

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 9 gennaio 2020

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

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

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

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI

Convocazioni di assemblea

VALDIZOLDO FUNIVIE S.P.A.

Convocazione di assemblea (TX20AAA135)..... Pag. 1

Altri annunci commerciali

AMCO ASSET MANAGEMENT COMPANY S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto in blocco ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 ("TUB"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy") (TX20AAB124)..... Pag. 1

ING BANK N.V. - MILAN BRANCH

LEONE ARANCIO RMBS S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente all'informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 (il "Regolamento Privacy") (TX20AAB130)..... Pag. 3

POS S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Regolamento (UE) n. 2016/279 del 27 aprile 2016, recante il Regolamento generale sulla protezione dei dati personali (il "GDPR") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX20AAB136)..... Pag. 4

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI VERCELLI

Notifica per pubblici proclami (TX20ABA129)..... Pag. 6

TRIBUNALE DI CATANIA Sezione lavoro

Notifica per pubblici proclami (TX20ABA121)..... Pag. 6

Ammortamenti

TRIBUNALE DI FORLÌ

Ammortamento libretto di risparmio (TX20ABC111) . Pag. 6



TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

Ammortamento assegno bancario (TX20ABC123) ... Pag. 6

Nomina presentatore

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO

Nomina presentatore (TX20ABE140) Pag. 6

Eredità

TRIBUNALE DI BOLZANO

Nomina curatore eredità giacente di Artuso Federico (TX20ABH122)..... Pag. 7

TRIBUNALE DI NOVARA

Chiusura eredità giacente di Olezzo Ilda con devoluzione (TX20ABH139)..... Pag. 7

TRIBUNALE DI PESARO

Nomina curatore eredità giacente di Giampiero Corina (TX20ABH133)..... Pag. 7

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI ROMA

Dichiarazione morte presunta Lorenzo Mereu (TX20ABR112)..... Pag. 7

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

ACE COOP. AGRESTA - CONSORZIO FRA COOP. PER LA PRODUZIONE DI ACETO

Deposito bilancio finale di liquidazione, conto gestione e piano di riparto (TU20ABS77)..... Pag. 7

ALTRI ANNUNZI**Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici**

EG S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX20ADD128)..... Pag. 12

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX20ADD127)..... Pag. 11

EPIFARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX20ADD132)..... Pag. 12

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX20ADD131)..... Pag. 12

FG S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX20ADD134)..... Pag. 13

GENETIC S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX20ADD137)..... Pag. 14

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX20ADD138)..... Pag. 14

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX20ADD114)..... Pag. 8

GMM FARMA S.R.L.

Variatione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX20ADD120)..... Pag. 10

Variatione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX20ADD119)..... Pag. 10

INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.

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. (TX20ADD115) .. Pag. 9

JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL N.V.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 (TX20ADD118)..... Pag. 10



MSD ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX20ADD116) Pag. 9

MSD ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX20ADD117) Pag. 9

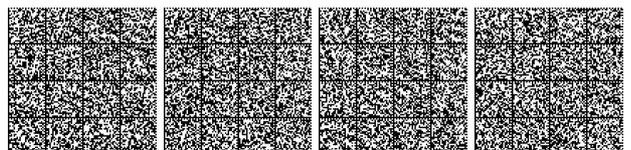
ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX20ADD125) Pag. 11

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI CASSINO

Dispensa dalle funzioni notarili del notaio dott. Scardamaglia Fernando (TU20ADN90) Pag. 15





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

VALDIZOLDO FUNIVIE S.P.A.

Convocazione di assemblea

Ai signori azionisti loro sedi. I Signori Soci sono convocati in Assemblea il giorno 29 gennaio 2020, alle ore 20.00, presso la sala civica del Comune di Val di Zoldo (BL), in piazza Giovanni Angelini – Val di Zoldo, in sede ordinaria ed in prima convocazione, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1 - Approvazione del bilancio di esercizio al 30 settembre 2019 e destinazione del risultato di esercizio.

Qualora l'indicata Assemblea andasse deserta, essa si intende convocata il giorno 01 febbraio 2020, alle ore 14.30, nello stesso luogo ed in seconda convocazione, in sede ordinaria, con il medesimo ordine del giorno.

Val di Zoldo, 07 gennaio 2020

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Antonio Siracusa

TX20AAA135 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

AMCO

ASSET MANAGEMENT COMPANY S.P.A.

Sede legale: via Santa Brigida, 39 - Napoli
Direzione generale: via Del Lauro, 5/7 - Milano
Capitale sociale: Euro 3.000.000 i.v.
Registro delle imprese: Napoli 05828330638
Codice Fiscale: 05828330638

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

AMCO S.p.A. – Asset Management Company, con sede legale in Napoli, Via Santa Brigida 39 e direzione generale in Milano, Via Del Lauro 5/7, capitale sociale Euro 3.000.000 interamente versato, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Napoli

n. 05828330638, iscritta al n. 6 dell'Albo degli Intermediari Finanziari tenuto dalla Banca d'Italia (la "Cessionaria") comunica di aver sottoscritto in data 13 dicembre 2019 (la "Data di Sottoscrizione") un contratto di cessione (il "Contratto di Cessione") con I.C.S. – ISTITUTO PER IL CREDITO SPORTIVO, Ente di Diritto Pubblico con sede in Roma, alla via Giambattista Vico n. 5, costituito con legge 24.12.1957 n. 1295, iscritto nell'Albo delle banche autorizzate dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del d.lgs. 1.9.1993 n. 385, codice fiscale e numero di iscrizione nel Registro della Impresa presso la C.C.I.A.A. di Roma 00644160582 e p.iva 00919631002 (la "Cedente") ai sensi del quale la Cedente ha ceduto alla Cessionaria pro soluto ed in blocco, ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 58 TUB, con efficacia economica dal 1° aprile 2019, un portafoglio di crediti (i "Crediti") che, al 1° aprile 2019 (ovvero alla diversa data ivi indicata in relazione al relativo criterio), soddisfacevano tutti i seguenti criteri oggettivi (i "Criteri"):

- crediti la cui valuta di pagamento è l'Euro;
- crediti che originano da contratti di credito erogati in favore di debitori persone giuridiche che, alla data della relativa sottoscrizione, avevano la sede legale in Italia;
- crediti i cui immobili ipotecati si trovano nel territorio della Repubblica italiana;
- crediti che derivano da contratti di finanziamento regolati dalla legge italiana;
- crediti i cui debitori, alla Data di Sottoscrizione, sono classificati a sofferenza ai sensi della Circolare n. 272 del 30 luglio 2008 come successivamente modificata e integrata;
- crediti in relazione ai quali il rispettivo debitore non vanta alcuna residua pretesa di erogazione o concessione di ulteriore credito in suo favore ai sensi del relativo contratto di credito;
- crediti derivanti da finanziamenti concessi a debitori ai quali sia stato associato dalla Cedente uno dei seguenti codici di NDG:

- A. 11996;
- B. 33237;
- C. 33781;
- D. 36913;
- E. 34406;
- F. 34436;
- G. 36919;
- H. 35410;
- I. 41564;
- J. 43352.

