

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 6 ottobre 2020

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

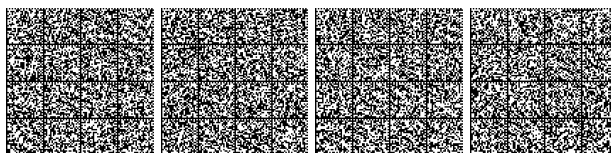
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
OLEIFICIO COOPERATIVO DI MONOPOLI SOCIETÀ COOPERATIVA AGRICOLA <i>Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (TU20AAA9493)</i>	Pag. 1
Altri annunci commerciali	
AMUNDI SGR S.P.A. <i>Avviso di avvenuta cessione di rapporti giuridici individuabili in blocco ai sensi dell'art. 58, comma 2, del D.Lgs. 1° settembre 1993 n. 385 (il "TUB") ed informativa ai contraenti ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007. (TX20AAB9605)</i>	Pag. 1
ASTREA QUATTRO SPV S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la Legge 130/99) e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il Testo Unico Bancario) e degli artt. 13 e 14 del Regolamento Europeo 2016/679 (anche "GDPR") (TX20AAB9612)</i>	Pag. 6
BANCA CARIGE S.P.A. CARIGE COVERED BOND 2 S.R.L. <i>Avviso di retrocessione - Riacquisto di crediti ceduti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) (TX20AAB9616)</i>	Pag. 9
BANCA CARIGE S.P.A. CARIGE COVERED BOND S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 (il "Regolamento Privacy") (TX20AAB9615)</i>	Pag. 7
BANCA CARIGE S.P.A. LANTERNA FINANCE S.R.L. <i>Avviso di retrocessione - Riacquisto di crediti ceduti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) (TX20AAB9618)</i>	Pag. 11
BANCA CARIGE S.P.A. LANTERNA LEASE S.R.L. <i>Avviso di retrocessione - Riacquisto di crediti ceduti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del decreto legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario). (TX20AAB9617)</i>	Pag. 10



BELGIRATE SECURITISATION S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (Disposizioni sulla cartolarizzazione dei crediti) (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), e informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (il "Regolamento Privacy") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX20AAB9611)..... Pag. 4

J-INVEST S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993 ("Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 ("Codice Privacy") e degli artt. 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 (TX20AAB9606)..... Pag. 2

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE DI TRIESTE

Notifica per pubblici proclami (TX20ABA9595)..... Pag. 12

Eredità

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO Volontaria Giurisdizione

Nomina curatore eredità giacente di Cinaglia Francesco (TX20ABH9603)..... Pag. 12

Nomina curatore eredità giacente di Spinucci Giampietro (TX20ABH9604)..... Pag. 12

TRIBUNALE DI BERGAMO

Chiusura eredità giacente di Tonolini Dialma (TX20ABH9600)..... Pag. 12

TRIBUNALE DI IVREA

Nomina curatore eredità giacente di Ragno Giovanni (TX20ABH9614)..... Pag. 13

TRIBUNALE DI MILANO

Eredità giacente di Bellani Bianca - R.G. 2065/2020 (TX20ABH9594)..... Pag. 12

TRIBUNALE DI PARMA

Eredità giacente di Canuti Remo e Zammarchi Maria (TX20ABH9607)..... Pag. 12

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Venturini Renato (TU20ABH9491)..... Pag. 13

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

D&D SOC. COOP.

Deposito atti finali (TV20ABS9560)..... Pag. 13

SNEM SERVICE SOCIETÀ COOPERATIVA

Deposito bilancio finale di liquidazione, conto della gestione e piano di riparto (TX20ABS9597)..... Pag. 13

VEPI SOC. COOP. A R.L.

Deposito atti finali (TV20ABS9570)..... Pag. 13

ALTRI ANNUNZI

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012 (TX20ADD9601)..... Pag. 19

DOC GENERICI S.R.L.

Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX20ADD9588)..... Pag. 15

Estratto comunicazione di notifica regolare PPA (TX20ADD9589)..... Pag. 15

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 (TX20ADD9590)..... Pag. 15

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 (TX20ADD9591)..... Pag. 16

ELI LILLY ITALIA S.P.A.

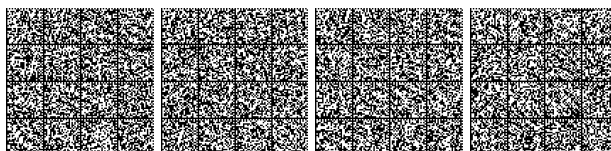
Estratto comunicazione notifica regolare AIFA del 23.09.2020 (TV20ADD9559)..... Pag. 23

FARMA 1000 S.R.L.

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale PANTORC (TX20ADD9620)..... Pag. 22

GP-PHARM S.A.

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 successive modificazioni (TX20ADD9610)..... Pag. 20



INDIVIOR EUROPE LIMITED

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274 del 29 dicembre 2007 (TX20ADD9592) Pag. 17

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT 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 (TX20ADD9586) Pag. 13

MERCK SERONO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX20ADD9599) Pag. 18

MYLAN S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (TX20ADD9613) Pag. 21

RATIOPHARM GMBH

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. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX20ADD9609) Pag. 20

RIVOIRA PHARMA 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 UE 712/2012 (TX20ADD9598) Pag. 18

ROTTAPHARM S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (TX20ADD9602) Pag. 19

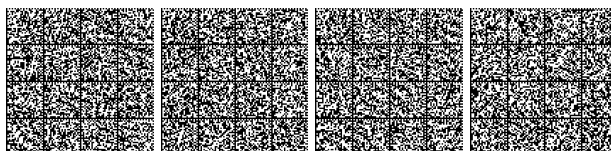
TEVA ITALIA S.R.L.

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. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX20ADD9608) Pag. 20

ZENTIVA 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. (TX20ADD9587) Pag. 14

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX20ADD9593). Pag. 17





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

OLEIFICIO COOPERATIVO DI MONOPOLI SOCIETÀ COOPERATIVA AGRICOLA

Sede legale: via Alberobello n. 192/A - Monopoli (BA)

Registro delle imprese: Bari 00270100720

Codice Fiscale: 00270100720

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I signori soci sono invitati all'assemblea ordinaria dei soci, che dovrà svolgersi nel rigoroso rispetto di tutte le prescrizioni previste dalle normative vigenti tese a contenere la diffusione della pandemia epidemiologica da COVID-19, il giorno 23 ottobre 2020, in prima convocazione, presso la sede sociale in Monopoli - via Alberobello n. 192/A - alle ore 12,00 ed occorrendo, sabato 24 ottobre 2020 alle ore 18,30 presso la stessa sede in seconda convocazione per discutere e deliberare il seguente ordine del giorno:

- 1) relazione sulla gestione esercizio 2019/2020 chiuso al 30 giugno 2020;
- 2) relazione del revisore legale dei conti sul bilancio di esercizio 2019/2020;
- 3) esame bilancio e nota integrativa esercizio 2019/2020;
- 4) approvazione relazioni, bilancio e nota integrativa esercizio 2019/2020 chiuso al 30 giugno 2020;
- 5) liquidazione conferimenti ai soci campagna olearia 2019/2020;
- 6) campagna olearia 2020/2021;
- 7) elezione dei componenti il consiglio di amministrazione;
- 8) varie ed eventuali.

Monopoli, 26 settembre 2020

Il presidente del C.d.A.
Martellotta Giovanni

TU20AAA9493 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

AMUNDI SGR S.P.A.

Società appartenente al Gruppo Crédit Agricole

Soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Amundi Asset Management (SAS) - Socio unico

Aderente al Fondo Nazionale di Garanzia e iscritta all'Albo delle SGR (n. 40 sez. Gestori di OICVM, n. 105 sez. Gestori di FIA e n. 2 sez. Gestori ELTIF)

Sede legale: Milano – Via Cernaia, 8/10

Capitale sociale: Euro 67.500.000,00 interamente versato

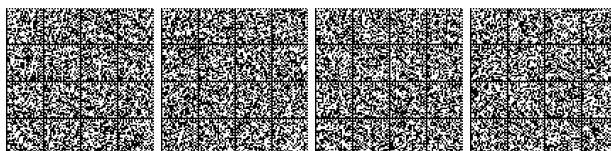
Registro delle imprese: Milano, Monza - Brianza e Lodi n. 05816060965

Codice Fiscale: n. 05816060965

Partita IVA: n. 05816060965

Avviso di avvenuta cessione di rapporti giuridici individuabili in blocco ai sensi dell'art. 58, comma 2, del D.Lgs. 1° settembre 1993 n. 385 (il "TUB") ed informativa ai contraenti ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

Con riferimento all'art. 58, comma 2, del TUB, Amundi SGR S.p.A. ("Società Cessionaria") comunica che, in forza di un contratto di cessione in blocco di rapporti giuridici stipulato in data 23 luglio 2020, Crédit Agricole Italia S.p.A., con sede legale in Parma, Via Università, 1, e Crédit Agricole FriulAdria S.p.A., con sede legale in Pordenone, Piazza XX Settembre,



2, (“Società Cedenti”) hanno ceduto i rapporti contrattuali aventi ad oggetto la prestazione del servizio di gestione di portafogli ai sensi dell’articolo 1, comma 5, lettera *d*) del D.Lgs. n. 58 del 24 febbraio 1998 (TUF) in essere con i propri clienti alla data del 30 settembre 2020, denominati linee di gestione “Smart”, “Mosaico” e “GP Top Private” (“Portafogli Ceduti”).

Con detta cessione, la Società Cessionaria è subentrata alle Società Cedenti a partire dal 1° ottobre 2020.

Informativa sul trattamento Dati Personali

A seguito della cessione, la Società Cessionaria è divenuta titolare autonoma dei dati personali dei clienti dei Portafogli Ceduti. Con la presente, dunque, la Società Cessionaria fornisce ai soggetti interessati l’informativa privacy ai sensi dell’art. 13 del GDPR.

I dati personali in possesso di Amundi SGR S.p.A. (“la Società”) sono raccolti direttamente presso la clientela ovvero presso terzi, intendendosi per tali principalmente i soggetti abilitati al collocamento dei prodotti e servizi offerti dalla Società oppure soggetti che hanno delegato alla Società l’esercizio di talune attività. Tali dati possono essere inoltre acquisiti da Società esterne, autorizzate dalla stessa clientela alla comunicazione dei medesimi dati a terzi, a fini di informazioni commerciali, ricerche di mercato, offerte dirette di prodotti o servizi. Il trattamento dei dati sopra indicati è effettuato nel rispetto del citato Regolamento e degli obblighi di riservatezza cui si è sempre ispirata l’attività della Società.

Finalità del trattamento cui sono destinati i dati e natura obbligatoria o facoltativa del conferimento dei dati

I dati personali sono trattati, nell’ambito della normale attività della Società, per le seguenti finalità:

1. finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione dei rapporti con la clientela (es: acquisizione di informazioni preliminari alla conclusione di un contratto, esecuzione di operazioni sulla base degli obblighi derivanti dal contratto concluso con la clientela, verifiche e valutazioni sulle risultanze e sull’andamento dei rapporti, nonché sui rischi ad essi connessi, ecc.).

