;

13) in relazione ai quali al momento della cessione, non sussiste alcuna rata insoluta da un periodo di tempo superiore a 30 giorni a decorrere dalla scadenza prevista e rispetto ai quali ogni altra precedente rata scaduta prima della cessione è stata pagata;

14) che sono regolati dalla legge italiana;

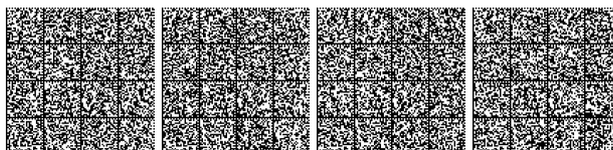
15) che non sono stati erogati a beneficio di persone che alla data di concessione del finanziamento avevano un rapporto di impiego con una banca appartenente al Gruppo Banca Carige;

16) che sono denominati in Euro (o erogati in diversa valuta e convertiti in Euro);

17) rispetto ai quali a nessuno dei relativi Beneficiari o dei Debitori è stato notificato un atto di precetto o un decreto ingiuntivo da parte di Banca Carige o di BML e nessuno dei Beneficiari e dei Debitori ha concluso una transazione stragiudiziale a seguito di un mancato pagamento;

18) che hanno un SAE inferiore a 700;

19) che non sono mutui frazionati alla data di cessione (a meno che non siano già stati accollati);



Criteria specifici relativi ai mutui ipotecari residenziali

1) sono mutui ipotecari residenziali:

erogati o rinegoziati da filiali di Banca Carige (anche quale incorporante di Banca Carige Italia (incorporata dalla Capogruppo Banca Carige in forza dell'atto di fusione del 12 dicembre 2016 e con efficacia dal 19 dicembre 2016), Carisa (incorporata dalla Capogruppo Banca Carige in forza dell'atto di fusione del 16 novembre 2015 e con efficacia dal 23 novembre 2015), CRC (incorporata dalla Capogruppo Banca Carige in forza dell'atto di fusione del 16 novembre 2015 e con efficacia dal 14 dicembre 2015) e BML entro la data del 31 luglio 2016;

2) l'ultima rata del piano di ammortamento dei mutui acquistati da Banca Carige scade in data 30 aprile 2022 o in data successiva;

3) l'ultima rata del piano di ammortamento dei mutui acquistati da BML scade in data 31 gennaio 2026 o in data successiva;

4) Sono crediti ipotecari con piano di ammortamento alla francese e non hanno un piano di ammortamento a rata variabile con progressione geometrica;

5) Alla Data di Cessione il mutuatario non ha un rapporto di impiego con alcuno dei Cedenti;

6) sono mutui in relazione ai quali il relativo debitore non beneficia della sospensione parziale o totale del pagamento di una o più rate ovvero della riduzione dell'importo effettivamente pagato di una o più rate rispetto a quanto originariamente previsto dal contratto in forza di provvedimenti legislativi e/o governativi o a seguito di specifiche iniziative governative e/o commerciali della relativa Banca, ivi incluse quelle concluse a livello di associazioni di categoria (a titolo esemplificativo quella denominata «piano Famiglie ABI»);

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Carige Covered Bond, senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della legge 130 e dell'art. 58 del testo unico bancario, tutti gli altri diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti, ivi inclusa qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti, comprese le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in relazione ai Crediti.

Carige Covered Bond ha conferito incarico ai Cedenti, ai sensi della legge 130, affinché in nome e per conto di Carige Covered Bond, in qualità di soggetti incaricati della riscossione dei crediti ceduti, procedano all'incasso delle somme dovute. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti (i Debitori Ceduti) e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai Debitori Ceduti.

I Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Banca Carige S.p.A., Via Cassa di Risparmio 15, Genova.

Ai sensi dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, Carige Covered Bond informa i Debitori Ceduti che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione già di titolarità del Cedente e derivanti dai contratti sottostanti di cui i Debitori Ceduti sono parte, ha comportato necessariamente la comunicazione a Carige Covered Bond dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori Ceduti (i Dati Personali). In virtù della predetta comunicazione, Carige Covered Bond è divenuta, pertanto, titolare del trattamento dei Dati Personali ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi dell'art. 13 del predetto Codice in materia di Protezione dei dati Personali.

Carige Covered Bond informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento del proprio oggetto sociale e, in particolare:

per finalità inerenti alla realizzazione di un'operazione di emissione da parte di Banca Carige di obbligazioni bancarie garantite nella forma di programma ai sensi dell'art. 7-bis della legge 130;

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

per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. amministrazione, gestione contabile degli incassi, eventuale recupero dei crediti oggetto di cessione, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

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

I Dati Personali potranno essere comunicati da Carige Covered Bond, in Italia e/o in paesi dell'Unione europea, ai seguenti soggetti e/o categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

i) al/ai responsabile/i del trattamento, ove designato/i e ai suoi incaricati, nonché agli altri soggetti incaricati della gestione, riscossione e del recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;

ii) ai soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l'espletamento dei relativi servizi;

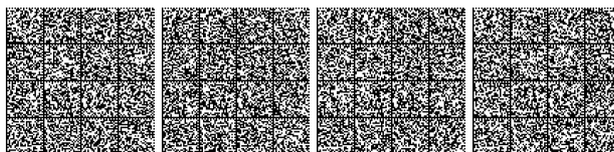
iii) ai fornitori di servizi, consulenti, revisori contabili ed agli altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi di Carige Covered Bond per la consulenza da essi prestata;

iv) alle autorità di vigilanza di Carige Covered Bond e Banca Carige e/o alle autorità fiscali in ottemperanza ad obblighi di legge;

v) ai soggetti incaricati di effettuare analisi relative al portafoglio di Crediti ceduto;

vi) a società del Gruppo Banca Carige;

vii) a soggetti terzi ai quali i Crediti ceduti dovessero essere ulteriormente ceduti da parte di Carige Covered Bond.



I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento è Carige Covered Bond, con sede in Genova, Via Cassa di Risparmio n. 15.

Carige Covered Bond informa, altresì, che i Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono esercitare i diritti di cui all'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e che, pertanto, gli stessi hanno il diritto, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, di chiedere e di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

I Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono rivolgersi al Cedente, in qualità di responsabile del trattamento nominato da Carige Covered Bond, mediante comunicazione scritta da inviarsi, anche via fax, al seguente recapito: Banca Carige S.p.A. Via Cassa di Risparmio 15, 16123 Genova (fax n. +39105792443).

Genova, 20 febbraio 2017

Carige Covered Bond S.r.l. - Il presidente
dott. Alessandro Picollo

TV17AAB1812 (A pagamento).

CARIGE COVERED BOND 2 S.R.L.

Iscritta all'elenco generale di cui all'articolo 106 del D.

Lgs n. 385 del 1 settembre 1993 al n. 42010

Sede sociale: via Cassa di Risparmio n. 15 - Genova

Registro delle imprese: Genova

Codice Fiscale: 02074520996

Partita IVA: 02074520996

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7 bis della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del decreto legislativo 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))

Nell'ambito di un'operazione di emissione di obbligazioni bancarie garantite nella forma di programma ai sensi della legge 130, Carige Covered Bond 2 S.R.L. (Carige Covered Bond 2) ha concluso con Banca Carige S.p.A. (Banca Carige), Cassa di Risparmio di Savona S.p.A. (Carisa), Cassa di Risparmio di Carrara S.p.A. (CRC), Banca del Monte di Lucca S.p.A. (BML) e Banca Carige Italia S.p.A. (Carige Italia) (i Cedenti) un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della legge 130 e dell'art. 58 del testo unico bancario, datato 14 febbraio 2012 e successivamente modificato in data 7 giugno 2012 e 23 gennaio 2013 (il Contratto di Cessione).

In virtù del Contratto di Cessione, i Cedenti hanno ceduto e/o cederanno, e Carige Covered Bond 2 ha acquistato e dovrà acquistare dai Cedenti, periodicamente e *pro soluto*, secondo un programma di cessioni da effettuarsi ai termini ed alle condizioni ivi specificate, ogni e qualsiasi credito derivante da (i) mutui ipotecari aventi le caratteristiche di cui all'art. 2, comma 1, lettera *a*) e *b*) del decreto del Ministro dell'economia e delle finanze n. 310 del 14 dicembre 2006 (il Decreto MEF) (i Mutui Ipotecari), (ii) contratti di finanziamento stipulati con o garantiti, e titoli emessi o garantiti, dagli enti di cui all'art. 2, comma 1, lettera *c*) del Decreto MEF (rispettivamente, i Crediti Pubblici o i Titoli Pubblici e, collettivamente, gli Attivi Pubblici) e (iii) titoli aventi le caratteristiche di cui all'art. 2, comma 1, lettera *d*) del Decreto MEF (i Titoli ABS).

In base a quanto disposto nel Contratto di Cessione, Carige Covered Bond 2 ha acquistato *pro soluto* dai Cedenti (ad esclusione di Banca Carige Italia S.p.A.) un primo portafoglio di crediti, derivanti dai Mutui Ipotecari e il relativo avviso di cessione è stato pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 20 del 16 febbraio 2012.

Carige Covered Bond 2, nell'ambito del Programma, ha inoltre acquistato dai Cedenti ulteriori portafogli di crediti derivanti da mutui ipotecari in data 11 giugno 2012, 18 febbraio 2013, 25 febbraio 2013, 27 maggio 2013 e 23 dicembre 2013 e i relativi avvisi di cessione sono stati rispettivamente pubblicati nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 72 del 21 giugno 2012, n. 27 del 5 marzo 2013, n. 36 del 26 marzo 2013, n. 66 del 6 giugno 2013 e n. 11 del 25 gennaio 2014.

Si segnala inoltre che:

con atto del sedici novembre duemilaquindici, Carisa e CRC sono state fuse per incorporazione nella Banca Carige con efficacia rispettivamente dal 23 novembre 2015 e dal 14 dicembre 2015;

con atto del dodici dicembre duemilasedici, Carige Italia è stata fusa per incorporazione nella Banca Carige con efficacia dal 19 dicembre 2016;

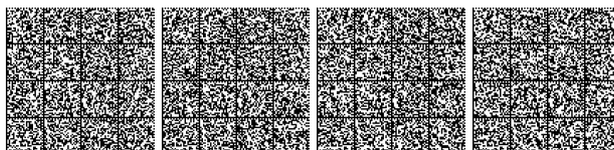
Si comunica infine che Carige Covered Bond 2, nell'ambito del Programma, in data 20 febbraio 2017, ha acquistato *pro soluto* dai Cedenti un ulteriore portafoglio di crediti derivanti da mutui ipotecari (i Crediti) che a tale data rispettavano i seguenti criteri:

Criteri generali

(1) che sono mutui ipotecari, rispetto ai quali, alla relativa data di cessione, l'importo dei crediti in essere, sommato al capitale residuo di eventuali precedenti finanziamenti con ipoteca di grado economico superiore gravanti sullo stesso immobile, non supera l'80%, per i mutui ipotecari residenziali, o il 60%, per i mutui ipotecari commerciali, a seconda dei casi, del valore dell'immobile, in conformità con quanto previsto dal Decreto MEF;

(2) che non prevedono al momento dell'erogazione alcun premio o altro beneficio in relazione al capitale o agli interessi (mutui agevolati);

(3) che non sono stati concessi ad enti pubblici, enti ecclesiastici o consorzi pubblici;



- (4) che non sono crediti al consumo;
- (5) che non sono mutui agrari ai sensi degli articoli 43, 44 e 45 del testo unico bancario;
- (6) che sono garantiti da ipoteca costituita sui beni immobili, in conformità con le leggi ed i regolamenti applicabili, e situati in Italia;
- (7) che sono stati concessi da (i) Banca Carige o da altre banche appartenenti al Gruppo Banca Carige o (ii) da altre banche che non fanno parte del Gruppo Carige i cui mutui ipotecari sono stati acquistati da Banca Gange o da altre banche appartenenti al Gruppo Banca Carige direttamente ovvero attraverso l'acquisizione delle relative filiali;
- (8) il pagamento dei quali è garantito da (i) un'ipoteca volontaria di primo grado legale, ovvero (ii) un'ipoteca di primo grado economico, vale a dire un'ipoteca di secondo grado legale o di grado legale successivo, rispetto alla quale (A) il mutuante garantito dall'ipoteca o dalle ipoteche di grado legale più elevato è Banca Carige o altre banche appartenenti al Gruppo Banca Carige e rispetto alla quale le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado legale più elevato rispetto alle ipoteche di secondo grado o di grado legale successivo sono state interamente adempiute o (B) le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado legale più elevato siano state interamente adempiute e il relativo mutuante abbia formalmente acconsentito alla cancellazione delle ipoteche di grado legale più elevato o (C) il mutuante garantito dall'ipoteca di grado legale più elevato è Banca Carige o altre banche appartenenti al Gruppo Banca Carige, in cui i crediti garantiti dalle ipoteche di grado legale più elevato rispetto alle ipoteche di secondo grado o di grado successivo sono state già ceduti o vengono contestualmente ceduti al Cessionario e che presentano un capitale residuo complessivo che non supera l'80%, per i mutui ipotecari residenziali, o il 60%, per i mutui ipotecari commerciali del valore dell'immobile;
- (9) rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca è scaduto e la relativa ipoteca non può essere revocata ai sensi dell'art. 67 della legge fallimentare, e se applicabile, dell'art. 39, comma 4, del testo unico bancario;
- (10) che sono stati completamente erogati e in relazione ai quali non sussiste alcun obbligo né possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;
- (11) in relazione ai quali, prima della cessione dei Crediti, sia stata pagata almeno una rata comprensiva di capitale (mutui che non sono in fase di pre-ammortamento);
- (12) in relazione ai quali al momento della cessione, non sussista alcuna rata insoluta da un periodo di tempo superiore a 30 giorni a decorrere dalla scadenza prevista e rispetto ai quali ogni altra precedente rata scaduta prima della cessione è stata pagata;
- (13) che sono regolati dalla legge italiana;
- (14) che non sono stati erogati a beneficio di persone che alla data di concessione del finanziamento avevano un rapporto di impiego con una banca appartenente al Gruppo Banca Carige;
- (15) che sono denominati in Euro (o erogati in diversa valuta e convertiti in Euro);

(16) rispetto ai quali a nessuno dei relativi beneficiari o dei debitori è stato notificato un atto di precetto o un decreto ingiuntivo da parte di Banca Carige e nessuno dei beneficiari e dei debitori ha concluso una transazione stragiudiziale a seguito di un mancato pagamento;

(17) che hanno un SAE inferiore a 700;

(18) che non sono mutui frazionati (a meno che non siano già stati accollati);

Criteri specifici relativi ai mutui ipotecari commerciali

(1) sono mutui ipotecari commerciali erogati o rinegoziati da Banca Carige S.p.A. (anche quale incorporante di CRC, Carisa e Carige Italia) e BML entro la data del 31 luglio 2016;

(2) l'ultima rata prevista dal piano di ammortamento dei mutui acquistati da Banca Carige scade in data 30 giugno 2021 o in data successiva;

(3) l'ultima rata prevista dal piano di ammortamento dei mutui acquistati da BML scade in data 30 giugno 2019 o in data successiva;

(4) hanno un piano di ammortamento alla francese e non hanno un piano di ammortamento a rata variabile con progressione geometrica;

(5) non fruiscono delle agevolazioni previste dagli Accordi sottoscritti in data 3 agosto 2009 (Avviso Comune) e in data 16 febbraio 2011 tra Associazione Bancaria Italiana e le Associazioni dei rappresentanti delle imprese in forza di provvedimenti legislativi e/o governativi né di analoghe agevolazioni accordate a seguito di specifiche iniziative governative e/o commerciali della Banca;

(6) il mutuatario non ha un rapporto di impiego con alcuno dei Cedenti.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Carige Covered Bond 2, senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, ai sensi del combinato disposto dell'art. 4 della legge 130 e dell'art. 58 del testo unico bancario, tutti gli altri diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti, ivi inclusa qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti, comprese le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in relazione ai Mutui Ipotecari o ai rispettivi crediti.

Carige Covered Bond 2 ha conferito incarico ai Cedenti, ai sensi della legge 130, affinché in nome e per conto di Carige Covered Bond 2, in qualità di soggetti incaricati della riscossione dei crediti ceduti, procedano all'incasso delle somme dovute. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti (i Debitori Ceduti) e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai Debitori Ceduti.

I Debitori Ceduti, i datori di lavoro e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Banca Carige S.p.A., Via Cassa di Risparmio 15, 16123 Genova.



Ai sensi dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, Carige Covered Bond 2 informa i Debitori Ceduti che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione già di titolarità dei Cedenti e derivanti dai Mutui Ipotecari di cui i Debitori Ceduti sono parte, ha comportato necessariamente la comunicazione a Carige Covered Bond 2 dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori Ceduti (i Dati Personali). In virtù della predetta comunicazione, Carige Covered Bond 2 è divenuta, pertanto, titolare del trattamento dei Dati Personali ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi dell'art. 13 del predetto Codice in materia di Protezione dei dati Personali.

Carige Covered Bond 2 informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento del proprio oggetto sociale e, in particolare:

per finalità inerenti alla realizzazione di un'operazione di emissione da parte di Banca Carige S.p.A. di obbligazioni bancarie garantite nella forma di programma ai sensi dell'art. 7-bis della legge 130;

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

per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. amministrazione, gestione contabile degli incassi, eventuale recupero dei crediti oggetto di cessione, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

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

I Dati Personali potranno essere comunicati da Carige Covered Bond 2, in Italia e/o in paesi dell'Unione europea, ai seguenti soggetti e/o categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

(a) al/ai responsabile/i del trattamento, ove designato/i e ai suoi incaricati, nonché agli altri soggetti incaricati della gestione, riscossione e del recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;

(b) ai soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l'espletamento dei relativi servizi;

(c) ai fornitori di servizi, consulenti, revisori contabili ed agli altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi di Carige Covered Bond 2 per la consulenza da essi prestata;

(d) alle autorità di vigilanza di Carige Covered Bond 2 e di ciascun Cedente e/o alle autorità fiscali in ottemperanza ad obblighi di legge;

(e) ai soggetti incaricati di effettuare analisi relative al portafoglio di Crediti ceduto;

(f) a società del Gruppo Banca Carige;

(g) a soggetti terzi ai quali i Crediti ceduti dovessero essere ulteriormente ceduti da parte di Carige Covered Bond 2.

I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento è Carige Covered Bond 2, con sede in Genova, Via Cassa di Risparmio, 15.

Carige Covered Bond 2 informa, altresì, che i Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono esercitare i diritti di cui all'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e che, pertanto, gli stessi hanno il diritto, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, di chiedere e di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

I Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono rivolgersi a Banca Carige S.p.A., in qualità di responsabile del trattamento nominato da Carige Covered Bond 2, mediante comunicazione scritta da inviarsi, anche via fax (+39 010 5792443), al seguente recapito: Banca Carige S.p.A. Via Cassa di Risparmio 15, 16123 Genova.

Genova, 20 febbraio 2017

Carige Covered Bond 2 S.r.l. - Il presidente
dott. Alessandro Piccolo

TV17AAB1813 (A pagamento).

SUNRISE S.R.L.

