

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 10 settembre 2022

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 Banca del Fucino S.p.A., Piazza Santiago del Cile, 10/15 - 00197 Roma (IBAN: IT 61 X 03124 03272 000010240651) 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	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	ALBA 13 SPV S.R.L.
CASSA MUTUA SANITÀ REGIONE LAZIO	ALBA LEASING S.P.A.
<i>Convocazione di assemblea dei soci (TX22AAA9910) Pag. 1</i>	<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del D. Lgs 1° settembre 1992, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi del Regolamento (UE), n. 679/2016; del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 (come modificato dal D.Lgs. 10 agosto 2018 n. 101) e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX22AAB9972) Pag. 6</i>
FUNIVIE SASLONG S.P.A.	LEPONTINE S.R.L.
<i>Convocazione di assemblea (TX22AAA9880) Pag. 1</i>	RENO LEASE S.R.L.
ISTA S.P.A.	<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi e per gli effetti dell'art. 1 e 4 della L. 30 aprile 1999, n. 130 e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385/1993 (Testo Unico Bancario - in breve "TUB") nonché informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 ("Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali"), del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 e degli articoli 13 e 14 del GDPR (TX22AAB9954) Pag. 4</i>
<i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX22AAA9951) Pag. 1</i>	RAINBOW SPV S.R.L.
PRODOTTI ADRIA S.P.A.	DYNAMICA RETAIL S.P.A.
<i>Convocazione di assemblea (TU22AAA9755) Pag. 2</i>	<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario.") Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) e relativa normativa nazionale applicabile (TX22AAB9955) Pag. 5</i>
SAGEST CAPITAL S.P.A.	
<i>Convocazione di assemblea (TV22AAA9891) Pag. 2</i>	
VILLAGGIO SOLE ALTO S.P.A.	
<i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria degli azionisti (TX22AAA9969) Pag. 1</i>	
VILLAGGIO VALSOLE S.P.A.	
<i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria degli azionisti (TX22AAA9970) Pag. 2</i>	



SUPERNOVA SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti ai sensi degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi del Regolamento (UE), n. 679/2016; del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 (come modificato dal D.Lgs. 10 agosto 2018 n. 101) e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX22AAB9918)..... Pag. 3

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI

Liberazione da ipoteca - Dichiarazione artt. 2890 c.c. e 792 c.p.c. - Atto dichiaratorio con offerta di purgazione (TX22ABA9881)..... Pag. 12

CORTE D'APPELLO DI TRIESTE

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. Atto di citazione d'appello (TX22ABA9883)..... Pag. 12

TRIBUNALE CIVILE DI PALMI

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione - R.G. n. 751/2022 (TX22ABA9968)..... Pag. 15

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione - R.G. n. 753/2022 (TX22ABA9965)..... Pag. 15

TRIBUNALE CIVILE DI TEMPIO PAUSANIA

Notifica per pubblici proclami - Estratto di ricorso ex art. 702-bis c.p.c. per usucapione (TX22ABA9961) .. Pag. 14

TRIBUNALE CIVILE DI VELLETRI

Notifica per pubblici proclami - Estratto del ricorso per usucapione speciale ex artt. 1159 bis c.c. e art. 1 L. 346/76 (TX22ABA9915)..... Pag. 13

TRIBUNALE DI FOGGIA

Notifica per pubblici proclami - Usucapione speciale R.G. n. 1992/2019 (TX22ABA9963)..... Pag. 14

TRIBUNALE DI NUORO

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TX22ABA9874)..... Pag. 11

TRIBUNALE DI PARMA

Notifica per pubblici proclami (TX22ABA9983)..... Pag. 15

TRIBUNALE DI PESARO

Notifica per pubblici proclami - Usucapione speciale R.G. n. 2318/2022 (TX22ABA9897)..... Pag. 13

TRIBUNALE DI PESCARA

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Estratto atto di citazione per usucapione R.G. n. 2100/2022 (TX22ABA9893)..... Pag. 12

TRIBUNALE DI PISA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione - V.G. n. 1257/2022 (TX22ABA9964)..... Pag. 14

TRIBUNALE DI TORINO

Notifica per pubblici proclami - Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. e convocazione in mediazione (TX22ABA9871)..... Pag. 11

TRIBUNALE DI TRENTO

Notifica per pubblici proclami R.G. n. 3157/2022 (TX22ABA9877)..... Pag. 11

TRIBUNALE DI VARESE

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Estratto atto di citazione per usucapione e convocazione in mediazione (TX22ABA9912)..... Pag. 13

Ammortamenti

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizze di pegno - R.G. n. 3684/2022 (TX22ABC9938)..... Pag. 16

Ammortamento polizza di pegno - R.G. n. 3382/2022 (TX22ABC9940)..... Pag. 16

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento polizza di pegno (TX22ABC9892)... Pag. 15

Eredità

EREDITÀ BENEFICIATA DI ANDRINI DANIELE

Rilascio beni ai creditori ex art. 507 c.c. (TX22ABH9896)..... Pag. 17

TRIBUNALE DI ANCONA

Nomina curatore eredità giacente di Boccolini Augusto (TX22ABH9868)..... Pag. 16

TRIBUNALE DI BARI

Nomina curatore eredità giacente di Michele Rotolo R.G. V.G. 2597/2022 (TX22ABH9889)..... Pag. 17

TRIBUNALE DI BIELLA

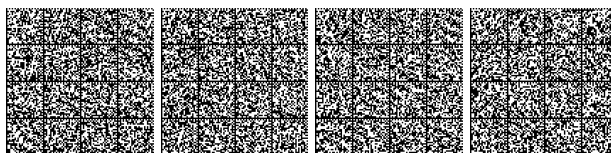
Eredità giacente di Gonnelli Carla R.G.V.G. 1947/22 (TX22ABH9956)..... Pag. 19