Il conferimento dei dati personali necessari a tali finalità non è obbligatorio, ma il rifiuto di fornirli potrebbe comportare l’impossibilità della Società ad effettuare quanto richiesto. Il loro trattamento non richiede il consenso dell’Interessato.

2. Finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti nonché da disposizioni impartite da Autorità e da Organi di Vigilanza del sistema finanziario. Il conferimento dei dati personali necessari a tali finalità è obbligatorio e il relativo trattamento non richiede il consenso.

Categorie di soggetti ai quali i dati possono essere comunicati

La Società, per lo svolgimento di parte delle sue attività, si avvale – oltre che delle società appartenenti al Gruppo “Crédit Agricole”, ovvero di società controllate o collegate ai sensi dell’art. 2359 c.c. - di soggetti terzi, rientranti in particolare fra le seguenti categorie:

- società che svolgono servizi bancari, finanziari ed assicurativi (es. servizi offerti congiuntamente da Amundi SGR S.p.A. e da banche/intermediari collocatori dei nostri prodotti);

- soggetti che offrono servizi per l’acquisizione, la registrazione ed il trattamento di dati rivenienti da documenti e supporti forniti o originati dalla clientela ed aventi ad oggetto lavorazioni massive;

- soggetti che svolgono attività di stampa, trasmissione, imbustamento, trasporto e smistamento delle comunicazioni alla clientela;

- soggetti che svolgono attività di archiviazione della documentazione relativa ai rapporti intercorsi con la clientela;

- soggetti che forniscono servizi di outsourcing di hardware ed elaborazione di dati.

I dati personali non sono soggetti a diffusione.

La Società conserverà i dati personali per un periodo di 10 (dieci) anni decorrenti dalla cessazione del rapporto contrattuale con la clientela, salvo quanto disposto dall’art. 17 del Regolamento.

Il Responsabile della protezione dei dati è raggiungibile al seguente indirizzo di posta elettronica: dpo@amundi.com.

In relazione ai dati personali conferiti, l’Interessato potrà esercitare i diritti di cui al Regolamento UE 679/2016:

- diritto di accesso;

- diritto di ottenere la rettifica, l’integrazione, la cancellazione dei dati personali o la limitazione del trattamento degli stessi;

- diritto di opposizione al trattamento;

- diritto alla portabilità dei dati;

- diritto di revocare il consenso;

- diritto di proporre reclamo al Garante per la Protezione dei Dati Personali.

L’Interessato potrà esercitare i diritti di cui al Regolamento mediante trasmissione di una comunicazione scritta - a mezzo lettera raccomandata o via PEC - alla sede di Amundi SGR S.p.A., via Cernaia 8/10, 20121 Milano, indirizzandola all’attenzione del Responsabile Operations.

Milano, lì 1 ottobre 2020

Amundi SGR S.p.A. - Il legale rappresentante
Cinzia Tagliabue

TX20AAB9605 (A pagamento).

J-INVEST S.P.A.

Sede legale: via Castiglione, 8 - 40124 Bologna
Capitale sociale: Euro 5.000.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Bologna 06110740963
Codice Fiscale: 06110740963

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell’articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993 (“Testo Unico Bancario”), unitamente alla informativa ai sensi dell’articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (“Codice Privacy”) e degli artt. 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016

J-Invest S.p.A. (“Acquirente”) comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti dell’articolo 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di cre-



diti concluso in data 30 settembre 2020 con ASSET MANAGEMENT COMPANY SPA – AMCO SPA (“Cedente”), con effetto dal 30 settembre 2020, tutti i crediti, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti che al 30 settembre 2020, soddisfacevano tutti i seguenti criteri:

- crediti verso soggetti aventi codice fiscale 00832450639;
- crediti di importo non inferiore ad Euro 2.517.675,00 e non superiore ad Euro 7.006.376,00;
- crediti ammessi allo stato passivo dell’Amministrazione Straordinaria di Tirrenia di Navigazione spa (A.S. n° 3/2018 Tribunale di Roma) al cronologico 1528.

Informativa ai sensi dell’art. 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (“Codice Privacy”) e degli artt. 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 (“GDPR”).

Ai sensi dell’art. 13 del Codice Privacy e degli artt. 13 e 14 del GPDR (congiuntamente “Normativa Privacy Applicabile”) informiamo i debitori ceduti ed eventuali loro garanti indicati nella relativa documentazione contrattuale sull’uso dei loro dati personali e sui loro diritti. I dati personali, ossia le informazioni che permettono di identificarli, anche indirettamente, in possesso dell’Acquirente - Titolare del trattamento - saranno disponibili presso la sede dell’Acquirente.

Ai debitori ceduti ed eventuali loro garanti precisiamo che non verranno trattati categorie particolari di dati personali quali, ad esempio, quelli relativi al loro stato di salute, alle loro opinioni politiche e sindacali ed alle loro convinzioni religiose.

I dati personali saranno trattati nell’ambito della normale attività dell’Acquirente e, in particolare, per finalità connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti, finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo, finalità connesse alla gestione ed al recupero del credito. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi e saranno conservati per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei crediti ceduti e, in ogni caso, per l’adempimento degli obblighi di legge. Si precisa che i dati personali dei debitori ceduti vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all’esecuzione del rapporto contrattuale (c.d. “base giuridica del trattamento”).

I dati personali dei debitori ceduti e dei loro garanti verranno comunicati ai destinatari della comunicazione strettamente collegati alle sopraindicate finalità del trattamento e, in particolare, al/ai responsabile/i del trattamento, ove designato/i e ai suoi incaricati, nonché agli altri soggetti incaricati della gestione, riscossione e del recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l’espletamento dei relativi servizi; ai soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l’espletamento dei relativi servizi; fornitori di servizi strumentali e ancillari, ivi inclusi i servizi immobiliari, informazioni commerciali, analisi; consulenti anche in materia fiscale, amministrativa,

autorità di vigilanza e giudiziarie, soggetti terzi ai quali i crediti dovessero essere ceduti; a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale, società controllate e società collegate, società di recupero crediti, revisori contabili, ecc. I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati possono essere comunicati utilizzeranno i dati nel rispetto della Normativa Privacy Applicabile e l’elenco aggiornato degli stessi sarà disponibile presso le sedi del Titolare e del Responsabile.

I dati personali potranno, inoltre, essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l’affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad esempio, il regolare pagamento delle rate) dei debitori ceduti. Nell’ambito dei predetti sistemi di informazioni creditizie e banche dati, i dati personali saranno trattati attraverso strumenti informatici, telematici e manuali che garantiscono la sicurezza e la riservatezza degli stessi, anche nel caso di utilizzo di tecniche di comunicazione a distanza nell’esclusivo fine di perseguire le finalità perseguite.

I dati personali sono oggetto di particolari elaborazioni statistiche al fine di attribuire un giudizio sintetico o un punteggio sul grado di affidabilità e solvibilità dei debitori ceduti (c.d. credit scoring), tenendo conto delle seguenti principali tipologie di fattori: numero e caratteristiche dei rapporti di credito in essere, andamento e storia dei pagamenti dei rapporti in essere o estinti, eventuale presenza e caratteristiche delle nuove richieste di credito, storia dei rapporti di credito estinti.

I dati personali 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 personali non saranno oggetto di diffusione.

La Normativa Privacy Applicabile inoltre riconosce ai debitori taluni diritti, ossia:

- il diritto di ottenere la conferma dell’esistenza o meno di dati personali che li riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intelligibile;
- il diritto di ottenere l’indicazione: (a) dell’origine dei dati personali; (b) delle finalità e modalità del trattamento; (c) della logica applicata in caso di trattamento effettuato con l’ausilio di strumenti elettronici; (d) degli estremi identificativi del titolare, dei responsabili; (e) dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza;

- il diritto di ottenere: (a) l’aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi hanno interesse, l’integrazione dei dati; (b) 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; (c) l’attestazione che le operazioni di cui alle lettere (a) e (b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato;



- il diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che li riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta; (ii) al trattamento di dati personali che li riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale;

- il diritto di richiedere la limitazione di trattamento ove non tutti i dati personali fossero necessari per il perseguimento delle finalità sopra esposte.

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

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei dati personali, possono rivolgersi, mediante comunicazione scritta all'indirizzo del Titolare del trattamento con sede legale in Via Castiglione 8, 40124 Bologna.

Bologna, 2 ottobre 2020

J-Invest S.p.A. - L'amministratore delegato
Jacopo Di Stefano

TX20AAB9606 (A pagamento).

BELGIRATE SECURITISATION S.R.L.

Sede sociale: via Mario Carucci, 131 - Roma (RM)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma 14521991001

Codice Fiscale: 14521991001

Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (Disposizioni sulla cartolarizzazione dei crediti) (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), e informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (il "Regolamento Privacy") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Belgirate S.r.l. (la "SPV" o "Belgirate") comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in data 30 settembre 2020 ha concluso con Prisma SPV S.r.l., con sede legale in via V. Alfieri, 1, Conegliano (TV), Codice Fiscale, Partita IVA e numero d'iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso – Belluno 05028250263 ("Prisma" o la "Cedente"), un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (il "Contratto di Cessione") ai sensi del quale, la SPV ha acquistato pro soluto e in blocco dalla Cedente – con effetti a decorrere dal 1° ottobre 2020 (la "Data di Efficacia Legale"), ogni e qualsiasi credito pecuniario a qualsiasi titolo vantato dal Cedente derivante dai contratti di finanziamento, che alle ore 23.59 del 30 settembre 2020 (la "Data di Sottoscrizione") e alla Data di Efficacia Economica soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri:

(i) sono crediti derivanti da contratti di finanziamento regolati dal diritto italiano;

(ii) sono crediti denominati in euro;

(iii) sono crediti derivanti da contratti di finanziamento classificati come "non performing", ai sensi della circolare n. 272 del 30 luglio 2008 della Banca d'Italia, come successivamente modificata e integrata (Matrice dei Conti);

(iv) sono crediti di importo non superiore a Euro 525.000;

(v) i relativi debitori ceduti sono (i) persone fisiche residenti o domiciliate in Italia o (ii) persone giuridiche, o altre entità giuridiche costituite secondo il diritto italiano, aventi sede legale in Italia;

(vi) i relativi debitori ceduti non sono banche e/o altre istituzioni finanziarie;

(vii) sono crediti derivanti da rapporti originari instaurati tra i debitori ceduti e UniCredit S.p.A. tra il 1973 e il 2017, di cui Prisma SPV S.r.l. è divenuta proprietaria per averli precedentemente acquisiti da UniCredit S.p.A. stessa in virtù di un contratto di cessione, ai sensi degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge 130, concluso in data 11 ottobre 2019 e con efficacia economica dal 1° ottobre 2019 ed efficacia giuridica dal 11 ottobre 2019 e per il quale è stato pubblicato un avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* - Seconda Parte n. 121 del 15-10-2019, come identificato dalle NDG indicate nell'allegato A del Contratto di Cessione;

(viii) crediti riferiti ai debitori ai quali doValue S.p.A. in qualità di agente di Prisma SPV S.r.l., ha inviato una formale messa in mora in data 29 settembre 2020 relativa a "Sollecito di pagamento DoV".

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti alla SPV a decorrere dalla Data di Efficacia Legale, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli interessi maturati e maturandi, i privilegi, le eventuali 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.