Sede: via Bernina, 7 - 20158 Milano

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (in seguito, il "Testo Unico Bancario")

Sunrise S.r.l. (in seguito, la "Società") comunica che in data 13 febbraio 2017 Agos Ducato S.p.A. (in seguito, "Agos") ha esercitato l'opzione per la cessione pro soluto alla Società, con effetto dal 13 febbraio 2017 (la "Data di Cessione") di tutti i crediti (in seguito, i "Crediti") derivanti da contratti di credito al consumo stipulati da Agos con i propri clienti (in seguito, i "Contratti di Credito") che avevano le seguenti caratteristiche alla data del 31 gennaio 2017 (la "Data di Valutazione") o alla diversa data indicata di seguito:

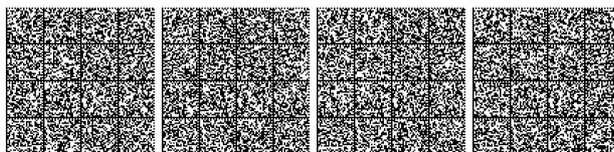
(i) i Crediti sono denominati in Euro;

(ii) i relativi Contratti di Credito sono regolati dalla legge italiana;

(iii) i relativi Contratti di Credito prevedono un Piano di Ammortamento, anche con Rate di importo diverso tra loro;

(iv) i relativi Debitori hanno interamente pagato la prima e la seconda Rata del relativo Piano di Ammortamento;

(v) i relativi Contratti di Credito prevedono che i pagamenti effettuati dai relativi Debitori avvengano tramite Addebito Diretto o Bollettino Postale;



(vi) laddove il relativo Contratto di Credito abbia ad oggetto beni mobili registrati, ciascun bene mobile registrato, finanziato ai sensi del relativo Contratto di Credito, è stato consegnato dal relativo fornitore;

(vii) i relativi Contratti di Credito non sono stipulati con dipendenti, agenti o rappresentanti di Agos;

(viii) i relativi Contratti di Credito non sono stati stipulati con persone giuridiche, né con persone fisiche che non risultavano residenti in Italia al momento della stipulazione;

(ix) i Crediti sorgono da (1) Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di beni e/o servizi o (2) Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione;

(x) i relativi Contratti di Credito prevedono Piani di Ammortamento con dieci, undici o dodici Rate in ciascun anno solare;

(xi) i relativi Contratti di Credito prevedono l'applicazione di un unico tasso di interesse fisso ovvero l'applicazione di due tassi di interesse fissi – in quest'ultimo caso, ciascuno applicabile in due diversi periodi prestabiliti ai sensi del relativo Contratto di Credito;

(xii) i relativi Contratti di Credito non richiedono la prestazione del consenso, da parte dei Debitori, alla cessione dei crediti da essi derivanti;

(xiii) i relativi Contratti di Credito sono stati stipulati direttamente da Agos;

(xiv) il Piano di Ammortamento dei relativi Contratti di Credito (senza considerare l'eventuale periodo di pre-ammortamento), tenendo anche conto dell'eventuale esercizio della facoltà contrattuale del relativo Debitore di modificare il Piano di Ammortamento originariamente pattuito alla data di stipula, posticipando il pagamento delle Rate, o riducendo l'importo delle Rate, prevede al massimo 180 Rate;

(xv) nessun rapporto intrattenuto dal relativo Debitore con Agos è stato classificato come Credito in Sofferenza;

(xvi) con riguardo a ciascun Contratto di Credito, i relativi Debitori non sono inadempienti con riferimento al pagamento delle spese diverse dalle spese di istruttoria per un ammontare superiore a 50 Euro;

(xvii) i relativi Contratti di Credito non prevedono l'erogazione di Finanziamenti Balloon o comunque l'erogazione di finanziamenti ai sensi dei quali viene prevista una "maxi-rata" finale di ammontare superiore alle altre Rate del relativo Piano di Ammortamento;

(xviii) i relativi Contratti di Credito non prevedono la facoltà di richiedere più di 2 modifiche in ciascun anno delle relative Rate nel corso di tutta la durata del finanziamento;

(xix) i Crediti non presentano nemmeno una Rata impagata dal relativo Debitore;

(xx) i relativi Contratti di Credito non prevedono la facoltà di sospendere il pagamento delle Rate per più di 5 (cinque) occasioni;

(xxi) i relativi Contratti di Credito non sono stati stipulati con Debitori che, al momento dell'erogazione del finanziamento, erano parte di altri contratti di credito conclusi con Agos che prevedono un piano di ammortamento definito con almeno due rate scadute e impagate;

(xxii) i relativi Contratti di Credito presentino un importo massimo finanziato pari a Euro 70.000,00;

(xxiii) i Crediti non derivino da (a) contratti di credito garantiti dalla (o che comunque prevedano *la*) cessione del quinto dello stipendio o della pensione ovvero che prevedano una delegazione per il pagamento di parte dello stipendio o della pensione del debitore in favore del Cedente, e (b) contratti di leasing o locazione finanziaria;

(xxiv) i Crediti non sorgono da Contratti di Credito stipulati esclusivamente per l'acquisto di una polizza assicurativa;

(xxv) per quanto attiene ai Crediti che sorgono da Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di beni e/o servizi, presentino un tasso annuo effettivo globale (TAEG) pari o superiore ai seguenti:

(a) 0,00000% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "nuovo" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che, in ciascun caso, non siano stati ancora immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori);

(b) 2,37652% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "usato" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto;

(c) 4,76911% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di mobili ed arredi domestici (esclusi gli elettrodomestici);

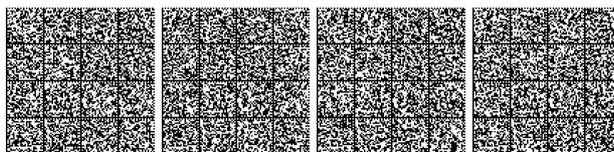
(d) 4,88817% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un bene o servizio diversi da quelli specificati ai precedenti paragrafi (a), (b),(c) e (d); e

(xxvi) per quanto attiene ai Crediti che sorgono da Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione, presentino contemporaneamente (a) un importo massimo finanziato pari a Euro 70.000 e (b) un tasso annuo effettivo globale (TAEG) uguale o superiore a 6,82503%.

Risultano tuttavia esclusi dalla cessione i Crediti che al 31 gennaio 2017, ancorché rispondenti ai criteri che precedono, presentino almeno uno dei seguenti requisiti:

- in relazione ai relativi Contratti di Credito, il debitore ha chiesto e ottenuto da Agos la sospensione della quota capitale del relativo finanziamento ai sensi dell'"Accordo per la sospensione del credito alle famiglie", concluso tra l'ABI e le Associazioni dei Consumatori in data 1 aprile 2015;

- i relativi Contratti di Credito sono stati stipulati con Debitori che, sulla base di quanto comunicato ad Agos, erano residenti nei comuni colpiti dagli eventi sismici del 24 agosto 2016 elencati nel decreto legge n. 189 del 17 ottobre 2016 e dai sismi successivi elencati nell'ordinanza del 15 novembre 2016 del Commissario straordinario del Governo per la ricostruzione dei territori interessati dai sismi o comunque con Debitori i cui immobili siti nelle Regioni Abruzzo, Lazio,



Marche e Umbria siano stati distrutti o danneggiati e che comprovino il danno subito e il nesso di causalità col sisma, conformemente a quanto disposto nelle citate norme;

- i relativi Contratti di Credito sono stati stipulati per l'acquisto di un bene o servizio diversi da quelli specificati al precedente paragrafo (i), lettere (a), (b), (c) e (d).

I Crediti comprendono, a mero titolo esemplificativo:

(a) tutti i crediti per capitale residuo alla Data di Cessione;

(b) tutti i crediti per interessi (inclusi gli eventuali interessi di mora) maturandi a partire dalla Data di Cessione;

(c) tutti i crediti, maturandi a partire dalla Data di Cessione, per commissioni o spese, rimborso dei premi assicurativi per coperture assicurative stipulate da Agos in relazione al Contratto di Credito da cui sorgono i Crediti, costi, indennizzi e danni, nonché ogni altra somma dovuta a Agos in relazione o in connessione ai Contratti di Credito, escluso il diritto al rimborso di eventuali spese legali e giudiziali e delle altre spese da sostenersi da parte di Agos in relazione al recupero dei predetti crediti.

Per effetto della presente cessione sono altresì trasferite alla Società tutte le garanzie, 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 e/o al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Credito e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, nonché ogni altro diritto di Agos ed ogni altra somma corrisposta dai "soggetti convenzionati", quali fornitori dei beni o servizi ai sensi dei Contratti di Credito.

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

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

La cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Ciò premesso, la Società, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è

tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del d.lgs. 196/2003, Codice in materia di Protezione dei Dati Personali ("Codice privacy") ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

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

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

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

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

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

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

(a) espletamento dei servizi di cassa e di pagamento;

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

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

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

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

(v) tutela degli interessi dei portatori di tali titoli.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni del Codice Privacy. In particolare, Agos, operando in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, tratterà i dati in qualità di Responsabile



del trattamento. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento – nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate – persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e/o dei dipendenti del Titolare stesso. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza possono essere consultati in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare o al Responsabile del trattamento.

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

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

I diritti di cui sopra possono essere esercitati rivolgendosi ad Agos, con sede legale in Via Bernina 7, Milano, nella sua qualità di Responsabile del trattamento dei Dati Personali.

I debitori ceduti nell'ambito della Cartolarizzazione e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione ad Agos, presso la relativa sede sociale.

Milano, 14 febbraio 2017

Sunrise S.r.l. – L'amministratore unico
Fabrizio Mandrile

TX17AAB1539 (A pagamento).

DEXIA CREDIOP S.P.A.

Iscritta all'albo delle banche tenuto da Banca d'Italia al n. 5288 - Iscritta all'albo dei gruppi bancari al n. 3030.4 - Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia

Sede legale: via Flavia n. 15 - 00187 Roma
Registro delle imprese: Roma 04945821009

Avviso di retrocessione crediti

Dexia Crediop S.p.A. ("Dexia Crediop") comunica di aver concluso in data 11 febbraio 2009 un contratto di cessione con Tevere Finance S.r.l. (la "Società") ai sensi del quale la Società ha ceduto, pro soluto, e Dexia Crediop ha acquistato una pluralità di crediti pecuniari individuabili in blocco, derivanti da contratti di mutuo stipulati da Dexia Crediop S.p.A. con l'Istituto per il Credito Sportivo, come di seguito indicati, (il "Portafoglio") ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130, come di volta in volta modificata ed integrata (la "Legge 130") e dell'art. 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (la "Legge bancaria"), nel contesto di una operazione di cartolarizzazione di crediti ai sensi della Legge 130 (la "Cartolarizzazione").

Con il presente avviso di cessione si rende noto a tutti gli effetti di legge che la Società, con contratto sottoscritto in data 20 Febbraio 2017, ha proceduto, inter alia, a retrocedere a Dexia Crediop, pro soluto, con efficacia alla data del 22 febbraio 2017, il Portafoglio, ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell'art. 58 della Legge Bancaria, in concomitanza con l'estinzione anticipata della Cartolarizzazione.

Il Portafoglio:

N. 1 Debitore ISTITUTO CREDITO SPORTIVO Divisa EUR Debito Residuo 121.944.590,38 Prezzo di acquisto 122.604.242,87 Scadenza Finale 31/12/2025

N. 2 Debitore ISTITUTO CREDITO SPORTIVO Divisa EUR Debito Residuo 6.000.000,00 Prezzo di acquisto 6.043.896,67 Scadenza Finale 31/12/2017

Per effetto della presente cessione sono altresì trasferite a Dexia Crediop tutte le garanzie, i privilegi e le cause di prelazione che assistono i suddetti mutui, e tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, azione, pretesa ed eccezione, inerenti o comunque accessori agli stessi ed al loro esercizio, in conformità alle previsioni dei contratti ed atti da cui derivano e da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Dexia Crediop S.p.A., via Flavia n. 15, 00187, Roma, tel. 06/4771 1.

Roma, 22 febbraio 2017

Dexia Crediop S.p.A. - Il responsabile Funding & Markets
Stefano Catalano

TX17AAB1709 (A pagamento).

SMERALDA SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1 ottobre 2014 al n. 35260.9

Sede legale: via A. Pestalozza 12/14 - Milano - Italia
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 09285300969
Codice Fiscale: 09285300969

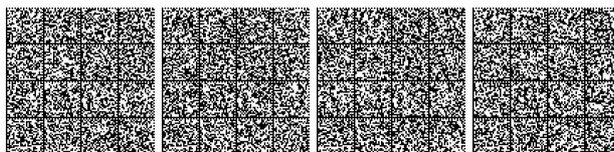
FINCONTINUO S.P.A.

Sede legale: via Alessandro Farnese, 4 - 00192 Roma, Italia
Capitale sociale: Euro 6.000.000,00 di cui versati Euro 6.000.000,00

Registro delle imprese: Roma n. 02597720792
Codice Fiscale: 02597720792

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

Smeralda SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione



di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 22 aprile 2016 tra Fincontinuo S.p.A. (il "Cedente" o "Fincontinuo") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Fincontinuo ed accettata da parte del Cessionario in data 16.02.2017 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato da Fincontinuo, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto effettuata in favore di Fincontinuo dai relativi debitori.

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano i seguenti criteri e meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i "Crediti"):

1) siano Mutui personali da rimborsarsi mediante Cessione del Quinto e/o, solo nel caso di Debitori che siano dipendenti di una Pubblica Amministrazione, da Delegazione di Pagamento, effettuata dal Debitore in favore di Fincontinuo e notificata al relativo Datore di Lavoro/Ente Pensionistico e da questo accettata (con rilascio di un atto di benessere da parte del relativo Datore di Lavoro/Ente Pensionistico ovvero mediante trattenuta in busta paga della relativa Cessione del Quinto);

2) siano stati concessi esclusivamente da Fincontinuo in qualità di soggetto mutuante;

3) siano denominati in Euro e non contengano previsioni che ne permettano la conversione in un'altra valuta;

4) siano stati interamente erogati e per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

5) siano stati erogati ai sensi di Contratti di Mutuo disciplinati dalla legge della Repubblica italiana;

6) sia maturata e pagata almeno una Rata;

7) siano assistiti da una o più Polizze Assicurative, ciascuna rilasciata da una Compagnia Assicuratrice Eleggibile, di cui è beneficiario Fincontinuo per la copertura, rispettivamente, del Sinistro Vita e del Sinistro Impiego;

8) siano stati erogati in favore di persone fisiche, residenti o domiciliate in Italia, dipendenti da una impresa privata o da una Pubblica Amministrazione o pensionati;

9) non siano stati erogati a amministratori o dipendenti di Fincontinuo né a dipendenti della medesima Compagnia Assicuratrice Eleggibile con la quale è stata stipulata la Polizza Assicuratrice che assiste tale Mutuo ai sensi del precedente punto 7;

10) prevedano un piano di ammortamento caratterizzato da Rate mensili di ammontare fisso ed abbiano un tasso d'interesse fisso;

11) non siano stati classificati, dalla data di erogazione del relativo Mutuo, come "sofferenze" ai sensi della circolare n. 139 dell'11 febbraio 1991 della Banca d'Italia ("Centrale dei rischi - Istruzioni per gli intermediari creditizi"), come successivamente modificata ed integrata;

12) non siano stati classificati, dalla data di erogazione del relativo Mutuo, come "partite incagliate" ai sensi della circolare n. 49 dell'8 febbraio 1989 della Banca d'Italia ("Manuale per la compilazione della matrice dei conti"), come successivamente modificata ed integrata;

13) non siano stati caratterizzati da eventi in relazione ai quali la Compagnia Assicuratrice Eleggibile è tenuta a liquidare il relativo indennizzo sulla base della Polizza Assicuratrice di cui al precedente punto (7);

14) debbano essere rimborsati integralmente ad una data non successiva al 31 dicembre 2027 (incluso) secondo il piano di ammortamento originario;

15) debba maturare almeno una Rata successiva alla Data di Valutazione;

16) i cui Debitori non abbiano aperto presso Fincontinuo un conto corrente bancario o un conto di deposito (laddove Fincontinuo possa svolgere tali attività ai sensi della normativa applicabile);

17) non siano stati stipulati e conclusi ai sensi di qualsivoglia legge o normativa che preveda sin dall'origine agevolazioni finanziarie, 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 o ai relativi garanti riguardo al capitale e/o agli interessi;

18) non siano stati oggetto di precedenti operazioni di cessione e/o cartolarizzazione a terzi, come comunicato al relativo Debitore da Fincontinuo, salvo che non siano stati successivamente riacquistati da Fincontinuo (e tale circostanza sia stata comunicata al relativo Debitore da Fincontinuo);

19) non siano Crediti in Ritardo.

20) esclusi i Crediti che derivano da Mutui il cui TAN, come indicato nel relativo contratto di Mutuo, sia pari al 6% annuo, al 5,4% annuo ovvero al 5,913% annuo;

21) esclusi i Crediti che derivano da Mutui per i quali il relativo Datore di Lavoro abbia comunicato una sospensione della trattenuta per il Debitore;

22) esclusi i Crediti relativi alle seguenti Amministrazioni Cedute:

a. Pubbliservizi spa (Partita IVA e Codice fiscale: 04363250871);

b. Azienda Sanitaria Provinciale Vibo Valentia (Partita IVA e Codice fiscale: 02866420793);

c. Azienda Metropolitana Trasporti Catania Spa (Partita IVA e Codice fiscale: 04912390871).

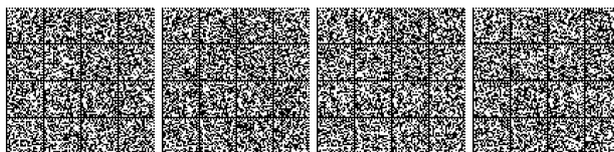
23) esclusi i Crediti che hanno maturato più di due rate in ritardo;

24) esclusi i crediti che sono stati assicurati da Fincontinuo S.p.A. con la compagnia SOGECAP S.A. (Partita IVA e Codice fiscale: 07160010968);

25) esclusi i crediti che sono stati assicurati da Fincontinuo S.p.A. con la compagnia AFI ESCA S.A. (Partita IVA: 07907350966; Codice fiscale: 97601900158);

26) esclusi i crediti che sono stati assicurati da Fincontinuo S.p.A. con la compagnia AXA France VIE S.A. (Partita IVA e Codice fiscale: FR 62310499959) ed hanno un TAN contrattuale superiore a 5,2600%.

Per "Crediti in Ritardo" (Delinquent Receivables) si intendono i Crediti derivanti da Mutui per i quali si sia registrato il ritardo nel pagamento di almeno 4 Rate.



Per “Compagnia Assicurativa Eleggibile” (Eligible Insurance Company) si intende (i) Axa France Iard S.A., iscritta al Registro di Commercio delle Imprese di Nanterre numero 722057460, sede al 313, Terrasses de l’Arche – 92727 Nanterre Cedex; (ii) Axa France Vie S.A., iscritta al Registro di Commercio delle Imprese di Nanterre numero 310499959, sede al 313, Terrasses de l’Arche – 92727 Nanterre Cedex; (iii) CF Life Compagnia di Assicurazioni Vita S.p.A., sede in Italia, 00142 Roma, Viale Erminio Spalla 9, appartenente al gruppo assicurativo CF Assicurazioni iscritto all’Albo Gruppo Isvap al numero 042; (iv) CF Assicurazioni S.p.A., sede legale e direzione generale in Italia, 00142 Roma, Via Erminio Spalla 9, codice Fiscale 09395811004, REA numero 1160328, iscrizione all’Albo Imprese di Assicurazione numero 1.00158, capogruppo del Gruppo Assicurativo CF Assicurazioni S.p.A., iscritto all’Albo dei Gruppi Assicurativi al numero 042; (v) Credit Life AG, società di diritto tedesco con sede in Rheinlandplatz, D-41460, Neuss, Repubblica Federale di Germania, codice fiscale 122/5714/4949, partita IVA DE120683573, iscritta al Registro delle Imprese del Tribunale di Neuss in data 17/01/2013 al numero HRB9766; (vi) Net Insurance Life S.p.A., società per azioni con socio unico, codice fiscale 09645901001, sede legale in Italia, 00135 Roma, Via dei Giuochi Istmici 40, numero REA 1178765, iscrizione all’Albo IVASS Imprese numero 1.00164, iscrizione all’Albo IVASS Gruppi Assicurativi numero 23; (vii) Net Insurance S.p.A., sede legale e direzione generale in Italia, 00135 Roma, Via dei Giuochi Istmici 40, codice fiscale 06130881003, numero REA 948019, iscrizione all’Albo IVASS Imprese numero 1.00136, iscrizione all’Albo IVASS Gruppi Assicurativi numero 23; (viii) ERGO Previdenza S.p.A., sede legale e direzione generale in Italia, 20141 Milano, Via R. Pampuri 13, appartenente al Gruppo Assicurativo ERGO Versicherungsgruppe, iscritto all’Albo dei Gruppi Isvap al numero 034, soggetta a direzione e coordinamento di ERGO Italia S.p.A.; (ix) Great American International Limited, con sede legale a Dublino – Station House Main Street Malahide Co. Dublin – Ireland; (x) MetLife Europe d.a.c., società di capitali del gruppo Metropolitan Life Insurance Inc. (MetLife), costituita in Irlanda ed iscritta al Registro delle Imprese Irlandese (numero di iscrizione 415123), avente sede legale in ‘20 on Hatch’, Lower Hatch Street, Dublino 2 Irlanda; (xi) Allianz Global Life dac., con sede legale in Allianz House, Elmpark Merrion Road Dublin 4, Ireland, costituita e vigente ai sensi della legge irlandese, iscritta al locale registro delle società con il numero 458565; (xii) Afi Esca s.a., con sede Sociale in 2, Quai Kléber, 67000 Strasburgo, Francia, Registro delle Imprese di Strasburgo n. 548 502 517, P. IVA 07907350966, C.F. 97601900158, numero di iscrizione al Reg. Imprese di Milano e R.E.A. n. MI – 1989762, con Rappresentanza generale per l’Italia in Via Vittor Pisani, 5, 20124 Milano; (xiii) Sogecap s.a., con sede legale in Tour D2- 17 bis place de Reflets - 902919 Paris la defense Cedex, iscritta al registre du Commerce e des Sociétés di Nanterre al n. 086 380 730, società soggetta al Code des Assurances che opera nel territorio italiano in regime di stabilimento tramite la sede secondaria sita in via Tiziano, 32, 20145 Milano (iscritta al n. 100088 all’albo delle imprese assicurative Ivass).

Per “Convenzione/i Assicurativa/e” (Insurance Master Agreement): si intendono i singoli accordi sottoscritti tra Fincontinuo e le Compagnie Assicurative Eleggibili che disciplinano le modalità e i termini per l’emissione delle relative Polizze Assicurative a beneficio di Fincontinuo.

Per “Polizza Assicurativa” (Insurance Policy) si intendono, con riferimento a ciascun Mutuo, le polizze assicurative rilasciate dalle Compagnie Assicurative Eleggibili a beneficio di Fincontinuo sulla base delle Convenzioni Assicurative e/o sotto forma di polizza collettiva relativa a più Mutui, a copertura di certi rischi connessi al relativo Debitore, i cui diritti ed azioni sono inclusi nei Crediti ceduti all’Acquirente ai sensi del Contratto di Cessione.

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d’Italia, ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 della Legge 130/99 e 58 del D.lgs. 385/93, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per

ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Fincontinuo S.p.A., Roma, Via Alessandro Farnese 4.

Il Cessionario, comunica che, in virtù dei contratti sottoscritti nell’ambito dell’operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Zenith Service S.p.A. come servicer dell’operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il “Servicer”).

Il Cessionario ed il Servicer hanno delegato le funzioni di incasso dei Crediti a Fincontinuo che pertanto continuerà ad incassare le somme relative ai Crediti ceduti/cartolarizzati, agendo quale mandatario del Cessionario (il “Sub-Servicer”).

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni della decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la “Legge Privacy”). In virtù di quanto indicato sopra circa il ruolo del Cedente quale Sub-Servicer, anche quest’ultimo è divenuto, di conseguenza, ulteriore “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy (in particolare i commi 1 e 2 dell’articolo 13), il Cessionario il Servicer ed il Sub-Servicer non tratteranno dati definiti dalla stessa Legge Privacy come “sensibili”.

I dati personali relativi ai debitori ceduti 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, il Cessionario, il Servicer ed il Sub-Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione ha nominato lo stesso Servicer, ovvero il Sub-Servicer, quale "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Il Cessionario, il Servicer ed il Sub-Servicer potranno comunicare 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.

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.

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del veicolo, del Servicer e del Sub-Servicer, ciascuno per i propri incaricati.

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 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta ai responsabili come sopra individuati.

Milano, 16 febbraio 2017

Smeralda SPV S.r.l. – L'amministratore unico
dott. Marco Grimaldi

TX17AAB1729 (A pagamento).

AREA IMMOBILIARE S.R.L.