Per effetto della suddetta cessione la Cessionaria ha acquistato i Crediti ed è subentrata nella posizione della Cedente, con conseguente subentro e assunzione da parte della Cessionaria di tutti i diritti e obblighi della Cedente derivante dai contratti di finanziamento da cui originano i Crediti e ogni altro contratto, atto o documento, di cui la Cedente sia parte, volto a modificare o integrare tali contratti o a disciplinare il rimborso dei finanziamenti concessi ai sensi degli stessi (i "Contratti").



Ai sensi dell'articolo 58 del TUB, i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo, da chiunque prestati o comunque esistenti a favore della Cedente, conservano la loro validità e il loro grado a favore del Cessionario, senza necessità di alcuna formalità o annotazione.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno consultare per ogni ulteriore informazione il sito internet www.amco.it ovvero rivolgersi al numero 800125841 nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy

In virtù della cessione in blocco dei Crediti, conclusa in data 13 dicembre 2019 tra I.C.S. – Istituto per il Credito Sportivo, in qualità di Cedente, e AMCO S.p.A. - Asset Management Company, in qualità di Cessionaria (in seguito, anche, la “Società”), in forza della quale la Società ha acquistato dalla Cedente, a titolo oneroso e pro soluto, i Crediti, la Società è divenuta titolare autonomo del trattamento dei dati personali, anagrafici, patrimoniali e reddituali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Contratti e ai Crediti relativi ai debitori e contraenti ceduti ed ai rispettivi eventuali garanti, successori ed aventi causa (i “Dati”). Non verranno trattati dati sensibili 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 dalla Cedente al momento della stipulazione dei Contratti ossia in base ad obblighi di legge e, per l'appunto, in esecuzione del rapporto contrattuale (c.d. “base giuridica del trattamento”).

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 e saranno conservati, presso la Direzione Generale di AMCO S.p.A., Via del Lauro 7, Milano, per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei diritti relativi ai Contratti e l'adempimento degli obblighi di legge. I dirigenti, amministratori, sindaci, dipendenti, agenti e collaboratori autonomi della Società 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 e 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 agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi della Società, per la consulenza da essi prestata, e (iii) le autorità di vigilanza, fiscali, e di borsa laddove applicabili, in ottemperanza ad obblighi di legge; e (iv) i soggetti incaricati del recupero dei crediti. I predetti soggetti utilizzeranno i Dati nel rispetto della Normativa Privacy e l'elenco aggiornato degli stessi sarà disponibile presso le sedi della Società e dei responsabili del trattamento.

I Dati potranno anche essere comunicati all'estero per predette finalità ma solo 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.

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.

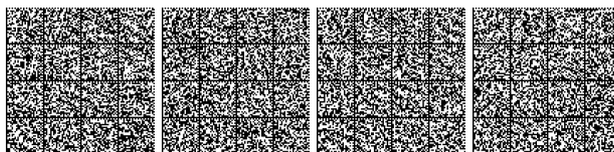
È fatto, in ogni caso salvo, il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali.

Gli interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i predetti diritti presso le sedi in cui è sorto il rapporto contrattuale nella persona del Responsabile della protezione dei dati (“DPO”).

Milano, 3 gennaio 2020

AMCO – Asset Management Company S.p.A.
L'amministratore delegato
Marina Natale

TX20AAB124 (A pagamento).



ING BANK N.V. - MILAN BRANCH

Iscritta al numero 5229 all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993

Sede legale: viale Fulvio Testi, 250 - 20125 Milano, Italia
 Registro delle imprese: Milano
 R.E.A.: Milano 1446792
 Codice Fiscale: 11241140158
 Partita IVA: 11241140158

LEONE ARANCIO RMBS S.R.L.

Iscritta al n. 33656.0 dell'Elenco delle società veicolo tenuto dalla la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017

Sede legale: corso Vercelli, 40 - 20145 Milano, Italia
 Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.
 Registro delle imprese: Milano 07013020966
 Codice Fiscale: 07013020966

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente all'informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 (il "Regolamento Privacy")

La società ING BANK N.V. Milan Branch (l' "Acquirente") comunica di aver acquistato pro soluto in data 7 gennaio 2020, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, da Leone Arancio RMBS S.r.l. (di seguito "Leone Arancio" o il "Cedente") tutti i crediti, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, derivanti da e/o in relazione a mutui fondiari residenziali in bonis a medio e lungo termine erogati ai sensi di contratti di mutuo (rispettivamente, i "Mutui" e i "Contratti di Mutuo") stipulati dall'Acquirente con i propri clienti ed in seguito ceduti in base ad un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari individuabili in "blocco", concluso in data 14 giugno 2018 e a successivi ulteriori accordi di trasferimento in blocco di crediti derivanti da ulteriori Contratti di Mutuo perfezionati in data 3 ottobre 2018, 4 gennaio 2019, 3 aprile 2019, 3 luglio 2019 e 3 ottobre 2019 ("Date di cessione") con Leone Arancio, che ottemperavano alla data dell'1 dicembre 2019 ai seguenti criteri:

CRITERI

(i) Mutui che sono stati trasferiti alle Date di cessione come da avvisi pubblicati in *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 71 del 21/06/2018, in *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 118 del 09/10/2018, in *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 4 del 10/01/2019, in *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 43 del 11/04/2019, in *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 81 del 11/07/2019 e in *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 118 del 08/10/2019 che rispondevano ai seguenti criteri individuati sub (ii);

(ii) Mutui ipotecari che sono stati concessi a Mutuatari che hanno più di un Mutuo Ipotecario concesso da ING, indipendentemente dal fatto che siano garantiti da un Mutuo creato sullo stesso Real Estate Asset nella data 5 luglio 2018.

Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento Privacy.

La cessione dei crediti da parte di ING all'Acquirente, ai sensi e per gli effetti del Contratto Quadro di Cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato e comporterà il necessario trasferimento all'Acquirente dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti.

In conseguenza della cessione, l'Acquirente è divenuta anch'essa titolare del trattamento dei Dati Personali ed è, dunque, tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui agli articoli 13 e 14 del Regolamento Privacy. L'Acquirente assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione, che si ritiene essere una misura appropriata anche ai sensi dell'articolo 14, comma 5, lettera b), secondo periodo, del Regolamento Privacy.