Il ruolo di master servicer, ossia di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento in relazione al portafoglio sarà svolto da Italfondionario S.p.A., il quale si avvarrà, quale suo delegato, di doValue S.p.A. in qualità di special servicer, ai fini del compimento (sotto il suo controllo) di alcune attività di natura operative riguardanti la gestione delle attività di recupero dei crediti.

Per effetto della cessione dei Crediti, i relativi debitori ceduti (i "Debitori") sono legittimati a pagare alla SPV, 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 relativi Debitori.

I Debitori e gli eventuali loro successori potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Belgirate Securitisation S.r.l., presso la sua sede legale in Via Mario Carucci 131,



00143 Roma, all'indirizzo PEC belgiratesecuritisation@cert.italfondiario.com e/o a doValue S.p.A., presso la sua sede legale in Viale dell'Agricoltura 7, 37135 Verona.

Trattamento Dati Personali

La cessione dei crediti a Belgirate ha comportato il trasferimento di dati personali contenuti nei documenti anche cartacei e nelle evidenze informatiche connessi ai crediti ceduti e relativi ai debitori ceduti ed eventuali garanti, successori ed aventi causa (i "Dati Personali").

Belgirate - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui agli articoli 13 e 14 del Regolamento Privacy - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al provvedimento del 18 gennaio 2007 in materia di cessione di portafogli e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007) (il "Provvedimento"), che si ritiene essere una misura appropriata anche ai sensi dell'articolo 14, comma 5, lett. B), secondo periodo, del Regolamento Privacy.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti del Regolamento Privacy, Belgirate - in nome proprio nonché della Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto dalla Cedente, 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.

Belgirate informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di Belgirate e, quindi:

(a) per l'adempimento ad obblighi di legge o regolamentari; e

(b) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti nonché al funzionamento della cartolarizzazione ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti.

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

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, 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. Si precisa che i Dati Personali vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad 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 a 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.

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 ed aggiornato dei soggetti che possono venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso la sede legale di Belgirate. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento — nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate — persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e dei dipendenti delle società esterne nominate dai Responsabili, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra.

Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali è Belgirate, con sede legale all'indirizzo sopra indicato.

Responsabili del trattamento dei Dati Personali di cui all'articolo 28 del Regolamento Privacy sono Italfondiario S.p.A. con sede in Via Mario Carucci 131, 00143 Roma, e doValue S.p.A. con sede in Viale dell'Agricoltura 7, 37135 Verona.

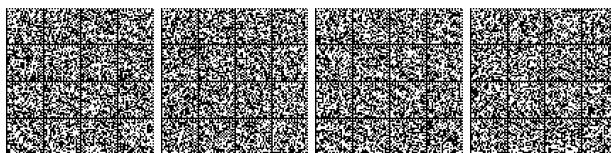
Belgirate informa che la Normativa Privacy attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui agli articoli 15-22 del Regolamento Privacy, tra cui, in particolare, il diritto di accesso, il diritto di rettifica, il diritto alla cancellazione ("diritto all'oblio"), il diritto di limitazione del trattamento, il 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, il diritto a ritirare il consenso in qualsiasi momento senza pregiudicare la liceità del trattamento basata sul consenso prestato prima della revoca. Si informa che gli Interessati possono esercitare i propri diritti ai sensi del Regolamento Privacy nei confronti di ciascun titolare del trattamento.

I Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono rivolgersi a Belgirate Securitisation S.r.l., in qualità di titolare del trattamento, mediante comunicazione scritta da inviarsi ai seguenti recapiti: tramite PEC all'indirizzo belgiratesecuritisation@cert.italfondiario.com oppure per via postale a Belgirate Securitisation S.r.l., Via Mario Carucci 131, 00143 Roma.

Roma, 1° ottobre 2020

Belgirate Securitisation S.r.l. - L'amministratore unico
Angela Icolaro

TX20AAB9611 (A pagamento).



ASTREA QUATTRO SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia al numero 35589.1

Sede legale: via San Prospero, 4 - 20121 Milano, Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00

Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi

10832430960

Codice Fiscale: 10832430960

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la Legge 130/99) e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il Testo Unico Bancario) e degli artt. 13 e 14 del Regolamento Europeo 2016/679 (anche "GDPR")

Astrea Quattro SPV S.r.l. (il Cessionario o Astrea Quattro) comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130/99 e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" (il Contratto di Cessione) concluso in data 30 settembre 2020 con Casa di Cura La Madonnina S.r.l. (il Cedente), con effetto dal 30 settembre 2020 (incluso) (la Data di Cessione), tutti i crediti vantati dal Cedente verso:

- Azienda Sanitaria Locale Napoli 3 Sud, con sede legale in Via Marconi, 66 – 80059 Torre del Greco (NA) – P.IVA 06322711216

(il Debitore), ivi inclusi:

tutte le somme pagabili dal Debitore (in conto capitale) al Cedente;

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

I Crediti alla Data di Cessione soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

(a) I Crediti rappresentano il corrispettivo per la fornitura delle prestazioni rese dal Cedente nell'esercizio della sua attività d'impresa nei confronti del Debitore.

(b) I Crediti sono denominati in Euro e includono la relativa imposta sul valore aggiunto (IVA) (se applicabile).

(c) I Crediti sono esigibili in Italia.

(d) Il rapporto negoziale fonte dei Crediti:

(i) è regolato dalla legge italiana;

(ii) è efficace e vincolante per il Debitore;

(iii) è stato concluso previa acquisizione delle autorizzazioni e/o concessioni richieste dalla legge e nel pieno rispetto delle procedure di selezione del Debitore quale fornitore delle prestazioni previste da ogni legge, regolamento o provvedimento pubblico che sia applicabile al Cedente ed al Debitore;

(iv) non prevede limiti alla cessione in blocco dei Crediti ai sensi della Legge 130/99;

(v) è puntualmente adempiuto dal Cedente e non sussistono contestazioni del Debitore sull'esecuzione delle prestazioni.

(e) Le prestazioni sono state eseguite dal Cedente nei termini di legge.

(f) Non sussistono provvedimenti di legge, regolamentari o atti amministrativi che consentano al Debitore di sospendere il pagamento dei Crediti.

(g) Non esistono crediti del Debitore che possano estinguere per compensazione i Crediti.

(h) I Crediti non sono oggetto di pegno, privilegio, delegazione, acollo.

(i) Le prestazioni sono rese dal Cedente nei limiti della propria capacità operativa sulla base di quanto riconosciuto in sede di accreditamento.

(j) I Crediti sono esigibili (e comunque saranno esigibili nel termine di 90 (novanta) giorni dalla data di presentazione della relativa fattura).

(k) Al momento della cessione, i Crediti non sono oggetto di diversi e precedenti contratti di factoring o assimilati, conclusi dal Cedente con soggetti terzi, e comunque di altri atti o contratti che possano limitare/escludere la titolarità dei Crediti in capo al Cedente e dunque limitare/impedire la cartolarizzazione degli stessi.

Il Cessionario ha conferito incarico a Centotrenta Servicing S.p.A. ai sensi della Legge 130/99 quale soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c) della Legge 130/99. Centotrenta Servicing S.p.A. si avvarrà di European Servicing Company Ltd, in qualità di sub-servicer, ai fini del compimento (sotto il proprio controllo) di alcune attività di natura operativa riguardanti l'amministrazione, la gestione, l'incasso e il recupero dei Crediti. In forza di tale incarico, il Debitore pagherà ad Astrea Quattro ogni somma dovuta in relazione ai Crediti.

Treatmento Dati Personali

Ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento Europeo 2016/679 (il GDPR), Astrea Quattro informa il Debitore che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione già di titolarità del Cedente, ha comportato necessariamente la comunicazione ad Astrea Quattro dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali del Debitore (i Dati Personali). In virtù della predetta comunicazione, Astrea Quattro è divenuta, pertanto, titolare del trattamento dei Dati Personali ai sensi dell'articolo 24 del GDPR, ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi degli articoli 13 e 14 del predetto Regolamento generale sulla protezione dei dati.

Per quanto attiene ogni informazione relativa:

- alla finalità del Trattamento dei Dati Personali;

- alle modalità del Trattamento e ai termini di conservazione dei dati;

- all'ambito di comunicazione, trasferimento all'estero e diffusione dei Dati Personali;

- alla categoria dei dati raccolti, alla natura del conferimento dei dati e alle conseguenze dell'eventuale rifiuto;

- ai diritti dell'interessato;



- al titolare e al responsabile del trattamento;
 si rinvia a quanto contenuto nell'avviso di cessione pubblicato da Astrea Quattro SPV S.r.l. nella *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, n. 69 del 13 giugno 2019, codice redazionale TX19AAB6813.

Milano, 1° ottobre 2020

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

TX20AAB9612 (A pagamento).

BANCA CARIGE S.P.A.

*Iscritta all'Albo delle Banche e Capogruppo del Gruppo
 Banca Carige*

Sede sociale: via Cassa di Risparmio n. 15 - 16123 Genova
 (GE), Italia

Capitale sociale: 1.915.163.696,00

Registro delle imprese: Genova

R.E.A.: 331717

Codice Fiscale: 03285880104

Partita IVA: 03285880104

CARIGE COVERED BOND S.R.L.

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

Sede sociale: via Cassa di Risparmio n. 15 - 16123 Genova
 (GE), Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00

Registro delle imprese: Genova

R.E.A.: 437187

Codice Fiscale: 05887770963

Partita IVA: 05887770963

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1 settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 (il "Regolamento Privacy")

BANCA CARIGE S.p.A. ("Banca Carige") comunica che, nell'ambito del programma di emissione di obbligazioni bancarie garantite realizzati da Banca Carige ai sensi della Legge 130 in data 5 dicembre 2008 (il "Programma OBG1"), rispettivamente in data 28 settembre 2020 ed in data 29 settembre 2020 ha concluso con CARIGE COVERED BOND S.r.l. ("Carige Covered Bond") due contratti di riacquisto di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario (i "Contratti di Riacquisto OBG1"). In virtù dei Contratti di Riacquisto OBG1, Carige Covered Bond ha ceduto, in blocco e pro soluto, e Banca Carige ha acquistato in blocco e pro soluto da Carige Covered Bond, tutti i crediti derivanti da mutui ipotecari, che alla data del 31 agosto 2020 (la

"Data di Valutazione") rispettavano congiuntamente i seguenti criteri (i "Crediti OBG1"), con efficacia economica alla data del 21 settembre 2020 ed efficacia giuridica rispettivamente il 28 settembre 2020 per il primo Contratto di Riacquisto ed il 29 settembre 2020 per il secondo Contratto di Riacquisto:

1. siano denominati in Euro;

2. il relativo rimborso, al momento dell'erogazione, sia garantito da ipoteca su beni immobili;

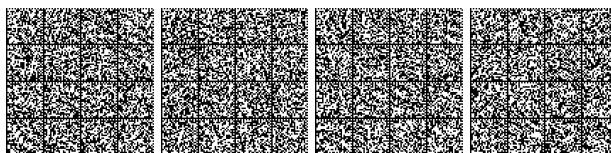
3. siano stati erogati o acquistati da Banca Carige S.p.A. o di cui Banca Carige S.p.A. è divenuta titolare e ceduti a Carige Covered Bond S.r.l.;