Unipersonale

Società con socio unico

Sede legale: via Area Sviluppo Industriale Prima n. 7 -
Anagni (FR)

Capitale sociale: euro 50.000 interamente versato

Registro delle imprese: Frosinone 02645630605

Avviso di fusione transfrontaliera per incorporazione della società Area Immobiliare S.r.l. unipersonale nella società Baureal D.O.O.

È in corso di studio un progetto di fusione transfrontaliera per incorporazione della società Area Immobiliare S.R.L. Unipersonale nella società Baureal D.o.o. Con riferimento a tale progetto, non ancora approvato dagli organi di amministrazione delle società partecipanti alla fusione al momento

della richiesta di pubblicazione della presente nota, si forniscono di seguito le informazioni richieste ai sensi dell'art.7 del Decreto Legislativo 30 maggio 2008 n. 108.

(1) Tipo, denominazione sociale, sede statutaria e legge regolatrice delle società coinvolte nella fusione.

(i) Società incorporante: la società europea regolata dalla Legge Slovena, denominata Baureal D.o.o., con sede ufficiale in Štihova ulica, 13 1000 Ljubljana, Slovenia, capitale sociale autorizzato pari a Euro 7.500, capitale sociale versato pari a Euro 7.500.

(ii) Società incorporata: la società a responsabilità limitata regolata dal diritto italiano, denominata Area Immobiliare S.r.l. Unipersonale, con sede legale in via Area Sviluppo Industriale Prima n. 7, Anagni (FR), capitale sociale pari a Euro 50.000 interamente versato.

(2) Registro delle Imprese nel quale sono iscritte le società partecipanti alla fusione e relativo numero di iscrizione.

(i) Società incorporante: Registro delle Imprese sloveno presso il Tribunale di Lubiana e numero di iscrizione 63669919

(ii) Società incorporata: Registro delle Imprese di Frosinone e numero di iscrizione 02645630605.

(3) Modalità di esercizio dei propri diritti da parte dei creditori e dei soci di minoranza delle società partecipanti alla fusione e modalità con le quali si possono ottenere gratuitamente tali informazioni.

ESERCIZIO DEI DIRITTI DEI CREDITORI

Ai sensi degli articoli da 622a al 622.l ed in particolare 622.j legge societaria slovena/Zakon, entro il termine di un mese dall'annuncio del progetto di fusione, i creditori delle società partecipanti alla fusione hanno il diritto di fare opposizione depositando un'istanza dinanzi al tribunale di Lubiana, specificando la garanzia richiesta.

Inoltre, ai sensi dell'art. 2503 del codice civile italiano, i creditori di Area Immobiliare S.R.L. Unipersonale, anteriori alla data di iscrizione del progetto di fusione presso il Registro delle Imprese di Frosinone ai sensi del terzo comma dell'art. 2501-ter del codice civile italiano, hanno il diritto di fare opposizione alla fusione entro sessanta giorni dalla data di iscrizione della delibera di approvazione della fusione ai sensi dell'art. 2502-bis del codice civile italiano presso il Registro delle Imprese di Frosinone. In ultimo, ai sensi dell'art. 622.j legge societaria slovena/Zakon, chiunque sia titolare, senza essere socio, di un diritto speciale nei confronti di Area Immobiliare S.R.L. Unipersonale, quali ad esempio i titolari di diritti derivanti da accordi di distribuzione degli utili o di diritti di opzione, ha diritto ad ottenere un equivalente diritto nei confronti della società incorporante ovvero un risarcimento.

ESERCIZIO DEI DIRITTI DEI SOCI DI MINORANZA

(i) Società incorporante: dal momento che la società risultante dalla fusione è Baureal D.o.o., trova applicazione ai sensi dell'art. 622.j legge societaria slovena/Zakon in quanto l'intero capitale della medesima è detenuto dall'unico socio Pasquale Palmigiani.

(ii) Società incorporata: non esistono soci di minoranza della società Area Immobiliare S.R.L. Unipersonale in quanto l'intero capitale della medesima è detenuto dall'unico socio Pasquale Palmigiani.



MODALITA' DI OTTENIMENTO DELLE INFORMAZIONI

Ogni informazione in relazione alla fusione può essere ottenuta gratuitamente presso la sede legale della società incorporata e presso l'ufficio della società incorporante Baureal D.o.o.

L'amministratore unico di Area Immobiliare S.r.l. unipersonale Pasquale Palmigiani

TX17AAB1793 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI**NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI****TRIBUNALE DI TREVISO***Atto di citazione - Notifica per pubblici proclami*

Con ordinanza n. 24360/16 del 6 dicembre 2016 il Presidente del Tribunale di Treviso, dott. A. Gatto autorizzava Camazzola Caterina, Minato Paolo, Minato Enrico, Minato Maria domiciliati in Crespano del Grappa (TV) via Roma n. 1/8 presso l'avv. E. Bastianon che li difende a notificare mediante pubblici proclami l'atto di citazione promosso da Camazzola Caterina, Minato Paolo, Minato Enrico Minato Maria nei confronti degli eredi di Reginato Fortunato Gregorio. Gli attori esercitano da oltre 20 anni il possesso pacifico, continuo, non interrotto, pubblico, non equivoco e con l'animo di tenere la cosa come propria sui terreni in comune di Paderno del Grappa, Fg n. 10 part. n. 661 sem. arbor. Cl. 3, sup.: are 53, ca 93, RD 29,25, RA € 16,71 e Fg 10 part. n. 355, sem. arbor. Cl. 3, sup.: are 44 Ca 40, RD € 24,08, RA € 13,76. Quindi gli attori citano gli eredi del soggetto sopra indicato a comparire nel Tribunale di Treviso all'udienza del 20 luglio 2017 ad ore di rito, con invito a costituirsi, ex art. 166 del codice di procedura civile, nel termine di 20 giorni dall'udienza sopra indicata o di quella fissata ex art. 168-bis u.c. del codice di procedura civile dal Giudice con l'avvertimento che la costituzione oltre tali termini implica le decadenze ex articoli 38 e 167 del codice di procedura civile e con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia per sentir accogliere le seguenti conclusioni: «accertato il possesso ultraventennale sui beni, part. n. 661, fg 10 semin. arbo, cl. 3, e n. 355 fg. 10 semin. arb., cl. 3, in comune di Paderno del Grappa, dichiararsi l'intervenuta usucapione ex art. 1158 del codice civile e, per l'effetto, il diritto di piena proprietà esclusiva degli stessi in capo a Camazzola Caterina, Minato Paolo, Minato Enrico, Minato Maria. Ordinarsi al Conservatore dei registri immobiliari di Treviso la trascrizione dell'emananda sentenza ex art. 2651 del codice civile, con esonero da ogni responsabilità. Sentenza provvisoriamente esecutiva ex legge».

avv. Elisabetta Bastianon

TU17ABA1663 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA*Atto di citazione*

L'avv. Giuseppe Renzo Villanova, quale difensore del signor Pezzin Mario nato a Conco (VI) il 9 luglio 1946 conviene avanti il Tribunale di Vicenza per l'udienza del 19 dicembre 2017 ore 9.00, tra gli altri, i signori Poli Giovanna Maria di Giovanni e Poli Maria fu Andrea o i loro rispettivi eredi, nonché gli eredi del signor Vellar Pietro dec. ad Asiago il 15 febbraio 2009 e della signora Poli Rosa Maria di Pietro n. a Conco il 28 dicembre 1912 al fine di sentire dichiarare l'attore unico ed esclusivo proprietario per intervenuta usucapione, dei seguenti beni immobili: - Comune di Conco - Catasto Fabbricati - foglio 4, mapp. 1342 (ex C.T. mapp. 135a), cat. A3, cl. 01, Contrà Gomarolo n. 19, p. T-1; Comune di Conco - Catasto Fabbricati - foglio 4, mapp. 1143, cat. A4, cl. 5 di 4,5 vani; Comune di Conco - Catasto Fabbricati - foglio 4, mapp. 1336 sub 1, cat. C06, cl. 1, Contrà Gomarolo, 19, p.T; Comune di Conco - Catasto Fabbricati - foglio 4, mapp. 1336 sub 2, cat. A03, cl. 1, Contrà Gomarolo, 19, p.T-1. e li invita a comparire all'udienza sopra indicata avanti il G.I. designando e a costituirsi almeno 20 giorni prima della stessa, con avvertimento che, in difetto, incorreranno nelle decadenze di cui all'art. 167 del codice di procedura civile.

Bassano del Grappa, 20 dicembre 2016

avv. Giuseppe Renzo Villanova

TU17ABA1666 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRINDISI*Estratto atto di citazione per usucapione e convocazione parti per mediazione*

L'Avv. Gianmichele Pavone, difensore Sigg.ri Rosato Cesare Giovanni, nato a Mesagne (BR) il 18.12.1939 (C.F. RSTCSR39T18F152G), e Livrieri Anna, nata a Mesagne (BR) il 13.08.1941 (C.F. LVRNNA41M53F152R), conviene innanzi al Tribunale di Brindisi per il 05/06/2017, gli eventuali eredi dei Sigg.ri Scoditti Cosimo Antonio Francesco Oronzo, nato a Mesagne (BR) il 25.08.1871 (C.F. SCDCM-N71M25F152Q) ed ivi deceduto il 21.04.1951, Scoditti Maria Carmela Francesca, nata a Mesagne il 12.02.1909 (C.F. SCDMCR09B52F152M) ed emigrata a Roma nel 1938, Scoditti Maria Materdomine Lucia, nata a Mesagne il 30.04.1916 (C.F. SCDMMT16D70F152C) ed ivi deceduta il 06.06.2007, e Scoditti Salvatore Carmelo Angelo, nato a Mesagne il 12.08.1906 (C.F. SCDSVT06M12F152K) ed ivi deceduto il 21.01.2004, e cio' al fine di sentire dichiarare gli attori unici ed esclusivi proprietari per intervenuta usucapione degli immobili siti nel Comune di Mesagne, alla Via Giulio Bechi, n. 38, distinti al foglio 132, particella 3733, sub. 2 (cat. A4, classe 2, consistenza 4 vani, superficie 71 m2), e particella 5898 (qualità ficheto, superficie centiare 43) del N.C.E.U. (già distinti in catasto alla partita 1642, foglio 132, particelle 406, sub. 2, e 3734) con invito a comparire il suddetto giorno e a costituirsi almeno venti giorni prima con



l'avvertimento che, in difetto, incorreranno nelle decadenze ex artt. 38 e 167 c.p.c. Autorizzazione notifica per pubblici proclami con decreto del Presidente del Tribunale di Brindisi Dott. Alfonso Pappalardo, depositato in cancelleria in data 16/12/2016.

Invita, altresì, i suddetti convenuti a comparire innanzi all'organismo di mediazione dell'Ordine degli Avvocati di Brindisi, sede di Via Lanzellotti, n. 3, c/o Palazzo di Giustizia Brindisi, per il giorno 06/03/2017, ore 09:30, al fine di esperire il tentativo obbligatorio di conciliazione ai sensi dell'art. 11 d.Lgs. 04/03/2010 n. 28 e succ.mod.

avv. Gianmichele Pavone

TX17ABA1715 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI AREZZO

Notifica per pubblici proclami

Il presidente del Tribunale di Arezzo ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione col quale il Sig. Guarguagli Daniele ha citato gli eredi della Sig.ra Meloni Rosa, nata a Bibbiena il 30.01.1904, C.F. MLNRSO04A70A851A e deceduta in data 05.01.1996, a comparire avanti al Tribunale Civile di Arezzo all'udienza del 21.09.2017 ore 9,00 e segg., con l'invito a costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima dell'udienza indicata nei modi e nei termini di cui all'art. 166 c.p.c. con avvertenza che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire dichiarare che l'attore Sig. Guarguagli Daniele, nato a Firenze il 24.07.1960, residente in Bibbiena (AR), Nucleo Pian del Ponte n. 105, C.F. GRGDNL60L24D612F, ha acquistato per maturata usucapione il diritto di piena proprietà, dell'unità immobiliare urbana censita presso l'Agenzia delle Entrate, Direzione Provinciale di Arezzo, Ufficio Provinciale - Territorio, Servizi Catastali, al Catasto Fabbricati del Comune di Bibbiena al Foglio 9, particella 129, subalterno 2.

Arezzo, li 03.02.2017

avv. Cesare Paoli

TX17ABA1716 (A pagamento).

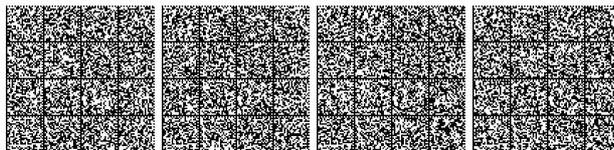
CORTE DI APPELLO DI CAGLIARI Sezione di Sassari

Atto di integrazione del contraddittorio ex art. 331 c.p.c.

Il Presidente f.f. della Corte di Appello di Cagliari, Sezione di Sassari, ai fini dell'integrazione del contraddittorio nei confronti di tutti i consorziati del Consorzio Costa Smeralda, nelle cause riunite R.G. nn. 532/2015, 228/2016 e 132/2016, promosse da (1) Monica Licenziati e Isabella Natalina Giovanzana, (R.G. n. 532/2015), rappresentate e difese dagli Avv.ti Michele Di Francesco, Sabrina Cherchi e

Andrea Piredda ed elettivamente domiciliate presso quest'ultimo in Alghero (SS), via Sassari 6 (le "Prime Appellanti"); (2) Angela Ancorini, Barbara Caprotti, Tiziana Alda Agostina Maucci, Ingrid Helene Bergesen (RG n. 228/2016) nonché da Alberto Bignardi e Giancarlo Perini (R.G. 132/2016), rappresentati e difesi dagli Avv.ti Pietro Natale Diaz e Daniela Eugenia Maria Nardoza ed elettivamente domiciliati presso il primo in Sassari (SS), via Principessa Jolanda 6 (i "Successivi Appellanti"), ha autorizzato in data 25.11.16 tutti gli Appellanti alla notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. dei rispettivi atti di citazione in appello, con cui hanno impugnato la sentenza n. 608 dell'11.11.2015 del Tribunale di Tempio Pausania ed hanno convenuto in giudizio il Consorzio Costa Smeralda, in persona del legale rappresentante *pro tempore*, con sede legale a Porto Cervo - Arzachena (OT), Casa il Ginepro 1/A, con il patrocinio degli Avv.ti F.Gianni, A. Ciminelli, G. Carboni, Antonio Auricchio e dell'Avv. S. Pinna, elettivamente domiciliato a Olbia, in Corso Umberto I, n. 103, presso il difensore domiciliatario Avv. Sergio Pinna. Ciò premesso, gli Appellanti citano tutti i "Consoziati del Consorzio Costa Smeralda" a comparire davanti alla Corte di Appello di Cagliari, Sezione di Sassari, Pres. Rel. Dott. ssa Spanu, all'udienza che ivi sarà tenuta il giorno venerdì 26 maggio 2017 ore di rito, con invito a costituirsi, ai sensi e nelle forme stabilite dagli artt. 347 e 166 c.p.c., nel termine di 20 giorni prima dell'udienza, con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in caso di mancata costituzione si procederà in loro legittima contumacia e assenza per ivi sentir accogliere le seguenti:

Conclusioni delle prime appellanti: (I) in via principale e in riforma del Capo n. 2 della Sentenza Impugnata, salvo gravame, dichiarare che, per effetto della dichiarazione di uso pubblico delle opere consortili, è venuto meno il presupposto in base al quale è stato costituito il Consorzio e, di conseguenza, dichiarare la cessazione del Consorzio e che i consorziati sono svincolati da qualsiasi obbligo giuridico nei confronti del Consorzio con ogni correlativa pronuncia di legge e di ragione, oppure dichiarare, con effetti ex tunc, il contratto di Consorzio sciolto tra le parti per il conseguimento dell'oggetto sociale o, in alternativa, per l'impossibilità di conseguirlo, essendo divenute le infrastrutture di natura pubblica con ogni consequenziale pronuncia del caso. Per l'effetto, condannare il Consorzio a restituire alle Sig.re Licenziati e Giovanzana tutte le somme versate a titolo di contributi consortili entro negli anni 1997-2000, pari ad attuali Euro 9.182,38, oltre rivalutazione ed interessi legali sino all'effettivo soddisfo; (II) in via subordinata e in riforma dei Capi nn. 3 e 4 della Sentenza Impugnata, salvo gravame, dichiarare la nullità, inefficacia e/o inopponibilità alle attrici della delibera dell'assemblea straordinaria del Consorzio del 10 maggio 1973, con cui è stata prorogata la durata del Consorzio al 2000 e/o dell'8 luglio 1987, con cui è stata prorogata la durata del Consorzio al 2050 e, per l'effetto, dichiarare la cessazione del Consorzio e/o lo scioglimento del relativo contratto a decorrere dal 1981 e/o 2000 con ogni consequenziale pronuncia, inclusa la declaratoria di non debenza degli oneri consortili dal 2001 ad oggi non ancora versati; (III) in via ulteriormente subordinata e in riforma del Capo n. 5 della Sentenza Impugnata, salvo gravame, dichia-



rare la nullità, inefficacia e/o inopponibilità delle clausole del Consorzio nn. 9, 19, 21 e 28 per le ragioni sopra illustrate in quanto contra legem con ogni consequenziale pronuncia, ivi inclusa la declaratoria di nullità, inefficacia e/o inopponibilità agli attori di tutte le delibere assembleari del Consorzio di approvazione dei bilanci adottate nella vigenza di detti articoli, con ogni consequenziale pronuncia del caso, ivi inclusa la condanna del Consorzio a restituire alle Sig.re Licenziati e Giovanzana tutte le somme versate a titolo di contributi consortili entro negli anni 1997-2000, pari ad Euro 9.182,38, oltre rivalutazione ed interessi legali sino all'effettivo soddisfo, nonché la declaratoria di non debenza degli oneri consortili dal 2001 ad oggi, non ancora versati; (IV) in ogni caso, salvo gravame, condannare il Consorzio al pagamento delle spese di giudizio delle Sig.re Licenziati e Giovanzana per entrambi i gradi di giudizio, da liquidarsi nell'ammontare massimo previsto dalle ultime Tariffe Professionali in vigore, in ragione della temerarietà delle difese del Consorzio e della sua condotta processuale dilatoria ed ostruzionistica o, in via ulteriormente subordinata, ridurre le spese di lite liquidate in primo grado, tenuto conto del comportamento ostruzionistico del Consorzio.

Conclusioni dei successivi appellanti

Voglia l'On.le Corte d'Appello di Cagliari, sezione distaccata di Sassari, previa riunione ex art. 335 c.p.c. di tutte le cause di appello pendenti avverso la stessa sentenza n. 608/2015 del Tribunale Civile di Tempio Pausania, previa valutazione di ammissibilità del presente atto e respinta ogni contraria istanza ed eccezione, dichiarare nulla perché ultra petita e comunque riformare l'impugnata sentenza n. 608/2015 nella parte in cui è andata ultra petita e ha statuito, la valida esistenza del Consorzio, la validità della proroga fino al 2050 e delle modifiche apportate all'originario statuto con delibere nulle perché adottate con voti sestupli a favore dei cd. soci fondatori, la validità delle clausole statutarie invece di dichiararle nulle, l'inammissibilità del recesso dal consorzio immobiliare, respingendo la domanda di ammissibilità del recesso dal Consorzio Costa Smeralda e, sulla scorta dei suindicati motivi di dissenso, accolga il progetto alternativo di decisione e, per l'effetto, previo accertamento e declaratoria che: - 1 - le disposizioni in materia di condominio non sono estensibili al consorzio costituito tra proprietari di immobili per la gestione delle parti e dei servizi comuni in una zona residenziale (Cassazione Civile 5888/2010); - 2 - il consorzio immobiliare, che ha un livello di organizzazione più elevato rispetto al condominio, appartiene, invece, alla categoria delle associazioni e comunioni, con la conseguente rilevanza della volontà del singolo di partecipare o meno all'ente sociale (Cassazione Civile 5888/2010); - 3 - il consorzio volontario costituito tra proprietari di immobili per la gestione di parti e servizi comuni non determina la costituzione di una obbligazione propter rem, per la tipicità legale dei diritti reali, con la conseguenza che la partecipazione, la permanenza o l'adesione ad esso da parte dell'acquirente di un immobile compreso nel consorzio non è automatica ma deve risultare da una valida manifestazione di volontà (Cassazione Civile 6666/2005, Cassazione Civile 25289/2007 e Cassazione Civile 5888/2010); - 4 - le finalità dell'originario Consorzio di urbanizzazione primaria di cui allo Statuto sono state raggiunte e l'area-frazione è stata dichiarata pubblica dal

Comune di Arzachena (OT); e per l'effetto, -1 - In via principale e nel merito, dichiarare che, per effetto della dichiarazione di uso pubblico delle opere consortili, è venuto meno il presupposto in base al quale è stato costituito il Consorzio e, di conseguenza, dichiarare la cessazione del Consorzio e che i consorziati sono svincolati da qualsiasi obbligo giuridico nei confronti del Consorzio con ogni correlativa pronuncia di legge e di ragione, oppure dichiarare, con effetti ex tunc, il contratto di Consorzio sciolto tra le parti per il conseguimento dell'oggetto sociale o, in alternativa, per impossibilità di conseguirlo, essendo divenute le infrastrutture di natura pubblica, con ogni consequenziale pronuncia del caso. Per l'effetto, condannare il consorzio a restituire agli appellanti tutte le somme versate a titolo di contributi consortili dal dovuto oltre rivalutazione ed interessi legali sino all'effettivo soddisfo; 2 - In via subordinata e nel merito, dichiarare la nullità, inefficacia e/o inopponibilità alle parti appellanti della delibera dell'assemblea straordinaria del Consorzio in atti, con cui è stata prorogata la durata del Consorzio al 2050 e, per l'effetto, dichiarare cessato il Consorzio e/o lo scioglimento del relativo contratto a decorrere dal 2000 con ogni consequenziale pronuncia, inclusa la non debenza degli oneri consortili dal 2001 ad oggi e la ripetizione dell'indebito versato, oltre rivalutazione monetaria ed interessi legali dal dovuto al saldo effettivo; 3 - in via ancor più subordinata e nel merito: nella non creduta ipotesi di accertamento della vigenza del Consorzio ed efficacia della proroga nei confronti degli appellanti, limitarne la durata al decennio, dichiarare la nullità, inefficacia e/o inopponibilità delle clausole del Consorzio artt. 9, 17, 19, 21 e 28 per le ragioni sopra illustrate in quanto contra legem, con ogni consequenziale pronuncia, ivi inclusa la declaratoria di nullità, inefficacia e/o inopponibilità agli appellanti di tutte le delibere assembleari del Consorzio Costa Smeralda di approvazione dei bilanci adottate nella vigenza di detti articoli, con ogni consequenziale pronuncia del caso, ivi inclusa la condanna del Consorzio a restituire agli appellanti tutte le somme versate a titolo di contributi consortili oltre rivalutazione ed interessi legali dal dovuto sino all'effettivo soddisfo, ovvero dichiarare la declaratoria di non debenza dei contributi dal 2001 ad oggi se e non ancora versati. - 4 - in ogni caso e nel merito: dichiarare il diritto di recesso dei consorziati dal Consorzio Costa Smeralda, quale unilaterale manifestazione di volontà, valido ed ammissibile, con rinuncia all'utilizzo dei servizi comuni messi a disposizione dei partecipanti e conseguente non debenza delle somme quali contributi per i servizi medesimi (Cassazione Civile 11035/2015 e Cassazione Civile 22641/2013); - 5 - in ogni caso: accogliere l'appello della sentenza impugnata e condannare il Consorzio al pagamento delle spese di giudizio. Arzachena, località Porto Cervo - Sassari - Alghero - Roma, li 20/02/2017

Primi appellanti

avv. Michele Di Francesco - avv. Sabrina Cherchi - avv. Andrea Piredda

Successivi appellanti

Pietro N. Diaz - avv. Daniela E. M. Nardoza

TX17ABA1723 (A pagamento).