TRIBUNALE DI CASSINO

Eredità giacente di Mauro Testa (TX22ABH9967)... Pag. 19

TRIBUNALE DI LATINA

Chiusura eredità giacente di Lepadat Paraschiva (TX22ABH9878)..... Pag. 17



TRIBUNALE DI LUCCA

Eredità giacente di Traversari Guido
(TX22ABH9873) Pag. 16

Eredità giacente di Casini Maria Adua
(TX22ABH9869) Pag. 16

Nomina curatore eredità giacente di Bresciani Giuseppe (TX22ABH9922) Pag. 18

Chiusura eredità giacente di Bertoli Barsotti Enrico
(TX22ABH9862) Pag. 16

TRIBUNALE DI MATERA

Nomina curatore eredità giacente di Emanuele Ditaranto - R.G. n. 510/2022 (TX22ABH9887) Pag. 17

TRIBUNALE DI MILANO

Nomina curatore eredità giacente di Carlo Repizzi
R.G. n. 9102/2022 (TX22ABH9911) Pag. 17

TRIBUNALE DI MONZA

Eredità giacente di Sacco Renato Salvatore
(TX22ABH9908) Pag. 17

Chiusura eredità giacente di Domenico Tarantino
Reg. Succ. n. 3946/2016 (TX22ABH9923) Pag. 18

Chiusura eredità giacente di Colombo Fulvio R.G.
1452/2013 V.G. (TX22ABH9945) Pag. 19

TRIBUNALE DI NAPOLI

Chiusura eredità giacente di Salvatore Esposito
R.G. n. 7830/2014 (TX22ABH9943) Pag. 18

TRIBUNALE DI PESARO

Nomina curatore eredità giacente di Pedrotti Mauro
- R.G. n. 2587/2022 (TX22ABH9973) Pag. 19

TRIBUNALE DI VERCELLI

Nomina curatore eredità giacente di Musso Angelo
(TX22ABH9944) Pag. 18

TRIBUNALE DI VICENZA

Nomina curatore eredità giacente di Gugole Sergio
(TX22ABH9976) Pag. 19

Nomina curatore eredità giacente di Zanin Lorena
(TX22ABH9977) Pag. 19

TRIBUNALE ORDINARIO DI LUCCA

Chiusura eredità giacente di Pollastrini Mario
Giovanni - N. 1159/2017 V.G. (TX22ABH9870) Pag. 16

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Nomina curatore eredità giacente di Ferrari Carlo
(TX22ABH9920) Pag. 18

Nomina curatore eredità giacente di Argento
Francesco (TX22ABH9921) Pag. 18

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Agosti Maria Giovanna
(TX22ABH9887) Pag. 20

Proroga termini

PREFETTURA - U.T.G. DI PIACENZA

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TX22ABP9884) Pag. 20

PREFETTURA DI FERMO

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TU22ABP9821) Pag. 22

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TU22ABP9822) Pag. 22

PREFETTURA DI PISA

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TU22ABP9773) Pag. 22

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TU22ABP9772) Pag. 21

PREFETTURA DI TREVISO

Proroga termini legali e convenzionali
(TX22ABP9894) Pag. 20

PREFETTURA U.T.G. DI MATERA Ufficio di Gabinetto

Proroga dei termini legali e convenzionali
(TX22ABP9904) Pag. 21

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI MONZA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Alfonso Guida (TX22ABR9872) Pag. 23

TRIBUNALE DI PALERMO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Solima Michele - R.G. n. 3146/2022 VG (TX22ABR9879) . Pag. 23

TRIBUNALE DI VELLETRI

Dichiarazione di morte presunta di Giovanni Calaiò
(TX22ABR9914) Pag. 23

TRIBUNALE DI VITERBO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Dezi Sergio - R.G. n. 2009/2022 (TX22ABR9633) Pag. 23

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

TRAP SOCIETÀ COOPERATIVA

Deposito bilancio finale di liquidazione
(TX22ABS9876) Pag. 23



ALTRI ANNUNZI

Varie

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Nomina liquidatore giudiziario (TX22ADA9988) Pag. 24

Nomina liquidatore giudiziario (TX22ADA9989) Pag. 24

Nomina liquidatore giudiziario (TX22ADA9990) Pag. 24

Nomina liquidatore giudiziario (TX22ADA9934) Pag. 23

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini
Francesco

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità
medicinale COLPOGYN (TX22ADD9958) Pag. 43

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini
Francesco

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs.
219/2006 e s.m.i. (TX22ADD9957) Pag. 43

ALFA INTES INDUSTRIA TERAPEUTICA
SPLENDORE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di una specialità medicinale
per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego-
lamento (CE) n° 1234/2008 e s.m.i. (TX22ADD9916) Pag. 35

ALFASIGMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento
(CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX22ADD9867) Pag. 26

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento
n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD9935) Pag. 38

AURORA BIOFARMA S.R.L.

Modifica secondaria dell'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medica-
nali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del
D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD9941) Pag. 39

BIOPHARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di una specialità medica-
nale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del
Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.
(TX22ADD9979) Pag. 47

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento
712/2012 (TX22ADD9866) Pag. 25

CURASEPT S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento
CE n. 1234/2008 e s.m.i. (TX22ADD9865) Pag. 25

EFFIK ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinale per
uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs.
219/2006 e s.m.i. (TX22ADD9890) Pag. 29

EG S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legi-
slativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE)
1234/2008 e successive modifiche (TX22ADD9885) Pag. 27

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per uso
umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legi-
slativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento (CE)
1234/2008 e successive modifiche (TX22ADD9886) Pag. 28

ERREKAPPA EUROTERICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medica-
nali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del
D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE)
n. 1234/2008 e s.m.i. (TX22ADD9909) Pag. 34

FISIOPHARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di una specialità medicinale
per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Rego-
lamento CE 1234/2008 modificato dal Regolamento
CE 712/2012 (TX22ADD9933) Pag. 37

GENERAL PHARMA SOLUTIONS S.P.A.

