

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 29 agosto 2019

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

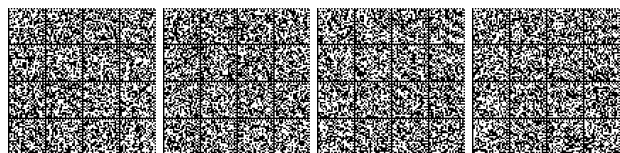
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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

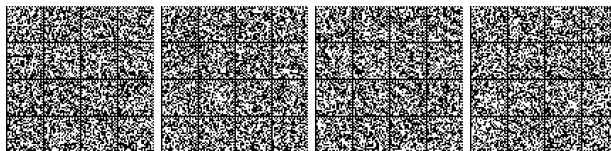
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	ANNUNZI GIUDIZIARI
Convocazioni di assemblea	Notifiche per pubblici proclami
DEL FAVERO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX19AAA9534)</i> Pag. 1	TRIBUNALE CIVILE DI FORLÌ <i>Notifica per pubblici proclami - Estratto di ricorso ex art. 702 bis c.p.c. per usucapione (TX19ABA9526)</i> Pag. 5
VILLAGGIO TURISTICO CAMPING CERVINO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX19AAA9508)</i> Pag. 1	TRIBUNALE DI PISA <i>Atto di citazione per usucapione e contestuale istanza per l'autorizzazione alla notificazione per pubblici proclami (TX19ABA9516)</i> Pag. 4
Altri annunci commerciali	Eredità
CONVENTO SPV S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti ai sensi della Legge 130 (TX19AAB9501)</i> Pag. 1	TRIBUNALE DI PESARO <i>Chiusura eredità giacente di Pantaloni Dorianò (TX19ABH9527)</i> Pag. 6
SC LOWY PI (ITALY) S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n.385 (il "TUB"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 679/2016 (il "GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy") (TX19AAB9528)</i> Pag. 2	TRIBUNALE DI ROMA <i>Chiusura eredità giacente di Balzi Antonietta (TU19ABH9517)</i> Pag. 6
	TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA <i>Nomina curatore eredità giacente di Sorrentino Raffaele (TX19ABH9503)</i> Pag. 6
	<i>Nomina curatore eredità giacente di Duraccio Rosa (TX19ABH9502)</i> Pag. 5



TRIBUNALE DI UDINE		CSL BEHRING GMBH	
<i>Nomina curatore eredità giacente di Dose Dorina (TX19ABH9510)</i>	<i>Pag. 6</i>	<i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TX19ADD9521)</i>	<i>Pag. 13</i>
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta		ETHYPHARM S.A.	
TRIBUNALE DI CATANIA Volontaria Giurisdizione		<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 (TX19ADD9529)</i>	
<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TX19ABR9500)</i>	<i>Pag. 6</i>	<i>Pag. 14</i>	
TRIBUNALE DI PALERMO Sezione Volontaria Giurisdizione		GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.	
<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Lo Presti Ignazio (TX19ABR9430)</i>	<i>Pag. 6</i>	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i., della Determinazione 25 agosto 2011 e s.m.i e del Regolamento n. 1234/2008/CE (TX19ADD9498)</i>	
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione		<i>Pag. 8</i>	
O.S.U. S.P.A.		<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX19ADD9507)</i>	
<i>Deposito bilancio finale di liquidazione e conto della gestione (TX19ABS9519)</i>	<i>Pag. 7</i>	<i>Pag. 9</i>	
WIESEL SOCIETÀ COOPERATIVA		HCS BVBA	
<i>Deposito del bilancio finale di liquidazione (TX19ABS9512)</i>	<i>Pag. 7</i>	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD9506)</i>	
<hr/>		<i>Pag. 9</i>	
ALTRI ANNUNZI		INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.	
<hr/>		<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e ss.mm.ii. (TX19ADD9523)</i>	
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici		<i>Pag. 13</i>	
A.C.R.A.F. S.P.A Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco		<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e ss.mm.ii. (TX19ADD9522)</i>	
<i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX19ADD9499)</i>	<i>Pag. 8</i>	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e ss.mm.ii. (TX19ADD9525)</i>	
BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.		<i>Pag. 14</i>	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX19ADD9509)</i>	<i>Pag. 10</i>	KRKA D.D. NOVO MESTO	
CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH		<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD9504)</i>	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento n.1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD9513)</i>	<i>Pag. 10</i>	<i>Pag. 8</i>	
CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.		MEDA PHARMA S.P.A.	
<i>Comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/88120 del 30/07/2019 (TX19ADD9520)</i>	<i>Pag. 12</i>	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (TX19ADD9524)</i>	
		<i>Pag. 14</i>	
		<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (TX19ADD9518)</i>	
		<i>Pag. 12</i>	



MEDICAIR ITALIA S.R.L.

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 e del Regolamento n. 1234/2008/CE (TX19ADD9505) Pag. 9

PENSA PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD9515) Pag. 11

POOL PHARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 e Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD9514) Pag. 11

UCB PHARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX19ADD9497) Pag. 7

Consigli notarili**CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO**

Avviso di nomina a notaio in Sesto San Giovanni del dott. Edoardo Maria Moroni (TX19ADN9531) Pag. 15

Avviso di nomina a notaio in Baranzate della dott.ssa Beatrice Maria Ratti di Desio Levi (TX19ADN9532) Pag. 15

Avviso di iscrizione a ruolo quale coadiutore della dott.ssa Stefania Anzelini (TX19ADN9533) Pag. 15

Avviso di trasferimento in Milano del dott. Antonio Lampugnani (TX19ADN9530) Pag. 15

Costruzione ed esercizio di linee elettriche

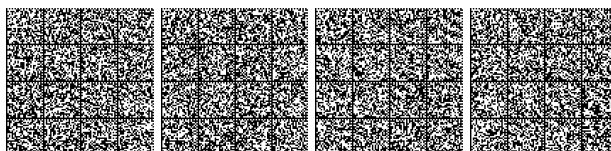
MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO Direzione Generale per il Mercato Elettrico, le Rinnovabili e l'Efficienza Energetica e il Nucleare

MINISTERO DELL'AMBIENTE E DELLA TUTELA DEL TERRITORIO E DEL MARE Direzione Generale per i Rifiuti e l'Inquinamento

Realizzazione elettrodotto - provvedimento autorizzativo 239/EL-177/141/2011-VOL del 18 maggio 2015 - Voltura dalla soc. Transenergia S.r.l. alla soc. Piemonte Savoia S.r.l. (TU19ADQ9511) Pag. 15

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso della Società FRE-SENIUS KABI ITALIA S.R.L. riguardante «Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m.i.» (Avviso TU19ADD9460 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - parte seconda - n. 100 del 27 agosto 2019) (TU19AZZ9570) Pag. 18





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

VILLAGGIO TURISTICO CAMPING CERVINO S.P.A.

Sede: frazione Nuarsaz - Antey Saint Andre' (AO)
 Capitale sociale: € 413.168,00 i.v.
 Registro delle imprese: Aosta 01474390489
 R.E.A.: Aosta 38748
 Codice Fiscale: 01474390489

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea ordinaria presso la sede sociale in prima convocazione per il giorno 30/09/2019 alle ore 10.30 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 26/10/2019 alle ore 10.30, stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del Giorno

Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364 del Codice Civile commi 1), 2), 3).

I soci dovranno esibire i certificati azionari al fine di dimostrare la legittimazione a partecipare ed a votare in assemblea.

Antey St. Andre' 22 agosto 2019

Il presidente del C.d.A.
 Borsani Ezia

TX19AAA9508 (A pagamento).

DEL FAVERO S.P.A.

in liquidazione

Sede legale: via Brennero, 322 Torre A Nord - Trento
 Capitale sociale: Euro 135.023,00 i.v.
 Registro delle imprese: Trento 08914270155
 Codice Fiscale: 08914270155
 Partita IVA: 01468330228

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea straordinaria in Trento, Via Brennero, n. 322 Torre A Nord in prima convocazione per il giorno 08 ottobre 2019 alle ore 11,00 ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 15 ottobre 2019, stesso luogo ed ora per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno:

1. Deliberazioni, a' sensi dell'art. 2437 sexies del Codice Civile e dell'art. 7 dello Statuto sociale con contestuale riduzione del capitale sociale da € 135.023 a € 128.157;

2. Trasformazione della Società in Società a responsabilità limitata e approvazione nuovo Statuto sociale.

3. Conferma/nomina del/dei liquidatore/i e attribuzione poteri.

Per poter intervenire all'assemblea, gli azionisti dovranno depositare i titoli azionari almeno cinque giorni prima, ai sensi di legge, presso la sede sociale.

Trento, 20 agosto 2019

Un liquidatore
 Cassol Maurilio

TX19AAA9534 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

CONVENTO SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia, ai sensi dell'art. 3 della legge 30 aprile 1999, n. 130 ("Legge 130") e del provvedimento della Banca d'Italia 7 giugno 2017 al n. 35516.4

Sede legale: via Piemonte n. 38 - Roma
 Registro delle imprese: Roma 14367851004
 Codice Fiscale: 14367851004

Avviso di cessione di crediti ai sensi della Legge 130

Convento SPV S.r.l. (la "Cessionaria") comunica che, con atti di cessione sottoscritti alle date sotto indicate, ha acquistato pro soluto dai cedenti di seguito elencati, con efficacia dalle ore 00:01 del giorno di stipula di ogni atto di cessione ("Data di Efficacia"), un portafoglio di crediti aventi natura fiscale.

Elenco cedenti e atti di cessione:

- "Sern Impianti S.r.l." in liquidazione - data del relativo atto di cessione: 28/06/2019;

- "Latte Italiano S.r.l." - data del relativo atto di cessione: 09/07/2019;

- Immobiliare Scala S.r.l. Società in liquidazione - data del relativo atto di cessione: 23/07/2019;

- Aurea Costruzioni S.r.l. - in liquidazione - data del relativo atto di cessione: 24/07/2019;

- Kun S.r.l. in liquidazione - data del relativo atto di cessione: 26/07/2019;

- Li S.r.l. in liquidazione - data del relativo atto di cessione: 26/07/2019;

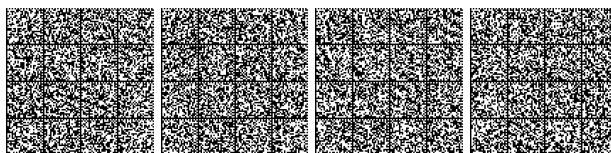
- PXOG Marshall Limited - data del relativo atto di cessione: 30/07/2019;

- Sinico Manufacturing S.r.l. - data del relativo atto di cessione: 30/07/2019;

- Società Agricola Sarno Ecologia e Ambiente - S.r.l. - data del relativo atto di cessione: 30/07/2019;

- Bervicato S.r.l. - data del relativo atto di cessione: 30/07/2019;

- Fotovoltaico San Michele S.r.l. - data del relativo atto di cessione: 31/07/2019;



- BBI Electric S.r.l. in liquidazione – data del relativo atto di cessione: 02/08/2019;

- O.M.T. S.r.l. – data del relativo atto di cessione: 06/08/2019.