TRIBUNALE DI CATANZARO*Notifica per pubblici proclami*

Il presidente del Tribunale di Catanzaro, con decreto del 08 novembre 2016, autorizzava la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione con il quale autorizzava Chiarella Francesco, C.F. CHRFC49E19I1844G, difeso dall'avv. Maria Folino Raso a convenire in giudizio: Aramini Giovanna (RMNGNN75E43C352K), Aramini Ida (RMNDIA29M54I844S), Aramini Rosa (RMNRSO56A43I844Y), Cassarà Salvatore (CSSSVT-33M28H850H), Gabriele Orlando (GBRRHD60E30I844C), Gabriele Vincenzo (GBRVCN51T25I844Q), Gigliotti Maria Antonia (GGLMNT62H53E031A), Gigliotti Vittorio (GGLVTR50T09I844J), Paonessa Francesco (PNSFN-C61S13I844B), Pristerà Rosa (PRSRSO55H48D744K), Sacco Giuseppina (SCCGPP63P49E031T), Talarico Iolanda (TLRLND60M62E031P), Tavano Armando (TVNRND47C05I844N), Tavano Ida (TVNDIA45C54I844U), Tavano Irma (TVNRM153C63I844Q), Tavano Domenico (TVNDNC38T09I844O), Tavano Tommaso (TVNTM-S28A30I844M), Tavano Maria (TVNMRA29A57I844W) per l'udienza del 31 Maggio 2017 ore di rito avanti il Tribunale di Catanzaro, con l'invito a costituirsi a mezzo di difensore, nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 cpc e a comparire, nell'udienza indicata, dinnanzi il Giudice designato ai sensi dell'art. 168 cpc, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli art. 38 e 167 cpc, per l'accertamento e la dichiarazione dell'intervenuta usucapione del terreno sito nel Comune di Sorbo San Basile (CZ) oggi identificato al fg 49 p.la 46 AAA,AAB da parte del sig. Chiarella Francesco, con ogni consequenziale ordine al conservatore circa la trascrizione del titolo; con vittoria di spese e competenze in caso di opposizione.

Catanzaro, 17 gennaio 2017

avv. Maria Folino Raso

TX17ABA1724 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI MODENA
Sezione Lavoro***Integrazione del contraddittorio a mezzo
notifica per pubblici proclami*

La sig.ra Saltarin Silvia ha proposto ricorso al Tribunale di Modena (R.G. 1750/2016) contro il MIUR per l'inserimento nelle GAE della scuola dell'infanzia e primaria della Provincia di Modena.

Il Tribunale ha disposto la notifica per pubblici proclami ai controinteressati mediante deposito di copia del ricorso presso il Comune di Modena, pubblicazione del ricorso sul sito internet del MIUR e avviso in GU.

Bologna, 17 febbraio 2017

avv. Maria Cristina Fabbretti

TX17ABA1725 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VARESE*Estratto ricorso ex art. 702 bis c.p.c. avente ad
oggetto domanda di usucapione*

Immobiliare Eden s.r.l., p.i. 02776040129, con sede in Arcisate (Va), via Poscalla n. 19, rappresentata e difesa dall'avv. Domenico Marasciulo del foro di Varese con studio in Varese, via Puccini n. 15, cita Antonella Bini, nata a Varese il 24.03.1957 e residente in Cuasso al Monte (Va), via Scaletta n. 1, Gianluigi Bini, nato a Varese il 04.12.1954 e residente in Cuasso al Monte (Va), via Madonna n. 2/A, gli eredi dei signori Maria Cristina Galimberti, nata in Francia il 08.09.1876, Maria Giulia Galimberti, nata in Francia il 17.09.1864 e Giuseppe Macchi, nato a Cuasso al Monte (Va) il 23.09.1865, e il Ministero dell'Economia e delle Finanze - Agenzia del Demanio, presso l'Avvocatura Distrettuale dello Stato di Milano, a comparire avanti il Tribunale di Varese all'udienza che si terrà il giorno 11 luglio 2017 alle ore 9.30, con invito a costituirsi nel termine di dieci giorni prima dell'udienza indicata, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 702 bis, III e IV comma, c.p.c., con avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro legittima declaranda contumacia, per ivi sentire accertare e dichiarare che la società Immobiliare Eden s.r.l. possiede in modo esclusivo, pacifico ed ininterrotto da oltre vent'anni, direttamente e per accesso nel possesso, l'appezzamento di terreno sito in Comune di Cuasso al Monte così censito al Catasto Terreni di detto Comune: foglio di mappa 21, foglio logico 9, mappale 5584, seminativo arborato, classe 1, are 7, centiare 80, Reddito Dominicale euro 2,82, Reddito Agrario euro 2,42; per l'effetto dichiarare in favore dell'attrice l'acquisto della proprietà del predetto appezzamento di terreno per usucapione ventennale ex art. 1158 c.c. ed ordinare al Conservatore dei Registri Immobiliari di Varese di effettuare le conseguenti trascrizioni e volturazioni.

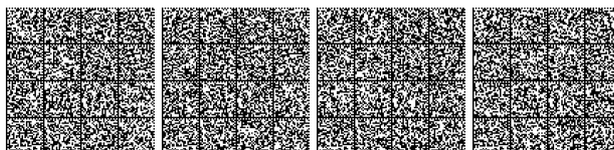
Con vittoria di spese competenze ed onorari di causa.

avv. Domenico Marasciulo

TX17ABA1761 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA*Notifica per pubblici proclami*

Con atto 12.09.2016 Vantini Mario e Falzi Idelma hanno chiesto il riconoscimento della proprietà a titolo di usucapione del terreno sito in Comune di Trevenzuolo (VR), frazione Fagnano, via Belfante e censito al Catasto Terreni del Comune di Trevenzuolo - foglio 22 - particella 293 - Qualità Classe seminativo 1 - superficie are 06 69 - Deduz. BQB - Reddito Dominicale € 6,94 - Reddito Agrario € 3,80 citando i signori Brognoli Loris e Brognoli Renato e chiunque dovesse risultare interessato alla presente causa in quanto occupante, intestatario e/o proprietario del mappale sopra descritto o erede e/o avente causa, a comparire avanti il Tribunale di



Verona all'udienza del 15 Giugno 2017 ore 8.00 invitandoli a costituirsi nei termini di legge almeno 20 giorni prima. Con decreto 01.12.16 depositato in Cancelleria il 27.01.2017 il Presidente del Tribunale di Verona ne disponeva l'affissione, pubblicazione e notifica ai fini della pubblicità presso i terzi che volessero costituirsi per opporsi.

avv. Gino Turri

TX17ABA1792 (A pagamento).

TRIBUNALE DI GORIZIA

Estratto atto di citazione per usucapione

Gergolet Nordio (C.F. GRGNRD51H10D312Q) rappresentato e difeso dall'avv. Stefania Gri del Foro di Trieste (cod. fisc. GRISFN79A67E098W - fax 040/3475421 e indirizzo di posta elettronica certificata stefania.gri@avvocatirc.legalmail.it), ed elettivamente domiciliato presso il suo studio, in Trieste, Largo Don Bonifacio 1, ha promosso azione giudiziaria per far dichiarare l'intervenuta usu-capione in proprio favore del seguente immobile: P.T 83 c.t. 5 del C.C. di Doberdò del Lago, iscritto al Catasto terreni al foglio 9, particella 1239/4, pascoli, classe 3. Parte attrice cita Gergolet Valentino, deceduto in data 17.04.1923, ultimo domicilio noto in Doberdò del Lago, e per esso ai suoi eredi, allo stato sconosciuti, a comparire innanzi al Tribunale di Gorizia, all'udienza che si terrà il giorno 26 luglio 2017, ore di rito, con invito a costituirsi nei modi e termini di legge. Il Presidente del Tribunale di Gorizia, con decreto dd. 23.01.2017 R.G.V. 55/2017 ha autorizzato, su richiesta di parte attrice, la notifica del suddetto atto di citazione, ai sensi dell'art. 150 c.p.c., ordinando tale pubblicazione.

Trieste-Gorizia 8 febbraio 2017

avv. Stefania Gri

TX17ABA1794 (A pagamento).

TRIBUNALE DI GROSSETO

Atto di citazione per usucapione

Con decreto del 24/11/2016 R.G. n. 1238/2016 Rosati Elise, nata a Pitigliano (GR) il 22.11.1952, Rosati Valentino, nato a Sorano (GR) il 3.10.1958, Rosati Letizia, nata a Sorano (GR) il 1.12.1966, Giovinazzo Teresa, nata a Citanova (RC) il 16.12.1933, Berti Giuliano, nato a Pitigliano (GR) il 8.6.1962, Berti Massimo, nato a Pitigliano (GR) il 24.6.1971, rappresentati e difesi dall'Avv. Lorenzo Mascagni ed elettivamente domiciliati presso il suo studio in Grosseto, Corso Carducci 34, premesso che posseggono uti domini da oltre 40 anni in modo esclusivo, pacifico ed ininterrotto i seguenti beni immobili siti nel Comune di Sorano (GR) e censiti al NCEU di detto Comune: a) appartamento posto in via Ricasoli n. 73, p. T-1, F 143, p.la 244, sub. 5; b) appar-

tamento posto in Via Ricasoli n. 75-79, p. T-2, F 143, p.la 244, sub. 6; c) rimessa sita in Via Ricasoli n. 97, F 143, p.la 968; d) rimessa sita in Via Ricasoli, F 143, p.la 242; che detti beni risultano peraltro catastalmente intestati anche a Paladini Angelo, Berti Angelo e Berti Vera; tutto ciò premesso citano Paladini Angelo, fu Fernando, nato a Sorano (GR), il 26.10.1889, Berti Angelo, fu Giovanni, nato a Sorano (GR), il 24.7.1922, Berti Vera, nata a Sorano (GR), il 19.5.1935, tutti irreperibili, o per essi, ove fossero deceduti, i legittimi eredi, a comparire avanti il Tribunale di Grosseto all'udienza del 3 luglio 2017, ore di rito, con l'invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima di detta udienza ex art. 166 cpc pena le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc e che, in difetto, si procederà in loro contumacia per ivi sentire accertare e dichiarare l'avvenuto acquisto per usucapione, in favore degli attori, delle quote intestate ai convenuti sopra indicati degli immobili sopra descritti. Autorizzazione alla notifica per pubblici proclami decreto del Presidente di Tribunale di Grosseto del 24.11.2016

avv. Lorenzo Mascagni

TX17ABA1797 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI

Estratto ricorso ex art. 702 bis c.p.c. per pronuncia sentenza costitutiva ex art. 2932 c.c.

Con decreto 08.02.2017 - R.G. n. 11823/16 il Giudice M. Grazia Campus, previo parere del Pubblico Ministero ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. del ricorso ex art. 702 bis c.p.c. con cui la Mameli Maria Pia, nata a Villaspeciosa il 3.7.1951, rappresentata dagli avv.ti Cabras Carla e Colomo M. Cristina ha chiamato in giudizio gli eredi legittimi che a tutt'oggi possano vantare diritti successori nei confronti dell'asse ereditario di Porcu Giovanni Francesco, nato a Cagliari il 15.06.1915, deceduto a Cagliari in data 21.01.1987, davanti al Tribunale di Cagliari invitandoli a comparire all'udienza del 17.05.2017 dinanzi al Giudice M. Grazia Campus e a costituirsi entro il termine del 03.05.2017 con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 702 bis commi 4 e 5, per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: Voglia il Tribunale Ill.mo accertare che il Porcu Giovanni Francesco, si è reso inadempiente all'obbligo di concludere il contratto definitivo per atto pubblico previsto nel contratto preliminare di vendita concluso nel dicembre 1979 e per l'effetto voglia dichiarare la autenticità delle sottoscrizioni apposte dai contraenti nel contratto preliminare ed emettere sentenza costitutiva ex art. 2932 c.c. che tenga luogo del contratto di vendita non concluso, relativamente all'immobile sito in Cagliari, Via Castagnevizza n. 7, distinto al NCEU al Sez. A - Foglio 10 - Mapp. 782 sub 18 - Zona censuaria 1 - Categoria A/3 - Classe 2 - Sup. cat. 84 mq. - Rendita €. 454,48; ordinare conseguentemente al Conservatore dei Registri Immobiliari di Cagliari la trascrizione della sentenza ai sensi dell'art. 2652 n. 2 c.c. con esonero da ogni responsabilità. In via subordinata accertare e dichiara-



rare l'intervenuto acquisto per usucapione da parte della Mameli Maria Pia della proprietà dell'immobile su indicato, ordinando al competente Conservatore dei Registri Immobiliari di trascrivere l'emananda sentenza con esonero da ogni responsabilità.

avv. Carla Cabras

avv. Maria Cristina Colomo

TX17ABA1802 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI ROMA

Ammortamento cambiario

Il Giudice del Tribunale Ordinario di Roma, III sez. civile, dott.ssa Cecilia Bernardo, con provvedimento n. cronol. 778/2017 del 31 gennaio 2017, all'esito del procedimento RG n. 17865/2016 v.g., ha pronunciato l'ammortamento di n. 25 vaglia cambiari ipotecari (ovvero garantiti da ipoteca n. 21620 iscritta presso l'Agenzia del Territorio, Ufficio Provinciale di Roma, in data 8 agosto 2008), di importo pari ad euro 2.000,00 ciascuno, tutti emessi dalla signora Loretta Mussi in data 6 agosto 2008 in favore di Europe Fashion Group E.E.I.G., con scadenze il giorno 15 di ogni mese a decorrere dal 15 agosto 2016, per tutti i mesi e fino al 15 agosto 2018 compreso, non pagati. Pagamento entro 30 giorni dalla pubblicazione, ove nel frattempo non sia proposta opposizione dal detentore.

avv. Lorenzo Marcoaldi

TU17ABC1674 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA

Ammortamento cambiario

Con decreto del 6 febbraio 2017 il Tribunale di Roma ha pronunciato l'ammortamento e dichiarato l'inefficacia di numero dieci cambiali di euro 10.000,00 ciascuna, emesse dal signor Mauro Chiari (C.F. CHRMRA43H17H501D) a favore del signor Gianni Verducci (C.F. VRDGN-N58E10H501V) tutte scadenti il 30 ottobre 2010: opposizione entro 30 giorni.

Roma, 17 febbraio 2017

avv. Nicola Ferrara

TV17ABC1695 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LARINO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Larino dott. Michele Russo con decreto n. 60 del 07/02/2017 R.G. n. 31/2017 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale n. 16/1/0024156 dell'importo di Euro 1.142,40, con scadenza 12/07/2016, emessa da Cericola Pasquale, in favore di Fodarella Maria Teresa. Opposizione legale entro 30 giorni.

Li, 15/02/2017

avv. Ida Campanella

TX17ABC1713 (A pagamento).

TRIBUNALE DI COMO

Ammortamento cambiario

Su ricorso della Banca di Credito Cooperativo di Lezzano (P.iva 00287860134) in persona del Presidente pro-tempore dott. Luoni Piermaria, con sede in Lezzano - Frazione Rozzo n. 3, il Presidente del Tribunale di Como con decreto del 30 gennaio 2017 (n. 128/2017 R.G.V.G., n. 1601/2017 Cron.), pubblicato il 30 gennaio 2017, ha pronunciato l'ammortamento, autorizzandone il pagamento decorsi 30 giorni dalla pubblicazione, purchè nel frattempo non venga fatta opposizione dall'eventuale detentore, delle seguenti cambiali:

con scadenza 20 dicembre 2015 di € 1.400,00 (oggetto di protesto a rep. 047741 del 23/12/15 a ministero Notaio Spreafico);

con scadenza 31 dicembre 2015 di € 1.400,00 (oggetto di protesto a rep. 157833 del 05.01.16 a ministero Notaio Schiavetti); tutte emesse in Como in data 03 novembre 2015 dal sig. Mazzoleni Giuliano (C.F. MZZGLN45C03L228W) in favore del sig. Tagliabue Alessandro e pagabili presso la B.C.C. Lezzano Filiale di Torno (CO).

avv. Andrea Bassi

TX17ABC1714 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Milano, con decreto emesso in data 2.2.2017 e pubblicato il 13.2.2017, ha pronunciato l'ammortamento delle cambiali ipotecarie emesse il 17.7.2006, di Euro 1.235,00 ciascuna e con scadenza rispettivamente il 30.3.2008, 30.4.2012, 30.5.2012, 30.6.2012 e 30.7.2012, a



favore di Finleasing Lombarda s.p.a., a firma di Rosa Maria Galioto e Giorgetti Enrico.

Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Maria Rossana Martucci

TX17ABC1763 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

Ammortamento cambiario

Il Tribunale di Torre Annunziata con decreto del 03.11.2016 nella procedura VG 121/16 su istanza di Giovanni Giannini ha pronunciato l'ammortamento della cambiale emessa il 18.06.2014 da Izzo Renato a favore di Oliva Giuseppe e girata a SOLEDILE srl per € 350,00 a scadenza 30.03.2015.

Opposizione nei termini di legge.

avv. Nino Longobardi

TX17ABC1800 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI ROMA Ufficio Successioni

Eredità giacente di Filosa Gabriella - R.G.V.G. 20238/2016

Il giudice, dott.ssa Elena Fulgenzi, con decreto in data 31 gennaio 2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Filosa Gabriella, codice fiscale FLSGRL56R59H501E, nata a Roma il 19 ottobre 1956 ed ivi deceduta il 19 ottobre 2012, con ultimo domicilio in vita in Roma, via Ugo Bertossi n°25.

Curatore l'avv. Gianluca Germani, con studio in Roma, via Cornelio Sisenna n. 22.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Gianluca Germani

TU17ABH1672 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TIVOLI

Eredità giacente di Sciarretta Arturo

Il dott. Liberati A. con decreto del 1° febbraio 2017 ha dichiarato giacente l'eredità di Sciarretta Arturo nato a Sulmona il 3 novembre 1948 deceduto a Roma il 7 agosto 2011 ultimo domicilio Palombara Sabina (RM) Via Maremmana inf. snc Curatore nominato avv. Massimo Baglioni (studio in Tivoli Via Pacifici 18).

avv. Massimo Baglioni

TU17ABH1673 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCE

Apertura dell'eredità giacente di Sylla Fallou - V.G. proc. n. 3774/2016

Il giudice, visto l'art. 528 cod. civ. decreta l'apertura dell'eredità giacente di Sylla Fallou nato a Touba (Senegal) in data 01.01.1964 e deceduto in data 19.03.2016; nomina curatore della eredità giacente il dr. Avv. Caterina Littì che presterà giuramento di rito. Fissa per il giuramento l'udienza del 16.02.2017. Onera il ricorrente della pubblicazione dell'estratto del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica e del deposito in cancelleria, a titolo di fondo cauzionale, di un libretto bancario dell'importo di Euro 1.000,00 intestato a Eredità Giacente di Sylla Fallou, vincolato all'ordine del giudice, da depositare in cancelleria entro 30 giorni del provvedimento.

Lecce, 02.12.2016

avv. Aldo Bissi

TX17ABH1712 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SAVONA

Nomina curatore eredità giacente di Aldo Porro

Il Presidente del Tribunale di Savona, con decreto del 21 novembre 2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Aldo Porro, nato a Albisola Superiore il 16 luglio 1941 e deceduto in Savona il 10 settembre 2010 con ultimo domicilio a Albisola Superiore in Corso Ferrari, n. 109/5 nominando curatore l'avv. Marco Montalbani con studio in Spotorno (SV) via Corsica n. 2/10

avv. Marco Montalbani

TX17ABH1717 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MONZA

Reg. Succ. n. 2137/2013

Nomina curatore di eredità giacente

Il Giudice con decreto in data 26/05/2014 ha dichiarato giacente l'eredità di Malieni Giovanni, nato a Napoli il 18/06/1961, in vita residente a Cavenago di Brianza (Mb) viale Mazzini n. 4 e deceduto a Pessano con Bornago (Mi) il 15/02/2005 c.f. MLNGNN61H18F839H, curatore dott. Cristiano Poponcini, con studio in Monza, via Vittorio Emanuele II° n. 20.