Variationsi di tipo I all'autorizzazione secondo pro-
cedura di importazione parallela (TX22ADD9936) Pag. 38

GRIFOLS ITALIA S.P.A.

Proroga implementazione stampati delle specialità
medicinali ALBUTEIN, ALPHANATE, ALPHANINE
(TX22ADD9975) Pag. 46

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di specialità medicinali per
uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto
Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD9974) Pag. 45

K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'im-
missione in commercio di una specialità medica-
nale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del
Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.
(TX22ADD9978) Pag. 46



L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (TX22ADD9882).</i>	Pag. 26	PERRIGO ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 s.m.i. (TX22ADD9899)</i>	Pag. 30
LABORATOIRE AGUETTANT <i>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. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD9888)</i>	Pag. 28	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD9947).</i>	Pag. 40
LABORATORI GUIDOTTI S.P.A. <i>Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD9939)</i> .	Pag. 39	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD9948).</i>	Pag. 41
LIPOMED GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD9898)</i> .	Pag. 29	<i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale MINIDIAB (TX22ADD9946)</i>	Pag. 40
MEDIFARM S.R.L. <i>Variatione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX22ADD9913).</i>	Pag. 35	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD9942).</i>	Pag. 39
MYLAN S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ESCITALOPRAM MYLAN (TX22ADD9966)</i> .	Pag. 45	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD9950).</i>	Pag. 41
NOUCOR HEALTH, S.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD9917)</i>	Pag. 35	<i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ACTUALENE - DOSTINEX (TX22ADD9953).</i>	Pag. 42
NOVARTIS FARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD9901)</i> .	Pag. 30	PHARMACARE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX22ADD9949)</i>	Pag. 41
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD9900)</i>	Pag. 30	PRICETAG S.P.A. <i>Variationi di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX22ADD9937)</i> ..	Pag. 38
O.T.I. S.R.L. OFFICINE TERAPIE INNOVATIVE <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD9919)</i>	Pag. 36	RATIOPHARM GMBH <i>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 (TX22ADD9959)</i>	Pag. 43
		SANDOZ GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008CE e s.m.i. (TX22ADD9903).</i>	Pag. 32



SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD9902). Pag. 31

SANOFI S.R.L.

Autorizzazione proroga implementazione stampati del medicinale TEICOPLANINA ZENTIVA, a seguito della variazione C1B/2021/2738 (tipo IB-C.I.7.b) - Eliminazione di un dosaggio in Italia - Eliminazione del dosaggio "400 mg polvere e solvente per soluzione iniettabile/infusione o soluzione orale" - Provvedimento AIFA 0100764-05/09/2022-AIFA-AIFA_PPA-P del 5.9.2022 (TX22ADD9907) Pag. 34

SO. SE. PHARM S.R.L.

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 s.m.i. (TX22ADD9932). Pag. 37

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 s.m.i. (TX22ADD9863). Pag. 24

SOPHOS BIOTECH 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 e del Regolamento 1284/2003/CE (TX22ADD9971) Pag. 45

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano Modifiche apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE (TX22ADD9952). Pag. 42

TEVA B.V.

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 (TX22ADD9960) Pag. 44

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 (TX22ADD9962) Pag. 44

UPSA S.A.S.

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 e s.m. (TX22ADD9864) Pag. 25

VIATRIS HEALTHCARE LIMITED.

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. (TX22ADD9931) Pag. 37

VOXISUD S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD9924) Pag. 36

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD9905) Pag. 33

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD9906) Pag. 34

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

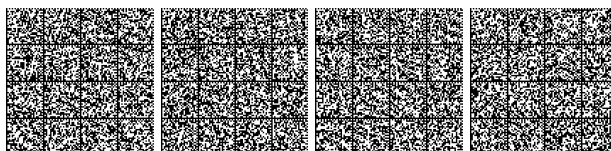
REGIONE UMBRIA

Concessione di derivazione di acqua pubblica (TU22ADF9760) Pag. 47

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI COMO

Trasferimento del notaio Lodovica de Stefano alla sede di Milano (TX22ADN9895) Pag. 47



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

FUNIVIE SASLONG S.P.A.

Sede legale: via Ruacia, 30 - Selva Gardena (BZ)
Capitale sociale: € 2.466.804,00 interamente sottoscritto e versato

Registro delle imprese: Bolzano 00124530213
R.E.A.: BZ 61319
Partita IVA: 00124530213

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria che si terrà a Bressanone (BZ), Via Ponte Aquila n. 6, secondo piano, per il giorno 28 settembre 2022 ore 15.00, in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 27 ottobre 2022 stesso luogo, stessa ora per deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Bilancio d'esercizio al 31/05/2022; Relazione del Collegio Sindacale; delibere inerenti e conseguenti.

2. Varie ed eventuali

Possono intervenire all'Assemblea gli azionisti aventi diritto che abbiano effettuato il deposito dei propri certificati azionari presso la sede sociale, nei termini di legge e di statuto.

Il presidente del consiglio d'amministrazione
Claudio Riffeser

TX22AAA9880 (A pagamento).

CASSA MUTUA SANITÀ REGIONE LAZIO

Sede: via Giovanni Andrea Badoero, 67 - Roma
Registro delle imprese: Roma 80032890586
Codice Fiscale: 80032890586

Convocazione di assemblea dei soci

Ai Signori Soci; Ai membri del Consiglio di Amministrazione; Ai membri del Collegio Sindacale.