L'Acquirente tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Regolamento Privacy. In particolare, l'Acquirente tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione) nonché all'emissione di titoli da parte dell'Acquirente stessa ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti. L'Acquirente, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento ad obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge. In relazione a tali finalità, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

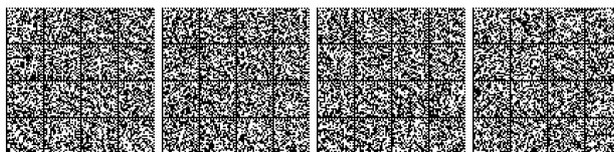
Resta inteso che non verranno trattate categorie particolari di dati personali di cui all'art. 9 del Regolamento Privacy.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale a ING e all'Acquirente, a società controllate e società collegate a queste, nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di «titolari autonomi».

Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati all'estero ma solo a soggetti che operano in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione.

I Dati Personali saranno conservati solo per il tempo ragionevolmente necessario ai fini di cui sopra o per il tempo previsto dalla legge o necessario per la risoluzione di possibili pretese o controversie.

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



Titolare del trattamento dei Dati Personali è Leone Arancio RMBS S.r.l., con sede legale in Corso Vercelli 40, 20145 Milano, Italia.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali di cui all'art 28 del Regolamento Privacy, è ING Bank N.V. Milan Branch, con sede legale in Viale Fulvio Testi 250, 20126 Milano, Italia.

ING Bank N.V. Milan Branch ha nominato il Responsabile della Protezione dei Dati, ai sensi dell'art. 37 del Regolamento Privacy, contattabile per questioni inerenti l'esercizio dei diritti degli interessati ai seguenti recapiti: Viale Fulvio Testi 250, 20126 Milano, Italia, o alla casella di posta elettronica privacy@ingdirect.it.

Si informa, infine, che il Regolamento Privacy attribuisce agli Interessati specifici diritti. In particolare, ciascun Interessato ha il diritto di accesso ai Dati Personali ai sensi dell'art. 15 del Regolamento Privacy. Ciascun Interessato ha, inoltre, diritto di opporsi, in tutto o in parte, nei casi previsti dall'art. 21 Regolamento Privacy, al trattamento dei Dati Personali che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta. Inoltre, ove applicabili, ciascun interessato potrà altresì esercitare i diritti di cui agli articoli 15 - 22 del Regolamento Privacy, tra cui in particolare il diritto di rettifica, diritto all'oblio, diritto di limitazione del trattamento, diritto alla portabilità dei dati, nonché il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali in relazione ai trattamenti di cui alla presente informativa. Si informa che gli Interessati possono esercitare i propri diritti ai sensi del Regolamento Privacy nei confronti di ciascun titolare del trattamento.

Milano, 7 gennaio 2020

ING Bank N.V., Milan Branch - Procuratori speciali
dott.ssa Marina Villa - dott. Marco Marcarini

TX20AAB130 (A pagamento).

POS S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35604.8

Sede legale: via San Prospero, 4 - Milano

Capitale sociale: € 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano 10619040966

Codice Fiscale: 10619040966

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Regolamento (UE) n. 2016/279 del 27 aprile 2016, recante il Regolamento generale sulla protezione dei dati personali (il "GDPR") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

POS S.r.l. (la "Cessionaria") comunica che, nel contesto di un'operazione di cartolarizzazione (l'"Operazione di Cartolarizzazione") realizzata mediante l'emissione da parte della

stessa POS S.r.l. di titoli ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 5 della Legge sulla Cartolarizzazione (i "Titoli"), in data 11 dicembre 2019 ha concluso un contratto di cessione di crediti pecuniari ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Contratto di Cessione") con BCC CreditoConsumo S.p.A., con sede legale in Via Lucrezia Romana 41/47, 00178 Roma e sede operativa in Via Verzegnis 15, 33100 Udine, capitale sociale di Euro 46.000.000,00 interamente versato, codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Roma n. 02069820468 (di seguito, "BCC CreditoConsumo").

In virtù del Contratto di Cessione, la BCC CreditoConsumo ha ceduto, e la Cessionaria ha acquistato dalla BCC CreditoConsumo, pro soluto, ai sensi e per gli effetti della Legge sulla Cartolarizzazione, nonché ai termini ed alle condizioni ivi specificate, con effetti giuridici dal 11 dicembre 2019 (la "Data di Efficacia Giuridica") (inclusa), ogni e qualsiasi credito pecuniario, esistente alla Data di Efficacia Giuridica, o successivamente maturato, meglio descritti qui di seguito:

i. crediti che alla Data di Cessione risultavano classificati nella categoria "Esposizioni deteriorate";

ii. crediti la cui complessiva esposizione debitoria alla Data di Efficacia Economica non era superiore a Euro 50.000,00 (cinquantamila/00), con riferimento all'esposizione complessiva nei confronti del singolo debitore;

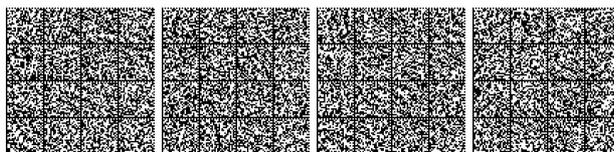
iii. crediti che traggano origine, alternativamente, da (i) rapporti di credito al consumo finalizzati all'acquisto di determinati beni e/o servizi; (ii) rapporti di credito personale; (i "Crediti").

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti alla Cessionaria, ai sensi dell'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli interessi maturati e maturandi (anche di mora), i privilegi, le garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa, azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio ed ai rapporti sottostanti.

Per effetto della cessione dei Crediti, i debitori ceduti sono legittimati a pagare alla Cessionaria – nei termini comunicati con notifica inviata agli stessi ai sensi dell'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione – ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

I Crediti, in ragione del fatto che sono stati acquistati dalla Cessionaria con i proventi derivanti dall'emissione dei Titoli e del fatto che le somme percepite dall'emissione dei Titoli saranno destinate in via esclusiva dalla Cessionaria al soddisfacimento dei diritti incorporati nei Titoli, emessi per finanziare l'acquisto dei Crediti, costituiranno un unico patrimonio separato ai sensi e per gli effetti dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione.