Monza, 17/02/2017

Il curatore dell'eredità giacente
dott. Cristiano Poponcini

TX17ABH1762 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PISTOIA*Eredità giacente di Benini Carlo*

Il Tribunale di Pistoia, con decreto del 09.01.2017, ha dichiarato giacente l'eredità di Benini Carlo, nato a Quarrata (PT) il 07.03.1972 e ivi deceduto il 26.10.2011, nominando Curatrice l'avv. Marica Bruni (CF: BRNMRC61M45G713L), con studio in Pistoia, Piazzetta Romana, 1.

avv. Marica Bruni

TX17ABH1764 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI CUNEO
Cancelleria successioni***Eredità giacente di Gatto Maria Grazia*

Si rende noto che con provvedimento in data 31.01.2017 (pubblicato il 31.01.2017) il Giudice designato Dr. Mauro-ernesto Macca ha dichiarato aperta la procedura di eredità giacente di Gatto Maria Grazia nata a Alba il 21.03.1954, residente in vita a Roburent (CN) e deceduta a Mondovì il 13.09.2014.

Con il medesimo provvedimento è stato nominato curatore dell'eredità giacente l'Avvocato Francesca Rulfi del Foro di Cuneo (con studio in Mondovì, Via Manessero nr. 27) disponendone la comparizione per il giorno 16.02.2017 alle ore 11:30 per la prestazione del giuramento.

Cuneo, li 16 Febbraio 2017

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Francesca Rulfi

TX17ABH1766 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MONZA*Nomina curatore di eredità giacente -
Reg. succ. n. 2075/2015*

Il Giudice con decreto in data 23/10 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di De Melgazzi Cesare, nato a Milano il 10/07/1933, in vita residente a Ornago (Mb) via Vimercate n. 6 e deceduto a Novi Ligure (Al) il 24/12/2012 c.f. DML-CSR33L10F205P, curatore dott. Cristiano Poponcini, con studio in Monza, Via Vittorio Emanuele II° n. 20.

Monza, 20/02/2017

Il curatore dell'eredità giacente
dott. Cristiano Poponcini

TX17ABH1770 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA*Nomina di curatore di eredità giacente*

Il Giudice del Tribunale di Vicenza, dott. Marcello Colasanto, in data 20.12.2016, ad istanza di Do Bank S.p.a., quale mandataria di Aspra Finance S.p.a., ha dichiarato l'eredità giacente della Signora Priante Maria Teresa, nata a Arzignano (VI) il 29.07.1936, ed ivi deceduta il 04.02.2016, nominando curatore l'Avv. Riccardo Altissimo, con studio in Vicenza, contra' Porti 13.

avv. Riccardo Altissimo

TX17ABH1795 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE*Eredità giacente di Attianese Armando*

La sottoscritta dott.ssa Gerarda Tessitore con studio in Pagani (SA) alla via G.Torre, p.co Cinzia Pal. C/2, n. 74, curatore dell'eredità giacente di Attianese Armando nato a Sant'Antonio Abate il 27.11.1957 e deceduto il 16.06.2014 in Nocera Inferiore, tale nominato con decreto del Tribunale di Nocera Inferiore (SA) in data 18 febbraio 2015, invita i creditori e aventi diritto di Attianese Armando a far pervenire ad esso curatore le dichiarazioni di credito entro e non oltre un mese dalla pubblicazione del presente avviso.

dott.ssa Gerarda Tessitore

TX17ABH1796 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO*Nomina curatore eredità giacente di Di Maria Luigi*

Il Tribunale di Milano in data 22.12.2016 procedura RGE 14398/2016 ad istanza della Procura della Repubblica - Milano, ha dichiarato l'eredità giacente di Di Maria Luigi nato a Milano (MI) il 11.11.1930 e deceduto in Milano (MI) il 08.11.2015, nominando il Curatore l'Arch. Anna Teresa Ritacco con studio in Viale Gian Galeazzo, 17 - Milano.

arch. Anna Teresa Ritacco

TX17ABH1810 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO*Eredità sig. Rossetti Giuseppe - Invito ai creditori*

I sottoscritti signori:

ZAMANA CARLINA, nata a Villadose (RO) il 15 aprile 1947, codice fiscale ZMN CLN 47D55 L939P

ROSSETTI OLIVIERO PIETRO, nato a Legnano (MI) il 6 luglio 1983, codice fiscale RSS LRP 83L06 E514K



ROSSETTI SAMUELE, nato a Legnano (MI) il 4 settembre 1979, codice fiscale RSS SML 79P04 E514U,

con l'assistenza del dott. Andrea Tosi Notaio in Gallarate, con studio in Piazza Garibaldi n. 8, presso il quale eleggono domicilio ai soli fini della presente procedura

premessò:

- che il giorno 1° febbraio 2014 e' deceduto in Rescaldina, dove domiciliava in via Enrico Fermi n.17, il signor ROSSETTI GIUSEPPE, nato a Rescaldina il 1° ottobre 1947, senza lasciare testamento;

- che ZAMANA CARLINA, ROSSETTI OLIVIERO PIETRO, ROSSETTI SAMUELE, rispettivamente moglie e figli, unici eredi legittimi, hanno accettato con beneficio d'inventario l'eredita' con verbale ricevuto in data 3 marzo 2014 avanti il Cancellerie del Tribunale di Busto Arsizio al n. 709/2014;

- che e' stato redatto l'inventario con verbale a rogito Notaio Miriam Mezzanzanica di Legnano in data 16 aprile 2014, Rep. nn. 80.593/14.058;

- che in forza di provvedimento del Tribunale di Busto Arsizio in data 13 ottobre 2014 ZAMANA CARLINA, ROSSETTI OLIVIERO PIETRO, ROSSETTI SAMUELE sono stati autorizzati a provvedere alla liquidazione concorsuale dei creditori con l'assistenza del suindicato Notaio.

Tutto cio' premesso,

INVITANO

i creditori dell'eredita' suddetta ai sensi dell'art. 498 c.c., a depositare presso lo studio del suddetto Notaio Andrea Tosi, in Gallarate (VA), - piazza Garibaldi n. 8 (da lunedì a venerdì dalle ore 9.00 alle ore 12.00 e dalle ore 15.00 alle ore 17.00) o a far pervenire a mezzo raccomandata a/r presso il medesimo studio, ovvero a mezzo PEC (andrea.tosi@postacertificata.notariato.it), entro 30 giorni dalla ricezione della raccomandata e comunque entro il termine del 14 aprile 2017, le proprie dichiarazioni di credito, corredandole dei titoli giustificativi, e quindi

COMUNICANO

che entro due mesi dalla scadenza del termine ultimo per la presentazione delle dichiarazioni di credito (14/06/2017), provvederanno alla formazione dello stato di graduazione, con l'assistenza del Notaio Andrea Tosi di Gallarate.

Del compimento di detto stato di graduazione verra' successivamente dato avviso a tutti i creditori di cui saranno noti il domicilio o la residenza a mezzo di raccomandata a/r.

Lo stato di graduazione verra' altresì pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Gli unici eredi legittimi

ZAMANA CARLINA

ROSSETTI OLIVIERO PIETRO

ROSSETTI SAMUELE

Il notaio
Andrea Tosi

TX17ABH1814 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI MACERATA

Protocollo: Fasc. 963/2016-Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Macerata,

Visto il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1 recante «Proroga termini legali o convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle aziende di credito o singole dipendenze a causa di eventi eccezionali»;

Visto in particolare l'art. 2 del suddetto decreto legislativo secondo il quale «La eccezionalità dell'evento ed il periodo di mancato funzionamento delle aziende di credito, istituti o dipendenze di cui al precedente art. 1 sono determinati per ogni provincia con decreto prefettizio, emanato su richiesta della filiale della Banca d'Italia sedente nel capoluogo della provincia, e da pubblicarsi nel Foglio annunci legali della provincia»;

Vista la nota della Banca d'Italia, sede di Ancona, n. 108938, in data 27 gennaio 2017, con la quale è stata trasmessa la nota della Nuova Banca delle Marche, datata 24 gennaio 2017, relativa al mancato funzionamento di alcune filiali dell'istituto bancario per i motivi nella nota stessa indicati e in cui si chiede l'emanazione del decreto di proroga dei termini legali e convenzionali ai sensi dell'art. 2 del decreto legislativo citato;

Vista la nota dell'istituto bancario Nuova Banca delle Marche in data 24 gennaio 2017, trasmessa allo scrivente con la suindicata nota della Banca d'Italia, con la quale è stato segnalato alla Banca d'Italia che, nelle giornate del 17, 18 e 19 gennaio 2017, sono rimaste chiuse al pubblico le seguenti filiali:

Caldarola il giorno 18 gennaio 2017 a causa di avverse condizioni meteo

Fiastra dal giorno 18 gennaio 2017 al 19 gennaio 2017 a causa di avverse condizioni meteo

Gualdo dal giorno 17 gennaio 2017 al 19 gennaio 2017 a causa di avverse condizioni meteo

Penna San Giovanni dal giorno 18 gennaio 2017 al 19 gennaio 2017 a causa di avverse condizioni meteo

Sant'Angelo in Pontano il giorno 18 gennaio 2017 a causa di avverse condizioni meteo

Sarnano il giorno 18 gennaio 2017 a causa di avverse condizioni meteo

Serrapetrona dal giorno 17 gennaio 2017 al 18 gennaio 2017 a causa di avverse condizioni meteo

Tolentino - Piazzale Europa - il giorno 18 gennaio 2017 a causa di mancanza di energia elettrica

Tolentino - Agenzia 1 - il giorno 18 gennaio 2017 a causa di mancanza di energia elettrica



Considerato che nei giorni 17, 18, 19 gennaio 2017 rilevanti scosse telluriche e condizioni meteo avverse con nevicate di straordinaria intensità, hanno interessato la provincia di Macerata determinando, in quest'ultimo caso, importanti problemi di viabilità e, in alcune zone, mancata erogazione di energia elettrica;

Ritenuto il fatto sopra descritto ascrivibile alla fattispecie di cui al predetto art. 2;

Decreta:

È riconosciuto evento eccezionale agli effetti di cui all'art. 1 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, il mancato funzionamento, per i motivi in premessa citati, delle seguenti filiali di Nuova Banca delle Marche e per i giorni di seguito indicati: Caldarola - 18 gennaio 2017 -, Fiastra - dal 18 gennaio 2017 al 19 gennaio 2017 -, Gualdo - dal 17 gennaio al 19 gennaio 2017 -, Penna San Giovanni - dal 18 gennaio 2017 al 19 gennaio 2017 -, Sant'Angelo in Pontano - 18 gennaio 2017 -, Sarnano - 18 gennaio 2017 -, Serrapetrona - dal 17 gennaio 2017 al 18 gennaio 2017 -, Tolentino - Piazzale Europa - 18 gennaio 2017 -, Tolentino - Agenzia 1 - 18 gennaio 2017.

Il presente decreto, del quale sarà data informazione alla Sede di Ancona della Banca d'Italia, ai sensi delle vigenti disposizioni, sarà pubblicato ai sensi dell'art. 31, comma 3, della legge n. 340/2000 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e, a cura dell'istituto di credito interessato, dovrà essere affisso, per estratto, negli uffici dello stesso e nelle filiali interessate.

Macerata, 8 febbraio 2017

Il prefetto
Preziotti

TU17ABP1665 (Gratuito).

PREFETTURA DI PESCARA

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Pescara,

Vista la nota n. 0055917/17 del 17 gennaio 2017, con la quale la Banca d'Italia filiale di L'Aquila, ha chiesto, su conforme istanza della Nuova Cassa di Risparmio di Chieti S.p.A. per le filiali di: Pescara, piazza della Rinascita n. 1; Pescara, viale Pindaro n. 89; Pescara, viale Bovio n. 77; Pescara via Gobetti n. 102/108; Pescara, via D'Avalos n. 61; Pescara, via Chieti n. 48/50; Pescara, via Alento n. 117 e Montesilvano (PE), Corso Umberto n. 391, l'applicazione del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la sospensione dei termini legali e convenzionali scadenti durante il periodo di interruzione delle operazioni bancarie in dipendenza di eventi eccezionali;

Atteso che, nella giornata del 16 gennaio 2017, l'irregolare funzionamento degli sportelli delle anzidette dipendenze della Nuova Cassa di Risparmio di Chieti S.p.A. è stato determinato dalle avverse condizioni meteorologiche;

Visto l'art. 2 del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

per le motivazioni indicate in premessa, i termini legali e convenzionali in scadenza alla suddetta data o nei cinque giorni successivi, ancorché relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di giorni quindici a favore della Nuova Cassa di Risparmio di Chieti S.p.A. per le filiali di: Pescara, piazza della Rinascita n. 1; Pescara, viale Pindaro n. 89; Pescara, viale Bovio n. 77; Pescara via Gobetti n. 102/108; Pescara, via D'Avalos n. 61; Pescara, via Chieti n. 48/50; Pescara, via Alento n. 117 e Montesilvano (PE), Corso Umberto n. 391 a decorrere dalla data di riapertura degli sportelli al pubblico.

I titoli che si trovano giacenti presso la summenzionata Agenzia di Credito, durante il periodo di chiusura, dovranno essere muniti di apposita dichiarazione con cui, ai sensi dell'art. 3 del citato decreto legislativo n. 1/1948, si faccia menzione della proroga accordata.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il prefetto
Provolo

TU17ABP1667 (Gratuito).

PREFETTURA DI PESCARA

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Pescara,

Vista la nota n. 0095612/17 del 25 gennaio 2017, con la quale la Banca d'Italia filiale di L'Aquila, ha chiesto, su conforme istanza della Nuova Cassa di Risparmio di Chieti S.p.A. per la filiale di Pescara, via Gobetti n. 102/108, l'applicazione del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la sospensione dei termini legali e convenzionali scadenti durante il periodo di interruzione delle operazioni bancarie in dipendenza di eventi eccezionali;

Atteso che, nella giornata del 19 gennaio 2017, l'irregolare funzionamento degli sportelli dell'anzidetta dipendenza della Nuova Cassa di Risparmio di Chieti S.p.A. è stato determinato dalle avverse condizioni meteorologiche;

Visto l'art. 2 del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

per le motivazioni indicate in premessa, i termini legali e convenzionali in scadenza alla suddetta data o nei cinque giorni successivi, ancorché relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di giorni quindici a favore della Nuova Cassa di Risparmio di Chieti S.p.A. per la filiale di Pescara via Gobetti n. 102/108 a decorrere dalla data di riapertura degli sportelli al pubblico.

I titoli che si trovano giacenti presso la summenzionata Agenzia di Credito, durante il periodo di chiusura, dovranno essere muniti di apposita dichiarazione con cui, ai sensi dell'art. 3 del citato decreto legislativo n. 1/1948, si faccia menzione della proroga accordata.



Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il prefetto
Provolo

TU17ABP1669 (Gratuito).

PREFETTURA DI PESCARA

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Pescara,

Vista la nota n. 0095608/17 del 25 gennaio 2017, con la quale la Banca d'Italia filiale di L'Aquila, ha chiesto, su conforme istanza della Banca Popolare di Milano per la filiale di Pescara, piazza Duca d'Aosta n. 36, l'applicazione del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la sospensione dei termini legali e convenzionali scadenti durante il periodo di interruzione delle operazioni bancarie in dipendenza di eventi eccezionali;

Atteso che, nella giornata del 18 gennaio 2017, l'irregolare funzionamento degli sportelli dell'anzidetta dipendenza della Banca Popolare di Milano è stato determinato dall'esondazione del fiume Pescara;

Visto l'art. 2 del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

per le motivazioni indicate in premessa, i termini legali e convenzionali in scadenza alla suddetta data o nei cinque giorni successivi, ancorché relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di giorni quindici a favore della Banca Popolare di Milano per la filiale di Pescara, piazza Duca d'Aosta n. 36 a decorrere dalla data di riapertura degli sportelli al pubblico.

I titoli che si trovano giacenti presso la summenzionata Agenzia di Credito, durante il periodo di chiusura, dovranno essere muniti di apposita dichiarazione con cui, ai sensi dell'art. 3 del citato decreto legislativo n. 1/1948, si faccia menzione della proroga accordata.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il prefetto
Provolo

TU17ABP1670 (Gratuito).

PREFETTURA DI PESCARA

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Pescara,

Vista la nota n. 0095623/17 del 25 gennaio 2017, con la quale la Banca d'Italia filiale di L'Aquila, ha chiesto, su conforme istanza della Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A.

per la filiale di Penne (PE), viale S. Francesco n. 98, l'applicazione del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1, concernente la sospensione dei termini legali e convenzionali scadenti durante il periodo di interruzione delle operazioni bancarie in dipendenza di eventi eccezionali;

Atteso che, nelle giornate del 17 e 18 gennaio 2017, l'irregolare funzionamento degli sportelli dell'anzidetta dipendenza della Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. è stato determinato dalle avverse condizioni meteorologiche e i successivi eventi tellurici;

Visto l'art. 2 del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

per le motivazioni indicate in premessa, i termini legali e convenzionali in scadenza alla suddetta data o nei cinque giorni successivi, ancorché relativi ad atti od operazioni da compiersi su altre piazze, sono prorogati di giorni quindici a favore della Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. per la filiale di Penne (PE), viale S. Francesco n. 98 decorrere dalla data di riapertura degli sportelli al pubblico.

I titoli che si trovano giacenti presso la summenzionata Agenzia di Credito, durante il periodo di chiusura, dovranno essere muniti di apposita dichiarazione con cui, ai sensi dell'art. 3 del citato decreto legislativo n. 1/1948, si faccia menzione della proroga accordata.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il prefetto
Provolo

TU17ABP1671 (Gratuito).

PREFETTURA DI LATINA

Prot. n. 3686/17/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Latina,

Vista la lettera n. 0161864/17 dell'8 febbraio 2017 con la quale il direttore della Banca d'Italia - Sede di Roma - informa che, a causa delle scosse di terremoto registrate a Roma, dalle ore 13,40 alle ore 16,55 del giorno 18 gennaio 2017, non hanno potuto funzionare i seguenti sportelli bancari:

Banco BPM: Filiale di Latina (sportello 2748), V.le Nervi n. 50;

Considerato che con la stessa lettera viene richiesto il riconoscimento dell'eccezionalità dell'evento;

Ritenuto di dover provvedere in proposito;

Visto il decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

è riconosciuto, determinato da eventi eccezionali nel giorno 18 gennaio 2017, il mancato funzionamento degli sportelli bancari indicati nelle premesse.



Il direttore della Banca d'Italia è incaricato dell'esecuzione del presente decreto, che sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, ai sensi dell'art. 2 del citato decreto legislativo n. 1/1948.

Latina, 11 febbraio 2017

p. Il prefetto - Il vice prefetto vicario
Scipioni

TU17ABP1689 (Gratuito).

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

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO

Dichiarazione di morte presunta di Marinelli Marino

Si rende noto che con sentenza n. 1/17 nel procedimento R.G.N. 1172/15, depositata in data 03/01/2017, il Tribunale di Ascoli Piceno ha dichiarato la morte presunta di Marinelli Marino nato a Appignano del Tronto (AP) il 08/05/1887.

Ascoli Piceno, li 20/02/2017

avv. Giammario Scaella

TX17ABR1799 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI MESSINA

*Richiesta di dichiarazione di morte
presunta di Antonino Casola*

Il Tribunale di Messina con Ordinanza Presidenziale del 30.11.2016 nel procedimento n. 2880/2016 V.G. ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Antonino Casola, nato a Messina il 18.07.1964 con ultima residenza in Roccalumera alla Piazza Lamento del Pescatore n. 18, scomparso dal 02.10.1991 con l'invito previsto dall'art. 727 c.p.c..

Roccalumera, 15.02.2017

avv. Agatino Bellomo

TX17ABR1732 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI UDINE

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Udine, in persona del Giudice dott. Pelizzoni, su ricorso del sig. Mauro Comelli, con decreto del 9.02.2017 - nr. 443/17 R.G.V.G., ha disposto la pubblica-

zione per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta del sig. Maurizio Comelli, fratello del ricorrente, nato a Udine il 30.03.1966, con ultima residenza in Nimis (UD), via XXV Agosto 4, e scomparso il 6.01.1999. Si invita chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale di Udine entro sei mesi dall'ultima pubblicazione

Avv. Alessandra Domenighini

TX17ABR1747 (A pagamento).

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 18).

**TRIBUNALE DI RIETI
Cancelleria Volontaria Giurisdizione**

*Richiesta di dichiarazione di morte
presunta di Recchia Pietro*

V.G.N. 1151/16

Ricorso per dichiarazione di morte presunta di Recchia Pietro nato a Collalto Sabino il 19 luglio 1913: lo stesso all'inizio della seconda guerra mondiale veniva richiamato alle armi partendo quindi con l'Esercito Italiano alla Campagna di Russia senza fare ritorno a casa; da controlli effettuati nella documentazione custodita è emerso che il C.le Magg. Recchia Pietro già dichiarato disperso è stato catturato dalle FF.AA. Russe internato nel campo n. 188 Tambov ove è poi deceduto il 13 marzo 1943.

Il presidente del Tribunale con ordinanza del 1º dicembre 2016 ha ordinato la pubblicazione dell'astratto del ricorso per due volte a distanza di dieci giorni con invito a chiunque abbia notizia dello scomparso di farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Il presidente
dott.ssa Laura Centofanti

TU17ABR1457 (Gratuito).

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 18).

TRIBUNALE DI RAGUSA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Proc. n. 368/2016 R.G.V.

Il Tribunale di Ragusa con decreto del 10 marzo 2016 e del 19 settembre 2016 ha ordinato la pubblicazione di morte presunta di Giannone Salvatore, nato a Vittoria l'8 aprile 1974 con ultima residenza in Vittoria via F.lli Bandiera



n. 236 scomparso il 16 novembre 2005 con l'invito previsto dall'art. 727 del codice di procedura civile

Ragusa, 16 gennaio 2017

avv. Marina Giudice

TU17ABR1458 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 18).

TRIBUNALE DI LOCRI

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Oliva Filippo Maria*

Il Presidente del Tribunale di Locri con decreto del 24.10.2016, causa n.1349/16 ordina la pubblicazione per la richiesta di morte presunta di Oliva Filippo Maria nato a Platì il 15.09.1939 con ultima residenza in Locri via Tripoli n.10 scomparso dal 10.01.1999 con l'invito a chiunque abbia notizie di farle pervenire al Tribunale di Locri sezione V.G. entro 6 mesi dalla seconda pubblicazione della presente.

avv. Rosario Scarfò

TX17ABR1459 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

COOPERATIVA EXPRESS, TRASPORTI E SERVIZI SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

Scioglimento d'ufficio ex art. 2545/XVII c.c.