4. che siano esistenti, siano di proprietà di Carige Covered Bond S.r.l. e siano stati ad essa ceduti da parte di Banca Carige S.p.A. in forza del contratto quadro di cessione stipulato in data 14 novembre 2008 e delle successive offerte di cessione del 25 settembre 2009, 15 luglio 2010, 18 febbraio 2011, 16 maggio 2011, 27 maggio 2011, 24 ottobre 2011, 23 gennaio 2012, 22 giugno 2012, 4 luglio 2013, 25 settembre 2015, 12 febbraio 2016, 3 febbraio 2017 e 6 marzo 2020, le cui cessioni siano state (i) pubblicate nella *Gazzetta Ufficiale* n. 142 del 2 dicembre 2008, n. 121 del 20 ottobre 2009, n. 95 del 12 agosto 2010, n. 23 del 26 febbraio 2011, n. 61 del 28 maggio 2011, n. 65 del 9 giugno 2011, n. 134 del 19 novembre 2011, n. 15 del 4 febbraio 2012, n. 79 del 7 luglio 2012, n. 81 del 11 luglio 2013, n. 114 del 3 ottobre 2015, n. 21 del 18 febbraio 2016, n. 23 del 23 febbraio 2017 e n. 33 del 17 marzo 2020 e (ii) iscritte nel registro delle imprese rispettivamente in data 18 dicembre 2008, 5 novembre 2009, 26 agosto 2010, 11 marzo 2011, 13 giugno 2011, 21 giugno 2011, 5 dicembre 2011, 17 febbraio 2012, 20 luglio 2012, 25 luglio 2013, 10 ottobre 2015, 26 febbraio 2016, 4 marzo 2017 e 24 marzo 2020;

5. che, alla data del 31 agosto 2020:

i) rispondano ai sottoelencati criteri sub a) e sub b):

(a) beneficino della sospensione parziale o totale del pagamento di una o più rate o della riduzione dell'importo effettivamente pagato di una o più rate rispetto a quanto contrattualmente previsto in virtù delle misure di sospensione temporanea di rimborso delle rate di ammortamento ovvero della sola quota capitale di tali rate di ammortamento previste: (1) nel Decreto Legge n. 9 del 2 marzo 2020, (2) in forza del Decreto Legge n. 18 del 17 marzo 2020, convertito in legge, con modificazioni, dall' art. 1, comma 1, L. 24 aprile 2020, n. 27, (3) nel Decreto Legge n. 23 dell'8 aprile 2020, convertito in legge, con modificazioni, dall' art. 1, comma 1, L. 5 giugno 2020, n. 40, (4) nell'Accordo per il credito stipulato tra ABI (Associazione Bancaria Italiana) e associazioni di rappresentanza delle imprese in data 15 novembre 2018 per effetto dell'estensione accordata ai sensi dell'Addendum stipulato in data 6 marzo 2020 o (5) nell'Accordo stipulato in data 21 aprile 2020 tra ABI (Associazione Bancaria Italiana) e associazioni dei consumatori in tema di sospensione della quota capitale dei mutui garantiti da ipoteca su immobili e dei finanziamenti chirografari a rimborso rateale.



(b) beneficiano delle sospensioni di cui sopra per una durata successiva alla data del 31 gennaio 2021 inclusa.

ii) oppure sono qualificati come crediti “deteriorati” in base alle disposizioni di Banca d’Italia e pertanto i relativi debitori hanno ricevuto una comunicazione di risoluzione del contratto per inadempimento.

Nel contesto del Programma OBG1 e con riferimento ai Crediti OBG1, Banca Carige agisce in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti ai sensi della Legge 130 e, pertanto, a seguito del riacquisto dei Crediti OBG1, i debitori ceduti ai sensi del presente avviso (i “Debitori Ceduti OBG1”) continueranno a pagare a Banca Carige ogni somma dovuta in relazione ai Crediti OBG1 nelle forme previste dai relativi contratti di mutuo o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai Debitori Ceduti OBG1.

Banca Carige comunica che, nell’ambito del programma di emissione di obbligazioni bancarie garantite realizzati da Banca Carige ai sensi della Legge 130 in data 6 dicembre 2016 (il “Programma OBG3”), rispettivamente in data 28 settembre 2020 ed in data 29 settembre 2020 ha concluso con Carige Covered Bond due contratti di riacquisto di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge 130 e dell’articolo 58 del T.U. Bancario (i “Contratti di Riacquisto OBG3” e, congiuntamente ai Contratti di Riacquisto OBG1, i “Contratti di Riacquisto”). In virtù dei Contratti di Riacquisto OBG3, Carige Covered Bond ha ceduto, in blocco e pro soluto, e Banca Carige ha acquistato in blocco e pro soluto da Carige Covered Bond, tutti i crediti derivanti da mutui ipotecari, che alla Data di Valutazione rispettavano congiuntamente i seguenti criteri (i “Crediti OBG3” e, congiuntamente ai Crediti OBG1, i “Crediti”), con efficacia economica alla data del 21 settembre 2020 ed efficacia giuridica rispettivamente il 28 settembre 2020 per il primo Contratto di Riacquisto ed il 29 settembre 2020 per il secondo Contratto di Riacquisto:

1. siano denominati in Euro;
2. il relativo rimborso, al momento dell’erogazione, sia garantito da ipoteca su beni immobili;
3. siano stati erogati o acquistati da Banca Carige S.p.A. o di cui Banca Carige S.p.A. è divenuta titolare e ceduti a Carige Covered Bond S.r.l.;
4. che siano esistenti, siano di proprietà di Carige Covered Bond S.r.l. e siano stati ad essa ceduti da parte di Banca Carige S.p.A. in forza del contratto quadro di cessione stipulato in data 6 dicembre 2016 e delle successive offerte di cessione del 6 giugno 2017, 12 ottobre 2017, 3 aprile 2018, 6 settembre 2018, 5 ottobre 2018 e 6 marzo 2020, le cui cessioni siano state (i) pubblicate nella *Gazzetta Ufficiale* n. 147 del 15 dicembre 2016, n. 72 del 20 giugno 2017, n. 123 del 19 ottobre 2017, n. 46 del 19 aprile 2018, n. 108 del 15 settembre 2018, n. 119 dell’ 11 ottobre 2018 e n.33 del 17 marzo 2020, e (ii) iscritte nel registro delle imprese rispettivamente in data 22 dicembre 2016, 27 giugno 2017, 31 ottobre 2017, 4 maggio 2018, 29 settembre 2018, 25 ottobre 2018 e 11 maggio 2020;

5. che, alla data del 31 agosto 2020:

i) rispondano ai sottolencati criteri sub a) e sub b):

(a) beneficiano della sospensione parziale o totale del pagamento di una o più rate o della riduzione dell’importo effettivamente pagato di una o più rate rispetto a quanto contrattualmente previsto in virtù delle misure di sospensione temporanea di rimborso delle rate di ammortamento ovvero della sola quota capitale di tali rate di ammortamento previste: (1) nel Decreto Legge n. 9 del 2 marzo 2020, (2) in forza del Decreto Legge n. 18 del 17 marzo 2020, convertito in legge, con modificazioni, dall’ art. 1, comma 1, L. 24 aprile 2020, n. 27, (3) nel Decreto Legge n. 23 dell’8 aprile 2020, convertito in legge, con modificazioni, dall’ art. 1, comma 1, L. 5 giugno 2020, n. 40, (4) nell’Accordo per il credito stipulato tra ABI (Associazione Bancaria Italiana) e associazioni di rappresentanza delle imprese in data 15 novembre 2018 per effetto dell’estensione accordata ai sensi dell’Addendum stipulato in data 6 marzo 2020 o (5) nell’Accordo stipulato in data 21 aprile 2020 tra ABI (Associazione Bancaria Italiana) e associazioni dei consumatori in tema di sospensione della quota capitale dei mutui garantiti da ipoteca su immobili e dei finanziamenti chirografari a rimborso rateale.

(b) beneficiano delle sospensioni di cui sopra per una durata successiva alla data del 31 gennaio 2021 inclusa.

ii) oppure sono qualificati come crediti “deteriorati” in base alle disposizioni di Banca d’Italia e pertanto i relativi debitori hanno ricevuto una comunicazione di risoluzione del contratto per inadempimento.

Nel contesto del Programma OBG3 e con riferimento ai Crediti OBG3, Banca Carige agisce in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti ai sensi della Legge 130 e, pertanto, a seguito del riacquisto dei Crediti OBG3, i debitori ceduti ai sensi del presente avviso (i “Debitori Ceduti OBG3” e, congiuntamente ai Debitori Ceduti OBG1, i “Debitori Ceduti”) continueranno a pagare a Banca Carige ogni somma dovuta in relazione ai Crediti OBG3 nelle forme previste dai relativi contratti di mutuo o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai Debitori Ceduti OBG3.

I Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione al relativo cessionario e quindi, a Banca Carige.

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

La cessione dei crediti a Banca Carige, ai sensi e per gli effetti dei Contratti di Riacquisto, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato e comporterà il necessario trasferimento a Banca Carige 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, Banca Carige è divenuta nuovamente titolare e responsabile 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. Banca Carige 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.

Banca Carige tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Regolamento Privacy e della corrispondente normativa italiana in materia di protezione dei dati personali *ratione temporis* applicabile. Banca Carige, 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, alle seguenti categorie di soggetti: a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale a Banca Carige, 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 Banca Carige.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali di cui all'art. 28 del Regolamento Privacy, è Banca Carige S.p.A. con sede in Via Cassa di Risparmio, n. 15, 16123 Genova.

Banca Carige ha nominato il Responsabile della Protezione dei Dati, ai sensi dell'art. 37 del Regolamento Privacy, domiciliato per la carica presso Banca Carige S.p.A., Via G. d'Annunzio 101, 16121 Genova, e-mail: dpo@carige.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

altresi 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.

Il dirigente
Gianluca Caniato

TX20AAB9615 (A pagamento).

BANCA CARIGE S.P.A.

*Iscritta all'Albo delle Banche e Capogruppo del Gruppo
Banca Carige*

Sede sociale: via Cassa di Risparmio, 15 - 16123 Genova
(GE), Italia

Capitale sociale: 1.915.163.696,00

Registro delle imprese: Genova

R.E.A.: 331717

Codice Fiscale: 03285880104

Partita IVA: 03285880104

CARIGE COVERED BOND 2 S.R.L.

*Iscritta all'elenco generale di cui all'art.106 del D.Lgs.
n. 385 del 1° settembre 1993 al n. 42010*

Sede sociale: via Cassa di Risparmio, 15 - 16123 Genova
(GE), Italia

Capitale sociale: 10.000,00

Registro delle imprese: Genova

R.E.A.: 457903

Codice Fiscale: 02074520996

Partita IVA: 02074520996

Avviso di retrocessione - Riacquisto di crediti ceduti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario)

Premesso che Carige Covered Bond 2 S.r.l. (il Cessionario), nell'ambito di un'operazione di emissione di obbligazioni bancarie garantite, in data 14 febbraio 2012, ha concluso con Banca Carige S.p.A., Cassa di Risparmio di Savona S.p.A., Cassa di Risparmio di Carrara S.p.A. e Banca del Monte di Lucca S.p.A. (i Cedenti e, ciascuno singolarmente, il Cedente) un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario.