Contestualmente alla cessione, la Cessionaria ha conferito incarico a Centotrenta Servicing S.p.A. con sede in via San Prospero n. 4, 20121 Milano, codice fiscale, partita IVA



e numero di iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano n. 07524870966 (il "Servicer"), ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e di pagamento ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, proceda alla gestione, all'incasso e all'eventuale recupero delle somme dovute. Dell'eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante pubblicazione di apposito avviso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Informativa di POS S.r.l. ai sensi del Regolamento generale sulla protezione dei dati UE/2016/679 (c.d. "GDPR") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

La cessione dei Crediti, ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione, da parte della BCC CreditoConsumo alla Cessionaria ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali – anagrafici, patrimoniali e reddituali – (i "Dati Personali") contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti, successori o aventi causa (di seguito gli "Interessati").

Ciò premesso, la Cessionaria - tenuta a fornire agli Interessati l'informativa di cui agli articoli 13 e 14 del GDPR, assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007 in materia di cessione e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007) (il "Provvedimento").

Pertanto, ai sensi e per gli effetti degli articoli 13 e 14 del GDPR, la Cessionaria – in nome e per conto proprio nonché della BCC CreditoConsumo e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto dalla BCC CreditoConsumo, nell'ambito della cessione dei Crediti di cui al presente avviso, i Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è POS S.r.l. con sede legale all'indirizzo sopra indicato (il "Titolare").

In aggiunta a quanto sopra POS S.r.l. nel contratto di servicing, ha nominato il Servicer quale "Responsabile del trattamento" (il "Responsabile").

Il Titolare informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività di gestione dei crediti, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale della Cessionaria stessa e quindi:

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

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

I Dati Personali saranno trattati per il tempo strettamente necessario allo svolgimento di tali attività nonché al rispetto delle norme di legge e di regolamento in materia di conservazione della documentazione contabile e contrattuale vigenti per le imprese che esercitano tali attività.

Resta inteso che non verranno trattati dati appartenenti a categorie particolari di cui all'articolo 9 del GDPR. Sono considerati "dati appartenenti a categorie particolari" i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati.

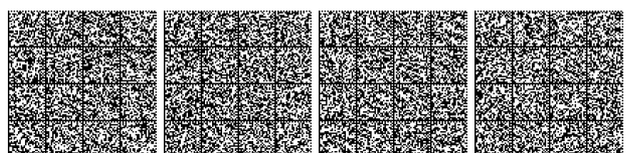
Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi. Si precisa che i Dati Personali vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base a un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti, e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità, ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi e a tutti gli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento, unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso il Servicer.

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

Il Titolare informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui agli articoli da 12 a 23 del GDPR, tra i quali, in particolare, il diritto di ricevere dal Titolare informazioni e comunicazioni relative al trattamento in modo chiaro, trasparente, intellegibile e facilmente accessibile, il diritto di chiedere al Titolare l'accesso ai dati personali e la rettifica o la cancellazione degli stessi o la limitazione del trattamento dei dati personali che lo riguardano (con il conseguente obbligo per il titolare del trattamento di comunicare il verificarsi di tali eventi ai destinatari cui sono stati trasmessi i dati personali) e di opporsi al loro trattamento, oltre al diritto alla portabilità dei dati.



Gli Interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i predetti diritti, presso le sedi in cui è sorto il rapporto contrattuale nella persona del Responsabile della protezione dei dati ("DPO"), Adriano Carcano, nominato da Centotrenta Servicing S.p.A. e reperibile al seguente recapito: dpo@130servicing.com.

Milano, 3 gennaio 2020

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

TX20AAB136 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI CATANIA Sezione lavoro

Notifica per pubblici proclami

Giusta ordinanza del 10/12/2019 del G.L. del Tribunale di Catania Dott. Di Benedetto nel giudizio n. 12539/2016 RG, si rende noto che Cantali Sebastiana ha proposto ricorso contro il MIUR per il diritto al trasferimento presso l'ambito Sicilia 06 o altri della regione Sicilia nella mobilità 2016/17. La presente ai fini della notifica nei confronti dei docenti trasferiti negli ambiti della medesima regione nella procedura di mobilità 2016/17 che potrebbero risultare pregiudicati in caso di accoglimento del ricorso. L'udienza è fissata per il 21/02/2020.

avv. Dino Caudullo

TX20ABA121 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI VERCELLI

Notifica per pubblici proclami

Patrizia Bertone, cf. BRTPRZ54L53F952S, Maura Bertone, cf. BRTMRA59S54L750D e Carmela Olivieri, cf. LVR-CML28L68H764P, assistite dall'avv. Gianluca Buffa del Foro di Vercelli, con ricorso in data 03.01.2019 hanno richiesto al Tribunale di Vercelli (R.G. 4/2019) l'accertamento dell'intervenuta usucapione in loro favore dell'unità immobiliare sita a Vercelli in via Galileo Ferraris 55 (dati catastali: fg. 94, part. 2466, sub. 39, cat. A/3). Il Giudice Istruttore dott. Campese, con provvedimento del 09-11.12.2019, ha disposto l'integrazione del contraddittorio nei confronti di tutti i comproprietari del bene usucapendo entro il termine del 13.01.2020, fissando udienza di comparizione per il 26.03.2020, ore 10. Il Presidente del Tribunale ha autorizzato

le ricorrenti a notificare ex art. 150 c.p.c. agli eredi di Maria Arzani, nata a Venaria Reale (TO) il 08.08.1903 e deceduta a Torino il 21.06.2007, ed agli eredi di eredi di Matilde Muggio, nata a Torino il 04.02.1900 e deceduta a San Carlo Canavese (TO) il 02.03.1989, il ricorso introduttivo del giudizio R.G. 4/2019 ed il provvedimento del 09-11.12.2019.

avv. Gianluca Buffa

TX20ABA129 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI FORLÌ

Ammortamento libretto di risparmio

Il Presidente del Tribunale di Forlì con decreto n.3102 del 2018 ha pronunciato l'ammortamento del libretto di deposito a risparmio n. 66948/1200/00000250 emesso da Intesa San Paolo portante un saldo di € 4.987,68 alla data 03/12/2018 Opposizione legale entro 90 giorni.

Forlì il 18/12/2019

Souad Henani

TX20ABC111 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

Ammortamento assegno bancario

Il Presidente del Tribunale di Torre Annunziata con decreto n. 1348/2019 del 24/10/2019 su ricorso del Sig. Cannavacciuolo Antonio ha dichiarato l'ammortamento dell'assegno bancario n. 835153289504 di € 8100,00 tratto sul c/c n.100000004402 della Banca Intesa San Paolo filiale di Scafati e ne ha autorizzato il rimborso dopo 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purché nel frattempo non venga fatta opposizione.

Santa Maria La Carità' 06/01/2020

Antonio Cannavacciuolo

TX20ABC123 (A pagamento).