Per effetto dei due suddetti atti di cessione, sono stati trasferiti alla Cessionaria anche gli interessi maturati e non pagati alla relativa Data di Efficacia di ciascun atto e maturandi a partire da tale data ed ogni altro accessorio, unitamente a tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa, azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori agli stessi ed al loro esercizio in conformità alle previsioni delle norme agli stessi applicabili.

L'acquisto dei Crediti da parte della Cessionaria è finalizzato alla realizzazione di una cartolarizzazione di crediti ai sensi della Legge 130, nel contesto della quale la Cessionaria potrà rendersi acquirente di ulteriori crediti e/o portafogli di crediti aventi le seguenti caratteristiche:

(a) esistenti e futuri espressi in Euro nei confronti delle pubbliche amministrazioni della Repubblica italiana, ivi inclusi:

(i) il governo centrale italiano e le sue agenzie, i ministeri e la Presidenza del Consiglio dei Ministri, gli organi costituzionali, gli enti di previdenza e di assistenza e gli altri enti del settore pubblico (come definiti dall'articolo 4, comma 1, n. (8) del Regolamento (UE) n. 575/2013 del 26 giugno 2013);

(ii) gli enti territoriali italiani, inclusi le regioni, le province, i comuni, le città metropolitane, le aziende sanitarie locali e le aziende ospedaliere;

(b) originati da società di capitali, società di persone o imprenditori individuali, in bonis o soggetti a Procedure di Insolvenza o di Riorganizzazione (come di seguito definite), purché forniti di partita IVA e stabiliti in Italia o in altro paese appartenente all'Unione Europea o all'Associazione Europea di Libero Scambio.

Per "Procedure di Insolvenza o di Riorganizzazione" si intende qualsiasi applicabile procedura di insolvenza, fallimento, amministrazione, ristrutturazione obbligatoria, gestione controllata o concordato disciplinata dalla legge italiana, ivi inclusi, a titolo esemplificativo e non esaustivo, il fallimento, la liquidazione coatta amministrativa, l'amministrazione straordinaria, il concordato preventivo ed il concordato fallimentare.

L'incarico di riscossione dei Crediti è svolto, per conto della Cessionaria, da Credito Fondiario S.p.A., con sede legale in Roma, Via Piemonte n. 38, codice fiscale n. 00395320583 (master servicer), che, a sua volta, nominerà BE Credit Management S.p.A., con sede legale in Roma, Via Giuseppe Gioachino Belli n. 27, codice fiscale n. 14638561002, quale soggetto delegato a procedere, in nome e per conto della Cessionaria, all'incasso e recupero delle somme dovute in relazione ai Crediti (sub-servicer).

Il debitore ceduto e gli eventuali suoi garanti, successori o aventi causa ed altri interessati, potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione, durante le ore di ufficio di ogni giorno lavorativo, a: BE Credit Management S.p.A. - Via Giuseppe

Gioachino Belli n. 27 – Roma - PEC: becreditmanagement@legalmail.it; ovvero a Credito Fondiario S.p.A. - Via Piemonte n. 38 – Roma - PEC: creditofondionario@legalmail.it.

Roma, 7 Agosto 2019

Il legale rappresentante di BE Credit Management S.p.A.
nella qualità di procuratore speciale
per conto di Convento SPV S.r.l.

Marco Quaglierini

TX19AAB9501 (A pagamento).

SC LOWY PI (ITALY) S.R.L.

Società unipersonale

Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35257.5

Sede legale: via Vittorio Alfieri n. 1 - Conegliano

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

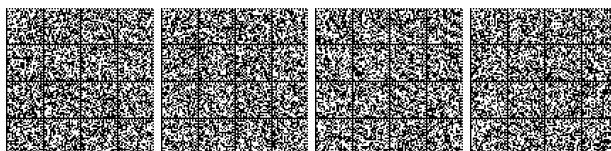
Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04761910266

Codice Fiscale: 04761910266

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n.385 (il "TUB"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 679/2016 (il "GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy")

SC Lowy PI (Italy) S.r.l. (il "Cessionario") comunica che, ai sensi di un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130 (il "Contratto di Cessione") sottoscritto in data 1 agosto 2019, ha acquistato, pro soluto e in blocco da Bper Banca S.p.A., una banca costituita in forma di società per azioni ai sensi della legge italiana, con sede legale in Via San Carlo n. 8/20 Modena, capitale sociale Euro 1.443.925.305 (i.v.), codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Modena n. 01153230360 Codice ABI 5387.6, numero di iscrizione all'Albo delle Banche di cui all'art. 13 del Testo Unico Bancario 4932 (la "Banca Cedente"), con efficacia giuridica a partire dal 1 agosto 2019, i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, ed a ogni altro titolo) vantati dalla Banca Cedente nei confronti dei debitori ceduti, crediti che alla rispettiva Data di Efficacia Economica indicata nel predetto contratto di cessione soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

- siano crediti denominati in Euro o in Dollari;
- siano crediti regolati dalla legge italiana;
- siano crediti che non sono vantati nei confronti di Pubbliche Amministrazioni;



- siano crediti vantati da Bper Banca S.p.A. nei confronti dei debitori ceduti e derivanti dai Contratti Rilevanti: contratto di finanziamento n. 984-5493277 nei confronti del codice identificativo cliente (NDG) 2681006; contratto di affidamento pratica n. 20015275 nei confronti del codice identificativo cliente (NDG) 2541086; contratto di affidamento pratica n. 20194373 nei confronti del codice identificativo cliente (NDG) 1170002; Credito stand by revolving, Finanziamento chirografario, Contratto di garanzia nei confronti del codice identificativo cliente (NDG) 2156218;

- siano crediti che sono stati classificati come “inadempienze probabili”, in conformità alla circolare di Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008 (Fascicolo «Matrice dei conti»);

- siano crediti in relazione ai quali Bper Banca S.p.A. abbia inviato ai debitori ceduti, alla Data di Sottoscrizione, una comunicazione ai sensi della quale ha dichiarato la cessazione dell'efficacia dei rispettivi Contratti Rilevanti.

A titolo esemplificativo, i Crediti comprendono (i) tutti i crediti per rimborso delle rate in conto capitale in essere alla Data di Efficacia Economica; (ii) tutti i crediti per pagamento delle rate in conto interessi (inclusi gli interessi di mora) maturati sino alla Data di Efficacia Economica e maturandi a partire dalla Data di Efficacia Economica; (iii) tutti i crediti per commissioni, penali, danni e indennizzi; (iv) tutti i crediti per il rimborso delle spese anche legali e giudiziarie sostenute in relazione al recupero dei Crediti; (v) tutti i crediti ai sensi e in relazione alle polizze assicurative eventualmente stipulate in relazione ai Crediti o al Contratto di Finanziamento (le “Polizze Assicurative”).

Ai sensi del Contratto di Cessione sono state altresì trasferite alla SC Lowy PI (Italy) S.r.l., ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del TUB e dell'articolo 4 della Legge 130, tutte le ipoteche e le altre garanzie reali e personali e tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i Crediti nonché, nei limiti consentiti dalla legge, ogni altro diritto e azione spettanti alla Banca Cedente ai sensi di legge o di contratto in relazione al Contratto di Finanziamento, alle Polizze Assicurative, alle ipoteche e a tutte le garanzie che assistono i Crediti.

Per effetto della cessione del Credito, i Debitori Ceduti e qualsiasi garante sono legittimati a pagare al Cessionario ogni somma dovuta in relazione ai Crediti.

Securitisation Services S.p.A., una società per azioni unipersonale con sede legale in Conegliano (Treviso), Via Vittorio Alfieri n. 1, capitale sociale di Euro 2.000.000,00 i.v., codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 03546510268, Gruppo IVA Finint S.p.A. – Partita IVA 04977190265, iscritta nell'Albo degli Intermediari Finanziari ex art. 106 del Testo Unico Bancario al n. 50, appartenente al gruppo bancario “Gruppo Banca Finanziaria Internazionale”, iscritto nell'albo dei gruppi bancari tenuto dalla Banca d'Italia, sottoposta a direzione e coordinamento da parte di Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. (il “Servicer”) è stata incaricata dal Cessionario di svolgere, in relazione ai Crediti oggetto del Contratto di Cessione, il ruolo di soggetto incaricato della riscossione dei crediti e dei servizi di cassa e pagamento e responsabile

della verifica della conformità delle operazioni alla legge e al prospetto informativo ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c), comma 6 e della Legge 130.

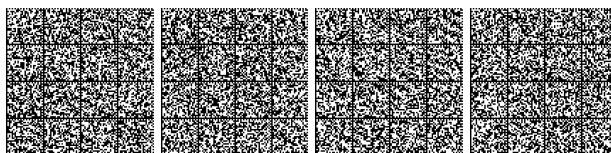
Informativa ai sensi della Normativa Privacy

In virtù della cessione pro soluto e a titolo oneroso dei Crediti intervenuta in virtù del Contratto di Cessione tra il Cedente ed il Cessionario, il Cessionario è divenuto titolare del trattamento dei dati personali, anagrafici, patrimoniali e reddituali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti, relativi ai debitori e contraenti ceduti ed ai rispettivi eventuali garanti, successori ed aventi causa (ove siano persone fisiche), ovvero alle persone fisiche che siano soci o che intrattengano rapporti di lavoro autonomo o subordinato con i sopra indicati soggetti (i “Dati”). Non verranno trattate categorie particolari di dati quali, ad esempio, quelli relativi allo stato di salute, alle convinzioni religiose, filosofiche o di altro genere, alle opinioni politiche ed alle adesioni a sindacati.