I Signori Soci sono convocati in Assemblea ordinaria per il giorno 29/09/2022, alle ore 04:00, presso la sede legale in Roma, Via Giovanni Andrea Badoero 67 e, ove necessario, in seconda convocazione, il giorno successivo 30/09/2022 stesso luogo alle ore 11:00, per discutere e deliberare sul seguente Ordine del giorno:

1. Rinnovo cariche sociali: amministratori e sindaci.

Ogni Socio che abbia diritto di intervenire in Assemblea può farsi rappresentare nei limiti e nelle forme di legge e di statuto.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Pietro Di Marco

TX22AAA9910 (A pagamento).

ISTA S.P.A.

Sede: via Lacedel, 1 - 32043 Cortina d'Ampezzo (BL)
Capitale sociale: € 1.808.650,48 i.v.
Registro delle imprese: Belluno 00087790259
Codice Fiscale: 00087790259
Partita IVA: 00087790259

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno 28 settembre 2022, alle ore 7,00, in prima convocazione presso il centro congressi Alexander Girardi Hall, via dei Marangoni n. 1, Cortina d'Ampezzo, ed in seconda convocazione per il giorno 04 ottobre 2022, alle ore 18,00, presso lo stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1) Approvazione del bilancio di esercizio al 31 maggio 2022; delibere inerenti e conseguenti;

2) Comunicazioni del Presidente;

3) Rinnovo polizza D&O e RC Professionale Amministratori, Sindaci e Dirigenti;

4) Autorizzazione ad acquistare e vendere azioni proprie previa revoca della precedente autorizzazione; determinazione degli elementi e modalità indicate nell'art. 2357 II e IV comma cc.

Cortina d'Ampezzo, 06 settembre 2022

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Alberto Dimai

TX22AAA9951 (A pagamento).

VILLAGGIO SOLE ALTO S.P.A.

Sede legale: via Manzoni n. 16 - Trento
Codice Fiscale: 00440390227

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria degli azionisti

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria e straordinaria in Milano, Via Ansperto n. 5, presso Studio Legale Allen & Overy, per il giorno 29 settembre 2022 ore 10.30, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 30 settembre 2022, stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

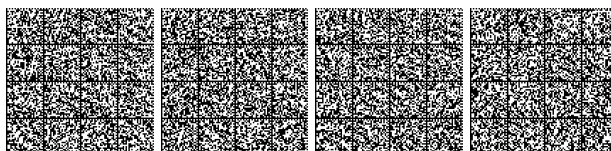
Parte Ordinaria

1. Situazione patrimoniale infrannuale al 30 giugno 2022.

Parte Straordinaria

1. Aumento del capitale sociale, in denaro, in opzione ai soci ai sensi dell'art. 2441 c.c. per complessivi massimi euro 1.000.000,00.- (euro unmilione/00), comprensivi di eventuale sovrapprezzo.

2. Scioglimento della società, subordinatamente alla mancata approvazione dell'aumento di capitale di cui al punto 1, e conseguente nomina del o dei liquidatori con determinazione dell'eventuale compenso, dei poteri e delle modalità di liquidazione.



Si precisa che la partecipazione all'assemblea (i) potrà avvenire solo previo espletamento, da parte dei signori azionisti, delle formalità di cui all'articolo 10 dello statuto sociale (a tal fine, si comunica che la sede legale è sita in Trento, via Manzoni n. 16); e (ii) potrà avvenire anche mediante collegamento audio / video alle coordinate che saranno fornite esclusivamente ai signori azionisti che si legittimeranno in conformità a quanto previsto dalla predetta disposizione dello statuto sociale.

Brescia, 06 settembre 2022

L'amministratore unico
Giorgio Alberti

TX22AAA9969 (A pagamento).

VILLAGGIO VALSOLE S.P.A.

Sede legale: via Manzoni n. 16 - Trento
Codice Fiscale: 01065410225

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria degli azionisti

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria e straordinaria in Milano, Via Ansperto n. 5, presso Studio Legale Allen & Overy, per il giorno 29 settembre 2022 ore 11.00, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 30 settembre 2022, stesso luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte Ordinaria

1. Situazione patrimoniale infrannuale al 30 giugno 2022.

Parte Straordinaria

1. Aumento del capitale sociale, in denaro, in opzione ai soci ai sensi dell'art. 2441 c.c. per complessivi massimi euro 500.000,00.- (euro cinquecentomila/00), comprensivi di eventuale sovrapprezzo.

2. Scioglimento della società, subordinatamente alla mancata approvazione dell'aumento di capitale di cui al punto 1, e conseguente nomina del o dei liquidatori con determinazione dell'eventuale compenso, dei poteri e delle modalità di liquidazione.

Si precisa che la partecipazione all'assemblea (i) potrà avvenire solo previo espletamento, da parte dei signori azionisti, delle formalità di cui all'articolo 10 dello statuto sociale (a tal fine, si comunica che la sede legale è sita in Trento, via Manzoni n. 16); e (ii) potrà avvenire anche mediante collegamento audio / video alle coordinate che saranno fornite esclusivamente ai signori azionisti che si legittimeranno in conformità a quanto previsto dalla predetta disposizione dello statuto sociale.

Brescia, 06 settembre 2022

L'amministratore unico
Giorgio Alberti

TX22AAA9970 (A pagamento).

PRODOTTI ADRIA S.P.A.

Sede sociale: via Cavalletto, 3 - Padova
Registro delle imprese: Padova 00038150298

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale per lunedì 24 ottobre 2022 alle ore 17 in prima convocazione ed occorrendo in seconda convocazione martedì 25 ottobre 2022, stesso luogo e stessa ora, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1) Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364 del codice civile.