NOMINA PRESENTATORE

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO

Nomina presentatore

Il presidente del Tribunale Luigi Cirillo letta l'istanza che precede depositata in data 02/12/2019 dal Notaio Nazzareno Cappelli tendente ad ottenere la nomina a presentatore del signor Damiani Riccardo nato a San Benedetto del Tronto il 02/11/1982



e residente a Montefiore dell'Aso in C.da San Giovanni n.24; vista l'accettazione da parte dello stesso Damiani Riccardo; visto il parere favorevole del PM sede in data 03/12/2019;

nomina Damiani Riccardo nato a San Benedetto del Tronto il 02/11/1982 e residente a Montefiore dell'Aso in C.da San Giovanni n.24 presentatore autorizzato per la levata dei protesti per il notaio Nazzareno Cappelli di Ascoli Piceno, dispone la pubblicazione a cura del richiedente sulla *Gazzetta Ufficiale*.

Ascoli Piceno, li 5 dicembre 2019

Nazzareno Cappelli

TX20ABE140 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI BOLZANO

Nomina curatore eredità giacente di Artuso Federico

Il Giudice del Tribunale di Bolzano con decreto del 02/12/2019 Nr. 4493/19 ha dichiarato giacente l'eredità di Artuso Federico nato a Bassano del Grappa (VI) il 16/05/1964 e deceduto a Bolzano il 20/01/2013 con ultimo domicilio a Cornaiano (BZ) nominando curatore l'avv. Andrea Della Malva con studio in Bolzano, Piazza Mazzini n. 2. Il curatore assegna ai creditori del defunto il termine di 30 giorni dalla data della presente pubblicazione per presentare eventuali dichiarazioni di credito.

Bolzano, 19/12/2019

Il curatore
avv. Andrea Della Malva

TX20ABH122 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESARO

Nomina curatore eredità giacente di Giampiero Corina

Il Giudice della Volontaria Giurisdizione presso il Tribunale di Pesaro, con decreto n. cron. 10046/2019 del 29.07.2019, R.G. n. 2400/2019, ha dichiarato giacente l'eredità di Giampiero Corina (CRN GPR 65P05 F3100), nato a Mombaroccio (PU), il 05/09/1965 e deceduto a Colli al Metauro (PU) il 07/11/2017 con ultimo domicilio in Mombaroccio (PU), nominando curatore l'avv. Gioia Stefania (STF GIO 84S68 G482P) del Foro di Pesaro, con studio in Fano (PU), alla via Garibaldi n. 59, il quale prestava giuramento di rito in data 09.08.2019, n. cron. 10454/2019.

Fano, li 06.11.2019

Il curatore
avv. Gioia Stefania

TX20ABH133 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOVARA

Chiusura eredità giacente di Olezzo Ilda con devoluzione

Il sottoscritto Dott. Matteo Molina con Studio in Novara comunica che con decreto del Giudice Dott.ssa Francesca Iaquina del 16/10/2019 è stata disposta la chiusura dell'eredità giacente Olezzo Ilda (R.G.981/2013) e la devoluzione ex art. 586 cc a favore del patrimonio dello Stato della somma liquida residua presente sul conto corrente della procedura.

Il curatore
Dott. Matteo Molina

TX20ABH139 (A pagamento).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

TRIBUNALE DI ROMA

Punti di contatto: avv. Brigida Colucci - Cell. 3337521266 -
Email: b.colucci@studiolegalex.eu

Dichiarazione morte presunta Lorenzo Mereu

Si rende noto che con sentenza n. 92/2019 nel procedimento R.G. 7709/2019VG, depositata in data 06/12/2019, il Tribunale di Roma ha dichiarato la morte presunta di Lorenzo Mereu nato a Bauladu (OR) il 19.04.1944, C.F. MRELNZ44D19A721F con ultima residenza Roma, Via dei Cristofori n. 6

avv. Brigida Colucci

TX20ABR112 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

ACE COOP. AGRESTA - CONSORZIO FRA COOP. PER LA PRODUZIONE DI ACETO

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

Il Commissario liquidatore, dott. Dante Tirico, ha provveduto a depositare, presso il Tribunale di Potenza, il bilancio finale di liquidazione, il conto della gestione ed il piano di riparto della società «Ace Coop. Agresta - Consorzio fra Coop. per la Produzione di Aceto», con sede in Acerenza, contrada Pipoli, codice fiscale n. 00557060761, in liquidazione coatta amministrativa.

Il commissario liquidatore
dott. Dante Tirico

TU20ABS77 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Codice SIS 200

Sede: via A. Fleming, 2 - Verona

Codice Fiscale: 00212840235

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008

Codice Pratica: C1A/2019/3502. N° di Procedura Europea: DE/H/5119/001-003/IA/094.

Medicinale: LEVOXACIN (A.I.C. n. 027963...). Confezioni: tutte le confezioni. Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A. Tipologia variazione: Tipo IAIN C.I.3.a. Tipo di modifica: Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo dei medicinali per uso umano al fine di attuare le conclusioni di un procedimento concernente un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR) o uno studio sulla sicurezza dei medicinali dopo l'autorizzazione (PASS), o ancora le conclusioni della valutazione effettuata dall'autorità competente a norma degli articoli 45 o 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006; a) Attuazione della o delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente. Modifica apportata: Modifica stampati per implementazione del parere del PRAC del 16.05.2019, a seguito della procedura PSUSA/00001854/201810. 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 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. 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 della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica ita-

liana della variazione, 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 di metodi digitali alternativi. 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.

Codice Pratica: N1B/2019/1597.

Medicinale: FLIXOTIDE (A.I.C. n. 028667 160-184-208). Confezioni: Polvere per inalazione in inalatore DISKUS. Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A. Tipologia variazione: Tipo IB B.II.d.2.a. Tipo di Modifica: Modifica della procedura di prova del prodotto finito; a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata. Modifica apportata: Registrazione di un campionatore blister manuale.

Codice Pratica: N1B/2019/1562.

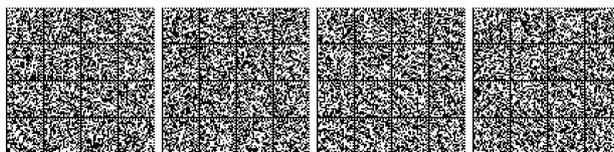
Medicinale: CLAVULIN (A.I.C. n. 026138139). Confezioni: Compresse rivestite con film 875 mg + 125 mg. Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A. Tipologia variazione: Tipo IB B.III.1.a.2. Tipo di Modifica: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: per un principio attivo; a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea; 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato. Modifica apportata: Aggiornamento CEP R1-CEP 1999-111-Rev 03 Potassio Clavulanato SmithKline Beecham Pharmaceuticals Irvine.

Codice Pratica: N1A/2019/1772.