Sede: via Palatu n. 10 - Ozieri

Deposito del bilancio finale di liquidazione

Avviso dell'avvenuto deposito, presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Sassari, del bilancio finale di liquidazione della società in intestazione, C.F. e P.IVA 01547510907. A norma dell'art. 213 L.F. gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale di Sassari.

Il commissario liquidatore
dott. Salvatore Cataldi

TX17ABS1740 (A pagamento).

COOPERATIVA PER LO SVILUPPO TURISTICO ALTA VAL DI NON - SOCIETÀ COOPERATIVA

in sigla "CO. SVI.TUR. SOC. COOP. "

*in liquidazione e scioglimento per atto d'autorità ex
art. 2545-septiesdecies c.c.*

*Deposito bilancio finale di liquidazione, relazione
del liquidatore e piano di riparto*

Il commissario liquidatore comunica che in data 9 febbraio 2017 è stato depositato presso il Tribunale fallimentare di Trento il bilancio finale di liquidazione, la relazione del liquidatore e il piano di riparto della Cooperativa per lo Sviluppo Turistico Alta Val di Non - Società Cooperativa in sigla "Co. Svi. Tur. Soc. Coop. " in liquidazione e scioglimento per atto d'autorità ex art.2545 -septiesdecies del codice civile.

Il commissario liquidatore
dott. Giulio Quaresima

TX17ABS1760 (A pagamento).

EUROSERRAMENTI SOC. COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: via Enrico Berlinguer n. 20 - 71017 Torremaggiore (FG)

c/o Commissario Liquidatore Dott. Gianluca Testa

Punti di contatto: Tel. Fax 0882/383140 - Pec: gianlucatesta@pec.it

Registro delle imprese: Foggia

R.E.A.: 226477

Codice Fiscale: 03145830711

Partita IVA: 03145830711

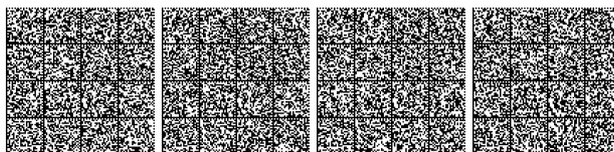
*Deposito del bilancio finale di liquidazione, conto
della gestione e piano di riparto finale*

Si avvisa che in data 29/12/2016 presso la Cancelleria Fallimentare Tribunale di Foggia, è avvenuto il deposito del Bilancio Finale di Liquidazione, il conto della gestione e il piano di riparto finale della "EUROSERRAMENTI SOC. COOPERATIVA" con sede in Vieste (FG), Via Saragat n.25 - P.Iva 03145830711. Autorizzazione al deposito prot.n. 0346933 del 04/11/2016 M.I.S.E.- Direzione Generale degli Enti Cooperativi- Roma. Tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Foggia per le proprie contestazioni, nel termine dei venti giorni dalla pubblicazione della presente inserzione.

Torremaggiore 18 febbraio 2017

Il commissario liquidatore
dott. Gianluca Testa

TX17ABS1765 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

SANTAS LAB. CHIMICO FARMACEUTICO S.R.L.

Sede legale: via Guala, 4 - 15057 Tortona (AL)
Codice Fiscale: 01799860067
Partita IVA: 01799860067

Modifica stampati

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2015/2091

Medicinale: DORICOFLU 1 mg/ml soluzione per nebulizzatore, Codice farmaco: 034699013

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

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo a seguito dei risultati del readability user test, inoltre si adegua il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e le Etichette al QRD template.

È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (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.

È approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

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

L'amministratore delegato
Riccardo Parlati

TU17ADD1664 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Recordati S.p.A.

Codice Pratica: N1B/2016/2393

Medicinale: RECOTUSS SEDATIVO

Confezioni: 025273083, 025273095

Tipologia variazione : C.I.3z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e FI in linea con la procedura di PSUR Worksharing PSUSA/00001009/201511

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, E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.5, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) 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
dott.ssa Annarita Franzì

TX17ADD1707 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

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

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/10367 del 02.02.2017

Titolare AIC: Recordati S.p.A.

Codice Pratica: N1B/2015/2115

Specialità Medicinale: SYNDFLEX

Confezioni: 024722011, 024722047, 024722086, 024722112

Tipologia variazione: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test e adeguamento di RCP ed etichette al QRD template

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (par.2, 4.4, 4.8, 5.2, 6.1, 6.3, 6.5, 6.6, 8 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.

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX17ADD1708 (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: ESOMEPRAZOLO TEVA ITALIA

Codice farmaco: 040068 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: SI/H/0115/001-002/IB/022

Codice Pratica: C1B/2016/2743

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

Modifica apportata: adeguamento alle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/452657) + adeguamento QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.4 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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.ssa Alessandra Canali

TX17ADD1711 (A pagamento).

RANBAXY ITALIA S.P.A.

Sede legale: piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano
Partita IVA: 04974910962

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012.

Titolare: Ranbaxy Italia S.p.A. - Piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano

Medicinale: LEVOCETIRIZINA RANBAXY



Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate – 042259; Procedura DCP: PT/H/0940/001/IAIN/004/G; Codice pratica: C1A/2016/3922. Gruppo di variazioni tipo IAIN: B.II.b.2.c.1) sostituzione di Ranbaxy Ireland Ltd. con Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. come sito responsabile del rilascio dei lotti (non è incluso il controllo dei lotti); B.II.b.2.c.2) sostituzione di Ranbaxy Ireland Ltd. con Terapia S.A. come sito responsabile del rilascio dei lotti (incluso il controllo dei lotti). Data di implementazione: 06 Dicembre 2016.

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

Medicinale: VALSARTAN e IDROCLOROTIAZIDE
RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate – 040842;

Procedura UK/H/2106/001-003/IAIN/017/G; Codice pratica: C1A/2016/2560. Gruppo di variazioni tipo IAIN: A.7 Eliminazione di: Ranbaxy Ireland Ltd., Irlanda come sito di rilascio, controllo e confezionamento dei lotti; Farmalyse B.V., Paesi Bassi come sito di controllo dei lotti; Ranbaxy Pharmacie Generiques, Francia come sito di rilascio dei lotti; Cemelog-BRS Kft, Ungheria e Wessling Hungary Kft, Ungheria come siti di controllo dei lotti; Basics GmbH, Germania come sito di confezionamento dei lotti. Data di implementazione: 01 Luglio 2016.

Procedura UK/H/2106/001-003/IAIN/019; Codice pratica: C1A/2016/3835. Variazione tipo IAIN: B.II.b.2.c) 1 sostituzione di Basics GmbH con Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. come sito responsabile del rilascio dei lotti (non è incluso il controllo dei lotti). Data di implementazione: 30 Novembre 2016.

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

Le presenti variazioni possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX17ADD1721 (A pagamento).

BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB

Sede: Stockholm (Svezia)
Partita IVA: n. SE556673916401

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

Titolare: Bluefish Pharmaceuticals AB P.O. Box 49013 100 28 Stockholm(Svezia).

Specialità medicinale: BRESTORAL2,5 mg compresse rivestite con film

AIC n. 040387- tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2017/2Procedura di Mutuo Riconoscimento n.SE/H/843/01/IA/009.

Variazione tipo IA in B.II.b).2.c).1 Cambio indirizzo del sito di rilascio da Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11 111 23 Stoccolma (Svezia) a Bluefish Pharmaceuticals AB Gävlegatan 22 113 30 Stoccolma (Svezia).

Specialità medicinale: ADIUNASTROL1 mg compresse rivestite con film

AIC n. 039777 - tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2017/109Procedura di Mutuo Riconoscimento n.SE/H/781/01/IA/013.

Variazione tipo IA in B.II.b).2.c).1 Cambio indirizzo del sito di rilascio da Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11 111 23 Stoccolma (Svezia) a Bluefish Pharmaceuticals AB Gävlegatan 22 113 30 Stoccolma (Svezia).

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

Il legale rappresentante
Ramon Vila

TX17ADD1726 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani n. 20 – 20124 Milano

Codice Fiscale: 13179250157

Partita IVA: 13179250157

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

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

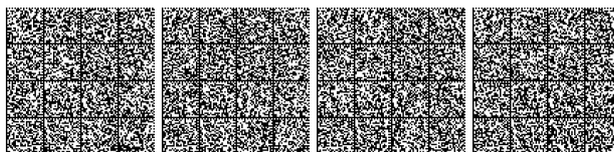
Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29/12/2007, n. 274.

Specialità medicinale: ABACAVIR LAMIVUDINA ZIDOVUDINA MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n 042645. Codice pratica C1A/2015/4325. Procedura n. NL/H/xxxx/IA/393/G. Variazione Tipo IA in cat. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: ALGESALONA Confezioni: Tutte, AIC n 043588. Codice pratica C1B/2016/2894. Proc. n. DE/H/5081/001-003/IB/004. Variazione tipo IB cat. B.II.f.1.z: estensione della shelf-life a 30 mesi.

Codice pratica C1A/2016/4102 Proc. n. DE/H/5081/001-003/IA/006/G. Grouping tipo IA: Cat. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP R1-CEP 2010-051-Rev00 del produttore Arevi-pharma + Cat. B.III.1.a.1: Aggiunta CEP R0-CEP 2013-098-Rev00 del produttore Mallinckrodt Inc + Cat. B.III.1.a.1: Aggiunta sito packaging secondario Pharmlog Pharma Logistik GmbH.

Specialità medicinale: AMOXICILLINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 034812. Codice pratica N1A/2016/2618. Var. tipo IA cat. B.III.1.a).2 aggiornamento CEP R2-CEP 1995-034-Rev 06 del produttore approvato Sandoz Industrial Products S.A. - Spagna.



Codice pratica N1B/2016/2777. Grouping tipo IB: N.2 var. tipo IA cat. B.II.d.1.d) – eliminazione saggio Average mass e Uniformity of Dosage Units in stabilità + tipo IB cat. B.II.d.1.d) - eliminazione saggio per la determinazione dell'impurezza nota K + tipo IB cat. B.II.d.1.z) - inserimento dell'informazione riguardante la frequenza di esecuzione del test della microbiologia + N. 2 tipo IB cat. B.II.d.2.d) - Sostituzione del metodo analitico per identificazione e titolo della sostanza attiva e determinazione delle sostanze correlate.

Specialità medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: AIC n. 036744011. Codice pratica N1B/2016/2768. Grouping tipo IB: N. 2 tipo IB cat B.III.1a)2: - aggiornamento CEP R1-CEP 2005-180-Rev 02 per la sostanza attiva Potassio clavulanato dal produttore approvato CKD Bio Corporation.

Codice pratica N1B/2016/2774 Grouping tipo IB: N. 2 tipo IB cat B.III.1a)2: - aggiornamento CEP R1-CEP 2001-367-Rev 04 per la sostanza attiva Amoxicillina triidrata dal produttore approvato DSM Sinochem Pharmaceuticals Netherlands B.V

Specialità medicinale: ARIPIPRAZOLO MYLAN ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 043733. Codice pratica C1A/2016/3977. Procedura n. PT/H/1282/004-005/IA/007. Variazione tipo IA cat. B.II.b.2.a: aggiunta sito controllo lotti/prove LEF (Laboratório de Estudos Farmacêuticos).

Specialità medicinale: ATORVASTATINA MYLAN ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 040679. Codice pratica C1A/2016/4092. Procedura n. MT/H/0126/IA/024. Variazione tipo IA: cat. n. B.III.1 a) 2 Aggiornamento del CEP di un produttore già approvato (da R0-CEP2013-094-Rev-01 a R0-CEP2013-094-Rev-02).

Specialità medicinale: ATORVASTATINA MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 042181 Codice pratica C1B/2016/3072 Procedura n. BE/H/0160/IB/020/G. Grouping tipo IB: Tipo IB Cat. B.II.b.1.e + tipo IA cat. B.II.b.1.b + tipo IA cat. B.II.b.1.a: Aggiunta MLL Indore, India come sito di produzione del prodotto finito e packaging primario/secondario.

Specialità medicinale: BISOPROLOLO MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 039565. Codice pratica C1B/2014/199. Notifica P per modificare le etichette nella veste tipografica (mock up).

Specialità medicinale: BISOPROLOLO e IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 040426. Codice pratica C1B/2014/190. Notifica P per modificare le etichette nella veste tipografica (mock up).

Specialità medicinale: CAPTOPRIL MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 035317. Codice pratica C1A/2016/3660. Procedura n. DK/H/0108/001-003/IA/034. Variazione tipo IA cat. B.II.d.2.a: Modifiche minori ad una procedura di prova approvata (dissolution test).

Codice pratica C1A/2016/3789 Procedura n. DK/H/0108/001-003/IA/035/G. Grouping tipo IA: N 2 var. tipo IA Cat. A.7: eliminazione siti Generics (UK) Ltd (packaging primario/secondario) e Genpharm (Mylan Pharmaceuticals ULC, Canada) (produzione, packaging primario e secondario) + N 2 var. tipo IAIN Cat. B.II.b.1: aggiunta siti packaging secondario Picking Farma SA e Unibo bvba.

Specialità medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 037219 Codice pratica C1B/2015/1869. Proc.n. SE/H/0238/002-004/IA/060. Variazione tipo IA in cat. C.I.8.a): Registrazione del Pharmacovigilance System Master File (PSMF).

Specialità medicinale: DICLOFENAC MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 033062. Codice pratica N1A/2016/2619. Variazione tipo IA cat B.III.2.b): aggiornamento delle specifiche della sostanza attiva per adeguamento alla monografia di Ph. Eur., edizione corrente

Specialità medicinale: ENALAPRIL MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 036488 Codice pratica C1A/2017/56. Procedura n. UK/H/0600/IA/038/G. grouping tipo IA: Tipo IA cat. B.II.d.1.d-Eliminazione parametro non significativo + tipo IA cat. B.II.d.1.c-aggiunta nuovo parametro alle specifiche + tipo IA cat. B.II.d.2.a-modifica procedura test approvata per il prodotto finite + tipo IA cat. A.7-eliminazione Merck SL (intero processo produttivo) e Generics (UK) Ltd (packaging primario) + tipo IA in cat. B.II.b.1.a-aggiunta sito packaging secondario Central Pharma Contract Packing Ltd + tipo IAIN cat. B.II.f.1.a.1-riduzione shelf life prodotto finito da 36 a 24 mesi.

Specialità medicinale: EPLERENONE MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 043626. Codice pratica C1A/2016/3754. Procedura n. NL/3582/001-002/IA/010. Variazione tipo IA cat. B.III.2.a.1 Modifica delle specifiche per conformarsi alla farmacopea europea.

Specialità medicinale: EPROSARTAN MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 040213. Codice pratica C1A/2016/4063. Procedura n. DE/H/2277/IA/015/G. Grouping tipo IA: Cat. B.I.b.2.a – modifiche minori ad una procedura di test approvata per sostanza attiva (Identificazione con XRD) + N. 2 cat. B.II.b.2.a – aggiunta sito controllo lotti/prove Mylan Hungary Kft, HU e Pharmavalid Ltd. Microbiological Laboratory, HU.

Specialità medicinale: GLICLAZIDE MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 038469. Codice pratica C1A/2016/3862. Proc. n. DE/H/0893/IA/018/G. Grouping tipo IAIN: cat. B.II.b.1.b - aggiunta Tjoapack Netherlands BV (Etten Leur) come sito di packaging primario + cat. B.II.b.1.a sostituzione di TD Packaging Ltd con Tjoapack Netherlands BV (Etten Leur) come sito di packaging secondario + cat. B.II.b.2.c.1 aggiunta Mylan B.V. (Dieselweg 25, 3752LB Bunschoten, Netherlands) come sito di rilascio (escluso controllo lotti/prove), solo per NL + cat. A.1 modifica indirizzo MAH in Portogallo.

Specialità medicinale: IMATINIB MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 044445. Codice pratica C1B/2016/1599. Proc. n. NL/H/2543/IB/011/G. Grouping tipo IB cat. B.III.2.a.1 - Modifica specifiche API per conformarlo alla farmacopea europea + cat. B.I.a.1.z sostituzione fabbricante API (cianammide) Suzhou Best Fine chemicals industry Corp. con Suzhou Huadao Biological Pharmaceutical Co., Ltd. + cat. B.I.a.1.z-aggiunta fabbricante API (cianammide) Nantong Deda Chemical Co., Ltd + cat. B.I.a.1.z aggiunta fabbricante API (1-metilpiperazina) ShanDong Guobang Pharmaceutical Co., Ltd. + cat. B.I.a.1.z-aggiunta fabbricante API (2-metil 5-nitroanilina) Shanghai Tuolei Chemical Technology Co. Ltd + cat. B.I.d.1.a.4-estensione retest period.



Codice pratica C1B/2016/1790. Proc. n. NL/H/2543/IB/013. Variazione tipo IB cat C.I.11.z) aggiornamento del Risk Management Plan (RMP). Specialità medicinale: INDAPAMIDE MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 039463. Codice pratica C1A/2016/1257 Proc. n. FR/H/0322/1A/019/G. grouping tipo IA: cat B.II.b.2.a Aggiunta sito di controllo dei lotti/prove of Zeta Analytical + tipo IA in cat. B.II.b.2.c.2 Aggiunta sito responsabile rilascio e controllo lotti Komoron, Hungary + tipo IA n. B.II.b.5.z modifica test in process del prodotto finito.

Specialità medicinale: LATANOPROST E TIMOLOLO MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 042560. Codice pratica C1A/2016/3481 Procedura n. UK/H/5262/001/IA/003. Var. tipo IA cat. A.5 modifica nome sito packaging secondario da da Logosys PKL Service GmbH & Co KG, a PKL Service GmbH & Co KG.

Specialità medicinale: LEVETIRACETAM MYLAN PHARMA Confezioni: Tutte, AIC n. 040345. Codice pratica C1A/2016/3565. Procedura n. UK/H/4691/001-004/IA/009/G. Grouping tipo IA cat. B.II.b.1.b) + B.II.b.1.a) – aggiunta Millmount Healthcare Ltd come sito di packaging primario e secondario.

Specialità medicinale: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 039445. Codice pratica C1B/2016/3107. Procedura n. DE/H/1009/001-002/IB/021. Variazione tipo IB cat. B.II.f.1 b) 1. Estensione shelf life da 24 a 36 mesi.

Specialità medicinale: MELOXICAM MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 037069. Codice pratica C1A/2016/3841. Procedura n. UK/H/6392/001-002/IA/018. Variazione tipo IA cat B.II.b.2.a Aggiunta sito di controllo dei lotti/prove Lucideon.

Codice pratica C1A/2016/4044. Procedura n. UK/H/6392/01-02/IA/019/G. Grouping tipo IA: N. 5 variazioni cat. B.III.1.a.2 per aggiornare il CEP 2009-040 dal produttore Cipla Limited da R0-CEP 2009-040-Rev 01 a R1-CEP 2009-040-Rev 03.

Specialità medicinale: MESALAZINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 033529. Codice pratica N1B/2016/2691. Variazione di tipo IB n. A.2.b) Modifica nome del prodotto medicinale da Mesalazina Mylan Generics a Myzina.

Specialità medicinale: METFORMINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 039846. Codice pratica C1B/2016/4104 Procedura n. NL/H/1571/001-003/IA/026. Var. tipo IA cat. A.5.b) modifica nome sito controllo qualità da Exova (UK) Ltd a Eurofins UK 2016 Ltd.

Specialità medicinale: METFORMINA MYLAN ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 039046. Codice pratica C1A/2016/2982. Procedura n. NL/H/1461/001-003/IB/025. Variazione tipo IB cat. B.II.f.1.b.1 Estensione della shelf-life del prodotto finito a 60 mesi.

Specialità medicinale: MONTELUKAST MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 041042. Codice pratica C1B/2016/2876. Proc. n. NL/H/1964/IB/014/G. Grouping tipo IB: tipo IB cat B.II.b.2 a) – aggiunta sito di controllo dei lotti/prove Pharmavalid, Hungary + N. 7 variazioni tipo IA in cat. B.II.b.1 a) aggiunta siti packaging secondario Central Pharma Contract Packaging Ltd, UK; – Picking Farma,

S.A., Spain; Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V. (Heerenveen) e (Oudehaske), NL; Tjoapack BV (Etten-Leur); Orifice Medical AB, SE; Unibo bvba + tipo IA cat. A. 7 Eliminazione sito packaging secondario TD Packaging Ltd., UK.

Codice pratica C1B/2015/1132. Procedura n. NL/H/1964/01-02/IB/009 Variazione tipo IB cat. A.2.b): Modifica del nome del prodotto in Grecia. Specialità medicinale: MYRLINE Confezioni: Tutte, AIC n. 041568 Codice pratica C1B/2016/2982. Procedura n. PT/H/0769/001/IB/004 Variazione di tipo IB n. A.2.b) Modifica nome del prodotto medicinale da Myrline a Mydaffodil, solo in Italia.

Specialità medicinale: ONDANSETRONE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 037548. Codice pratica C1A/2016/3791. Procedura n. DK/H/0859/001-002/IA/026. Variazione tipo IA cat. A.5.b – modifica nome sito confezionamento secondario da Logosys PKL Service GmbH & Co KG, a PKL Service GmbH & Co KG.

Specialità medicinale: PACLITAXEL MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC N. 037771. Codice pratica C1A/2016/3960 Procedura n. DK/H/1079/001/IA/027. Var. tipo IA cat A.7-eliminazione di siti inutilizzati: Samyang Biopharmaceuticals Corporation (Republic of Korea) (produttore sostanza attiva); Frinopharm e.k. (DE) (packaging secondario); Erfa sa (BE) (sito rilascio e packaging secondario)

Specialità medicinale: PIOGLITAZONE MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 040476 Codice pratica C1A/2015/2195. Procedura n. UK/H/5920/01-03/IA/008/G. Grouping tipo IA: N. 2 var. cat. B.I.b.2.a): Modifica procedura di prova autorizzata (Identificaz. tramite XRD, Method A e B).