Premesso inoltre che, alla suddetta data, il Cessionario ha acquistato pro soluto dai Cedenti un portafoglio di crediti derivanti da mutui ipotecari aventi le caratteristiche di cui all'articolo 2, comma 1, lettere *a*) e *b*) del Decreto del Ministro dell'Economia e delle Finanze n. 310 del 14 dicembre 2006 identificati dai criteri e dai codici contenuti nell'avviso pubblicato dal Cessionario sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 20 del 16 febbraio 2012.



Sempre nell'ambito della citata operazione di emissione di obbligazioni bancarie garantite, in data 11 giugno 2012, 18 febbraio 2013, 25 febbraio 2013, 27 maggio 2013, 23 dicembre 2013, 20 febbraio 2017, 12 giugno 2017, 16 ottobre 2017, 16 aprile 2018 e 10 settembre 2018 il Cessionario ha acquistato pro soluto dai Cedenti, ulteriori portafogli di crediti derivanti da mutui ipotecari aventi le caratteristiche di cui all'articolo 2, comma 1, lettere a) e b) del Decreto del Ministro dell'Economia e delle Finanze n. 310 del 14 dicembre 2006 identificati dai criteri e dai codici contenuti negli avvisi pubblicati dal Cessionario rispettivamente sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 21 giugno 2012, n. 27 del 5 marzo 2013, n. 36 del 26 marzo 2013, n. 66 del 6 giugno 2013, n. 11 del 25 gennaio 2014, n. 23 del 23 febbraio 2017, n. 72 del 20 giugno 2017, n. 123 del 19 ottobre 2017, n. 60 del 24 maggio 2018 e n. 108 del 15 settembre 2018.

Inoltre, con effetto dalle ore 23,59 del 31 dicembre 2012, Banca Carige Italia S.p.A. ha ricevuto dal socio unico Banca Carige S.p.A., quale conferimento in aumento del capitale sociale ex art. 2343 e seguenti del Codice Civile, attività e passività di pertinenza del ramo di azienda costituito dagli sportelli nazionali della medesima Banca Carige S.p.A. operanti al di fuori della Liguria (fatta eccezione per la filiale di Aulla) subentrando in tutti i rapporti contrattuali relativi al ramo d'azienda oggetto del conferimento.

Premesso infine che, con atto del 16 novembre 2015, Cassa di Risparmio di Savona S.p.A. e Cassa di Risparmio di Carrara S.p.A. sono state fuse per incorporazione nella Banca Carige S.p.A., rispettivamente con decorrenza 23 novembre 2015 e 14 dicembre 2015 e che, con atto in data 12 dicembre 2016, Banca Carige Italia S.p.A. è stata fusa per incorporazione nella Banca Carige S.p.A., con decorrenza 19 dicembre 2016.

Con il presente avviso si rende noto che Banca Carige S.p.A., in data 21 settembre 2020, ha proceduto:

1) al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 14 febbraio 2012:

826164010; 2090471004; 2240439401; 2240439402; 2326214002; 5113191001;

5386327002; 5404831002; 5761129101; 6801070401; 7217511001; 8085900004.

2) al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 11 giugno 2012:

7269776001.

3) al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 18 febbraio 2013:

5812369002; 5812369203; 7862486002.

4) al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 25 febbraio 2013:

5870725001.

5) al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 27 maggio 2013:

1952566010; 5825067001; 7341463401; 7403702601; 7876083401

6) al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 23 dicembre 2013:

1204255401; 3972471002; 5386327003.

7) al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 20 febbraio 2017:

5473542001.

8) al riacquisto del credito contraddistinto con il seguente codice numerico oggetto di cessione in data 12 giugno 2017:

2090471005.

9) al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 16 aprile 2018:

8433347001.

Il dirigente
Gianluca Caniato

TX20AAB9616 (A pagamento).

BANCA CARIGE S.P.A.

*Iscritta all'Albo delle Banche e Capogruppo del Gruppo
Banca Carige*

Sede sociale: via Cassa di Risparmio n. 15, 16123 Genova
(GE), Italia

Capitale sociale: 1.915.163.696,00

Registro delle imprese: Genova

R.E.A.: 331717

Codice Fiscale: 03285880104

Partita IVA: 03285880104

LANTERNA LEASE S.R.L.

*Iscritta all'elenco generale di cui all'art. 106 del D. Lgs.
n. 385 del 1° settembre 1993 al n. 35263.3*

Sede sociale: via Cassa di Risparmio n. 15, 16123 Genova
(GE), Italia

Capitale sociale: 10.000,00

Registro delle imprese: Genova

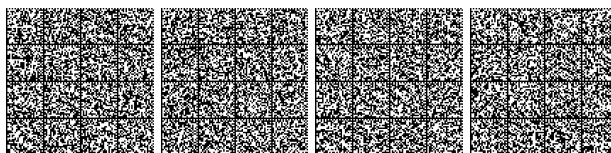
R.E.A.: 482631

Codice Fiscale: 09342930964

Partita IVA: 09342930964

*Avviso di retrocessione - Riacquisto di crediti ceduti pro-
soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e
4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130)
e dell'articolo 58 del decreto legislativo del 1° settembre
1993, n. 385 (il T.U. Bancario).*

Premesso che Lanterna Lease S.r.l. (il Cessionario), nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione, in data 13 marzo 2019, ha concluso con Banca Carige S.p.A. (il



Cedente) un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario.

Premesso inoltre che, alla suddetta data, il Cessionario ha acquistato pro soluto dal Cedente una pluralità di crediti pecuniari individuabili in blocco, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130, nonché sulla base di criteri predeterminati, tali da assicurarne l'omogeneità giuridico-finanziaria, descritti nell'avviso pubblicato dal Cessionario sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 32 del 16 marzo 2019.

Con il presente avviso si rende noto che Banca Carige S.p.A., in data 28 settembre 2020, ha proceduto al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 13 marzo 2019:

20102581; 20102825; 20108853

Dirigente
Gianluca Caniato

TX20AAB9617 (A pagamento).

BANCA CARIGE S.P.A.

*Iscritta all'Albo delle Banche e Capogruppo del Gruppo
Banca Carige*

Sede sociale: via Cassa di Risparmio, 15 - 16123 Genova (GE), Italia

Capitale sociale: 1.915.163.696,00

Registro delle imprese: Genova

R.E.A.: 331717

Codice Fiscale: 03285880104

Partita IVA: 03285880104

LANTERNA FINANCE S.R.L.

*Iscritta nell'elenco delle Società Veicolo per la
cartolarizzazione dei crediti al n. 35213.8*

Sede sociale: via Cassa di Risparmio, 15 - 16123 Genova (GE), Italia

Capitale sociale: 10.000,00

Registro delle imprese: Genova

R.E.A.: 479705

Codice Fiscale: 08703420961

Partita IVA: 08703420961

Avviso di retrocessione - Riacquisto di crediti ceduti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130) e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario)

Premesso che:

- Lanterna Finance S.r.l. (il Cessionario), nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione, in data 23 ottobre 2015, ha concluso con Banca Carige S.p.A., Banca Carige Italia S.p.A., Cassa di Risparmio di Savona S.p.A., Cassa di

Risparmio di Carrara S.p.A. e Banca del Monte di Lucca S.p.A. (i Cedenti e ciascuno singolarmente il Cedente) un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario.

- alla suddetta data del 23 ottobre 2015, il Cessionario ha acquistato pro soluto dai Cedenti una pluralità di crediti pecuniari individuabili in blocco, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130, nonché sulla base di criteri predeterminati, tali da assicurarne l'omogeneità giuridico-finanziaria, descritti nell'avviso pubblicato dal Cessionario sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 125 del 29 ottobre 2015.

- con atto del sedici novembre duemilaquindici, Cassa di Risparmio di Savona S.p.A. e Cassa di Risparmio di Carrara S.p.A. sono state fuse per incorporazione nella Banca Carige S.p.A., rispettivamente con decorrenza 23 novembre 2015 e 14 dicembre 2015.

- con atto in data 12 dicembre 2016, Banca Carige Italia S.p.A. è stata fusa per incorporazione nella Banca Carige S.p.A., con decorrenza 19 dicembre 2016.

- in data 9 giugno 2020 il Cessionario da una parte e Banca Carige S.p.A. e Banca del Monte di Lucca S.p.A. dall'altra hanno concluso un contratto di cessione di crediti pecuniari (il "Nuovo Contratto di Cessione") ai sensi della legge 30 aprile 1999, n. 130, in forza del quale il cessionario ha acquistato pro soluto dai Nuovi Cedenti un portafoglio di crediti pecuniari (i "Nuovi Crediti") identificati dai criteri descritti nell'avviso pubblicato dal Cessionario sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 18 giugno 2020.

Con il presente avviso si rende noto che Banca Carige S.p.A., in data 21 settembre 2020, ha proceduto:

1. al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 23 ottobre 2015:

2032434004; 2558134402; 2609186402; 2700056401; 2974585401; 3072617002;

3536369003; 3615848401; 3714873001; 3810668401; 3970137002; 5113191002;

5299984002; 5397540002; 5404831003; 5827122001; 5900639001; 6719119001;

7242605401; 7728590002; 7921250401; 8048641001; 8076526001; 8219154002;

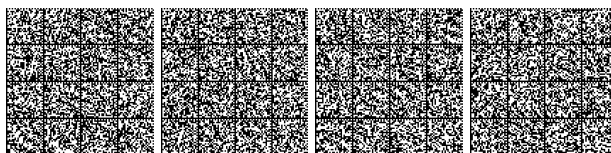
8226866001; 8228204001; 8250309001.

2. al riacquisto dei crediti contraddistinti con i seguenti codici numerici oggetto di cessione in data 9 giugno 2020:

1952566013; 3464015001; 8184736002; 8336429003; 2175564009; 3282319601

Il dirigente
Gianluca Caniato

TX20AAB9618 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TRIESTE

Notifica per pubblici proclami

L'avv. Annalisa Fedele, con studio in Trieste Foro Ulpiano n. 3, Curatore dell'Eredità Giacente in morte di Lucci Nedda, nata a Trieste il 13.02.1923 ed ivi deceduta il 14.07.2019, con ultima residenza in Trieste Piazza Carlo Alberto n. 8, giusta autorizzazione del Tribunale di Trieste di data 23.09.2020, R.G. 1964/2020, Cron. 4291/2020, con il visto del P.M., alla notifica per pubblici proclami a tutti gli eredi ed aventi causa della summenzionata Nedda Lucci,

AVVISA

Che presso il Tribunale di Trieste il 26.1.2021 ore 12.00, innanzi al Giudice designato, Dott. Paolo Vascotto, si terrà l'udienza per verificare se vi siano chiamati all'eredità in morte di Lucci Nedda che intendano accettare o rinunciare all'eredità medesima, con l'avvertenza che in caso di mancata dichiarazione entro la predetta udienza i chiamati all'eredità perdono il diritto ad accettare.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Annalisa Fedele

TX20ABA9595 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI MILANO

Eredità giacente di Bellani Bianca - R.G. 2065/2020

Il Tribunale Civile di Milano il 17.2.2020 ha dichiarato l'eredità giacente di Bellani Bianca, nata a Milano 16.8.1924 e ivi deceduta il 14.11.2019, nominando curatore la dott.ssa Anna Baronti via San Vittore 20 Milano

Il curatore
dott.ssa Anna Baronti

TX20ABH9594 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BERGAMO

Chiusura eredità giacente di Tonolini Dialma

Il Presidente del Tribunale di Bergamo con decreto del 22/09/2020 ha dichiarato la chiusura dell'eredità di Tonolini Dialma nata a Gazzaniga (BG) il 31/03/1958 e deceduta a Bergamo il 01/03/2018 con ultimo domicilio a Gorle (BG) in via Buonarroti n. 19/F.