Medicinale: ZOVIRAX (A.I.C. n. 025298 148-136). Confezioni: Polvere per soluzione iniettabile per uso endovenoso 250-500 mg. Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A. Tipologia variazione: Tipo IA B.II.b.3.a. Tipo di Modifica: Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito; a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione. Modifica apportata: Aggiornamento dettagli di produzione.

Codice Pratica N1A/2019/1552.

Medicinale: ANATETALL (AIC n. 002238044). Confezioni: tutte le confezioni - Titolare A.I.C.: GSK Vaccines S.r.l. - Tipologia variazione: Tipo IA A.7. Tipo di modifica: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento,



un fabbricante responsabile del rilascio 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. Modifica apportata: cancellazione per le operazioni in area asettica dell'edificio 22 situato nel sito GSK di Rosia.

Codice Pratica: C1A/2019/3549 - N. di Procedura Europea: FR/H/XXXX/IA/149/G

Specialità Medicinale: POLIOINFANRIX (A.I.C. n. 037157...). Confezioni: tutte le confezioni - Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A. - Tipologia variazione: Tipo Tipo IA - B.II.e.5.b - Tipo di Modifica: Modifica nella dimensione della confezione del prodotto finito - b) Soppressione di una o più dimensioni di confezione. Modifica Apportata: cancellazione delle confezioni in flaconcino e delle confezioni di grandi dimensioni

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. Enrico Marchetti

TX20ADD114 (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: HYGIGAL.

A.I.C.: 044837 Confezioni: Tutte.

Codice pratica n. N1A/2019/1588.

Tipologia e numero della variazione: Modifica tipo IA n. B.III.1.a (2): "Presentazione del CEP aggiornato relativo al principio attivo PARACETAMOLO del produttore già approvato ANQIU LU'AN PHARMACEUTICAL CO., LTD.: da R1-CEP 2000-124-Rev 07 a R1-CEP 2000-124-Rev 08".

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Danila Antonia Perillo

TX20ADD115 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: LIVIAL

Codice Pratica: N1A/2019/1556

Titolare A.I.C.: MSD Italia S.r.l.

Confezione e numero di AIC:

"2,5 mg compresse" 30 compresse – A.I.C. 028035018

Ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di tipo IA – tipologia B.III.1 a) 2. Aggiornamento del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea della sostanza attiva tibolone da parte del produttore attualmente registrato Aspen Oss B.V., da R0-CEP 2012-173-Rev 00 a R1-CEP 2012-173-Rev 00.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX20ADD116 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: MERCILON 0,15 mg + 0,02 mg compresse
A.I.C. n. 027233

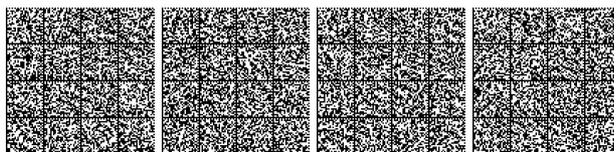
Codice Pratica: N1A/2019/1505

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

Titolare AIC: MSD Italia S.r.l.

Tipologia di variazione: IA – A.7

Tipo di modifica: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio 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)



Modifica apportata: eliminazione di Organon (Ireland) Ltd, Swords, sito alternativo responsabile delle attività di produzione, confezionamento, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito.

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

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 della variazione nella *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 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX20ADD117 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL N.V.

Sede legale: Turnhoutseweg 30 - Beerse, Belgio
Partita IVA: BE0403834160

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274

Titolare AIC: Janssen-Cilag International N.V.
Specialità medicinale: CARIPUL
Codice farmaco: 042119026, 042119040

Codice pratica: C1B/2019/2084 (Procedura n. NL/H/XXXX/WS/383) - C1B/2019/2002 (Procedura n. NL/H/XXXX/WS/319)

Tipologia variazione: grouping di variazioni: 1 x tipo IB B.II.b.1.f) - Aggiunta di un sito di fabbricazione del prodotto finito, in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento secondario; 1 x tipo IA in B.II.b.1.a) - Aggiunta di un sito per il confezionamento secondario del prodotto finito; B.I.d.1.a.4 - Modifica del periodo di ripetizione della prova/ periodo di stoccaggio del principio attivo quando non vi è un certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato - Estensione di un periodo di ripetizione della prova/di stoccaggio sulla base di dati in tempo reale.

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

Un procuratore
Stefano de Santis

TX20ADD118 (A pagamento).

GMM FARMA S.R.L.

Sede: via Lambretta 2, 20090 Segrate (MI)
Partita IVA: 07363361218

Variazione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Medicinale: TOBRADEX "0,3% + 0,1% unguento oftalmico" tubo da 3,5 g - AIC 042845038- Romania

Codice Pratica: MC1/2019/1023

E' autorizzata la modifica del nome del titolare AIC nel Paese di provenienza da: S.A. Alcon Couvreur N.V., Belgio a: Novartis Pharma GmbH - Roonstrasse, 25 - 90429 Norimberga (DE).

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

Un procuratore
Gian Maria Morra

TX20ADD119 (A pagamento).

GMM FARMA S.R.L.

Sede: via Lambretta 2, 20090 Segrate (MI)
Partita IVA: 07363361218

Variazione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Medicinali: NORVASC "5 mg compresse" 28 compresse - AIC 043348046 - Repubblica Ceca e NORVASC "10 mg compresse" 14 compresse - AIC 043348034 - Repubblica Ceca



Codice Pratica: MC1/2019/1012

E' autorizzata la variazione della ragione sociale di un sito di confezionamento secondario da: S.C.F. S.n.c., via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda (LO) a: S.C.F. S.r.l., via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda (LO).

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

Un procuratore
Gian Maria Morra

TX20ADD120 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: PARACETAMOLO ZENTIVA ITALIA

Confezione e Numero di AIC:

500 mg compresse - 30 compresse - AIC n. 033070018

Codice Pratica n. N1A/2019/769 - variazione Tipo IA n. B.III.1.a.2) - presentazione di un Certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato da: R1-CEP 1996-039-Rev 03 a: R1-CEP 1996-039-Rev 04 per la sostanza attiva paracetamolo da parte di un produttore già approvato che ha modificato il nome da: Mallinckrodt Inc. a: SPECGX LLC, Raleigh, North Carolina, USA.

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

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

Un procuratore speciale
dott. Raffaele Marino

TX20ADD125 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: IBUPROFENE EUROGENERICI 600 mg compresse rivestite con film e 600 mg granulato effervescente

AIC n. 043834 - Confezioni: tutte - Codice Pratica: N1A/2019/1688

Grouping variation: n. 4 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP dei produttori del principio attivo autorizzati: Solara Active Pharma Sciences Ltd da R1-CEP 1996-061-Rev 12 a R1-CEP 1996-061-Rev 14 e Hubei Granules-Bio-cause Pharmaceutical Co., Ltd da R1-CEP 2002-099-Rev 03 a R1-CEP 2002-099-Rev 05.