L'amministratore unico
dott. Carlo Tretti

TU22AAA9755 (A pagamento).

SAGEST CAPITAL S.P.A.

Sede legale: viale Giuseppe Mazzini n. 131,
00195 Roma (RM)
Capitale sociale: euro 1.000.000,00
R.E.A.: RM-614115
Codice Fiscale: 07489750583
Partita IVA: 01789711007

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea, in seduta ordinaria e straordinaria, presso lo studio del Notaio Valerio Tirone in via Ferrari n. 11 sc. B, in Roma, in prima convocazione, il giorno 30 settembre 2022, alle ore 15,00 ed in seconda convocazione, il giorno 4 ottobre 2022 alle ore 15,00 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

In sede straordinaria:

1) Nomina del liquidatore, determinazione dei poteri e compenso, criteri di svolgimento della liquidazione.

In sede ordinaria

2) Approvazione bilancio al 31 dicembre 2020 e determinazioni conseguenti;

3) Approvazione bilancio al 31 dicembre 2021 e determinazioni conseguenti;

4) Nomina Collegio sindacale e determinazione del compenso.

Roma, 7 settembre 2022

L'amministratore unico
dott. Marco Colantonio

TV22AAA9891 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

SUPERNOVA SPV S.R.L.*Società unipersonale*

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

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 05132310268

Avviso di cessione di crediti ai sensi degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi del Regolamento (UE), n. 679/2016; del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 (come modificato dal D.Lgs. 10 agosto 2018 n. 101) e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Supernova SPV S.r.l., società unipersonale costituita ai sensi dell'art. 3 della legge 130/99, con sede legale in Conegliano (TV), Via Vittorio Alfieri 1, avente codice fiscale, partita IVA e iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso - Belluno n. 05132310268 (la "Società" o l'"Acquirente"), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti stipulato in data 12 agosto 2022 (il "Contratto di Cessione") con Natixis S.A., società costituita in Francia secondo l'ordinamento francese, con sede legale in Parigi (Francia), Avenue Pierre Mendès-France n. 30, capitale sociale di euro 5.894.485.553,60, interamente versato, che agisce tramite la propria Succursale di Milano, corrente in Milano, via Borgogna n. 8, codice fiscale e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Milano-Monza-Brianza-Lodi: 13445090155, REA MI-1652493, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia al numero 5490 ("Natixis") ha acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti degli articoli 1 e 4 della legge 130/99 e dell'articolo 58 Testo Unico Bancario tutti i crediti pecuniari a titolo di capitale, interessi e altri accessori (i "Crediti") erogati ai sensi del contratto denominato "WT II Senior Facilities Agreement" sottoscritto in data 8 febbraio 2022, così come di volta in volta modificato e integrato, tra Natixis, Natixis S.A., GGI Senior Infrastructure Debt Fund SICA V RAIF SCA II, GGI Senior Infrastructure Debt S.C.A. SICAV RAIF, Baloise Private Assets S.C.S., SICAV-RAIF e UniCredit S.p.A., in qualità di finanziatrici, e WT II Senior S.r.l., in qualità di prenditore del finanziamento (i) Term Facility Tranche A per un ammontare di euro 21.440.433,87, (ii) Term Facility Tranche B per un ammontare di euro 3.422.115,99, (iii) True-Up Facility Tranche A per un ammontare di euro 12.359.681,88 (i "Finanziamenti", il "Contratto di Finanziamento" e il "Debitore"), con efficacia economica e giuridica dal 17 agosto 2022; e

I Crediti sono trasferiti alla Società unitamente ai relativi privilegi e alle relative garanzie reali o personali di qualsiasi tipo da chiunque prestate o comunque esistenti a favore di Natixis in relazione al Contratto di Finanziamento, nonché agli accessori e alle ulteriori garanzie di qualsiasi tipo che assistono i Crediti medesimi, senza necessità di alcuna formalità o annotazione.

Ai sensi della legge 130/99, al perfezionamento della cessione dei Crediti la Società conferirà incarico a Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. affinché in suo nome e per suo

conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute, nonché alla eventuale escussione delle garanzie in caso di inadempimento, nel rispetto delle previsioni del Contratto di Finanziamento, fermo restando che gli attuali debitori dei Finanziamenti dovranno continuare a versare ogni somma dovuta in relazione ai Crediti secondo le modalità previste nel Contratto di Finanziamento.

Per ogni informazione relativa al presente avviso e ai Crediti ceduti è possibile rivolgersi a Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. presso la sede sociale.

Informativa in materia di protezione dei dati personali

La cessione da parte di Natixis, ai sensi e per gli effetti del suddetto Contratto di Cessione, dei Crediti, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant'altro di ragione, ha comportato e/o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti, successori e aventi causa (rispettivamente "Dati Personali" e "Interessati").

Ai sensi e per gli effetti del Regolamento (UE) 679/2016; del D. Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 (come modificato dal D. Lgs. 10 agosto 2018 n. 101) e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007, l'Acquirente - in nome e per conto proprio nonché di Natixis e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto da Natixis, nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, la disponibilità di documenti e di evidenze informatiche connesse ai Crediti che contengono Dati Personali relativi agli Interessati.

L'Acquirente informa, in particolare, che i Dati Personali saranno, in ogni caso, oggetto di trattamento esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale dell'Acquirente stessa, e quindi:

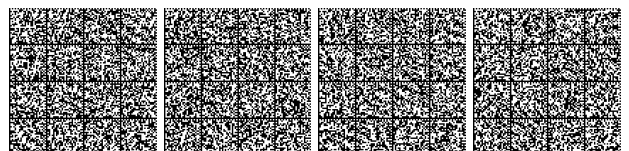
(a) per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

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

Non verranno trattate "categorie particolari" di dati personali. Sono considerati tali i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche, all'adesione a sindacati ed alle convinzioni religiose dei debitori ceduti (art. 9 del GDPR).