Il curatore
dott.ssa Simona Bonomelli

TX20ABH9600 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO Volontaria Giurisdizione

Nomina curatore eredità giacente di Cinaglia Francesco

Il Giudice del Tribunale di Ascoli Piceno, Dott.ssa Enza Foti, con decreto del 18.10.2019, depositato in cancelleria il 19.10.2019, ha dichiarato giacente l'eredità di Cinaglia Francesco nato a Palmiano (AP) il 13.04.1934 e deceduto in Comunanza il 03.10.2015 con ultimo domicilio a Comunanza in Via della Libertà n. 17, nominando curatore l'avv. Federica Cocchieri con studio in 63077 Monsampolo del Tronto alla Via Salaria n. 186/C

Monsampolo del Tronto, 01.10.2020

Il curatore
avv. Federica Cocchieri

TX20ABH9603 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ASCOLI PICENO Volontaria Giurisdizione

Nomina curatore eredità giacente di Spinucci Giampietro

Il Giudice del Tribunale di Ascoli Piceno, Dott.ssa Simona D'Ottavi, con decreto del 13.06.2019, depositato in cancelleria il 14.06.2019, ha dichiarato giacente l'eredità di Spinucci Giampietro nato a Comunanza il 30.08.1944 e deceduto in San Benedetto del Tronto il 12.11.2016 con ultimo domicilio a Comunanza in via Cinaglia n. 5, nominando curatore l'avv. Federica Cocchieri con studio in 63077 Monsampolo del Tronto alla Via Salaria n. 186/C

Monsampolo del Tronto, 01.10.2020

Il curatore
avv. Federica Cocchieri

TX20ABH9604 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA

Eredità giacente di Canuti Remo e Zammarchi Maria

Il Tribunale di Parma, nella persona del Giudice delle Successioni Dott.ssa Maria Pasqua Rita Vena, dichiarata giacente l'eredità di Canuti Remo, nato a Corniglio (PR) il 21 marzo 1928 e deceduto a Tizzano Val Parma (PR) il 29 ottobre 2012, e Zammarchi Maria, nata Monchio delle Corti (PR) il 16 febbraio 1925 e deceduta a Parma (PR) il 29 dicembre 2009, con decreto n. cronol. 13635/2019 del 20 dicembre 2019, RG n. 2576/2019, ha nominato curatore dell'eredità giacente l'Avv. Riccardo Negri del Foro di Parma, con studio in Parma, Via Goito n. 16.

Parma, 30 settembre 2020

Il curatore
avv. Riccardo Negri

TX20ABH9607 (A pagamento).



TRIBUNALE DI IVREA*Nomina curatore eredità giacente di Ragno Giovanni*

Il Presidente del Tribunale di Ivrea con decreto del 24/06/2020 ha dichiarato giacente l'eredità di RAGNO Giovanni nato a Torino il 29/08/1958, residente in vita a Venaria Reale (TO) ed ivi deceduto il 21/01/2016, nominando curatore il dottor Mauro BINELLO VIGLIANI con studio in via Ottavio Revel n°6 a Torino.

dott. Mauro Binello Vigliani

TX20ABH9614 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Venturini Renato*

Con decreto emesso in data 7 agosto 2020 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da Venturini Renato nato a Torino il 21 ottobre 1966 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 22 dicembre 2016 R.G. 14606/2020.

Curatore è stato nominato dott. Dellacroce Dario con studio in Torino - via San Dalmazzo n. 24.

Il funzionario giudiziario
Carmela Gagliardi

Il curatore
dott. Dario Dellacroce

TU20ABH9491 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****SNEM SERVICE SOCIETÀ COOPERATIVA***in liquidazione coatta amministrativa ex
art. 2545-terdecies c.c*

Sede legale: strada per Vienna 36 - 34151 Trieste
Registro delle imprese: 01198940320

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

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 del R.D. 16 marzo 1942 n.267 si comunica che il giorno 23/09/2020, presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Trieste, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione ed il piano di riparto.

Gli interessati possono proporre le loro contestazioni entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso.

Il commissario liquidatore
dott. Maurizio Dovier

TX20ABS9597 (A pagamento).

D&D SOC. COOP.

*in liquidazione coatta amministrativa
ai sensi dell'art. 2545/XVII c.c. D.M. 16/01/2017 M.I.S.E.*
Sede legale. Contrada S. Pietro, 23 (02044) Forano (RI)
Codice Fiscale: 01070780570

Deposito atti finali

Si comunica l'avvenuto deposito, in data 27 maggio 2020, presso il Tribunale civile di Rieti, degli atti finali della procedura. Entro venti giorni dal presente avviso gli interessati potranno proporre le loro contestazioni, con ricorso al Tribunale civile di Rieti, decorso il quale termine, gli atti finali si intenderanno approvati.

Il commissario liquidatore
avv. Roberto Mantovano

TV20ABS9560 (A pagamento).

VEPI SOC. COOP. A R.L.*in scioglimento ex art. 2545/XVII c.c. con D.M.264 del
21.12.2017 del M.I.S.E.*

Sede legale: via Canelli, 21 (00166)
Codice Fiscale: 08716441004

Deposito atti finali

Si comunica l'avvenuto deposito, in data 18 giugno 2020, presso il Tribunale civile di Roma, degli atti finali della procedura. Entro venti giorni dal presente avviso gli interessati potranno proporre le loro contestazioni, con ricorso al Tribunale civile di Roma, decorso il quale termine, gli atti finali si intenderanno approvati.

Il commissario liquidatore
avv. Roberto Mantovano

TV20ABS9570 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI****LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.**

Sede: via Cavour, 70 - Mede (PV)
Partita IVA: 01467050181

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

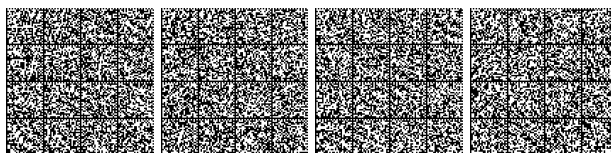
Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità
Igienico Terapeutiche S.r.l.

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

Codice pratica n. N1B/2020/1111

Medicinale: FERROFOLIN (aic: 025928)

Confezioni: 025928045 – 40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml
soluzione orale, 10 flaconcini da 15 ml.



N. e Tipologia variazione: Grouping di variazioni di Tipo IB: B.II.b.2a)–A.5a)–B.II.b.2c)1–B.II.d.1g)–B.II.d.1c)–B.II.d.1i)

Tipo di Modifica: Aggiunta di un laboratorio per il controllo del prodotto finito (Chelab S.r.l. per la determinazione del Piombo); Modifica del nome di un fabbricante del prodotto finito, compresi il rilascio e il controllo dei lotti (da DMS Farmaceutici Spa – Tavernerio (CO) a Laboratorio Farmaceutico SIT Srl – Tavernerio (CO)); Sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio del lotto, escluso controlli e prove (da Laboratorio Farmaceutico SIT Srl – Mede (PV) a Laboratorio Farmaceutico SIT Srl – Tavernerio (CO)); Aggiunta di un parametro di specifica e corrispondente metodo di prova (Determinazione Piombo); Aggiunta di un parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (Sostanze correlate); Sostituzione di un parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova (da Uniformità di contenuto a Uniformità di unità di dosaggio).

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TX20ADD9586 (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 una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: OLMESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
ZENTIVA 20 mg / 12,5 mg; 20 mg / 25 mg; 40 mg / 12,5 mg; 40 mg / 25 mg compresse rivestite con film

Confezione e Numero di A.I.C.: Tutte – AIC n. 044375

Codice Pratica n. C1B/2020/1340

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Procedura n. CZ/H/0293/001-004/IB/036

Modifiche apportate:

- Raccomandazioni del PRAC per i diuretici tiazidici, simil-tiazidici e associazioni (EMA/PRAC/111214/2020).

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 sul Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate.

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 italiana 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.

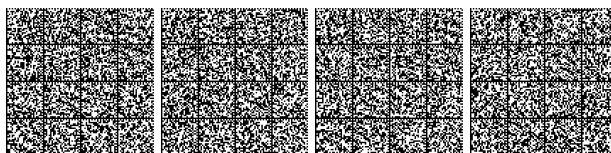
Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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.

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Un procuratore speciale
dott. Raffaele Marino

TX20ADD9587 (A pagamento).



DOC GENERICI S.R.L.

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

Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinali

RIVASTIGMINA DOC 4,6 mg/24 ore cerotti transdermici
– 30 cerotti – AIC 042456032 – classe A85 – prezzo € 49,19

RIVASTIGMINA DOC 9,5 mg/24 ore cerotti transdermici
– 30 cerotti – AIC 042456083 – classe A85 – prezzo € 53,62

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui alle determinazioni AIFA previste per il ripiano dello sfondamento del tetto di spesa, entreranno in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Marta Bragheri

TX20ADD9588 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare PPA

Codice Pratica: N1B/2020/863

Medicinale: FOSFOMICINA DOC

Confezioni e Codice AIC: 038516

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Tipologia variazione: IB C.I.1.a

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica degli stampati per adeguamento alla procedura di referral art.31 per i medicinali a base di fosfomicina; adeguamento al QRD template e alla linea guida degli eccipienti.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1 - 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data della presente

pubblicazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Marta Bragheri

TX20ADD9589 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

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

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

Medicinale: ACARBOSIO DOC Generici - Confezioni: tutte

Codice AIC: 044155 - Procedura Europea numero: IT/H/0554/001-002/IA/003

Codice Pratica: C1A/2020/1584

Modifica: IA A.5.b Modifica della denominazione del sito 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. S.r.l.

Medicinale: BRINTIDOX - Confezioni: tutte

Codice AIC: 048087 - Procedura Europea numero: SE/H/1983/001/IA/002

Codice Pratica: C1A/2020/2221

Modifica: IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito: S.C.F S.r.l., Via Federico Barbarossa 7, 26824 Cavenago D'Adda (LO), Italia.

Medicinale: CARVEDILOLO DOC Generici - Confezioni: tutte

Codice AIC: 036462 -

Codice Pratica: N1A/2020/1167

Modifica: IA B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP del principio attivo DA: R1-CEP 2002-089 Rev 02 A: R1-CEP 2002-089 Rev 03.