Specialità Medicinale: KETOPROFENE EG 200 mg capsule rigide rilascio prolungato

1) AIC n.033519099 - Codice Pratica: N1A/2019/1692

Grouping variation: n. 3 x tipo IA n. B.II.c.1.c - Eliminazione di parametri di specifica non significativi di un eccipiente.

2) AIC n. 033519099 - Codice Pratica: N1A/2019/1745

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.3 - Sostituzione del produttore del principio attivo da Bidachem SpA a SIMS Srl (CEP n. R1-CEP 2002-097-Rev 05).

Specialità Medicinale: KETOPROFENE EUROGENE-RICI 100 mg/2,5 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare e 5% gel.

AIC n. 036468 - Confezioni: tutte - Codice Pratica: N1A/2019/1635

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore del principio attivo autorizzato Zhejiang Jiuzhou Pharmaceutical Co., Ltd da R1-CEP 2003-136-Rev 05 a R1-CEP 2003-136-Rev 06.

Specialità Medicinale: NAPROSSENE EG 500 mg compresse

AIC n. 033294012 - Codice Pratica: N1A/2019/1652

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.3 - Presentazione CEP (R1-CEP 1999-042 Rev-08) del nuovo produttore del principio attivo Divi's Laboratoires Limited.

Specialità Medicinale: NIMESULIDE EG 100 mg compresse

AIC n. 033649017 - Codice Pratica: N1A/2019/1682

Modifica Tipo IA n. B.II.b.3.a - Modifica minore nel processo di produzione del prodotto finito.

Specialità Medicinale: BENDAMUSTINA EG 2,5 mg/ml polvere per concentrato per soluzione per infusione

AIC n. 044332 - Confezioni: tutte - Codice Pratica: C1A/2019/3646 Proc.Eur. n° DK/H/2415/001/IA/008

Modifica Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore del prodotto finito da Labor L+S AG a Labor LS SE & Co.KG.

Specialità Medicinale: CANDESARTAN EG 4 mg, 8 mg, 16 mg e 32 mg compresse

AIC n. 041376 - Confezioni: tutte - Codice Pratica: C1A/2019/3662

Proc.Eur. n° AT/H/0375/001-004/IA/016/G

Grouping variation: n. 2 x tipo IA n. B.II.b.2.a - Controllo lotti presso Siegfried Pharma AG (Svizzera) e UFAG Laboratorien AG (Svizzera); Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore del prodotto finito da Arena Pharmaceuticals GmbH a Siegfried Pharma AG.



Specialità Medicinale: FLUVOXAMINA EG 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film

AIC n. 034669 – Confezioni: tutte - Codice Pratica: C1A/2019/3667

Proc.Eur. n° FI/H/1021/001-002/IA/022/G

Grouping variation: Tipo IA in n. B.II.b.1.a + B.II.b.1.b + IA n. B.II.b.2.a - Confezionamento e controllo dei lotti presso Rottendorf Pharma GmbH (sito in Am Fleigendahl 3, 59320 Ennigerloh - Germania); Tipo IA n. B.II.b.2.a – Controllo dei lotti presso Labor LS SE & Co. KG (Germania); Tipo IA n. A.7 - Eliminazione dei produttori Rottendorf Pharma GmbH (sito in Ostenfelder Strasse 51-61, 59320 Ennigerloh - Germania) e Tjoapack B.V. (Paesi Bassi) solo per le fasi di confezionamento primario e secondario.

Specialità Medicinale: XILOMETAZOLINA EG 1 mg/ml spray nasale, soluzione

AIC n. 045094 – Confezioni: tutte - Codice Pratica: C1A/2019/3353

Proc.Eur. n° NL/H/3713/002/IA/006

Modifica Tipo IA n. A.5.b - Modifica del nome del produttore responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito: da S.C.F. S.N.C. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio a S.C.F. Srl.

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

Decorrenza delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX20ADD127 (A pagamento).

EG S.p.A.

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

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

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: IBUPROFENE EUROGENERICI 600 mg compresse rivestite con film e 600 mg granulato effervescente

AIC n. 043834 - Confezioni: tutte - Codice Pratica: N1A/2019/1715

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito Kern Pharma S.L.

Specialità Medicinale: FLUVOXAMINA EG 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film

AIC n. 034669 - In tutte le confezioni - Codice Pratica: C1B/2019/2684

Proc.Eur. n° FI/H/1021/001-002/IB/021

Modifica Tipo IB n. B.II.a.1.b - Introduzione della linea di frattura per dividere la compressa in dosi uguali.

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.

Decorrenza delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX20ADD128 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

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

Titolare Epifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via san Rocco 6, 85033 Episcopia (PZ) codice fiscale e partita I.V.A. 01135800769.

Medicinale: SINVAT, cod. prodotto 037317, cod. confezioni 017, 029, 031, 043

Codice Pratica: N1A/2019/1706. Grouping di n. 5 variazioni: B.III.1a)2 Tipo IA. Aggiornamento CEP dal No. R0-CEP 2013-025-Rev00 al No. R1-CEP 2013-025-Rev03 del produttore API Zhejiang Jiangbei Pharmaceutical Co. Ltd.

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

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX20ADD131 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

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

Codice Pratica: N1B/2019/1570

Medicinale: ALENIC - AIC 037521 – 70 mg compresse
Confezioni: 010, 022



Titolare AIC: Epifarma S.r.l

Tipologia variazione: Grouping di n. 4 variazioni

Tipo di Modifica: Tipo IB_B.II.b.1. Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito; e) 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.

Tipo IAIN_B.II.b.1. Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito; b) Sito di confezionamento primario

Tipo IAIN_B.II.b.1. Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito; a) Sito di confezionamento secondario

Tipo IAIN_B.II.b.2. Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti; 2. Compresi il controllo dei lotti/le prove

Modifica Apportata: Aggiunta dell'officina di produzione VAMFARMA S.r.l - Via Kennedy, 5, 26833 - Comazzo (LO), come sito responsabile di tutte le fasi di produzione, del confezionamento primario e secondario e del controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo n. 6 del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, 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 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 GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 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 D.Lgs.

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX20ADD132 (A pagamento).

FG S.R.L.

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

Codice Pratica: N1B/2019/1572

Medicinale: ACIDO ALENDRONICO EUROGENERICI - AIC 037515 - 70 mg compresse

Confezioni: 018, 020

Titolare AIC: FG S.r.l

Tipologia variazione: Grouping di n. 4 variazioni

Tipo di Modifica: Tipo IB_B.II.b.1. Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito; e) 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.