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

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le finalità sopra elencate ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Saranno



conservati per il tempo strettamente necessario a garantire il soddisfacimento delle posizioni cedute e l'adempimento degli obblighi di legge (ad esempio, il periodo obbligatorio di conservazione degli atti e della corrispondenza è di 10 anni, così come l'obbligo di produzione di copia di documentazione delle singole operazioni poste in essere). Si informa che la base giuridica su cui si fonda il trattamento è identificata nell'esistenza di ovvero nella circostanza che il trattamento è strettamente funzionale all'esecuzione del rapporto contrattuale di cui sono parte i debitori ceduti.

L'Acquirente - in nome e per conto proprio nonché di Natis e degli altri soggetti sopra individuati - informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i 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 es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

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

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Supernova SPV S.r.l., con sede legale in Via V. Alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV), Italia.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., con sede legale in Via V. Alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV), Italia.

Sono inoltre riconosciuti ai debitori ceduti gli specifici diritti previsti dalla normativa in materia di protezione dei Dati Personali, inclusi quello di (i) ottenere conferma che sia o meno in corso un trattamento di Dati Personali che lo riguardano e, in tal caso, ottenere l'accesso ai propri Dati Personali - compresa una copia degli stessi - e la comunicazione, tra le altre, delle seguenti informazioni: finalità del trattamento, categorie di Dati Personali trattati, destinatari cui questi sono stati o saranno comunicati, periodo di conservazione dei dati, diritti dell'interessato (diritto di accesso - articolo 15 del GDPR); (ii) ottenere, senza ingiustificato ritardo, la rettifica Dati Personali inesatti che lo riguardano e/o l'integrazione dei Dati Personali incompleti (diritto di rettifica - articolo 16 del GDPR); (iii) ottenere, senza ingiustificato ritardo, la cancellazione dei Dati Personali che lo riguardano (diritto alla cancellazione - articolo 17 del GDPR); (iv) ottenere la limitazione del trattamento (diritto di limitazione di trattamento - articolo 18 del GDPR); (v) ricevere in un formato strutturato, di uso comune e leggibile da un dispositivo automatico, i Dati Personali che lo riguardano, trasmetterli a un altro titolare senza impedimenti e, ove tecnicamente fattibile, ottenere che i propri Dati Personali siano trasmessi direttamente da un titolare ad altro titolare, qualora il trattamento si basi sul consenso e sia effettuato con mezzi automatizzati (diritto alla portabilità dei dati - articolo 20 del GDPR); (vi) opporsi al trattamento dei Dati Personali che lo riguardano, salvo che sussistano motivi legittimi per il Titolare di continuare il trattamento (diritto di opposizione - articolo 21 del GDPR); e

(vii) proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali (www.garanteprivacy.it), Piazza di Montecitorio n. 121, 00186, Roma (RM) o all'Autorità Giudiziaria.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno esercitare i predetti diritti rivolgendosi, al responsabile del trattamento designato domiciliato per le funzioni nella sede dell'Acquirente all'indirizzo e-mail: supernova2@finint.com.

Conegliano, 7 settembre 2022

Supernova SPV S.r.l. - Società unipersonale
L'amministratore unico
Blade Management S.r.l. - La persona fisica designata

Pierluigi Basso

TX22AAB9918 (A pagamento).

LEPONTINE S.R.L.

Società unipersonale

Iscritta al numero 35591.7 nell'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione tenuto da Banca d'Italia

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04966140263

Codice Fiscale: 04966140263

RENO LEASE S.R.L.

Società unipersonale

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 91046360268

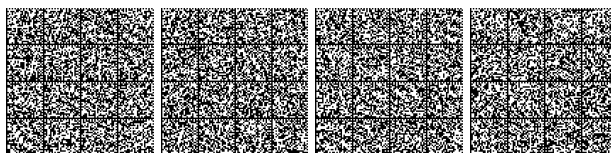
Codice Fiscale: 91046360268

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi e per gli effetti dell'art. 1 e 4 della L. 30 aprile 1999, n. 130 e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385/1993 (Testo Unico Bancario - in breve "TUB") nonché informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 ("Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali"), del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 e degli articoli 13 e 14 del GDPR

Lepontine S.r.l., una società a responsabilità limitata con socio unico, costituita e organizzata nella Repubblica italiana ai sensi della legge del 30 aprile 1990 n. 130, registrata presso il registro delle imprese di Treviso-Belluno al n. 04966140263 e iscritta al numero 35591.7 nell'elenco delle società per la cartolarizzazione tenuto dalla Banca d'Italia, con sede legale in Via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV) con capitale sociale pari ad Euro 10,000, interamente versato (il "Cessionario"),

COMUNICA

che in data 27 giugno 2019 ha acquistato da Reno Lease B.V. con sede legale in Prins Bernhardplein 200 (1097 JB), Amsterdam, Olanda, società iscritta nel registro dell'imprese olandese al numero 72292792, ora Reno Lease S.r.l. (il "Cedente") un portafoglio di crediti individuabili in blocco (il "Portafoglio") in esecuzione di un contratto di cessione di crediti ai sensi dell'art. 1 e 4 della L. 30 aprile 1999, n. 130 (il "Contratto di Cessione") sottoscritto in data 13 dicembre 2018.