I Dati continueranno ad essere trattati per le stesse finalità per le quali i medesimi sono stati raccolti dal Cedente al momento della stipulazione dei contratti relativi ai Crediti ossia in base ad obblighi di legge e, per l'appunto, in esecuzione del rapporto contrattuale (c.d. “base giuridica del trattamento”). I Dati saranno trattati oltre che dal Cessionario anche da Securitisation Services S.p.A., società per azioni unipersonale, con sede legale in Conegliano (Treviso), Via Vittorio Alfieri n. 1 (il “Servicer”), in qualità di responsabile del trattamento per conto del Cessionario stesso al fine di: (a) gestire, amministrare, incassare e recuperare i Crediti, (b) espletare gli altri adempimenti previsti dalla normativa italiana in materia di antiriciclaggio e alle segnalazioni richieste ai sensi della vigilanza prudenziale, del TUB, delle istruzioni di vigilanza e di ogni altra normativa applicabile (anche inviando alle autorità competenti ogni comunicazione o segnalazione di volta in volta richiesta dalle leggi, regolamenti ed istruzioni applicabili al Cessionario o ai Crediti), (c) provvedere alla tenuta ed alla gestione di un archivio unico informatico.

Il trattamento dei Dati avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle suddette finalità e, comunque, in modo tale da garantirne la sicurezza e la riservatezza. I Dati saranno conservati per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei Crediti ceduti e per i 10 anni successivi, fatti salvi i casi in cui la conservazione venga protratta per un ulteriore periodo a seguito di contenziosi, richieste delle autorità competenti o ai sensi della normativa applicabile, e l'adempimento degli obblighi di legge. I dirigenti, amministratori, sindaci, i dipendenti, agenti e collaboratori autonomi del Cessionario e del Servicer potranno venire a conoscenza dei Dati, in qualità di soggetti debitamente istruiti ai sensi della Normativa Privacy.

I Dati potranno essere comunicati a soggetti – in qualità di titolari o responsabili del trattamento - la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento tra i quali, in particolare: (i) i soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento, per l'espletamento dei servizi stessi, (ii) i revisori contabili e gli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi del Cessionario, per la consulenza da essi prestata, (iii) le autorità di vigilanza,



fiscali, e di borsa laddove applicabili, in ottemperanza ad obblighi di legge; (iv) i soggetti incaricati del recupero dei crediti e (v) gli investitori o potenziali investitori nei titoli emessi dal Cessionario a fronte dell'acquisto dei Crediti. I predetti soggetti utilizzeranno i Dati nel rispetto della Normativa Privacy e l'elenco aggiornato degli stessi sarà disponibile presso la sede del Cessionario e dei responsabili del trattamento.

I Dati potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità a soggetti che operino in paesi appartenenti all'Unione Europea e che, quindi, garantiscono un adeguato livello di protezione dei dati personali. In ogni caso, i Dati non saranno oggetto di diffusione.

I Dati potranno essere trasferiti in paesi non facenti parte dello Spazio Economico Europeo verso paesi che non hanno ricevuto una decisione di adeguatezza dalla Commissione Europea. In ogni caso, tali trasferimenti al di fuori dello Spazio Economico Europeo verso paesi che non hanno ricevuto una decisione di adeguatezza dalla Commissione Europea avverrà secondo una delle modalità consentite dalla normativa vigente in materia di protezione dei dati personali, quali ad esempio l'adozione di clausole standard approvate dalla Commissione Europea o la selezione di soggetti aderenti a programmi internazionali per la libera circolazione dei dati (es. EU-USA Privacy Shield).

La Normativa Privacy inoltre riconosce agli Interessati (i.e. i debitori e contraenti ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa e altri interessati) taluni diritti, ossia: (a) ottenere dal titolare o da ciascun responsabile del trattamento la conferma dell'esistenza di Dati che lo riguardano (anche se non ancora registrati) e la loro comunicazione in forma intelligibile, (b) ottenere l'indicazione dell'origine dei Dati, le finalità e le modalità del trattamento e la logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici, (c) chiedere di conoscere gli estremi identificativi del titolare, dei responsabili, (d) chiedere conferma dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i Dati possono essere comunicati o che potranno venirne a conoscenza in qualità di titolari o responsabili, (e) ottenere l'aggiornamento, la rettifica e, qualora vi sia interesse, l'integrazione dei Dati, (f) ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei Dati trattati in violazione di legge (compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati), (g) chiedere l'attestazione che le operazioni di cui ai paragrafi (e) ed (f) che precedono sono state portate a conoscenza (anche per quanto riguarda il loro contenuto) di coloro ai quali i Dati sono stati comunicati o diffusi (salvo quando tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato); nonché (h) richiedere la limitazione di trattamento ove non tutti i Dati fossero necessari per il perseguimento delle finalità sopra esposte. Ciascun Interessato ha inoltre diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi, al trattamento dei Dati che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta, e (ii) al trattamento di dati che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

È fatto in ogni caso salvo il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali.

Gli Interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i predetti diritti, presso la sede del Cessionario (sclow.italy@pec.spv-services.eu) ovvero al Servicer e Responsabile del trattamento per conto di SC LOWY PI (ITALY) S.r.l., con sede legale in Conegliano (Treviso), Via Vittorio Alfieri n. 1, e-mail: SCLowyPI@finint.com.

27 agosto 2019

SC Lowy PI (Italy) S.r.l. - Società unipersonale - L'amministratore unico
Michel Lowy

TX19AAB9528 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI PISA

Atto di citazione per usucapione e contestuale istanza per l'autorizzazione alla notificazione per pubblici proclami

L'avvocato Filippo Betti, procuratore della signora Nila Del Cittadino, nata a Vecchiano il 20.03.50 ed ivi residente alla Via della Prata 54 c.f. DLNLI50C60L702C, presso il cui studio e' domiciliata in Santa Maria a Monte Piazza della Vittoria 2 mail pec betti.filippo@pec.it, ha chiesto con atto di citazione che fosse dichiarata l'usucapione degli immobili siti in Vecchiano localita' Filettole Via della Prata 54, individuati al Catasto di detto comune al foglio 7 particella 301 sub 1 e 2 cat. a/4 classe 2 rendita € 830,46, e foglio 7 particella 332 qualita' vigneto classe 2 sup. 1500 r.d. € 9,64 r.a. € 8,13, che ella occupa da oltre 20 anni in proprio ed ex art. 1146 c.c. a mezzo della di lei madre Pardini fu Leda. I predetti immobili risultano cointestati a parte attrice ed alle signore Assunta Attilia Pardini, Maria Pardini e Rosa Pardini, come risultante da visura catastale doc. 1 dei beni oggetto della causa. Da ricerche anagrafiche espletate, doc. da 8 a 13, Rosa Pardini risulta deceduta a Lucca nel 1951 e suoi successori sono Anna Maria Fratini, Alessandra Ghiglioni, Gianluca Ghiglioni, Daisy Ghiglioni, Stefania Ghiglioni e Anna Cantieri. Parte attrice, nel possesso esclusivo degli immobili di cui in premessa, chiede che venga riconosciuto il suo diritto di acquistare la proprieta' mediante usucapione ex art. 1158 c.c. . Sussistono tutti gli elementi costitutivi del diritto vantato, la sussistenza dei beni, il possesso continuato ed ininterrotto e la durata ultraventennale del possesso. Tutto cio' premesso il procuratore della signora Nila Del Cittadino CITA gli eredi di Maria Pardini,



nata a Vecchiano il 21.11.1884, gli eredi di Assunta Attilia Pardini, nata a Vecchiano il 29.11.1867, Anna Maria Frattini, nata a Lucca il 22.12.1934, Alessandra Ghiglioni, nata a Lucca il 12.11.1990, Gianluca Ghiglioni, nato a Lucca il 25.01.1970, Daisy Ghiglioni, nata a Lucca il 7.01.1980, Stefania Ghiglioni, nata a Lucca il 28.06.1971 e Anna Cantieri, nata a Pisa il 19.12.1970, a comparire avanti il Tribunale di Pisa alla udienza del 12.12.2019, luogo ed ore di rito, G.I. designando, o a quella successiva che verterà eventualmente fissata ex art. 168bis c.p.c. . Con l' invito alla convenuta a costituirsi ai sensi e nelle forme di legge di cui all' art. 166 c.p.c. , nel termine di 20 giorni prima della udienza indicata nel presente atto oppure di quella fissata ex art. 168bis ultimo comma c.p.c. dal G.I. . Con l' avvertimento che la mancata costituzione entro i termini suddetti implica la decadenza di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. e che in mancanza si procederà in sua contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti CONCLUSIONI voglia il Tribunale di Pisa, contrariis reiectis, accertare e dichiarare che Nila Del Cittadino, nata a Vecchiano il 20.03.50 ed ivi residente alla Via della Prata 54 c.f. DLCNLI50C60L702C ha posseduto per oltre 20 anni, in proprio ed ex art. 1146 c.c. a mezzo della di lei madre Pardini fu Leda, in modo continuo, indisturbato ed esclusivo, uti dominis, gli immobili censiti al Catasto del comune di Vecchiano al foglio 7 particella 301 sub 1 e 2 cat. a/4 classe 2 rendita € 830,46, e foglio 7 particella 332 qualità vigneto classe 2 sup. 1500 r.d. € 9,64 r.a. € 8,13, e conseguentemente dichiarare la piena ed esclusiva proprietà di parte attrice dei predetti mappali in virtù di intervenuta usucapione ed ordinare la trascrizione della emananda sentenza presso l' Agenzia del Territorio di Pisa, con esonero di responsabilità , ed al competente ufficio catastale di provvedere alla voltura. Con vittoria di spese ed onorari di giudizio in caso di opposizione. avv. Filippo Betti, Santa Maria a Monte il 26.06.19. Tribunale di Pisa. Ricorso ex art. 150 c.p.c. . Il sottoscritto avv. Filippo Betti, procuratore domiciliatario della signora Nila Del Cittadino , parte attrice nel procedimento che precede per usucapione ex art. 1158 c.c., premesso che l' atto che precede non può essere notificato in quanto non è possibile conoscere se vi siano eredi di Maria Pardini ed Assunta Attilia Pardini e non è possibile conoscere se vi siano soggetti che abbiano interesse a contraddire e contrastare la domanda della comparente chiede che il Presidente del Tribunale di Pisa voglia autorizzare la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. . avv. Filippo Betti, Santa Maria a Monte il 26.06.19. Tribunale di Pisa. Il giudice dell' intestato Tribunale ha autorizzato con decreto datato 31.07.19, accoglimento n. cronol. 3658/19 del 1.08.19 reso nel procedimento n. 1606/19 r.g., la notificazione per pubblici proclami nelle forme stabilite dal terzo e quarto comma dell' art. 150 c.p.c. . Il Presidente f.f. del Tribunale di Pisa Nicola A. Dinisi, Pisa il 31.07.19

avv. Filippo Betti

TX19ABA9516 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI FORLÌ

Notifica per pubblici proclami - Estratto di ricorso ex art. 702 bis c.p.c. per usucapione