Codice pratica C1A/2015/3095. Procedura n. UK/H/5920/001-003/IA/009. Variazione di tipo IA cat. B.III.1.a).1: Aggiunta CEP (R0-CEP 2012-315-Rev 01) del produttore approvato Mylan Laboratories Ltd.

Specialità medicinale: PRAVASTATINA MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 041216. Codice pratica C1B/2016/3129. Procedura n. UK/H/2810/001-003/IB/018. Variazione tipo IB cat. B.II.b.2.a Aggiunta sito controllo lotti/prove Pharmavalid Ltd Microbiological Laboratory.

Specialità medicinale: RISEDRONATO MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 041186. Codice pratica C1A/2015/3983. Proc. n. NL/H/1878/001/IA/014 Variazione Tipo IA in Cat. C.I.8.a): Introduzione del Mylan's summary of the pharmacovigilance system (SPS).

Specialità medicinale: RIVASTIGMINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 042980. Codice pratica C1A/2016/2425. Procedura n. NL/H/2958/001-002/IA/007/G. Grouping tipo IA cat. B.II.b) 2 a)-aggiunta sito controllo qualità Zeta Analytical Ltd + cat. A.5 b)-modifica nome sito packaging secondario da da Logosys PKL Service GmbH & Co KG, a PKL Service GmbH & Co KG + cat. B.II.c.1.a - Rafforzamento dei limiti delle specifiche (viscosità)

Specialità medicinale: ROPINIROLO MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 038427. Codice pratica C1B/2016/2288. Procedura n. DE/H/0957/IB/035/G. grouping tipo IB: cat. B.I.a.1.z – inserimento di ulteriori forn-



tori alternativi per la sostanza attiva + cat. B.I.a.2.e modifica minore del processo produttivo + cat. B.I.a.2.e sostituzione test TLC con HPLC + cat. B.I.b.2.z - Modifica test di purezza cromatografica.

Specialità medicinale: ROSUVASTATINA MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 042575. Codice pratica C1B/2015/3001. Proc. n. SK/H/0133/001-004/IB/017. Variazione tipo IB cat A.2 modifica nome prodotto in Austria.

Codice pratica C1B/2016/1949. Proc. n. SK/H/0133/001-004/IB/018. Variazione tipo IB cat A.2 modifica nome prodotto in Romania.

Specialità medicinale: SERTRALINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 036771. Codice pratica C1A/2015/1029 Proc. n. IT/H/0210/001-002/IA/012/G. Worksharing tipo IA cat. B.III.1.a.2: Aggiornamento CEP R1-CEP 2008-304-Rev 00 del produttore approvato, Mylan Laboratories Ltd.

Specialità medicinale: SEVELAMER MYLAN PHARMA, Confezioni: Tutte, AIC n. 043522. Codice pratica C1B/2016/1061. Proc. n. DK/H/2249/001/IB/007. Variazione tipo IB cat. C.I.11.z) aggiornamento del Risk Management Plan (RMP) in linea con il BL.

Specialità medicinale: SILDENAFIL MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 044047. Codice pratica C1B/2014/198. Notifica P per modificare le etichette nella veste tipografica (mock up).

Specialità medicinale: SIMVASTATINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 037398 e 037420. Codice pratica C1B/2016/3162. Proc. n. UK/H/0613/01-04/IB/087. Var. tipo IB cat. B.II.b.2.a Aggiunta sito controllo lotti/prove PharmaValid Microbiological Laboratory.

Specialità medicinale: TERAZOSINA MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 036148. Codice pratica C1A/2015/2142. Procedura n. UK/H/0572/001004/IA/018. Var. tipo IA in cat. C.I.8.a): Registrazione del Mylan Pharmacovigilance System Master File (summary).

Specialità medicinale: TOPIRAMATO MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 037755. Codice pratica C1A/2016/3387. Procedura n. NL/H/0717/IA/027/G. Grouping tipo IA: cat. A.5.b – modifica nome sito packaging secondario da da Logosys PKL Service GmbH & Co KG, a PKL Service GmbH & Co KG + cat A.7 – eliminazione del sito Genpharm (Canada) (manufacturing, packaging primario/secondario e testing site) e dei siti di packaging primario/secondario Generics [UK] Ltd (UK), Merck SL (ES), Orifice Medical AB (SE), Tjoapack Emmen (NL) and Tjoapack Boskoop (NL) + cat. B.I.a.3.a. – modifica del batch size + cat. B.II.b.2.a – aggiunta sito controllo lotti/prove Zeta Analytical Limited, UK.

Specialità medicinale: TRAMADOLO MYLAN Confezioni: Tutte, AIC n. 040976. Codice pratica C1A/2016/3749. Proc. n. UK/H/4160/001-003/IB/019. Variazione tipo IB Cat. B.II.b.2.a – Aggiunta di PharmaValid come sito di controllo dei lotti/prove.

Specialità medicinale: VALACICLOVIR MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 039107. Codice pratica C1B/2016/2874. Proc. n. NO/H/0123/002-003/IB/027/G. Grouping tipo IB: Tipo IB cat. B.II.b.2.a) –aggiunta Phar-

mavalid Ltd come sito di controllo lotti/prove + tipo IA cat. A.7 – eliminazione TD Packaging Ltd (packaging primario/secondario) + N. 5 tipo IA in cat. B.II.b.1.a) – aggiunta siti packaging secondario: Central Pharma Contract Packaging Ltd, Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V. (Heerenveen) e (Oudehaske), Tjoapack BV (Etten-Leur), Unibo bvba.

Specialità medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte, AIC n. 040989. Codice pratica C1B/2014/196. Notifica P per modificare le etichette nella veste tipografica.

Specialità medicinale: VALSARTAN MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: Tutte, AIC n. 040225. Codice pratica C1B/2014/200. Notifica P per modificare le etichette nella veste tipografica (mock up).

Specialità medicinale: AMISULPRIDE MYLAN AIC n. 043003; AMISULPRIDE MYLAN GENERICS AIC n. 039402. Codice pratica C1B/2016/2622. Procedura n. SK/H/xxxx/WS/001. Worksharing tipo IB cat. A.2 b): modifica del nome del prodotto in Portogallo.

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX17ADD1727 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: CLOPIDOGREL EG 75 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039440 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2913

Procedura Europea n. SE/H/0877/001/IB/021

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

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 compresse a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043855 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2912

Procedura Europea n. DE/H/4260/001-005/IB/004



Modifica Tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Italia: da Ossicodone e Naloxone EG a ALGALT.

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

TX17ADD1728 (A pagamento).

L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALitti SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ELLEPALMIRON

Avviso di rettifica relativamente al comunicato a pagamento TX17ADD60 comparso sulla GU n.2 del 05/01/2017, Parte II, Foglio delle Inserzioni.

Rettifica richiesta: eliminazione del penultimo capoverso.

Si provvede per maggiore chiarezza a ripubblicare qui di seguito il comunicato predetto.

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: ELLEPALMIRON

Confezioni:

"5 mg/ml soluzione orale" 1 flacone in vetro da 100 ml, AIC 043711011

"5 mg/ml soluzione orale" 1 flacone in vetro da 500 ml, AIC 043711023

"5 mg/ml soluzione orale" 3 flaconi in vetro da 100 ml, AIC 043711035

Titolare: L.Molteni & C. dei F.Lli Alitti Società di Esercizio SpA - Strada Statale 67 Fraz. Granatieri Scandicci (FI)

Procedura MRP: DE/H/3805/001/IB/006/G conclusasi con esito positivo in data 14/12/2016

Codice pratica: C1B/2016/2801

N. e tipologia variazione: Grouping Variation di tipo IB-IA codice B.I.d.1.a.4; B.III.1.a.1

Modifiche apportate:

Introduzione di nuovo CEP per produttore di principio attivo approvato: R0-CEP 2015-124-Rev 00; introduzione di un retest period di 18 mesi.

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

Un procuratore speciale
dott. Bruno Fiorentino

TX17ADD1731 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA del 02/02/2017 –
Prot. n. 10315*

Medicinale: OLANZAPINA EUROGENERICI 5 mg o 10 mg compresse orodispersibili

Codice AIC: 040771 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica N° C1B/2015/2395 - MRP N° UK/H/2067/001-002/IB/022

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Adeguamento all'originator Zyprexa Velotab EMEA/H/C/xxxx/WS/0485 Assessment report for paediatric use.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2; 4.2; 4.4; 4.6; 4.8; 5.1; 5.3 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.

Comunicazione Notifica regolare UVA del 02/02/2017 –
Prot. N. 10286

Medicinale: IBUPROFENE E FENILEFRINA EG 200 mg/5 mg compresse rivestite con film

Codice AIC: 043586 – Confezioni: tutte.

Codice Pratica N° C1B/2015/3364 - MRP N° UK/H/5700/001/IB/003

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del par. 4.5 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo per aggiunta dell'iperkalemia nel caso di somministrazione concomitante di diuretici risparmiatori di potassio o in caso di sovradosaggio, in linea allo PSUR AR n.13 (Feb 2011-Feb 2014).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.5 e 4.9 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 07/02/2017 –
Prot. N. 11937

Medicinale: ESCITALOPRAM EUROGENERICI 20 mg/ml gocce orali, soluzione

Codice AIC: 041646 – Confezioni: Tutte

Codice Pratica N° C1B/2016/2880 - MRP N° IT/H/0416/001/IB/005

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica di RCP, FI ed etichette per adeguamento al prodotto di riferimento e in linea con il QRD template.



E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD1734 (A pagamento).

EG S.p.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano - I

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

Titolare AIC: EG S.p.A.

Medicinale: OLANZAPINA EUROGENERICI 5 mg e 10 mg compresse orodispersibili

Codice Pratica: C1B/2016/2221 – Proc. Europea: UK/H/2067/001-002/IB/023

Codice AIC: 040771 - Confezioni: Tutte.

Tipologia variazione: IB n. C.I.z

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati in accordo alle raccomandazioni del PRAC.

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

Medicinale: ESOMEPRAZOLO EUROGENERICI 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti

Codice Pratica: C1B/2017/129 – Proc. Europea: IT/H/0396/001-002/IB/012

Codice AIC: 041803 - Confezioni: Tutte.

Tipologia variazione: IB n. C.I.z

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati in accordo alle raccomandazioni del PRAC (meeting 28/11/2016-01/12/2016).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.8 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 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.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX17ADD1735 (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 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: SERTRALINA HEXAL AIC n. 036733 Confezioni: tutte

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1A/2016/3785 N° Procedura EU: DK/H/0674/001-002/IA/053 Var. Tipo IAin - B.II.b.2 c) 1: Aggiunta di un sito in cui viene effettuato il rilascio lotti del prodotto finito (Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana - Slovenia).

Medicinale RUBIDELLE AIC n. 041347 Confezioni: tutte

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1A/2016/3493 N° Procedura EU: NL/H/2347/001/IA/019 Var. Tipo IA - B.III.1 a)2: Aggiornamento del CEP (da R0-CEP 2010-081-Rev02 a R1-CEP 2010-081-Rev00) del principio attivo drospirenone prodotto da Industriale Chimica Srl.

Medicinale DOCETAXEL SANDOZ AIC n. 039713 Confezioni: tutte

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1B/2015/2310 N° Procedura EU: AT/H/0254/001/IB/025/G Grouping Var. Tipo IB - B.II.b.5.z): cambio dei limiti del controllo in processo (tempo di sterilizzazione) del prodotto finito + Tipo IB - B.II.b.5.z): cambio dei limiti del controllo in processo (parametri di settaggio del dry-heat tunnel) del prodotto finito.

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 DONEPEZIL SANDOZ AIC n. 039145 Confezioni: tutte

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1A/2015/3507 N° Procedura EU: UK/H/1145/001-002/IA/016 Var. Tipo IAin - C.I.z: Modifica RCP e FI per implementare il risultato di una raccomandazione del segnale PRAC (meeting Luglio 2015). E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del RCP e corrispondente paragrafo del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: GLIMEPIRIDE SANDOZ AIC:036957

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1B/2016/2175 N° Procedura EU: DK/H/0803/002/IB/045 Var. tipo IA - C.I.2 a): Aggiornamento stampati in base al medicinale di riferimento Amaryl. Adeguamento stampati al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: AZATIOPRINA HEXAL AIC: 036292

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1A/2016/2200 N° Procedura EU: NL/H/0326/002/IA/047 Var. tipo IAin - C.I.z): Modifica RCP e FI per implementare il risultato di una raccomandazione del segnale PRAC (EMA/PRAC/135876/2016 - meeting Marzo 2016). Adeguamento etichette al QRD template, Versione 04. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI ed 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 etichetta. 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 Enrica Tornielli

TX17ADD1736 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.
Sede: 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 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: RISEDRONATO SANDOZ GmbH AIC n. 041378 Confezioni: tutte

Titolare AIC: Sandoz GmbH

Codice Pratica: C1B/2016/1798 N° Procedura EU: NL/H/2054/001/IB/011 Var. Tipo IB - B.II.a.3 b) 6: Modifica della composizione del prodotto finito (modifica in un eccipiente del rivestimento della compressa).

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: OMEPRAZOLO SANDOZ GmbH AIC n. 038341 Confezioni: tutte

Titolare AIC: Sandoz GmbH



Codice Pratica: C1A/2016/3520 N° Procedura EU: UK/H/1024/001-002/IA/058 Var. Tipo IAin – C.I.z: Adeguamento degli stampati alle raccomandazioni del PRAC adottate nella riunione del 07/2016 (EMA/PRAC/452657/2016). Inoltre adeguamento delle etichette al QRD 4.0. E' autorizzata la modifica con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 e 5.1 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all' Azienda titolare dell' AIC.

Il Titolare dell' AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI ed 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 etichetta. 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 Enrica Torielli

TX17ADD1737 (A pagamento).

HEXAL AS

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.

Sede: 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 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: GABAPENTIN HEXAL A/S AIC n. 038242
Confezioni: tutte

Titolare AIC: Hexal A/S

Codice Pratica: C1A/2017/36 N° Procedura EU: NL/H/0764/001-003/IA/040 Var. Tipo IAin – B.II.b.1 a): Aggiunta di un sito in cui viene effettuato il confezionamento secondario del prodotto finito (UPS Healthcare Italia S.R.L. - Italia).

I lotti già prodotti dei medicinali su indicati alla data della pubblicazione nella G.U. possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta

Un procuratore
dott.ssa Enrica Torielli

TX17ADD1738 (A pagamento).

NTC S.R.L.

con socio unico

Sede legale: via Luigi Razza, 3 - 20124 Milano

Partita IVA: 03503980967

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

Medicinale: LATACRIS - Confezioni: tutte - Codice AIC: 038620

Codice pratica: N1B/2016/2514

Modifica: Grouping variation 2x IB B.II.d.1.d: Soppressione di un parametro di specifica non significativo del prodotto finito: impurezze chimiche X, Y e impurezze isomeriche T e W; IA B.II.d.2.a: Modifiche minori al metodo per l' identificazione e la determinazione delle impurezze isomeriche nel prodotto finito; modifica nella preparazione della reference solution per il SST

Head of regulatory affairs
Pietro Ianni

TX17ADD1742 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano

Codice Fiscale: 00825120157

Modifica secondaria di un' autorizzazione all' immissione in commercio di una specialità medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento n. 1234/2008/ CE

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/3814

Medicinale: CEBION

Codice farmaco: 003366111, 003366147, 003366150, 003366162, 003366174, 003366186, 003366198, 003366200

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

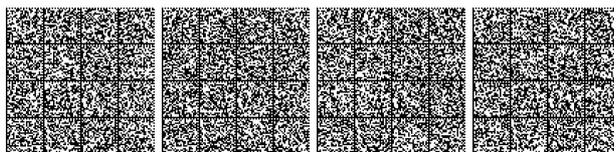
Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del Readability User test.

E' autorizzata la modifica richiesta con impatto degli stampati (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, entro e non oltre i sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare, 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.

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

TX17ADD1754 (A pagamento).



**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.P.A.**
Partita IVA: 00867200156

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

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

Specialità medicinale: PURSENNID 12 mg compresse rivestite - AIC: 004758.

Ai sensi della determinazione AIFA 25/08/2011, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente raggruppamento di variazioni, ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.:

Codice Pratica n. N1B/2016/2669 - raggruppamento di variazioni:

tipo IB n. B.II.b.1.e, tipo IAIN n. B.II.b.1.b, tipo IAIN n. B.II.b.1.a e tipo IAIN n. B.II.b.2.c.2 per l'aggiunta di FAMAR ITALIA S.p.A. come sito di fabbricazione, di confezionamento primario e secondario e di rilascio e controllo dei lotti del prodotto finito; tipo IA n. B.II.b.4.a per l'aggiunta di un batch-size alternativo (6.000.000 compresse - 720 Kg) per il prodotto finito; nr. 2 tipo IA n. B.II.b.5.c per l'eliminazione degli IPC non significativi "Loss of weight on drying" e "Uniformity of weight"; tipo IA n. B.II.d.1.i per la sostituzione del test "Uniformity of mass - Ph. Eur. 2.9.5" con "Uniformity of dosage units - Ph. Eur. 2.9.40" nelle specifiche di prodotto finito; tipo IA n. B.II.e.1.a.1 per la modifica della composizione qualitativa e quantitativa del blister.

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*.

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX17ADD1757 (A pagamento).

TEVA B.V.

Rappresentante in Italia: Teva Italia S.r.l
Sede: piazzale Luigi Cadorna, 4 - Milano
Partita IVA: 11654150157

Riduzione del prezzo al pubblico di medicinali

Medicinale: IMATINIB TEVA - 100 mg 120 capsule rigide
AIC 042644310/E, 042644245/E, 042644258/E,
042644308/E - Prezzo € 443,21

Medicinale: IMATINIB TEVA - 100 mg 120 compresse rivestite con film

AIC 042644043/E, 042644056/E, 042644106/E,
042644118/E - Prezzo € 443,21

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006, entreranno in vigore il giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio sulla G.U.

Un procuratore
Luigi Burgio

TX17ADD1758 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.P.A

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

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

Registro delle imprese: Roma n. 03907010585
Codice Fiscale: 03907010585

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

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

Medicinale: GINETANTUM

Codice AIC: tutte le confezioni (AIC: 023399)

Medicinale: TANTUM VERDE

Codice AIC: tutte le confezioni (AIC: 022088)

Medicinale: TANTUM VERDE DENTAL

Codice AIC: tutte le confezioni (AIC: 028821)

Medicinale: TANTUM VERDE BOCCA

Codice AIC: tutte le confezioni (AIC: 035355)

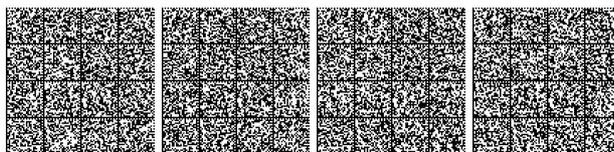
Codice pratica: N1B/2016/2446

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping di modifiche di Tipo IB - n. C.I.3.z)

Tipo di modifica: 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 stampati per l'implementazione delle modifiche stabilite dal PRAC in seguito alla conclusione della procedura di valutazione dei Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR) per i medicinali contenenti benzidamina.

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 mante-



nuti 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. 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.

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

TX17ADD1759 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

Comunicazione di riduzione dei prezzi al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale: ESOMEORAZOLO MYLAN
GENERICS ITALIA

20 mg capsule rigide gastroresistenti 28 capsule AIC
040124048 Prezzo € 10,36

40 mg capsule rigide gastroresistenti 28 capsule AIC
040124113 Prezzo € 13,44

I suddetti prezzi, NON comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 3 Luglio 2006 e 27 Settembre 2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX17ADD1775 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: VORICONAZOLO MYLAN
Confezioni: Tutte, AIC n. 042626. Codice pratica n. C1B/2016/826. Procedura n. PT/H/1024/01-02/IB/003/G. Grouping tipo IB: Cat. C.1.2a) + cat. C.1.3.z) Aggiornamento stampati per adeguamento Originator e implementazione raccomandazioni procedura PSUSA/3127/201502.

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX17ADD1776 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA
- Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

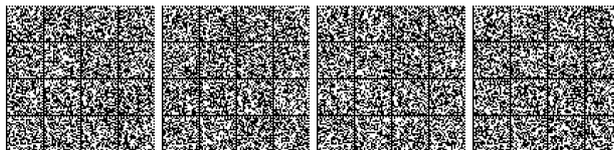
Specialità medicinale: DRONAL 10 mg compresse

Confezioni e numero di AIC: 14 cpr – AIC n. 029054032

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Grouping n. 4 variazioni – Cod. pratica: NIB/2015/3281

n. 1 var. IB: B.II.b.1.e + n. 1 IA: B.II.b.2.a Aggiunta del sito alternativo "Aesica Pharmaceuticals GmbH (Zwickau, Germania)" per le fasi di produzione e di controllo (escluso



confezionamento e rilascio) + n. 1 var. IA: B.II.b.3.a Modifiche minori al processo di produzione approvato conseguentemente all'aggiunta del nuovo sito + n. 1 var. IA: B.II.b.4.b Modifica della dimensione del lotto per il sito Aesica (lotto alternativo: 600,000).

Grouping n. 2 variazioni - Cod. pratica: N1A/2015/2604 n. 1 var. IA: A.4 Cambio dell'indirizzo del sito Divi's Laboratories Limited + n. 1 var. IA: A.7 Eliminazione del sito Lonza Inc. (entrambi siti di produzione dell'intermedio 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 pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX17ADD1777 (A pagamento).