I crediti inclusi nel Portafoglio (i “Crediti”) sono quelli venuti a esistenza nel mese di agosto 2022 e sono individuati alla data del 5 settembre 2022 sulla base dei criteri meglio specificati nell’avviso di cessione pubblicato dal Cessionario sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte Seconda n. 78 del 4 luglio 2019 che s’intendono qui richiamati.

Per l’Informativa ai sensi dell’art. 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali, del provvedimento dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 e degli articoli 13 e 14 del GDPR si rimanda ai dati contenuti nell’avviso di cessione pubblicato dal Cessionario sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte Seconda n. 78 del 4 luglio 2019 che s’intendono qui richiamati.

Conegliano, 7 settembre 2022

Lepontine S.r.l. - Società unipersonale - Il presidente del consiglio di amministrazione
Federico Dal Cin

TX22AAB9954 (A pagamento).

RAINBOW SPV S.R.L.

Iscritta all’“elenco delle società veicolo” tenuto dalla Banca d’Italia ai sensi dell’articolo 4

del Provvedimento della Banca d’Italia del 7 giugno 2017
Sede legale: via Vittorio Betteloni n. 2 - 20131 Milano, Italia
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano, Monza - Brianza, Lodi
10792460965

Codice Fiscale: 10792460965

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

Iscritta nell’Albo Unico degli Intermediari Finanziari ex art. 106 del Testo Unico Bancario al n. 181

Sede legale: via Guidubaldo del Monte n. 61
00197 Roma, Italia

Capitale sociale: Euro 2.502.791,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma 03436130243

Codice Fiscale: 03436130243

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la “Legge sulla Cartolarizzazione”) e dell’articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il “Testo Unico Bancario.”) Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) e relativa normativa nazionale applicabile

Rainbow SPV S.r.l. (il “Cessionario”), società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, comunica che, nell’ambito di un’operazione di cartolarizzazione dei crediti realizzata ai sensi

della Legge sulla Cartolarizzazione, in forza di un contratto di cessione di crediti concluso in data 06.09.2022 (la “Data di Cessione”) ha acquistato pro soluto da Dynamica Retail S.p.A. (il “Cedente”), con effetto legale dalla Data di Cessione ed efficacia economica dalla Data di Valutazione (come di seguito definita), ogni e qualsiasi credito (compresi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo i crediti relativi al capitale e agli interessi) derivante da mutui (i “Mutui”) assistiti da cessione del quinto dello stipendio e/o della pensione o da delegazione di pagamento del quinto dello stipendio effettuata/e in favore del Cedente dai relativi debitori (i “Debitori” e i “Crediti”). Tali Crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge e sono stati selezionati dal Cedente tra i crediti derivanti da Mutui che alle ore 23:59 del 05.09.2022 (la “Data di Valutazione”) soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

- Criteri Comuni, dettagliati nei punti da 1) a 15) dell’Avviso di Cessione comparso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana parte II n. 149 del 16/12/2021, pag. 7;

- Criteri specifici: Crediti relativi a Contratti di Mutuo che, alla Data di Valutazione, soddisfacevano i seguenti Criteri:

- data di liquidazione del saldo compresa tra 05 Luglio 2022 e il 02 Settembre 2022;

- T.A.N. (Tasso Annuo Nominale) compreso tra 3,49% e 14,15%.

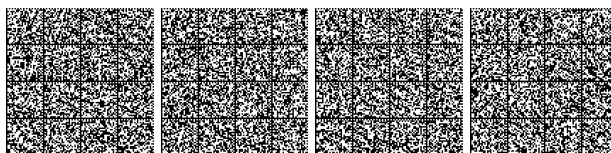
(i “Criteri”).

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

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Roma, Via Guidubaldo del Monte n. 61, 00197.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

Tanto premesso, si comunica, anche ai sensi dell’articolo 4, comma 4-bis della Legge sulla Cartolarizzazione, che il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell’ambito dell’operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Dynamica Retail S.p.A., con sede in Via Guidubaldo del Monte, 61, 00197, Roma, come servicer dell’operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il “Servicer”), affidandogli le funzioni di cui all’articolo 2, comma 3, let-



tera c) della Legge sulla Cartolarizzazione. Il Servicer è di conseguenza, divenuto responsabile (il “Responsabile”) del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

Ai sensi e per gli effetti del GDPR (in particolare gli articoli 13 e 14), il Cessionario ed il Servicer non tratteranno dati definiti dallo stesso GDPR come “sensibili”.

I dati personali relativi ai debitori ceduti continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate.

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

Il Cessionario ed il Servicer potranno comunicare i dati personali per le “finalità del trattamento cui sono destinati i dati”, a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile come sotto indicato.

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

I diritti previsti dagli articoli dal 15 al 23 del GDPR potranno essere esercitati mediante richiesta rivolta al Titolare con lettera raccomandata indirizzata a Rainbow SPV S.r.l., Via Vittorio Betteloni, 2, 20131, Milano o a mezzo e-mail all’indirizzo di posta elettronica spv_project_1901@legalmail.it e/o al Responsabile con lettera raccomandata indirizzata a Dinamica Retail S.p.A. o a mezzo e-mail all’indirizzo di posta elettronica rpd@dynamicaretail.it.

Milano, li 6 settembre 2022

Rainbow SPV S.r.l. - L’amministratore unico
Daniela Rognone

TX22AAB9955 (A pagamento).

ALBA 13 SPV S.R.L.

Società unipersonale

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso-Belluno 05341060266

Codice Fiscale: 05341060266

ALBA LEASING S.P.A.

Sede legale: via Sile, 18 - 20139 Milano

Capitale sociale: Euro 357.953.058,13 i.v.