Serafini Gabriele C.F. SRFGR64M16C573T, Toni Lorena C.F. TNOLRN62R42H294E, Toni Lorella C.F. TNOLL59T50E565M, rappresentati dall' Avv. Lorenzo Zavalloni C.F. ZVLLNZ78M09H294Q, presso di lui domiciliati in Savignano s/R. (FC) Via Garibaldi 17, l'11.06.19 hanno depositato presso il Tribunale di Forlì ricorso ex art. 702 bis cpc, R.G. 2024/19, per dichiarare in capo ai ricorrenti la piena proprietà di porzione del terreno in Sogliano al Rubicone (FC) identificato al Catasto terreni del citato Comune al Fig. 82 part. 78, catastalmente intestato a Caratori Tontini Caterina nata a Sogliano al R. (FC) in data 10.10.1878 ivi deceduta in data 13.09.1942. Il Giudice Dott.ssa Vecchietti con decreto del 13.06.19 fissava udienza di comparizione delle parti al 13.02.20. E' fissato primo incontro di mediazione ex D.Lgs. 28/2010 al 16.10.19 avanti l' Organismo di Conciliazione presso il Tribunale di Forlì, proc. 123/2019. Notifica per pubblici proclami ex art. 150 cpc, di ricorso decreto e avviso di mediazione, autorizzata dal Presidente del Tribunale, Dott.ssa Talia, con decreto del 07.08.19, I Sig.ri Serafini Gabriele, Toni Lorena e Lorella invitano gli eredi della Sig.ra Caratori Tontini Caterina e/o gli aventi causa diretti al primo incontro di mediazione del 16.10.19 ore 14:00 presso l' Organismo di Conciliazione predetto e a costituirsi nella causa R.G. 2024/19 c/o Tribunale di Forlì nel termine di dieci giorni prima dell'udienza del 13.02.20 ore 10:00, ai sensi e nelle forme ex artt. 166 e 702 bis co. 3 cpc ed a comparire all'udienza con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze ex artt. 38 e 167 cpc.

avv. Lorenzo Zavalloni

TX19ABA9526 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

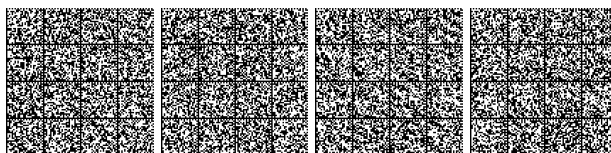
Nomina curatore eredità giacente di Duraccio Rosa

Il Giudice Monocratico del Tribunale di Torre Annunziata con decreto del 11/02/2019 ha dichiarato giacente l'eredità di Duraccio Rosa nata a Torre Annunziata il 14/12/1949 e deceduta in Castellammare di Stabia il 04/02/2012 con ultimo domicilio a Torre Annunziata in via Vittorio Veneto n. 6 nominando curatore l'avv. Raffaele Vanacore con studio in Sorrento alla via Privata Rubinacci, 11.

Torre Annunziata, 12 aprile 2019

Il curatore
avv. Raffaele Vanacore

TX19ABH9502 (A pagamento).



TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA*Nomina curatore eredità giacente di Sorrentino Raffaele*

Il Giudice Monocratico del Tribunale di Torre Annunziata con decreto del 11/02/2019 ha dichiarato giacente l'eredità di Sorrentino Raffaele nato a Torre Annunziata il 22/04/1946 e ivi deceduto il 16/01/2014 con ultimo domicilio a Torre Annunziata in via Vittorio Veneto n. 6 nominando curatore l'avv. Raffaele Vanacore con studio in Sorrento alla via Privata Rubinacci, 11.

Torre Annunziata, 12 aprile 2019

Il curatore
avv. Raffaele Vanacore

TX19ABH9503 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE*Nomina curatore eredità giacente di Dose Dorina*

Il Giudice Onorario di Pace di Udine, avv. Elena Della Martina, con decreto del 10.06.2019 ha dichiarato giacente l'eredità di Dose Dorina nata a Udine il 24.09.1926 e ivi deceduta il 16.03.2019 con ultimo domicilio a Udine, in via Giuseppe Girardini n.3 nominando curatore l'avv. Giorgia Tripoli con studio in Udine, via Morpurgo 34.

Udine 26.07.2019

Il curatore
avv. Giorgia Tripoli

TX19ABH9510 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESARO*Chiusura eredità giacente di Pantaloni Doriano*

Il Giudice onorario del Tribunale di Pesaro, Volontaria giurisdizione, dott. Emanuele Moschi, con provvedimento del 06.08.2019 ha dichiarato la chiusura dell'eredità giacente aperta in morte di Pantaloni Doriano, nato a Agugliano il 20.10.1961 e deceduto a Mondolfo il 05.02.2014 - Cron 10357/2019 - RG 178/2016

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Marzia Ottaviani

TX19ABH9527 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA*Chiusura eredità giacente di Balzi Antonietta*

Il Giudice De Giovanni, con R.G. 5096/2018 ha dichiarato chiusa l'eredità di Balzi Antonietta nata a San Ginesio MC il 24 ottobre 1928, deceduta a Roma l'11 giugno 2016.

Curatore l'avvocato Santina Massullo domiciliato in Roma, Via Ravenna 24.

Il curatore
avv. Santina Massullo

TU19ABH9517 (A pagamento).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA***(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 96).***TRIBUNALE DI PALERMO
Sezione Volontaria Giurisdizione***Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Lo Presti Ignazio*

Il Tribunale di Palermo con decreto del 07/11/2016 rubricato R.G. 5294/2016 V.G. ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta del Sig. Lo Presti Ignazio nato ad Alcamo (TP) il 12/03/1944 con ultima residenza in Palermo, scomparso dal 1982 con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Palermo li 13 agosto 2019

avv. Maria Cristina Cipri

TX19ABR9430 (A pagamento).

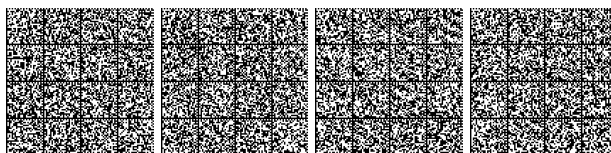
*(1ª pubblicazione).***TRIBUNALE DI CATANIA
Volontaria Giurisdizione***Richiesta di dichiarazione di morte presunta*

Con ricorso depositato presso il Tribunale di Catania, iscritto al n. 3636/2019 V.G., la signora Mazzone Grazia ha chiesto che venga dichiarata la morte presunta del marito Catania Filippo nato a Regalbuto il 04 dicembre 1959 e scomparso il 27 marzo 1991. Si invita chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire presso il Tribunale di Catania entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Catania 19 luglio 2019

avv. Francesco Paolo Sgroi

TX19ABR9500 (A pagamento).



*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

WIESEL SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: via Marconi n. 5 - Biella

Codice Fiscale: 01807080021

Partita IVA: 01807080021

*Deposito del bilancio
finale di liquidazione*

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213, R.D. 16/03/1942, n. 264, (Legge fallimentare), si comunica che il giorno 31/07/2019 è stato depositato, presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Biella il Bilancio Finale di Liquidazione corredato da una Relazione da cui risulta l'inutilità della prosecuzione della procedura per totale mancanza di attivo della WIESEL SOCIETÀ COOPERATIVA in liquidazione, con sede legale in Biella, Via Marconi n. 5 posta in Liquidazione Coatta Amministrativa con Decreto del Ministero dello Sviluppo Economico n. 489/2015 in data 29/09/2015.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 c. 3, L.F., si informa che gli interessati possono proporre le loro contestazioni con Ricorso al Tribunale competente nel termine perentorio di venti giorni, decorrente dalla presente inserzione. Decorso il termine senza che siano state proposte contestazioni il Bilancio, il conto della gestione si intendono approvati.

Il commissario liquidatore
dott. Francesco Cappello

TX19ABS9512 (A pagamento).

O.S.U. S.P.A.

in A.S.

*Deposito bilancio finale di liquidazione
e conto della gestione*

Si comunica, ai sensi e per gli effetti dell'art. 75 D.L.vo. 270/1999, che in data 12/08/2019 è stato depositato, presso la Sezione Fallimentare del Tribunale di Torino, il bilancio finale con il conto della gestione relativo alla procedura di Amministrazione Straordinaria n. 1/2010 della società "O.S.U. S.p.A. in A.S."

Il commissario straordinario
dott. Alfonso Ferrara

TX19ABS9519 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

UCB PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Varesina, 162 - 20156 Milano

Partita IVA: 00471770016

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

Titolare A.I.C.: UCB Pharma S.p.A. – Via Varesina 162 – 20156 Milano

Medicinale: NARISTAR (cetirizina dicloridrato + pseudoefedrina)

Confezione e numero A.I.C.:

“5 mg + 120 mg compresse a rilascio prolungato - 14 compresse”

AIC n. 031224025

Codice Pratica: N1A/2019/904

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Tipologia variazione: tipo IAin, C.I.3.a:

Tipologia di Modifica: aggiornamento del RCP e del Foglio Illustrativo in accordo alle raccomandazioni del CMDh sul principio attivo Pseudoefedrina per la colite ischiemica del 29 Febbraio 2019 (EMA/CMDh/898971/2018).

Modifica apportata: aggiornamento del paragrafo 4.4 del RCP e paragrafo 2 e 4 del Foglio Illustrativo.

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, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, 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
Claudia Ghislieri

TX19ADD9497 (A pagamento).

**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.P.A.**

Partita IVA: 00867200156

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i., della Determinazione 25 agosto 2011 e s.m.i e del Regolamento n. 1234/2008/CE

Titolare AIC: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A., via Zambelletti s.n.c., 20021 Baranzate (MI).

Specialità medicinali: EURAX 10% crema AIC 001578018; FENISTIL 0.1% gel AIC 020124121; FENISTIL 1mg/ml gocce orali, soluzione AIC 020124020; NARHIMED NASO CHIUSO tutte le confezioni AIC 015598; SINECOD TOSSE SEDATIVO 2 mg/ml gocce orali, soluzione - Flacone da 15ml - AIC 021483058; SINECOD TOSSE SEDATIVO 2 mg/ml gocce orali, soluzione - Flacone da 20ml - AIC 021483134; SINECOD TOSSE SEDATIVO 3 mg/10 g sciroppo - Flacone da 125ml - AIC 021483060; SINECOD TOSSE SEDATIVO 3 mg/10 g sciroppo - Flacone da 200ml - AIC 021483146; VENORUTON 2% gel - Tubo da 40g - AIC 17076035; VENORUTON 2% gel - Tubo da 100g - AIC 17076136.