**SIGMA-TAU INDUSTRIE
FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.**
Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: CYCLOVIRAN 3% unguento oftalmico

Confezioni e numero di AIC: tubo da 4,5 g - AIC n. 025299049

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Grouping n. 3 variazioni - Cod. pratica: NIB/2016/2594 n. 1 Var. IA: A7 Eliminazione siti di fabbricazione del principio attivo: ABC Farmaceutici S.p.A. e Wellcome Foundation Ltd Darford

n. 1 Var. IA: B.III.1.a) 2.: Aggiornamento Certificate (s) of Suitability (CEP) per un principio attivo intermedio, presentato da un fabbricante già approvato: Mylan Laboratories Ltd - R1-CEP 1998-029-Rev 05

n. 1 Var. IA: B.III.1.a) 2.: Aggiornamento Certificate (s) of Suitability (CEP) per un principio attivo intermedio, presentato da un fabbricante già approvato: Mylan Laboratories Ltd - R1-CEP 1998-029-Rev 06

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX17ADD1778 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: CYCLOVIRAN 400 mg/5 ml sospensione orale

Confezioni e numero di AIC: flacone 100 ml - AIC n. 025299088

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: NIB/2016/2443 - Var. IA in: B.II.a.3.a) 1 Sostituzione dell'aroma arancio attualmente registrato 501,202 T con l'aroma arancio 501,202 TEU.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Agosto 2016.

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX17ADD1779 (A pagamento).

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

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: CYCLOVIRAN LABIALE 5% crema

Confezioni e numero di AIC: tubo da 2 g - AIC n. 038902019

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Grouping n. 2 variazioni - Cod. pratica: NIB/2016/2614 n. 1 Var. IA: B.III.1.a) 2.: Aggiornamento Certificate (s) of Suitability (CEP) per un principio attivo intermedio, presentato da un fabbricante già approvato: Mylan Laboratories Ltd - R1-CEP 1998-029-Rev 05

n. 1 Var. IA: B.III.1.a) 2.: Aggiornamento Certificate (s) of Suitability (CEP) per un principio attivo intermedio, presentato da un fabbricante già approvato: Mylan Laboratories Ltd - R1-CEP 1998-029-Rev 06



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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX17ADD1780 (A pagamento).

**SIGMA-TAU INDUSTRIE
FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A.**
Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: CYCLOVIRAN

Confezioni e numero di AIC: 200 mg compresse, 25 cpr - AIC n. 025299052;

400 mg compresse, 25 cpr - AIC n. 025299076;

800 mg compresse, 35 cpr - AIC n. 025299126;

400 mg/5 ml sospensione orale, flacone 100 ml - AIC n. 025299088;

5% crema, tubo da 10 g - AIC n. 025299064;

250 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso, 5 flac. - AIC n. 025299140;

500 mg polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso, 5 flac. - AIC n. 025299138.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Grouping n. 3 variazioni - Cod. pratica: NIB/2016/2595

n. 1 Var. IA: A7 Eliminazione di un sito di fabbricazione del principio attivo: ABC Farmaceutici S.p.A.

n. 1 Var. IA: B.III.1.a) 2.: Aggiornamento Certificate (s) of Suitability (CEP) per un principio attivo intermedio, presentato da un fabbricante già approvato: Mylan Laboratories Ltd - R1-CEP 1998-029-Rev 05

n. 1 Var. IA: B.III.1.a) 2.: Aggiornamento Certificate (s) of Suitability (CEP) per un principio attivo intermedio, presentato da un fabbricante già approvato: Mylan Laboratories Ltd - R1-CEP 1998-029-Rev 06

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX17ADD1781 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano

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

Medicinale: RANITIDINA ALTER

Numero A.I.C. e confezione: 035702 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1B/2016/2783 - Procedura n. IT/H/319/01-02/IB/015

Modifica di Tipo IB, categoria B.III.1 a)3, per sostituire SMS Pharmaceuticals Limited autorizzato con CEP R0-CEP 2005-058-Rev 00 con un nuovo CEP, da parte di nuovo produttore: ORCHEV PHARMA PRIVATE LIMITED R1-CEP 2007-320-Rev 01

Medicinale: DULOXETINA ALTER

Numero A.I.C. e confezione: 043842 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2016/3797 - Procedura n. ES/H/0297/001-002/IA/002.

Modifica di Tipo IA categoria B.III.1.a)2 per aggiornare il CEP, da: R0-CEP 2012-118-Rev 01 a R0-CEP 2012-118-Rev 02 da parte di un produttore già approvato: ALEMBIC PHARMACEUTICALS LIMITED.

Codice pratica: C1B/2016/2999 - Procedura n. ES/H/0297/001-002/IB/003.

Modifica di Tipo IB categoria B.II.f.1.b)1 per estendere la shelf life del prodotto finito, da 30 mesi a 36 mesi.

Medicinale: PANTOPRAZOLO ALTER

Numero A.I.C. e confezione: 038729 in tutte le confezioni autorizzate

Medicinale: XOOLAM REFLUSSO

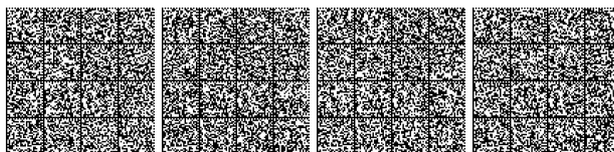
Numero A.I.C. e confezione: 044867012

Codice pratica: N1A/2017/6 - Modificata Tipo IA in categoria B.II.b.1) a, per aggiungere NEOLOGISTICA S.r.l. come sito di confezionamento secondario e responsabile dell'applicazione dei bollini ottici in sostituzione di CIT S.r.l.

Medicinale: QUETIAPINA ALTER

Numero A.I.C. e confezione: 039744 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1B/2017/7 - Grouping of variations, composto da n. 1 variazione di tipo IB by default categoria B.III.1.a)1, consistente nella presentazione del CEP R0-CEP 2014-110-Rev 00 in sostituzione del DMF, versione EDMF-O-1380 del 10.12 e una conseguente variazione di Tipo IB categoria B.I.d.1.a) 4, per aggiungere il re-test period pari a 48 mesi per la sostanza attiva prodotta dal fornitore già autorizzato, UQUIFA S.A.



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

Un procuratore
Chiara Bartolacelli

TX17ADD1782 (A pagamento).

GALDERMA ITALIA S.P.A.

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

Titolare AIC: Galderma Italia S.p.A. - Sede Legale: Via dell'Annunciata, 21 - 20121 Milano.

Medicinale: METVIX 160 mg/g crema

Confezioni e numero di A.I.C.: 035995;

Codice Pratica N, C1A/2017/52 (Procedura EU: SE/H/266/01/IA/53/G);

Tipologia variazione: variazione tipo IA – A.5.b) - Modifica del nome di un fabbricante responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito da: FIEGE LOGISTICS ITALIA S.P.A. a: XPO SUPPLY CHAIN PHARMA ITALY S.P.A.;

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Maria Paola Carosio

TX17ADD1783 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Ponte della Fabbrica 3/A –
35031 Abano Terme (PD)

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.

Medicinale: FIDATO (AIC 035867011, 035867023, 035867035, 035867047, 035867050 “2 g polvere per soluzione per infusione, 1 flaconcino”)

Codice Pratica: N1B/2015/3552 – Tipologia variazione: IB C.I.1.b

Modifica apportata: Modifica di SPC, PIL ed Etichette per implementare le modifiche a seguito di procedura di Referral (art.30) (EMA/H/A-30/1302).

È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (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 GURI della presente determinazione.

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

Un procuratore
Marina Manara

TX17ADD1784 (A pagamento).

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL), S.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2006

Titolare: Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A. Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B, Fervença 2705-906, Terrugem SNT, Portogallo

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/13332 del 10/02/2017

Tipo di modifica: Modifica Stampati - Codice Pratica N. C1B/2016/2498

Medicinale: IMATINIB HIKMA

Codice Farmaco: 042977013 – 042977025 – 042977037 – 042977049 – 042977052 – 042977064 – 042977076 – 042977088 – 042977090 – 042977102 – 042977114 – 042977126 – 042977138 – 042977140

MRP n. DE/H/3903/01-02/IB/004G

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

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP e del Foglio Illustrativo per implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/490498/2014);

Aggiornamento dell'RCP e del Foglio Illustrativo per implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/87046/2016);

Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo di un medicinale generico in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Rias-



sunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

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

Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla sua pubblicazione in GURI.

Un procuratore
dott.ssa Susanna Mecozzi

TX17ADD1785 (A pagamento).

AEFFE FARMACEUTICI 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

Titolare AIC: Aeffe Farmaceutici S.r.l., piazza Sant'Angelo, 1 - 20121 Milano

Medicinale: DESTROMETORFANO BROMIDRATO AFOM 30 mg/10 ml sciroppo - AIC 029902

Confezione: 020 (Prat. N1B/2016/1986)

Grouping di variazioni: di Tipo IA - A.7. Soppressione del sito di fabbricazione ZETA FARMACEUTICI S.p.A. per il prodotto finito.

Tipo IA - B.II.d.1 c). Modifica dei parametri di specifica del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: aggiunta l'identificazione e titolo dei singoli conservanti (sodio benzoato, metile p-idrossibenzoato, propile p-idrossibenzoato, etile p-idrossibenzoato).

Tipo IB - B.II.d.2. d). Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Altre modifiche di una procedura di prova.

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 legale rappresentante
sig. Stefano Ronchi

TX17ADD1786 (A pagamento).

LANOVA FARMACEUTICI S.R.L.

Sede legale: via Conca D'Oro n. 212 - 00141 - Roma
Codice Fiscale: 03778700710

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

Medicinale: TRIMMER

Confezione e numero A.I.C.: "35 mg compresse rivestite con film" 4 compresse - A.I.C. n. 039556016

Codice pratica N1A/2016/1576. Modifica Tipo IA categoria A.7.): eliminazione sito produttivo del principio attivo Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.

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

L'amministratore unico
dott. Del Vento Cosimodiego

TX17ADD1787 (A pagamento).

BENEDETTI & CO. S.P.A.

Sede: via Bure Vecchia Nord, 115 - Pallavicini Center - 51100 Pistoia

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012 e s.m.i.

Titolare A.I.C.: Benedetti & CO. S.p.A.

Ai sensi della Determinazione AIFA del 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Specialità medicinale: STADIUM

Confezioni e numeri AIC: 400 mg - compresse rivestite con film, 5 compresse - AIC 039308010

Codice Pratica: N1B/2016/2334 - Variazione tipo IB, B.III.1.a.3): Presentazione di un nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (Sostituzione di Dhanuka Laboratories Ltd con NECTAR LIFESCIENCES LIMITED Unit II).

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio 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*.

La procuratrice
sig.ra Maria Letizia Ferruzza

TX17ADD1788 (A pagamento).



FG S.R.L.*Comunicazione di notifica regolare PPA*

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/2652

Specialità Medicinale: DEFLAZACORT FG

Confezioni: 037433012 - 037433024

Tipologia variazione: C.I.z) Tipo IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/11928 del 07/02/2017

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati a seguito di raccomandazione del PRAC in merito a segnali; aggiornamento al nuovo QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 5.1 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica n.: N1B/2016/2653

Specialità Medicinale: DOXAFIN

Confezioni: 037246079 - 037246081

Tipologia variazione: Grouping IA+IB: C.I.3.z) IB; C.I.3.a) IAin.

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/10331 del 02/02/2017

Modifica Apportata: -Aggiornamento stampati a seguito di conclusioni di procedura UK/H/0077/pdWS/001; adeguamento Etichette al nuovo QRD template. -Aggiornamento stampati a seguito di conclusioni di procedura PSUSA/00001169/201512

E' autorizzata, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.2 e 4.4 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

TX17ADD1789 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG S.P.A.

Sede: via M. Buonarroti 23 - 20093 Cologno Monzese (MI)

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Medicinale: LYRINEL

Confezioni e numeri di AIC: 036551 (tutte le confezioni).

Codice pratica: C1B/2016/1507 -

MRP N: UK/H/0627/001-003/IB/034

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

Modifica apportata: Modifica stampati a seguito delle conclusioni della procedura BE/H/PSUR/0014/002, adeguamento di RCP, Foglio Illustrativo ed etichette agli ultimi QRD Templates e correzioni nell'elenco degli eccipienti.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.8, 6.1, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Sinibaldi

TX17ADD1790 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede: via Felice Casati, 20 - 20124 Milano

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

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

Specialità medicinale: TENKUOREN

Confezioni e numero di A.I.C.:

"10 mg compresse rivestite" 14 compresse (A.I.C. n. 027662028)

"10 mg compresse rivestite con film" 28 compresse (A.I.C. n. 027662055)



“5 mg compresse rivestite con film” 28 compresse (A.I.C. n. 027662042)

Specialità medicinale: CIBACEN

Confezioni e numero di A.I.C.:

“10 mg compresse rivestite con film” (A.I.C. 027516020)

“5 mg compresse rivestite con film” (A.I.C. 027516032)

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2016/2461 + N1B/2015/3764

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

Modifica apportata:

Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo alla procedura PSUSA/00000313/201511; (solo per il medicinale CIBACEN) Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test + adeguamento stampati all'ultimo QRD Template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.5, 4.8, 4.9, 6.4, 6.6, 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore speciale
dott.ssa Monica Garocchio

TX17ADD1791 (A pagamento).

MALLINCKRODT ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Alberico Albricci n. 9 – 20122 Milano
Partita IVA: 07999930964

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

Medicinale: OPTIRAY (p.a. Ioversolo) soluzione iniettabile; AIC n. 027674

Confezioni: 160 mg/ml soluzione iniettabile; 240 mg/ml soluzione iniettabile; 300 mg/ml soluzione iniettabile; 320 mg/ml soluzione iniettabile; 350 mg/ml soluzione iniettabile.

AIC n.: 027674 (tutte le presentazioni)

Codice Pratica: N1A/2015/2563

Variazione Tipo IAIN - C.I.9 a) Modifica apportata al Sistema di Farmacovigilanza - sostituzione della QPPV.

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

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX17ADD1801 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: SODIO VALPROATO ZENTIVA

Confezioni e Numeri di AIC: Tutte – AIC n. 033984

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

Codice Pratica: N1B/2016/2555

Tipo di modifica: Modifica stampati

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/6057 del 23 gennaio 2017

Modifica apportata: Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo al medicinale di riferimento (Depakin).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.8, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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



L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD1804 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: OMEPRAZOLO ZENTIVA Italia 10 mg, 20 mg e 40 mg capsule rigide gastroresistenti

Confezioni e Numero AIC: Tutte – AIC n. 042104

Codice Pratica n. C1B/2015/3127 – C1B/2015/3533 – C1A/2016/3558

MRP n. UK/H/4423/IB/009/G; UK/H/4423/001-003/IB/010; UK/H/4423/001-003/IAIN/013

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/AIC/P/5994 del 23 gennaio 2017

Modifica apportata:

Modifica stampati per adeguamento all'originator; aggiornamento dell'RCP e del Foglio Illustrativo a seguito delle raccomandazioni adottate dal PRAC del 23/07/2015.

Modifica stampati al fine di inserire informazioni sulla chiusura di sicurezza a prova di bambino per il flacone in HDPE e condizioni di conservazione sul confezionamento primario per flacone in HDPE ed il flacone in vetro marrone in conformità a quanto riportato alla sezione 3.2.P.8.1.

Modifica stampati a seguito delle raccomandazioni adottate dal PRAC n. EMA/PRAC/452657/2016.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.5, 6.6,) del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD1805 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: LANSOPRAZOLO ZENTIVA 15 mg e 30 mg capsule rigide gastroresistenti

Confezioni e numeri di AIC: Tutte – AIC n. 036705

Codice Pratica n. N1A/2016/2347

Tipologia variazione IAIN n. C.I.z)

Tipo modifica: modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento degli stampati in seguito alle raccomandazione del PRAC pubblicate il 02/08/2016 riguardante i livelli elevati di Cromogranina A.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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, in 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.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela Lecchi

TX17ADD1806 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

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

Medicinale METRONIDAZOLO B. BRAUN 5 mg/ml soluzione per infusione (A.I.C. n. 038833).

Procedura europea n. DE/H/1018/001/IA/005. Variazione C.I.z art. 5 con codice pratica C1A/2016/3837: modifiche concernenti la sicurezza e l'efficacia del medicinale per uso umano. Altre modifiche. 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, e come da comunicazione AIFA, in accordo alla raccomandazione del PRAC, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente all'avvertenza sul rischio di grave tossicità epatica e neurologica nei pazienti affetti da sindrome di Cockayne e sulla necessità di monitorare la funzionalità epatica; la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare della variazione che 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.

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

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

TX17ADD1807 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Ippolito Rosellini, 12 - 20124 Milano
Partita IVA: 02652831203

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 e del Regolamento n.1234/2008/CE e s.m.

Medicinale: ACETILCISTEINA PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: 038175 – tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica N°: N1B/2017/23

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IA n. B.II.d.1 c): Modifica dei parametri di specifica del prodotto finito - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: aggiunta del parametro di specifica "average mass" al rilascio.

2 variazioni di tipo IA n. B.II.d.1 d): Modifica dei parametri di specifica del prodotto finito - Soppressione di un parametro di specifica non significativo: soppressione del parametro di specifica "theoretical mass" al rilascio e del parametro di specifica "taste of solution" al rilascio e alla shelf life.

1 variazione di tipo IAIN n. 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: aggiornamento al fine di conformarsi alla monografia della farmacopea europea 5.1.4 "Microbiological quality of pharmaceutical preparations" per la qualità microbiologica.

1 variazione di tipo IB n. B.II.d.1 z): Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del prodotto finito – Riduzione frequenza di analisi da test di routine a skip test o periodic testing (test microbiologici del prodotto finito): da "1-2 batches per year" a "at least 1 batch per year".

1 variazione di tipo IA n. B.II.d.2 a): Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Modifiche minori ad una procedura di prova approvata: aggiornamento del metodo



HPLC, relativamente all'uso dei "response factors" per il calcolo del contenuto delle impurezze.

Medicinale: CEFTRIAXONE PENSA

Numeri A.I.C. e confezioni: 035964028 - "500 MG/2 ml Polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare" flacone polvere + Fiale solvente 2 ML; 035964030 - "1 G/3,5 ml Polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare" flacone polvere + Fiale solvente 3,5 ml; 035964042 "1 G/10 ml Polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso endovenoso" Flacone polvere + Fiale solvente 10 ml

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica N°: N1A/2017/2

"Single variation" di tipo IA n. B.III.1 a) 2.: Presentazione di un aggiornato certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea per un principio attivo (lidocaina cloridrato) - certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Moehs Iberica S.L.): da "R1-CEP 1996-020-Rev 05" a "R1-CEP 1996-020-Rev 06".

Medicinale: ENALAPRIL PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: 038651 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica N°: N1A/2017/19

"Single variation" di tipo IA n. B.II.d.1 a): Modifica dei limiti di specifica del prodotto finito - Rafforzamento dei limiti delle specifiche: introduzione del limite "linea di frattura" nella specifica relativa all'"Aspetto" del prodotto finito.

Medicinale: PRAVASTATINA PENSA

Numero A.I.C. e confezioni: 037620 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica N°: C1A/2016/1337

N° di procedura: IT/H/499/02-03/IA/011

"Single variation" di tipo IA n. A.5 b): Modifica del nome del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) - Attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti: da "Ranbaxy Industries Limited" [Village Ganguwala, Paonta Sahib- 173025 District Sirmour (H.P) India] a "Sun Pharmaceutical Industries Ltd" [Village Ganguwala, Paonta Sahib- 173025 District Sirmour (H.P) India].

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

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.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 e s.m.

Medicinale: RABEPRAZOLO PENSA PHARMA

Numero A.I.C. e confezioni: 041541 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Pensa Pharma S.p.A.

Codice Pratica N°: C1A/2016/3453

N° di procedura: NL/H/2366/001-002/IA/011

"Single variation" di tipo IAIN n. C.I z): Modifiche (sicurezza/efficacia) a prodotti medicinali ad uso umano e veterinario - altra modifica: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea con le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/452657/2016) del 21 Luglio 2016 sugli Inibitori di pompa protonica (IPP): rabeprazolo - Elevati livelli circolanti di Cromogranina A (EPITT n. 18614).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 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 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.

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX17ADD1811 (A pagamento).



DOC GENERICI S.R.L.

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

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

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

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

Medicinale: BRINZOLAMIDE DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 042249 - Procedure Europee numero: NL/H/2717/001/IA/009, NL/H/2717/001/IB/010 - Codici Pratica: C1A/2016/3923, C1B/2016/3115

Modifiche: IAIN B.II.b.2.c.1 aggiunta di un sito responsabile per il rilascio dei lotti del prodotto finito: Heumann Pharma GmbH & Co. Generica KG, Suedwestpark 50, 90449 Nuernberg, Germany.; IB A.2.b Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale in IT Da: BRINZOLAMIDE DOC Generici A: BRINZAFLEX

Medicinale: PAROXETINA DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 036874 - Procedura Europea numero: UK/H/0609/001/IA/084 - Codice Pratica: C1A/2017/94

Modifica: IAIN B.III.1.a.3: Aggiunta di un nuovo produttore di principio attivo con CEP: R1-CEP 2006-002-Rev.1.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

TX17ADD1815 (A pagamento).

*CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE*

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

Concessione di derivazione di acque pubbliche

Si rende noto che con determinazione n. 3063/68 del 24 gennaio 2017 è stato concesso alla Ditta Palmas Giovanni C.F. PLMGNN74R28E387B - con sede in Jerzu in Via Torino n. 15, di derivare dalla sorgente Su Feneregu in agro di Jerzu, l/s 0,050, per un volume massimo annuo di m³ 600, di acqua per uso irriguo al servizio dei terreni di cui al mappale 195 del F. 21 dell'agro di Jerzu località Sterrazzai. La concessione, di durata trentennale, è regolata dal disciplinare n. 37703/5 di repertorio del 28 settembre 2016.

Nuoro, 8 febbraio 2017

Il direttore del servizio
dott. ing. Salvatore Mereu

TU17ADF1668 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI PAVIA

Trasferimento del notaio Banfi Valeria

Il Presidente del Consiglio Notarile di Pavia notifica che il Notaio BANFI Valeria, con D.D. Ministero della Giustizia 27.09.2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 228 del 29.09.2016 – Serie Generale, è stata trasferita dalla sede di Vigevano (Distretto Notarile di Pavia) alla sede di Fagnano Olona (Distretto Notarile di Milano) ed ha cessato l'esercizio delle sue funzioni notarili il 13 Febbraio 2017.

Il presidente
dott. Roberto Borri

TX17ADN1710 (Gratuito).

VITTORIA ORLANDO, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2017-GU2-23) Roma, 2017 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.





€ 4,06