Medicinale: LEVOCETIRIZINA DOC Generici - Confezioni: tutte

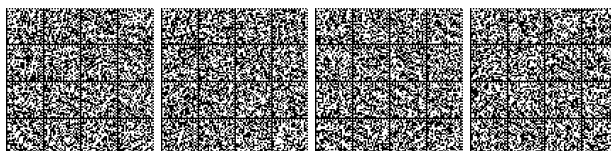
Codice AIC: 039679 - Procedura Europea numero: NL/H/4806/001/IB/030

Codice Pratica: C1B/2020/1884

Modifica: IB B.II.b.1.e Aggiunta di un sito produttivo alternativo responsabile della produzione dei lotti del prodotto finito: Syntho Chile Ltda., El Castaño No 145, Lampa, Santiago 0000, Cile.

Medicinale: MEMANTINA DOC - Confezioni: tutte

Codice AIC: 042932 - Procedura Europea numero: NL/H/2692/001/IA/012



Codice Pratica: C1A/2020/2213

Modifica: IA B.II.b.2.a Aggiunta di un sito produttivo responsabile del controllo dei lotti del prodotto finito: Complete Laboratory Solutions (CLS), Units 3A & 8, Small business Park, Tuam Road, Galway, Irlanda.

Medicinale: METFORMINA DOC Generici - Confezioni: compresse rivestite con film da 850 mg - Codice AIC: 039066 - Procedura Europea numero: NL/H/1459/002/IA/055

Codice Pratica: C1A/2020/238

Modifica: IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito: Generis Farmacêutica, S.A., Rua João de Deus, n° 19, Venda Nova, 2700-487, Amadora, Portogallo.

Medicinale: PREDNISONONE DOC Generici - Confezioni: tutte

Codice AIC: 043401 - Procedura Europea numero: IT/H/0514/IB/014/G

Codice Pratica: C1B/2020/1961

Modifiche: Grouping variation: IAIN B.II.b.1.a, IAIN B.II.b.1.b, IB B.II.b.1.e, IAIN B.II.b.2.c.2 Aggiunta del sito produttivo SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A., Via Fratta Rotonda Vado Largo 1, 03012 Anagni (FR), Italia responsabile per le fasi di produzione del bulk, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: SILODOSINA DOC - Confezioni: tutte

Codice AIC: 046271 - Procedura Europea numero: IT/H/0795/001-002/IA/04

Codice Pratica: C1A/2020/1574

Modifica: IA A.7 Eliminazione del sito produttivo del principio attivo Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.

Medicinale: VINORELBINA DOC - Confezioni: tutte

Codice AIC: 046717 - Procedura Europea numero: IT/H/0811/IB/004/G

Codice Pratica: C1B/2020/1736

Modifiche: Grouping variation: 2x IB B.II.b.3.z Estensione del tempo di stoccaggio degli intermedi di produzione del prodotto finito (soluzione e capsule).

Medicinale: ZOLPIDEM DOC Generici - Confezioni: tutte

Codice AIC: 038927 - Procedura Europea numero: NL/H/1435/001-002/IA/020

Codice Pratica: C1A/2020/2202

Modifica: IAIN B.III.1.a.3 Aggiunta di un nuovo produttore del principio attivo con CEP: R1-CEP 2006-293-Rev04.

Sono autorizzate le modifiche richieste con impatto sugli stampati (dove applicabile) relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, se presenti, dalla data di pubblicazione in GURI, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza.

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

Un procuratore
dott.ssa Marta Bragheri

TX20ADD9590 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

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

Per i seguenti medicinali:

Codice Pratica: N1B/2020/624

Medicinale: ATENOLOLO CLORTALIDONE DOC Generici

Confezioni e Codice AIC: 034167 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Tipologia variazione: IB C.I.z

Codice Pratica: C1A/2020/1440

Medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici

Confezioni e Codice AIC: 040799 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

N° e Tipologia variazione: NL/H/1682/001-003/IA/024, IAIN C.I.z Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica del RCP e FI in accordo alla procedura EMA/PRAC/111214/2020 (versione in inglese) e EMA/PRAC/144602/2020 Corr (estratto in italiano).

Codice Pratica: C1A/2020/1773

Medicinale: ARIPIRAZOLO DOC Generici

Confezioni e Codice AIC: 043730 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

N° e Tipologia variazione: NL/H/3203/001-003,005-006/IA/010, IAIN C.I.3.a

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica del RCP e FI in accordo alla procedura PSUSA per aripiprazolo (Decisione Della Commissione Europea del 28.04.2020).

Codice Pratica: C1A/2020/1896

Medicinale: SUMATRIPTAN DOC Generici

Confezioni e Codice AIC: 038111 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. -

N° e Tipologia variazione: IT/H/0376/001-002/IA/014, IAIN C.I.3.a Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica del RCP e FI in accordo alla procedura PSUSA/00002832/201909.



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

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data della presente pubblicazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Marta Bragheri

TX20ADD9591 (A pagamento).

INDIVIOR EUROPE LIMITED

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

Titolare AIC: Indivior Europe Limited con sede in 27 Windsor Place, D02 DK44 Dublino 2, Irlanda

Codice Pratica: N1B/2020/1049

Medicinale: TEMGESIC

Confezioni e numero AIC:

0,2 mg compresse sublinguali (in blister) - 10 compresse

AIC n. 025215029

0,2 mg compresse sublinguali - 10 compresse in blister

Nylon/Al/PVC

AIC n. 025215043

0,3 mg/ml soluzione iniettabile - 5 fiale

AIC n. 025215017

Tipologia variazioni: Modifica stampati

Modifica apportata: Grouping di n. 2 variazioni - Var. IA in n. C.I.z - implementazione della raccomandazione PRAC (Buprenorfina; buprenorfina, naloxone - Interazione farmacologica con farmaci serotoninergici con conseguente sindrome serotoninergica- EPITT n. 19475); Var. IB n. C.I.z- Implementazione nuove avvertenze sugli eccipienti; Editorial changes e adeguamento QRD template.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, e' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi, 4.4 e 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e cor-

rispondenti 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 italiana 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. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della pubblicazione in G.U.

Il procuratore speciale
dott.ssa Pina Fodarella

TX20ADD9592 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

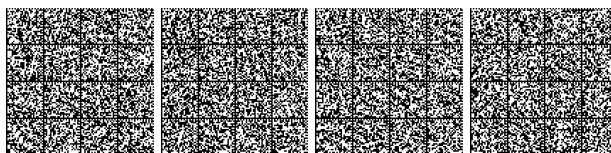
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: EZETIMIBE E SIMVASTATINA ZENTIVA
10 mg/10 mg; 10 mg/20 mg; 10 mg/40 mg; 10 mg/80 mg
compresse

Confezioni e Numero di A.I.C.: Tutte - AIC n. 047147

Codice Pratica C1A/2020/2125 - procedura n.
DK/H/2531/001-004/IA/014



Variatione Tipo IA n. B.III.1.a.2) - presentazione di un Certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato da: R1-CEP 2003-131-Rev 08 a: R1-CEP 2003 -131-Rev 09 per la sostanza attiva simvastatina da parte di un produttore già approvato (Biocon Ltd.) e contestuale cambio di nome e indirizzo di un produttore dell'intermedio (Livzon Group (Ningxia) Pharmaceutical Co., Ltd. - Toushi Road West, 301 Provincial Highway South - Pingluo Industrial Park - China-753 400 Pingluo, Ningxia Province).

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

Un procuratore speciale
dott. Raffaele Marino

TX20ADD9593 (A pagamento).

RIVOIRA PHARMA 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 UE 712/2012

Titolare AIC: Rivoira Pharma S.r.l.

Codice pratica n. N1B/2020/579

Medicinale: OSSIGENO RIVOIRA PHARMA

AIC n.: 038944

Confezioni: Tutte le confezioni

Tipologia variazione oggetto di modifica: Grouping Variation contenente le seguenti variazioni:

- B.I.a.1 Introduzione di un sito produttivo di Augusta (SR) della Società Sol Gas Primari S.r.l.

a) Il fabbricante proposto fa parte dello stesso gruppo farmaceutico del fabbricante al momento approvato (variazione tipo IAIN)

- B.II.b.1 Introduzione di un sito produttivo di Augusta (SR) della Società Sol Gas Primari S.r.l.

e) per tutte le operazioni produttive del prodotto finito ad eccezione del confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti per prodotti medicinali non sterili (variazione tipo IB)

b) sito di confezionamento primario (variazione tipo IAIN)

a) sito di confezionamento secondario (variazione tipo IAIN)

- B.II.b.2 Modifica delle modalità di liberazione dei lotti e delle prove di controllo qualitativo del prodotto finito

c) Aggiunta di un fabbricante responsabile della liberazione dei lotti

2. Con controllo dei lotti/prove (variazione tipo IAIN)

- B.II.b.3 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 (variazione IA)

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, 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 agli stampati entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data.

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Il legale rappresentante
Paolo Tirone

TX20ADD9598 (A pagamento).

MERCK SERONO S.P.A.

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

Codice pratica: C1A/2020/1490

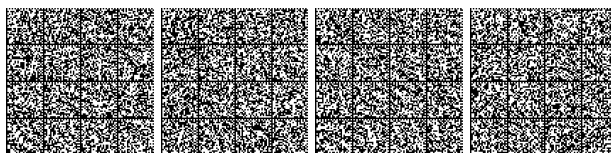
N° di Procedura Europea: FR/H/0196/001-003/IA/069

Medicinale: LODOZ

Dosaggio, forma farmaceutica e numero di AIC: 2,5mg/6,25mg, 5mg/6,25mg, 10mg/6,25mg "compresse rivestite con film", Tutte le confezioni, AIC n. 035583

Titolare AIC: Merck Serono S.p.A. - Via Casilina, 125 - 00176 Roma

Tipologia variazione: IAIN C.I.z), Tipo di Modifica: Modifiche (Sicurezza/Efficacia) a Medicinali per uso umano - altra variazione.



Modifica Apportata: Modifica degli stampati a seguito delle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/111214/2020) relativa all'avvertenza sul rischio di "effusione coroidale" in conseguenza all'utilizzo di medicinali contenenti idroclorotiazide.

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 (paragrafi 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 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.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione in GURI, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella GURI 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 GURI 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 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.

Un procuratore
Maria Antonietta Compagnone

TX20ADD9599 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria, 20 – 00144 Roma
Codice Fiscale: 00492340583

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012

Codice pratica: N1A/2020/1154 (protocollo n. 90884 del 13/08/2020)

Titolare: Baxter SpA, Piazzale dell'Industria, 20 - 00144 Roma

Medicinale: TISSEEL

codice AIC n. 025243 - tutte le confezioni autorizzate.

n. 1 variazione di tipo IAIN n. B.II.b.2.c.1): Aggiunta di Takeda Manufacturing Austria AG come sito responsabile del rilascio dei lotti esclusi il controllo dei lotti/le prove.

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

Un procuratore
dott.ssa Simona Mancinelli

TX20ADD9601 (A pagamento).

ROTTAPHARM S.P.A.

Sede legale: Galleria Unione, 5 - 20122 Milano
Codice Fiscale: 04472830159

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

Specialità medicinale: AUREOMICINA

Confezioni AIC n. 002039055

Codice pratica N1B/2020/1277

Grouping IB: Var IB Cat B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP Fujian Fukang Pharmaceutical Co. Ltd. (R1-CEP 2005-110-Rev 03); Var IA Cat B.I.a.1.i – Introduzione nuovo impianto di micronizzazione; Va IA Cat B.I.b.1.c – Aggiunta specifica del PSD con relativo metodo.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica per le sole variazioni di tipo IB: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GU.