Codice pratica: N1A/2019/1029 - Tipologia variazione: grouping di 5 variazioni tipo IA n. A.5.b) - Modifica del nome di un sito produttivo del prodotto finito che non effettua il rilascio dei lotti da 'Novartis Consumer Health S.A.' a 'GSK Consumer Healthcare S.A.'. L'indirizzo del sito rimane invariato.

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX19ADD9498 (A pagamento).

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

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

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

Partita IVA: 03907010585

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

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

Medicinale: STILLA DECONGESTIONANTE 50mg/100ml collirio, soluzione;

STILLA DELICATO 20mg/100ml collirio, soluzione;

STILLERGY 0,0,5% + 0,3% collirio, soluzione

Confezioni e N. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 015001011, 015001023, 015001074, 015001086, 032139014, 034450015, 034450027, 034450041

Codice Pratica: N1A/2019/764

Modifica Apportata: Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente raggruppamento di tre variazioni di tipo IA n. A.7 per l'eliminazione del sito di ACRAF per la fase di controllo sterilità.

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

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

TX19ADD9499 (A pagamento).

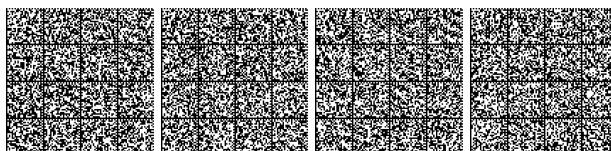
KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Smarjeska Cesta, 6 - Novo Mesto SI - 8501 Slovenia
Partita IVA: 82646716

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

Titolare AIC: KRKA d.d. Novo mesto

Medicinale: SEDIPANTO, AIC n. 042475 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura n. AT/H/0849/001/IB/008/G, Codice pratica C1B/2019/1311. Variazione grouping tipo IB: Tipo IB B.II.b.1.e Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili (aggiunta del sito Laurus Labs Limited, Andhra Pradesh, India); Tipo IA B.II.b.2.a Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito. Sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove (aggiunta del sito Kemijski inštitut,



Hajdrihova 19, 1001 Ljubljana, Slovenia); Tipo IA B.II.b.2.a Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito. Sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove (aggiunta del sito KRKA d.d., Novo mesto, Povhova ulica 5, 8501 Novo mesto, Slovenia); Tipo IB B.II.b.3.a Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito. Modifica minore nel procedimento di fabbricazione; B.II.b.5.z Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Altre variazioni; Tipo IA A7 Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo)* (eliminazione del sito Fiege Logistic Italia). Data di implementazione: entro sei mesi dall'approvazione.

Medicinale: RABEPRAZOLO KRKA, AIC n. 041591 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura n. NL/H/1787/01-02/IB/014, Codice pratica C1B/2019/1472. Variazione tipo IB A.2.b Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale per prodotti autorizzati secondo procedura nazionale in Spagna (da Gelbra a Rabeprazol TAD). Data di implementazione: entro sei mesi dall'approvazione.

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

Un procuratore speciale
Patrizia Di Giannantonio

TX19ADD9504 (A pagamento).

MEDICAIR ITALIA S.R.L.

Sede legale: via T. Tasso, 29 - 20010 Pogliano Milanese (MI)
Codice Fiscale: 05912670964

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 e del Regolamento 1234/2008/CE

Medicinale: OSSIGENO MEDICAIR gas medicinale criogenico in contenitori mobili

Codice A.I.C.: 039110

Titolare A.I.C.: Medicaire Italia srl

Codice Pratica: N1A/2019/998

Tipo IA B.II.b.5.b

Aggiunta di un test in-process applicato alla produzione di prodotto finito Ossigeno Medicaire gas medicinale criogenico in contenitori criogenici mobili

Il legale rappresentante
dott. Filippo Moscatelli

TX19ADD9505 (A pagamento).

HCS BVBA

Sede: H Kennisstraat, 53 - 2650 Edegem, Belgio
Partita IVA: 473072166

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

Titolare AIC: HCS bvba

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE HCS, AIC n. 041012 in tutte le confezioni autorizzate nei dosaggi 160 mg/12,5 mg e 160 mg/25 mg. Procedura n. CZ/H/0369/002-003/IB/025/G, Codice pratica C1B/2019/1173. Variazione tipo IB: B.II.b.1.e Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili (aggiunta del sito Laurus Labs Limited). Data di implementazione: entro 6 mesi dall'approvazione.

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

Un procuratore
dott.ssa Patrizia Di Giannantonio

TX19ADD9506 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Partita IVA: 00867200156

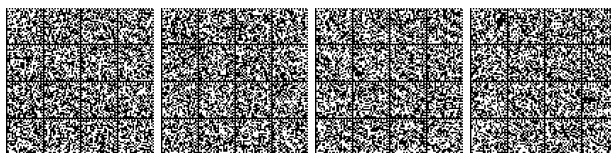
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

Titolare: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A., via Zambelletti s.n.c., 20021 Baranzate (MI)

Medicinale: TRIAMINIC 500 mg + 60 mg polvere per soluzione orale (AIC 028633016)

Codice Pratica N1B/2019/783 – Gruppo di variazioni - Tipo IB – C.I.z – Adeguamento degli stampati in linea con le raccomandazioni del PRAC EMA/PRAC/189290/2019 relativa all'uso del paracetamolo in gravidanza e sviluppo neurologico infantile ed effetti sull'apparato urogenitale - Attuazione delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente (EMA/PRAC/157165/2019).

Tipo IAin – C.I.3.a – Adeguamento degli stampati in linea con il Parere del CMDh (EMA/CMDh/178019/2019) in merito alla raccomandazione del PRAC relativamente ai medicinali contenenti pseudoefedrina, in associazione o come singolo attivo, emessa a seguito della valutazione conclusa dal PRAC sullo PSUSA relativo all'associazione



ibuprofene / pseudoefedrina (PSUSA/00001711/201807). Attuazione delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del DLgs. 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati relativamente alla confezione sopra elencata, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo.

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX19ADD9507 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: viale Martesana, 12 –
20090 Vimodrone (MI) - Italia
Codice Fiscale: 00857610968
Partita IVA: 00857610968

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Specialità medicinale: FLUATON (fluorometolone) 1 mg/ml collirio, sospensione.

Confezioni: 20 contenitori monodose da 0,4 ml - A.I.C. n.: 023503030.

Codice pratica: N1B/2019/858. Depositata in data: 26/06/2019.

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

Variazione tipo IB B.II.d.1 c) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: Aggiunta della voce "Total", e del relativo limite, al parametro di specifica "Fluorometholone related substances" al rilascio ed al termine del periodo di validità.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX19ADD9509 (A pagamento).

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede legale: Ziegelhof, 24 - 17489 Greifswald, Germania

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 e del Regolamento n.1234/2008/CE e s.m.

Medicinale: CITOVIRAX

Numero A.I.C. e confezione: 032837015 – "500 MG polvere per concentrato per soluzione per infusione" 1 flaconcino

Titolare A.I.C.: CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH, Ziegelhof, 24 17489 Greifswald, Germania

Codice Pratica N.: C1A/2019/904

N. procedura europea: NL/H/3775/001/IA/014

Tipologia variazione: "Single variation"

Variazione di tipo IAIN n. B.II.b.2.c)1: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito: Sostituzione di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti, esclusi il controllo dei lotti/le prove – da "Roche Pharma AG" [Emil Barell-Strasse 1, D-79639 Grenzach-Wyhlen - Germania] a "CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH" [Ziegelhof 23-24 - 17489 Greifswald – Germania].

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

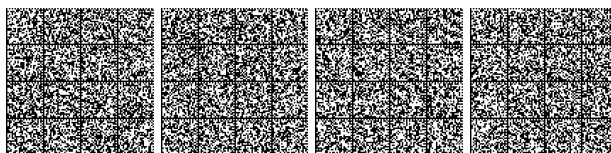
A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data,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

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

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

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

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



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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX19ADD9513 (A pagamento).

POOL PHARMA S.R.L.

Sede: via Basilicata, 9 - 20098 San Giuliano Milanese (MI)

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

Titolare: Pool Pharma S.r.l.

Medicinale: ROFIXDOL GOLA

Numero AIC: 042813, tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1B/2019/1013

Grouping Variations [B.II.b.1.e) Tipo IB, B.II.b.1.b) Tipo IAIN, B.II.b.1.a) Tipo IAIN, B.II.b.2.c)1 Tipo IAIN, B.II.b.2.a) Tipo IA, B.II.b.3.z) Tipo IB unforeseen]

Aggiunta dell'officina di produzione Lozy's Pharmaceuticals, S.L. per

tutte le fasi di produzione, inclusi il confezionamento primario e

secondario e il rilascio dei lotti del prodotto finito. Aggiunta di

Kymos Pharma Services, S.L., responsabile del controllo dei lotti del

prodotto finito. Eliminazione del sovradosaggio utilizzato per il

principio attivo e per il KOH durante il processo di produzione utilizzato dal sito Lozy's Pharmaceuticals, S.L.

I lotti già prodotti potranno essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza riportata in etichetta.

Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GURI.

Il legale rappresentante
Giorgio Pizzoni

TX19ADD9514 (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: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE PENZA; Numero A.I.C. e confezioni: 039122 - tutte le confezioni autorizzate; Titolare A.I.C.: PENSA PHARMA S.p.A.; Codice Pratica: N1B/2019/876;

“Single variation” di tipo IB n. B.I.b.1 h): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Aggiunta (ad esclusione delle sostanze biologiche o immunologiche) di un parametro di specifica con il metodo di prova corrispondente per motivi di sicurezza o di qualità: aggiunta del limite transitorio di N-nitrosodimetilammina (NDMA): 0,640 ppm e N-nitrosodietilammina (NDEA): 0,177 ppm.