Tipo IAIN_B.II.b.1. Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito; b) Sito di confezionamento primario

Tipo IAIN_B.II.b.1. Sostituzione o aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito; a) Sito di confezionamento secondario

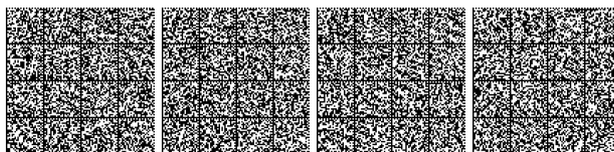
Tipo IAIN_B.II.b.2. Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Sostituzione o aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti; 2. Compresi il controllo dei lotti/le prove

Modifica Apportata: Aggiunta dell'officina di produzione VAMFARMA S.r.l - Via Kennedy, 5, 26833 - Comazzo (LO), come sito responsabile di tutte le fasi di produzione, del confezionamento primario e secondario e del controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo n. 6 del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, 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 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 GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 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 D.Lgs.

Il procuratore
Giuseppe Irianni

TX20ADD134 (A pagamento).

GENETIC S.P.A.

Sede sociale: via G. Della Monica n. 26
Castel San Giorgio (SA)
Codice Fiscale: 03696500655

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

Codice Pratica: N1B/2018/951

Medicinale: LORXAGEN

Confezioni: 035839012 - "1 mg compresse" 20 compresse;
035839024 - "2,5 mg compresse" 20 compresse.

Titolare AIC: Genetic S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.z) (Tipo IB)

Modifica Apportata: Aggiornamento all'ultimo QRD template. Modifica degli stampati in base all'advice del CMDh per i medicinali a base di oppioidi, di benzodiazepine e derivati.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI 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 di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore speciale
Rocco Carmelo Pavese

TX20ADD137 (A pagamento).

GENETIC S.P.A.

Sede sociale: via G. Della Monica n. 26
Castel San Giorgio (SA)
Codice Fiscale: 03696500655

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

Codice Pratica: N1B/2018/948

Medicinale: BROMAZEPAM TECNIGEN

Confezione: 036140034 - "2,5 mg/ml gocce orali, soluzione" flacone 20 ml

Titolare AIC: Genetic S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.z) (Tipo IB)

Modifica Apportata: Modifica di RCP e FI a seguito di richiesta AIFA-Ufficio di Farmacovigilanza del 16 marzo 2018: "Richiesta di modifica stampati dei medicinali a base di Oppioidi, di Benzodiazepine e derivati in accordo a quanto pubblicato nel sito del CMDh nella sezione "Advice from CMDh".

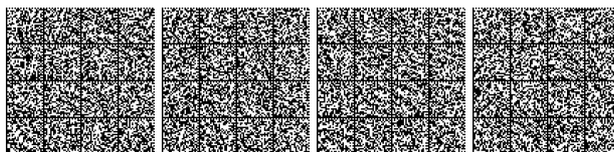
È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI 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 di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore speciale
Rocco Carmelo Pavese

TX20ADD138 (A pagamento).



CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI CASSINO

*Dispensa dalle funzioni notarili del notaio
dott. Scardamaglia Fernando*

Il sottoscritto Presidente, dott. Imparato Vincenzo, rende noto che con decreto dirigenziale del Ministero della Giustizia del 21 ottobre 2019, il dott. Scardamaglia Fernando, Notaio alla sede di Cassino, è stato dispensato dall'esercizio delle funzioni notarili, a sua domanda; la concessione del Notaio dall'esercizio delle sue funzioni avrà effetto dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Cassino, 30 dicembre 2019

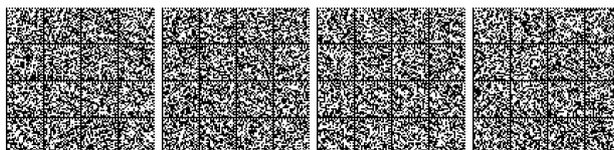
Il presidente
notaio Imparato Vincenzo

TU20ADN90 (Gratuito).

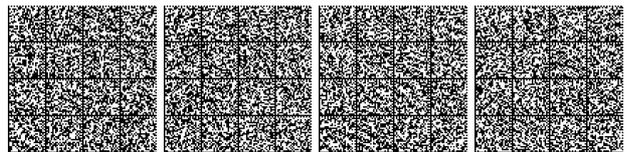
MARIA CASOLA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2020-GU2-4) Roma, 2020 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



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

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

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

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
 - per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso BPER BANCA S.p.A., AG. 20 Roma, Viale di Porta Tiburtina, 46 - 00185 Roma (IBAN: IT 21 B 05387 03227 000035041393) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
 - consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.
- La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata, in caso di inoltro in formato elettronico, il 3° giorno ferialo successivo a quello dell'apposizione della firma digitale sulla piattaforma IOL; in caso di inoltro in formato cartaceo avviene il 6° giorno ferialo successivo a quello del ricevimento da parte dell'ufficio inserzioni.
- I testi in forma cartacea inviati per posta o presentati allo sportello, devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una

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

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

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

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

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

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

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

TARIFFE

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

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

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

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

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

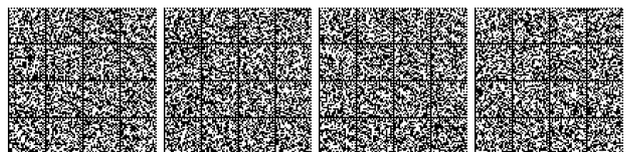
Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

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

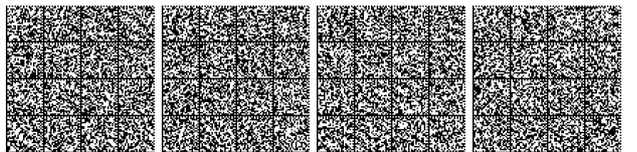
Si ricorda inoltre che eventuali informazioni aggiuntive da inserire nella fattura elettronica saranno riportate solo ed esclusivamente nella sezione "DatiBeniServizi" - "DettaglioLinee" - "Descrizione" della rappresentazione XML della fattura; non sarà possibile accettare ulteriori richieste di personalizzazione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

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

		<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

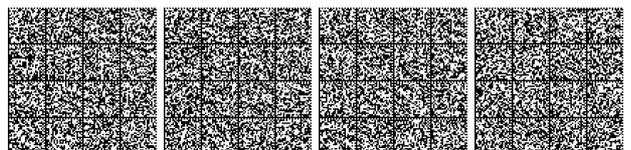
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