Specialità medicinale: DERMESTRIL - Septem

Confezioni AIC n. 029001043-056-068-070-082-094

Codice pratica C1A/2020/2198

Proc. DE/H/5763/001-003/IA/038 – Var IA in Cat C.I.z – Aggiornamento stampati in accordo alle raccomandazioni PRAC (EMA/PRAC/257435/2020).

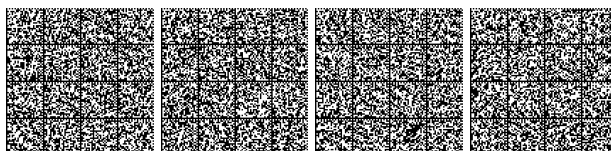
Specialità medicinale: URALYT U

Confezioni AIC n. 021213018

Codice pratica N1B/2020/1133

Var IB Cat B.II.f.1.d – Restringimento delle condizioni di conservazione del prodotto finito "Non conservare a temperatura superiore a 30°C".

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GU della variazione, al RCP; entro e non



oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo e le Etichette aggiornati agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GU della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo e le Etichette aggiornati 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 AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX20ADD9602 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: LORATADINA TEVA
Codice farmaco: 037552054
Codice Pratica: C1B/2020/6080
Medicinale: MONTELUKAST TEVA ITALIA
Codice farmaco: 040672053, 040672178
Codice Pratica: C1B/2020/6079

Tipo di modifica: Modifica stampati ai sensi dell'art. 79 del D.L. 219/2006 - Modifica apportata: Modifica delle Etichette nella veste tipografica definitiva (mock up).

È autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i dodici mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti entro e non oltre i dodici mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autoriz-

zate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX20ADD9608 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

Sede: Graf-Arco-Strasse, 3 - 89079 Ulm, Germania

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. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: CARVEDILOLO RATIOPHARM
Codice farmaco: 036779080, 036779256
Codice Pratica: C1B/2020/6074

Tipo di modifica: Modifica stampati ai sensi dell'art. 79 del D.L. 219/2006 - Modifica apportata: Modifica delle Etichette nella veste tipografica definitiva (mock up).

È autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i dodici mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti entro e non oltre i dodici mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX20ADD9609 (A pagamento).

GP-PHARM S.A.

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 successive modificazioni

Codice Pratica: n. C1B/2018/1711
Medicinale: POLITRATE
Codice farmaco: 041465016; 041465028.
Procedura Europea n. ES/H/0141/001-002/IB/018
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z)



Modifica apportata: RCP, Foglio illustrativo ed Etichette aggiornati per implementare l'esito della procedura SUSA/00001844/201707 ed adeguamento al QRD template.

Modifica pittogramma per la confezione da 22.5 mg.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.8, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il presidente esecutivo GP-Pharm S.A.
Antonio Parente Dueña

TX20ADD9610 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: EVEROLIMUS MYLAN

Confezioni AIC n. 045599

Codice pratica: C1B/2020/1628

Proc NL/H/3984/IB/004/G Grouping IB: Var IA Cat A.7 – Eliminazione del sito di produzione Synthos s.r.o.; Var IB Cat B.I.a.1.z – Aggiunta di Yangzhou Lianao Biopharmaceutical Co., Ltd come sito di produzione dell'intermedio; Var IA Cat B.III.2.b. – Adeguamento del principio attivo alla Ph. Eur.; Var IB Cat B.I.a.2.e – Modifica minore della parte ristretta dell'ASMF.

Specialità medicinale: OMEPRAZOLO MYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 043490

Codice pratica: C1A/2020/1895

Proc IE/H/0508/001-003/IA/027 Var IAin Cat A.5.a – Cambio del nome del sito produttivo da Dose Innova, S.L. a Towa Pharmaceuticals Europe S.L.

Specialità medicinale: FLUVASTATINA MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 038659

Codice pratica: C1A/2020/1914

Proc NL/H/3386/001/IB/030/G Grouping IB: Var IAin Cat B.III.1.a.1 – Aggiunta del produttore Biocon Limited (R0-CEP 2016-075-Rev 01); Var IB Cat B.III.1.a.1 – Aggiunta del produttore Sun Pharmaceuticals Limited (R1-CEP 2011-109-Rev 01).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della Modifica per le sole variazioni di tipo IB: dalla data di approvazione nel RMS.

Specialità medicinale: SIRKAVA

Confezioni AIC n. 045959

Codice pratica: C1A/2020/2195

Proc SE/H/1710/IA/005/G Grouping IA: 3 x Var IA Cat B.II.e.6.b – Modifiche di alcune parti del confezionamento primario non in contatto con il prodotto finito; Var IA Cat B.II.b.2.a – Aggiunta di Melbourn Scientific Ltd come sito di rilascio lotti.

Specialità medicinale: POSACONAZOLO MYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 047335

Codice pratica: C1A/2020/2110

Proc. DE/H/5575/IA/003/G Grouping IA: Var IAin Cat B.II.b.1.b + Var IAin Cat – Aggiunta di B.II.b.1.a + Var IAin Cat B.II.b.2.c.2 – Aggiunta di

Medis International a.s come sito di confezionamento primario, secondario, controllo e rilascio lotti; 2 x Var IAin Cat B.II.b.1.a – Aggiunta di Picking Farma S.A. e DHL Supply Chain (Italy) S.p.A. come siti di confezionamento secondario.

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 sul Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in GU. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

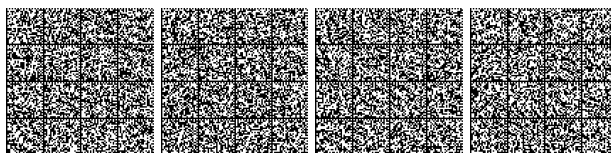
Specialità medicinale: BRUFEN ANALGESICO

Confezioni AIC n. 042386

Codice pratica: C1A/2019/3699

Proc NL/H/2550/001-002/IA/012 Var IA Cat C.I.z – Aggiornamento stampati in accordo al PRAC (EMA/PRAC/474667/2019).

Confezioni AIC n. 042386 (solo 400 mg)



Codice pratica: C1B/2020/974

Proc NL/H/2550/002/IB/013 Var IB Cat C.I.6.b – Eliminazione di un'indicazione terapeutica.

Specialità medicinale: SOTALOLO MYLAN GENERICS
Confezioni AIC n. 035453

Codice pratica: C1A/2020/2077

Proc DK/H/0103/001-002/IA/048 Var IAin Cat C.I.3.a - Aggiornamento stampati in accordo alla procedura PSUSA/00002774/201908.

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

Specialità medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezioni AIC n. 041255

Codice pratica: C1A/2020/1400

Proc. NL/H/2361/001-003+006-007/IA/022 Var IAin Cat C.I.z – Aggiornamento stampati in accordo al PRAC ((EPITT no 19468).

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare AIC.

Specialità medicinale: DICLOFENAC MYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 045954017-029

Codice pratica: C1B/2020/1292

Proc. IT/H/0559/001/IB/004 Var IB Cat C.I.2.a - Adeguamento stampati al prodotto di riferimento, al QRD template e modifiche editoriali. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: TELMISARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 042974

Codice pratica: C1B/2020/1310

Proc. IT/H/432/01-03/IB/015 Var IB Cat C.I.z - Aggiornamento degli stampati al fine di implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/111214/March 2020 -EPITT N.19468). È autorizzata, la modifica del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: FOSINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 037832

Codice pratica: C1B/2020/1191

Proc. EE/H/0257/001/IB/006 Var IB Cat C.I.z - Implementazione di importanti informazioni di sicurezza relative alla raccomandazione PRAC

EMA/PRAC/111214/2020 Corr2,3,4 per i prodotti contenenti diuretici tiazidici. Modifiche editoriali minori. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 9, 10 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: BISOPROLOLO MYLAN

Confezioni AIC n. 040486

Codice pratica: C1B/2020/660

Proc. IT/H/0645/001-006/IB/021 Var IB Cat C.I.z - Aggiornamento di stampati in accordo alle raccomandazioni dell'Autorità Competente (MHRA – Medicinal and Healthcare products Regulatory Agency).

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

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare (se applicabile) o dalla data di pubblicazione in GU, al RCP; 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 Comunicazione di notifica regolare (se applicabile) o dalla data di pubblicazione in GU, 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 GU 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.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX20ADD9613 (A pagamento).

FARMA 1000 S.R.L.

Sede legale e domicilio fiscale: via Camperio Manfredo, 9 -
20123 Milano
Codice Fiscale: 12547530159

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale PANTORC

Nell'avviso, pubblicato nella GU Parte Seconda n. 46 del 19/04/2018 con Codice redazionale n. TX18ADD4348, relativo al prodotto: PANTORC 20 mg - 14 compresse gastroresistenti. A.I.C.: 043159053 - Determ. N. 218



del 19/03/2018, dove è scritto:
A.I.C. 043159053,
leggasi:
A.I.C. 043159058
I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
Cédric Sarzaud

TX20ADD9620 (A pagamento).

ELI LILLY ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Gramsci, 731 / 733 - 50019 Sesto Fiorentino (FI)
Codice Fiscale: 00426150488
Partita IVA: 00426150488

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA del
23.09.2020*

Tipo modifica: modifica stampati

Codice pratica C1B/2019/1667

Specialità medicinale: HUMULIN. Codice farmaco: 025707

Procedura europea n.: FR/H/0645/001-009/IB/167

Tipologia della variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.3.z): tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z) Una o più modifiche del RCP, dell'etichettatura o del FI 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. Altra variazione.

Modifica apportata: adeguamento alla raccomandazione del PRAC EMA/PRAC/218125/2020 per l'aggiunta dell'effetto di classe amiloidosi cutanea; adeguamento al vigente QRD *template*; modifiche editoriali minori.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.8, 9 del RCP del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo ed etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al RCP; 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 trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

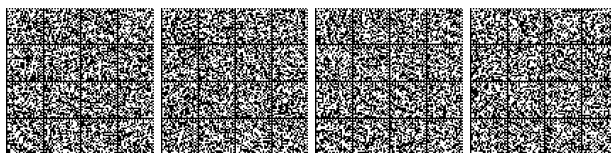
Un procuratore
dott. Domenico Valle

TV20ADD9559 (A pagamento).

MARIO DI IORIO, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(W1-GU-2020-GU2-117) Roma, 2020 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

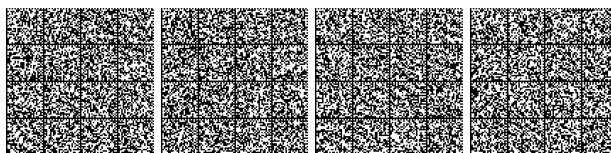
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-8549866**
- presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it**

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

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.
Vendita Gazzetta Ufficiale
Via Salaria, 691
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

	<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

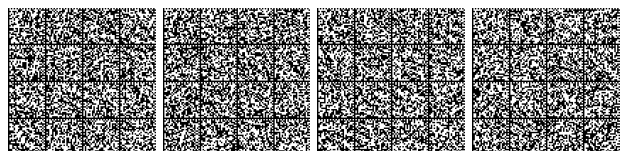
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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.





* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 2 0 1 0 0 6 *

€ 2,04