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE PENZA; Numero A.I.C. e confezioni: 041967 - tutte le confezioni autorizzate; Titolare A.I.C.: PENSA PHARMA S.p.A.; Codice Pratica: N1B/2019/850;

Tipologia variazione: “Grouping of variations”

1 var. di tipo IB n. B.III.1 a)3: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea per il principio attivo “Valsartan” presentato da un nuovo fabbricante (Divi's Laboratoires Limited): “R0-CEP 2012-338-Rev 02”; 1 var. di tipo IB n. B.I.b.1 h): Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Aggiunta (ad esclusione delle sostanze biologiche o immunologiche) di un parametro di specifica con il metodo di prova corrispondente per motivi di sicurezza o di qualità: aggiunta delle specifiche relative alle impurezze genotossiche N-nitrosodimetilammina (NDMA) e N-nitrosodietilammina (NDEA).

Medicinale: LORAZEPAM PENZA; Numero A.I.C. e confezioni: 035914 - tutte le confezioni autorizzate; Titolare A.I.C.: PENSA PHARMA S.p.A.; Codice Pratica: N1A/2019/1120;

1 var. di tipo IB n. B.III.1 a)3: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea per il principio attivo “Lorazepam” presentato da un nuovo fabbricante (F.I.S. Fabbrica Italiana Sintetici S.p.a.): “R0-CEP 2016-243-Rev 00”; 3 var. di tipo IB n. B.III.1 a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo “Lorazepam” presentato da un fabbricante già approvato (Cambrex Profarmaco Milano S.r.l.): da “R0-CEP 2008-049-Rev 00” a “R1-CEP 2008-049-Rev 01.

Medicinale: MOXIFLOXACINA PENZA; Numero A.I.C. e confezioni: 046817 - tutte le confezioni autorizzate; Titolare A.I.C.: PENSA PHARMA S.p.A.; Codice Pratica: C1A/2019/2085; Procedura: ES/H/0472/001/IA/003;

“Single variation” di tipo IA A.5 b): Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario: da “S.C.F. S.N.C. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio” a “S.C.F. S.R.L.”.

Medicinale: VALSARTAN PENZA; Numero A.I.C. e confezioni: 041849 - tutte le confezioni autorizzate; Titolare A.I.C.: PENSA PHARMA S.p.A.; Codice Pratica: C1A/2019/1213; Procedura: NL/H/1590/IA/022/G;

Tipologia variazione: “Grouping of variations”

1 var. di tipo IA n. B.II.b.2 a): Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - Aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove: “INFARMADE



S.L.” [C/ Torre de los Herberos, 35 – P.I. Carretera de la Isla, Dos Hermanas – 41703 Siviglia – Spagna]; 1 var. di tipo IA in n. C.I.11 a): Introduzione di obblighi e condizioni relativi ad un’autorizzazione all’immissione in commercio, o modifiche ad essi apportate, compreso il piano di gestione dei rischi - Attuazione della o delle modifiche di testo approvate dall’autorità competente: “NDEA: 0.082 ppm – NDMA: 0.300 ppm”.

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX19ADD9515 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Felice Casati, 20 - 20124 Milano
Codice Fiscale: 00846530152

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

Specialità medicinale: BREAKYL Confezioni: AIC n. 041164, Proc. DE/H/1660/IA/018 Codice pratica C1A/2019/1630, Var tipo IA in Cat C.I.3.a: Modifica stampati in linea alla procedura PSUSA/00001370/201804.

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

all’AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull’etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all’art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX19ADD9518 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Palermo n. 26/A, 43122 Parma (PR), Italia
Capitale sociale: Euro 75.000.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Parma n. 15739
R.E.A.: 159271
Codice Fiscale: 01513360345
Partita IVA: 01513360345

*Comunicazione notificata regolare
AIFA/PPA/P/88120 del 30/07/2019*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica n° C1B/2019/1497

Medicinale: IPERTEN

Codici farmaco: 029224019, 029224033, 029224159, 029224060, 029224161, 029224173, 029224134, 029224084, 029224021, 029224045, 029224185, 029224108, 029224197, 029224209, 029224146, 029224122

Tipologia variazione oggetto della modifica:

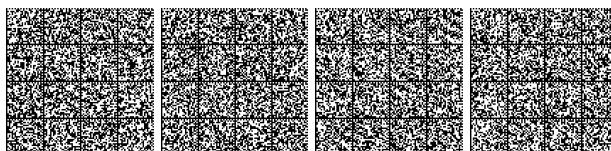
Variazione tipo IB

C.I.3z) Modifica al paragrafo 4.8 del RCP e al corrispondente paragrafo 4 del FI al fine di implementare le conclusioni dello PSUSA/00001932/201806 relativo ai prodotti medicinali contenenti Manidipina o l’associazione Delapril-Manidipina.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo 4 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell’AIC.

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

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TX19ADD9520 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: Marburg - Germania

*Comunicazione di notifica regolare
per modifica stampati*

Protocollo N. 34160 del 23/03/2019

Codice pratica: C1B/2019/771

Titolare della registrazione: CSL Behring GmbH –Emil von Behring Strasse, 76 – 35041 Marburg (Germania)

Specialità medicinale: RHOPHYLAC

Codice farmaco: 036161014, 036161026, 036161038

Procedura Europea N. DE/H/211/001/113

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z) Mediacinali per uso umano. Altra variazione

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto in accordo al Company CORE Data Sheet (CCDS) vers.2. Modifiche editoriali.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 6.6 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

TX19ADD9521 (A pagamento).

INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.

Sede legale: via Cassia Nord, 351 – Monteroni d'Arbia (SI)

Codice Fiscale: 00050110527

Partita IVA: 00050110527

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

Titolare AIC: Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l..

Specialità Medicinale: LIDOCAINA CLORIDRATO GALENICA SENESE.

A.I.C.: 029856 Confezioni: Tutte.

Codice pratica n. N1A/2019/1032.

Tipologia e numero della variazione:

n. B.III.1.a (2) di tipo IA "Presentazione di un CEP aggiornato da parte di un produttore già approvato per il principio attivo LIDOCAINA CLORIDRATO – S.I.M.S. S.r.l."

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: 15/05/2019.

Il legale rappresentante
dott.ssa Danila Antonia Perillo

TX19ADD9522 (A pagamento).

INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.

Sede legale: via Cassia Nord, 351 – Monteroni d'Arbia (SI)

Codice Fiscale: 00050110527

Partita IVA: 00050110527

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

Titolare AIC: Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l..

Specialità Medicinale: LIDOTEN.

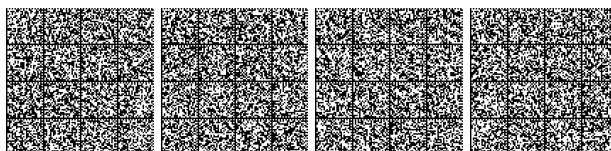
A.I.C.: 029432 Confezioni: Tutte.

Codice pratica n. N1A/2019/1030.

Tipologia e numero della variazione: Grouping di n. 2 variazioni

n. B.III.1.a (1) di tipo IAIN "Presentazione di un nuovo CEP relativo al principio attivo LIDOCAINA CLORIDRATO – S.I.M.S. S.r.l."

n. B.III.2.c di tipo IA "Modifica al fine di conformarsi alla Ph. Eur., modifica delle specifiche nel passaggio dalla F.U. alla Ph. Eur. ed. corrente".



I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: 15/05/2019.

Il legale rappresentante
dott.ssa Danila Antonia Perillo

TX19ADD9523 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Felice Casati 20 - 20124 Milano
Codice Fiscale: 00846530152

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

Specialità medicinale: DYMISTA Confezioni: AIC n. 041808 Proc. n. DE/H/3355/001/IA/031 Codice pratica C1A/2019/2048 Var tipo IA in Cat. B.II.b.1.a – Sostituzione del sito di confezionamento secondario MEDA Pharma GmbH & Co. KG con il sito Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V.

Specialità medicinale: DYGARO Confezioni: AIC n. 041809 Proc. n. DE/H/3356/001/IA/032 Codice pratica C1A/2019/2047 Var tipo IA in Cat. B.II.b.1.a – Sostituzione del sito di confezionamento secondario MEDA Pharma GmbH & Co. KG con il sito Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V.

Specialità medicinale: NIFEDICOR Confezioni: AIC n. 024608046 Codice pratica N1A/2019/954, Var tipo IA: Cat. B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP per il PA nifedipina da Mohes Iberica S.L.(R1-CEP 1996-105- Rev 04).

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX19ADD9524 (A pagamento).

INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.

Sede legale: via Cassia Nord, 351 - Monteroni d'Arbia (SI)
Codice Fiscale: 00050110527
Partita IVA: 00050110527

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

Titolare AIC: Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Specialità Medicinale: BASICAINA.
A.I.C.: 029433 Confezioni: Tutte.

Codice pratica n. N1A/2019/1016.

Tipologia e numero della variazione: Grouping di n. 2 variazioni

n. B.III.1.a (1) di tipo IAIN "Presentazione di un nuovo CEP relativo al principio attivo LIDOCAINA CLORIDRATO – S.I.M.S. S.r.l."

n. B.III.2.c di tipo IA "Modifica al fine di conformarsi alla Ph. Eur., modifica delle specifiche nel passaggio dalla F.U. alla Ph. Eur. ed. corrente".

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza della modifica: 15/05/2019.

Il legale rappresentante
dott.ssa Danila Antonia Perillo

TX19ADD9525 (A pagamento).

ETHYPHARM S.A.

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

Medicinale: LINEVERO

Confezioni e numeri AIC: 045607

MRP n. SE/H/1705/002/IB/010, codice pratica C1B/2019/847

Modifica di Tipo IB, categoria n° B.II.f.1.a).1, riduzione della shelf-life per il solo dosaggio da 5 mg.

MRP n. SE/H/1705/01-03/IB/004 - codice pratica C1B/2019/1528

Modifica di tipo IB, categoria n° A.2.b: Modifica del nome del prodotto da LINEVERO a EVEROLIMUS ARROW in Francia.

MRP n. SE/H/1705/01-03/IB/005 - codice pratica C1B/2019/1529

Modifica di tipo IB, categoria n° A.2.b: Modifica del nome del prodotto da LINEVERO a EVEROLIMUS PUREN in Germania.

Medicinale: EVEROLIMUS ETHYPHARM

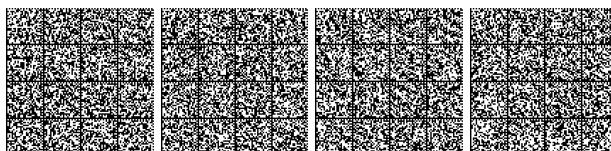
SE-H-1707-002-IB-005 - codice pratica: C1B/2019/849

Modifica di Tipo IB, categoria n° B.II.f.1.a).1, riduzione della shelf-life per il solo dosaggio da 5 mg, da 30 mesi a 24 mesi.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX19ADD9529 (A pagamento).



CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO**

*Avviso di trasferimento in Milano del
dott. Antonio Lampugnani*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che il dott. Antonio Lampugnani, già notaio in Rozzano, è stato trasferito alla sede di Milano con D.D. 24.05.2019 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 124 del 29.05.2019 prorogato di 90 gg. con D.D. 12.08.2019 e che, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è iscritto a ruolo nella suddetta sede a datare da oggi.

Milano, 27 agosto 2019

Il presidente
Ignazio Leotta

TX19ADN9530 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

*Avviso di nomina a notaio in Sesto San Giovanni del
dott. Edoardo Maria Moroni*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che il dott. Edoardo Maria Moroni, è stato nominato notaio alla sede di Sesto San Giovanni con D.M. 29.05.2019 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 43 del 31.05.2019 – IV Serie Speciale e che, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è iscritto a ruolo nella suddetta sede a datare da oggi.

Milano, 27 agosto 2019

Il presidente
Ignazio Leotta

TX19ADN9531 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Avviso di nomina a notaio in Baranzate della dott.ssa Beatrice Maria Ratti di Desio Levi

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che la dott.ssa Beatrice Maria Ratti di Desio Levi, è stata nominata notaio alla sede di Baranzate con D.M. 29.05.2019 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 43 del 31.05.2019 – IV Serie Speciale e che, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è iscritta a ruolo nella suddetta sede a datare da oggi.

Milano, 27 agosto 2019

Il presidente
Ignazio Leotta

TX19ADN9532 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

*Avviso di iscrizione a ruolo quale coadiutore
della dott.ssa Stefania Anzelini*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che la dott.ssa Stefania Anzelini candidato notaio, nominata coadiutore del notaio Giovannella Condò con sede in Milano per il periodo dal 27.08.2019 a tutto il 26.09.2019, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è stata ammessa ad esercitare le funzioni notarili da oggi.

Milano, 27 agosto 2019

Il presidente
Ignazio Leotta

TX19ADN9533 (Gratuito).

**COSTRUZIONE ED ESERCIZIO
DI LINEE ELETTRICHE****MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO
Direzione Generale per il Mercato Elettrico, le
Rinnovabili e l'Efficienza Energetica e il Nucleare****MINISTERO DELL'AMBIENTE E DELLA
TUTELA DEL TERRITORIO E DEL MARE
Direzione Generale per i Rifiuti e l'Inquinamento**

*Realizzazione elettrodotto - provvedimento autorizzativo 239
/EL-177/141/2011-VOL del 18 maggio 2015 - Voltura
dalla soc. Transenergia S.r.l. alla soc. Piemonte Savoia
S.r.l.*

Visto decreto-legge 29 agosto 2003, n. 239, convertito, con modificazioni, dalla legge 27 ottobre 2003, n. 290, recante disposizioni urgenti per la sicurezza del sistema elettrico nazionale e per il recupero di potenza di energia elettrica, e successive modifiche e integrazioni;

Vista la legge 23 agosto 2004, n. 239, recante riordino del settore energetico, nonché delega al Governo per il riassetto delle disposizioni vigenti in materia di energia;

Visto in particolare l'art. 1-sexies del suddetto decreto-legge n. 239/2003 e successive modifiche e integrazioni, in base al quale «al fine di garantire la sicurezza del sistema energetico e di promuovere la concorrenza nei mercati dell'energia elettrica, la costruzione e l'esercizio degli elettrodotti facenti parte della rete nazionale di trasporto dell'energia elettrica sono attività di preminente interesse statale e sono soggetti ad una autorizzazione unica comprendente tutte le opere connesse e le infrastrutture indispensabili all'esercizio degli stessi, rilasciata dal Ministero delle attività produttive (ora Ministero dello sviluppo economico) di concerto con il Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio (ora Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare), previa intesa con la regione o le regioni interessate [...]»;



Vista la legge 23 luglio 2009, n. 99, recante disposizioni per lo sviluppo e l'internazionalizzazione delle imprese, nonché in materia di energia;

Visto in particolare l'art. 32 della legge 23 luglio 2009, n. 99, intitolato «Impulso alla realizzazione del mercato unico dell'energia elettrica attraverso lo sviluppo di interconnector con il coinvolgimento di clienti finali energivori»;

Considerato che, in seguito all'entrata in vigore dell'art. 32 della legge 99/2009, la società Terna S.p.A. ha individuato sulla frontiera italo-francese la possibilità di esercire, a seguito di specifici mandati di soggetti investitori terzi, selezionati tramite pubblico bando, un possibile potenziamento delle infrastrutture di interconnessione con la Francia nella forma di «interconnector» ai sensi del regolamento (CE) n. 714/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 13 luglio 2009;

Visto regio decreto 11 dicembre 1933, n. 1775, recante approvazione del testo unico delle disposizioni di legge sulle acque e sugli impianti elettrici;

Visto decreto del Presidente della Repubblica 18 marzo 1965, n. 342, recante norme integrative della legge 6 dicembre 1962, n. 1643 e norme relative al coordinamento e all'esercizio delle attività elettriche esercitate da enti ed imprese diversi dall'Ente Nazionale per l'Energia Elettrica;

Vista la legge 7 agosto 1990, n. 241, recante nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi, e successive modifiche e integrazioni;

Visto in particolare l'art. 14-ter, comma 3-bis della suddetta legge n. 241/1990, che prevede espressamente che: «In caso di opera o attività sottoposta anche ad autorizzazione paesaggistica, il soprintendente si esprime, in via definitiva, in sede di Conferenza di Servizi, ove convocata, in ordine a tutti i provvedimenti di sua competenza ai sensi del decreto legislativo 22 gennaio 2004 n. 42»;

Visto decreto legislativo 16 marzo 1999, n. 79 di attuazione della direttiva 96/92/CE, recante norme comuni per il mercato interno dell'energia elettrica;

Visto decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 25 giugno 1999, recante determinazione dell'ambito della rete elettrica di trasmissione nazionale, integrato con successivi decreti ministeriali 23 dicembre 2002, 27 febbraio 2009, 16 novembre 2009, 26 aprile 2010 e 22 dicembre 2010;

Visti i Piani di Sviluppo della Rete Elettrica di Trasmissione Nazionale predisposti dal Gestore della rete di trasmissione nazionale, ora Terna S.p.A.;

Vista la legge quadro 22 febbraio 2001, n. 36 sulla protezione dalle esposizioni ai campi elettrici, magnetici ed elettromagnetici;

Visto decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 8 luglio 2003, emanato in attuazione della citata legge n. 36/2001;

Visto decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche;

Visto decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327, recante testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di espropriazione per pubblica utilità, e successive modifiche ed integrazioni;

Visto decreto legislativo 27 dicembre 2004, n. 330, recante integrazioni al citato decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001, in materia di espropriazione per la realizzazione di infrastrutture lineari energetiche;

Visto decreto legislativo 3 aprile 2006, n. 152, recante norme in materia ambientale, e successive modifiche ed integrazioni;

Visto decreto 18 settembre 2006 del Ministro dello sviluppo economico di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze, recante regolamentazione delle modalità di versamento del contributo di cui all'art. 1, comma 110, della legge 23 agosto 2004, n. 239;

Visto decreto-legge 24 gennaio 2012, n. 1, recante disposizioni urgenti per la concorrenza, lo sviluppo delle infrastrutture e la competitività, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 marzo 2012, n. 27;

Visto decreto-legge 21 giugno 2013, n. 69, convertito, con modificazioni, dalla legge 9 agosto 2013, n. 98, e, in particolare, l'art. 41-bis, recante ulteriori disposizioni in materia di terre e rocce da scavo;

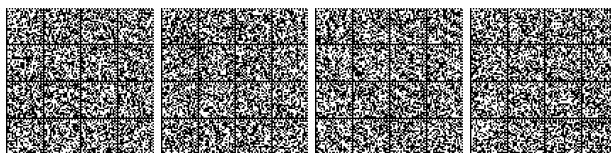
Vista l'istanza n. TE/P20090013372 del 16 ottobre 2009, con la quale la Terna S.p.A. - Direzione Sviluppo Rete e Ingegneria, Viale Egidio Galbani, 70 - 00156 Roma (codice fiscale 05779661007) e la Transenergia S.r.l., Via Piffetti 15, 10143 Torino (codice fiscale 08528090015) hanno congiuntamente chiesto al Ministero dello sviluppo economico ed al Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare l'autorizzazione, avente efficacia di dichiarazione di pubblica utilità, di indifferibilità e urgenza, di inamovibilità, nonché di apposizione del vincolo preordinato all'esproprio, alla costruzione ed all'esercizio del tratto ricadente in territorio italiano di un'interconnessione in corrente continua ad altissima tensione (250+350 kV) HVDC Italia - Francia, denominata «Piemonte - Savoia» ed opere accessorie;

Considerato che l'intervento oggetto di autorizzazione, in particolare, prevede:

- la realizzazione di un elettrodotto a +/- 250+350 kV cc in cavo interrato dalla Stazione di Conversione, all'interno della Stazione Elettrica di «Piossasco», in provincia di Torino, al confine di Stato, della lunghezza di circa 95 chilometri;

- la realizzazione della stazione di conversione da corrente continua a corrente alternata, ubicata all'interno dell'esistente stazione elettrica 380/220/150 kV di «Piossasco», di proprietà di Terna S.p.A.;

Considerato che, per quanto riguarda l'elettrodotto in cavo interrato, questo consta di due moduli di potenza pari a 500 MW nominali ciascuno, di cui uno, di proprietà di Terna S.p.A., unitamente a tutti gli apparati comuni, qualificabile come «linea pubblica» e farà parte della RTN e l'altro, di proprietà di Transenergia S.r.l., qualificabile come una «linea



privata», cosiddetta merchant line, secondo quanto previsto dal regolamento n. 714/2009/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 13 luglio 2009, e sarà sottoposto a procedura di esenzione dalla disciplina del diritto di accesso dei terzi, ai sensi del succitato Regolamento;

Vista la nota n. TE/P20110001936 dell'8 febbraio 2011, con la quale Terna S.p.A. e Transenergia S.r.l. hanno comunicato che «con riferimento alla dichiarazione di pubblica utilità delle opere, relativamente alla quale, con la domanda di autorizzazione in data 16 ottobre 2009, è stata richiesta la delega a favore della Terna S.p.A. ai sensi dell'art. 6, comma 8 del testo unico sugli espropri decreto del Presidente della Repubblica 327/01, e successive modificazioni, finalizzata all'asservimento coattivo dei terreni privati interessati, si precisa che essendo un unico scavo, la servitù di elettrodotto sarà costituita a favore della sola Terna S.p.A. La Transenergia S.r.l. potrà, all'interno della fascia asservita, comunque posare i cavi di sua proprietà ed esercirli per tutta la durata dell'esenzione. Nell'area dell'esistente stazione elettrica di Piossasco, di proprietà della Terna S.p.A., ove sarà realizzata la stazione di conversione, il modulo da 500 MW, con potenza massima fino a 600 MW di proprietà della Transenergia S.r.l., sarà realizzato con diritto di superficie concesso dalla Terna S.p.A. per il periodo limitato alla durata dell'esenzione»;

Visto decreto n. 239/EL-177/141/2011 del 7 aprile 2011 con il quale è stato approvato, progetto definitivo per la costruzione, da parte delle società Terna S.p.A. e Transenergia S.r.l., del tratto corrente in territorio italiano di un'interconnessione in corrente continua ad altissima tensione (250+350 kV) HVDC «ITALIA - FRANCIA» denominata Piemonte - Savoia ed opere accessorie, nei comuni di Piossasco, Bruino, Sangano, Trana, Avigliana, Sant'Ambrogio di Torino, Chiusa di San Michele, Condove, Sant'Antonino di Susa, Villar Focchiardo, Borgone di Susa, San Didero, Bruzolo, Chianocco, Bussoleno, Mattie, Susa, Mompantero, Venaus, Giaglione, Chiomonte, Exilles, Salbertrand, Oulx, Bardonecchia, tutti in provincia di Torino;

Considerato che la succitata autorizzazione ha efficacia di dichiarazione di pubblica utilità, di indifferibilità e urgenza, di inamovibilità, nonché di apposizione del vincolo preordinato all'esproprio e, quindi, comprende anche la delega a Terna S.p.A. di esercitare potere espropriativo, ai sensi dell'art. 6, comma 8 del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001, come altresì richiesto nella succitata nota dell'8 febbraio 2011;

Considerato che la «linea privata» autorizzata è stata individuata da Terna S.p.A. quale infrastruttura di interconnessione con l'estero sulla frontiera italo-francese, da realizzare ed esercire nella forma di «interconnector», ai sensi dell'art. 32 della legge n. 99/2009 e del regolamento (CE) n. 714/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio del 13 luglio 2009;

Vista la comunicazione prot. n. TRISPA/P20150003441 del 2 aprile 2015, con la quale Terna Rete Italia S.p.A., in nome e per conto di Terna S.p.A., in ottemperanza a quanto disposto dall'art. 16, comma 1 e 12, della Convenzione annessa alla Concessione rilasciata a Terna S.p.A. per l'at-

tività di dispacciamento e trasmissione dell'energia elettrica nel territorio nazionale, ha comunicato a questo Ministero la costituzione della società Terna Interconnector s.r.l. (società controllata da Terna S.p.A. e con la partecipazione di Terna Rete Italia e di Transenergia S.r.l.), società strumentale alla realizzazione dell'interconnessione con la frontiera francese ex art. 32 legge n. 99/2009;

Considerato che, per la realizzazione della «linea privata» autorizzata come «interconnector», è stata costituita la società Piemonte-Savoia S.r.l. (interamente controllata da Terna Interconnector S.r.l.), con lo scopo di perseguire la realizzazione e la gestione, per conto dei soggetti investitori terzi, dell'Interconnector Italia-Francia;

Vista l'istanza prot. n. 0815000136 del 2 aprile 2015, acquisita al protocollo del Ministero dello sviluppo economico in data 7 aprile 2015 con il n. 0007349, con la quale la Società Transenergia S.r.l. ha chiesto la voltura parziale del citato provvedimento autorizzativo n. 239/EL-177/141/2011 del 7 aprile 2011, con riferimento alla «linea privata», al modulo della stazione di conversione necessario al funzionamento della detta linea ed alle opere civili, con conseguente assunzione di tutti gli impegni da essa derivanti a favore della società Piemonte - Savoia S.r.l., che ha sottoscritto per accettazione l'istanza medesima;

Considerato che la predetta società Piemonte-Savoia S.r.l. sarà interamente ceduta ai soggetti assegnatari ai sensi dell'art. 32 della legge 99/2009, a completamento della procedura di esenzione dal diritto di accesso di terzi;

Considerato che nella suddetta istanza viene, inoltre, chiesto che la delega ai fini espropriativi, riconosciuta espressamente alla Società Terna S.p.A., sia estesa anche a tutti gli atti ed i provvedimenti relativi al procedimento espropriativo, necessari al fini della realizzazione delle opere della voltura;

Visto l'art. 6, comma 8, del citato decreto del Presidente della Repubblica 327/2001 che prevede la possibilità, per l'Amministrazione titolare del potere espropriativo, di delegare, in tutto o in parte, l'esercizio del potere medesimo;

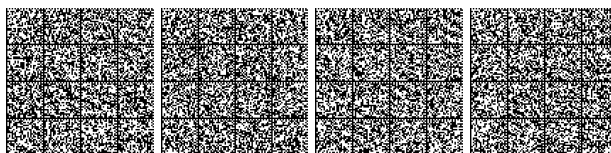
Vista la nota n. TE/P2005004638 del 14 dicembre 2005, con la quale la Società Terna S.p.A. si dichiara disponibile ad accettare la delega per l'esercizio del suddetto potere espropriativo;

Ritenuto, pertanto, di adottare provvedimento di voltura richiesto;

Decreta:

Art. 1.

L'autorizzazione già rilasciata alla Società Transenergia s.r.l. con decreto n. 239/EL-177/141/2011 del 7 aprile 2011 e volturata alla Società Piemonte - Savoia S.r.l., con sede in Roma in Viale Egidio Galbani 70 (codice fiscale 1331831001), che provvederà a costruire ed esercire la «linea privata» dell'interconnessione in corrente continua ad altissima tensione (250+350 kV) HVDC «ITALIA - FRANCIA» denominata Piemonte-Savoia ed opere accessorie, in conformità al progetto approvato con il decreto medesimo.



Art. 2.

La Società Piemonte-Savoia S.r.l. vincolata al rispetto di tutti gli obblighi, condizioni e prescrizioni contenuti nel suddetto provvedimento autorizzativo che restano inalterati e validi e non costituiscono oggetto di modifica da parte del presente decreto.

Art. 3.

Ai sensi dell'art. 6, comma 8, del decreto del Presidente della Repubblica 327/2001 e successive modifiche ed integrazioni, è conferita delega a Terna S.p.A., in persona del suo Amministratore Delegato *pro tempore*, con facoltà di subdelega ad uno o più dirigenti della società e con obbligo di indicare gli estremi della delega in ogni atto e provvedimento che verrà emesso e parimenti dell'atto di subdelega in ogni atto e provvedimento ove la subdelega medesima verrà utilizzata, di esercitare tutti i poteri espropriativi previsti dal decreto del Presidente della Repubblica 327/2001 e dal decreto legislativo 330/2004, anche avvalendosi di società controllata, e di emettere e sottoscrivere tutti i relativi atti e provvedimenti ivi inclusi, a titolo esemplificativo e non esaustivo, i decreti di asservimento coattivo, di espropriazione e retrocessione, i decreti di occupazione ex articoli 22, 22-bis e 49 del citato decreto del Presidente della Repubblica 327/2001, le autorizzazioni al pagamento delle indennità provvisorie e definitive, e di espletare tutte le connesse attività necessarie ai fini della realizzazione dell'elettrodotto.

Art. 4.

Avverso il presente provvedimento di voltura ammesso ricorso giurisdizionale al T.A.R. competente o, in alternativa, ricorso straordinario al Capo dello Stato, nel termine, rispettivamente, di sessanta e centoventi giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto sulla *Gazzetta Ufficiale*,

che dovrà avvenire a cura e spese e spese della Piemonte-Savoia S.r.l.

Roma, 18 maggio 2015

Il direttore generale per il mercato elettrico le rinnovabili e l'efficienza energetica, il nucleare
dott.ssa Rosaria Romano

Il direttore generale per i rifiuti e l'inquinamento
dott. Mariano Grillo

TU19ADQ9511 (A pagamento).

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso della Società FRESINIUS KABI ITALIA S.R.L. riguardante «Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m.i. » (Avviso TU19ADD9460 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - parte seconda - n. 100 del 27 agosto 2019)

Nell'avviso citato in epigrafe, pubblicato nella sopraindicata *G.U.*, alla pag. 6, seconda colonna, al primo rigo del testo, dove è scritto:

“ PROPOFOL RAPI “

leggasi:

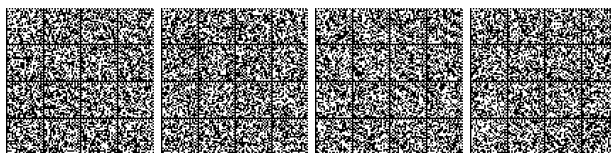
“ PROPOFOL KABI “.

TU19AZZ9570 (Gratuito).

MARCO NASSI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2019-GU2-101) Roma, 2019 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

**CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)
validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

		<u>CANONE DI ABBONAMENTO</u>
Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della Serie Generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: <i>(di cui spese di spedizione € 257,04)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 128,52)*</i>	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della 1ª Serie Speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: <i>(di cui spese di spedizione € 19,29)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 9,64)*</i>	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della 2ª Serie Speciale destinata agli atti della UE: <i>(di cui spese di spedizione € 41,27)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 20,63)*</i>	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della 3ª Serie Speciale destinata alle leggi e regolamenti regionali: <i>(di cui spese di spedizione € 15,31)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 7,65)*</i>	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della 4ª Serie Speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: <i>(di cui spese di spedizione € 50,02)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 25,01)*</i>	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della Serie Generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali: <i>(di cui spese di spedizione € 383,93)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 191,46)*</i>	- annuale € 819,00 - semestrale € 431,00

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, concorsi, prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

*(di cui spese di spedizione € 129,11)**
*(di cui spese di spedizione € 74,42)**

- annuale € **302,47**
- semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

*(di cui spese di spedizione € 40,05)**
*(di cui spese di spedizione € 20,95)**

- annuale € **86,72**
- semestrale € **55,46**

Prezzi di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica abbonamenti@gazzettaufficiale.it.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo	€ 190,00
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5%	€ 180,50
Volume separato (oltre le spese di spedizione)	€ 18,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero, i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale, i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli vengono stabilite di volta in volta in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

* tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.





€ 2,04