Registro delle imprese: Milano-Monza-Brianza-Lodi

06707270960

Codice Fiscale: 06707270960

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la “Legge sulla Cartolarizzazione”) e dell’articolo 58 del D. Lgs 1° settembre 1992, n. 385 (il “Testo Unico Bancario”), corredato dall’informativa ai sensi del Regolamento (UE), n. 679/2016; del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 (come modificato dal D.Lgs. 10 agosto 2018 n. 101) e del provvedimento dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Alba 13 SPV S.r.l. (l’“Acquirente”) comunica che in data 5 settembre 2022 ha concluso con Alba Leasing S.p.A. (l’“Originator”) un contratto quadro 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 Quadro di Cessione”). In virtù del Contratto Quadro di Cessione, l’Acquirente si è impegnata ad acquistare dall’Originator (che ha il diritto di cedere all’Acquirente) pro soluto al ricorrere di determinate condizioni specificate nel Contratto Quadro di Cessione e secondo un programma di cessioni anche su base rotativa, i crediti dovuti in forza dei contratti di locazione finanziaria stipulati dall’Originator (o dai suoi aventi causa) con i propri clienti utilizzatori (i “Contratti di Locazione Finanziaria” ed i relativi utilizzatori, gli “Utilizzatori”).

L’Acquirente comunica che, ai sensi del Contratto Quadro di Cessione, ha acquistato pro soluto, in data 5 settembre 2022 e con effetto economico dal 20 agosto 2022 (escluso) (la “Data di Valutazione”) dall’Originator tutti i crediti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, i canoni, gli interessi, gli accessori, gli eventuali incrementi dei canoni, le somme dovute a titolo di prezzo per l’eventuale esercizio dell’opzione di acquisto dei beni (i “Beni”) che alla Data di Valutazione (o alla diversa data indicata in relazione a ciascun criterio distintivo) soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi (collettivamente, i “Crediti”):

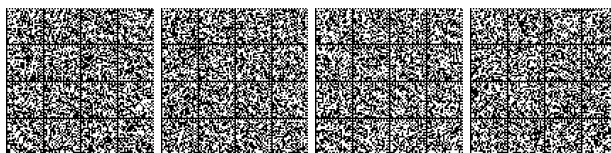
A) Criteri Comuni:

(a) siano stati stipulati da Alba Leasing S.p.A. in qualità di parte concedente il bene in locazione finanziaria;

(b) prevedano la decorrenza del relativo rapporto di locazione a partire dal 1° gennaio 2010 o altra successiva data;

(c) siano denominati in Euro;

(d) il cui canone anticipato sia stato pagato dal relativo debitore alla sottoscrizione del relativo Contratto di Locazione Finanziaria;



(e) i cui canoni siano pagabili dal relativo utilizzatore tramite SDD (SEPA direct debit);

(f) prevedano una periodicità di pagamento delle rate mensile, bimestrale, trimestrale o semestrale;

(g) prevedano un tasso di interesse fisso o variabile e, in quest'ultimo caso, un'indicizzazione con modalità a ricalcolo (e non a conguaglio) legata ai tassi Euribor a 1 mese o Euribor a 3 mesi o Euribor a 6 mesi;

(h) siano regolati dalla legge italiana (come indicato nel relativo Contratto di Locazione Finanziaria);

(i) non siano stati stipulati:

(i) ai sensi della Legge 28 novembre 1965, n. 1329 (c.d. "Legge Sabatini", come successivamente modificata e integrata) e del Decreto Legge 21 giugno 2013, n. 69 convertito in legge dalla Legge 9 agosto 2013, n. 89 (c.d. "Legge Sabatini-bis", come successivamente modificata e integrata), come indicato nel relativo Contratto di Locazione Finanziaria, o

(ii) sulla base di qualsiasi altra agevolazione o contribuzione a carico dello Stato o di pubbliche amministrazioni o di enti di natura pubblica, o società, direttamente od indirettamente, controllate da una pubblica amministrazione, o che comporti un diritto di seguito, di proprietà o altro privilegio a favore di tali soggetti, ad eccezione delle agevolazioni o contribuzioni previste:

(1) dallo "Strumento di condivisione del rischio per PMI e Small Mid Cap innovative e orientate alla ricerca (Strumento RSI) - Compartimento dedicato allo strumento finanziario di condivisione del rischio" prestato dal Fondo Europeo per gli Investimenti (codice 063);

(2) dalla Garanzia InnovFin rilasciata dal Fondo Europeo per gli Investimenti (FEI) con il sostegno finanziario dell'Unione Europea nei termini definiti nell'ambito del programma Orizzonte 2020 (del 12 giugno 2014 e successive modifiche: 19 gennaio 2015, 15 giugno 2015, 22 luglio 2015, 10 dicembre 2015 e 31 marzo 2016) e del Fondo Europeo per gli Investimenti Strategici (EFSI) così come previsto nel Piano di Investimenti per l'Europa (codice 064 e codice 065);

(3) dalla Legge 21 maggio 1981, n. 240 (Provvidenze a favore dei consorzi e delle società consortili tra piccole e medie imprese nonché delle società consortili miste) (codici 200 e 205);

(4) dalla Convenzione MISE - CDP - ABI 14 febbraio 2014, coordinato con gli aggiornamenti tecnici in data 25 marzo 2014, 3 giugno 2014, 5 giugno 2014 e 9 giugno 2014 (codice 259);

(5) dalla Legge n. 598/1994 (codice 300);

(6) dal Programma Operativo Regionale (POR-FESR) 2007-2013 della Regione Liguria, dal DGR Liguria n. 1278 del 26 ottobre 2007 (codice 440);

(7) dalla Legge 23 dicembre 1996, n. 662 (Misure di razionalizzazione della finanza pubblica) (codice 494);

(8) dal Programma Operativo Regionale (POR-FESR) 2007-2013 della Regione Veneto e dal DGR Veneto n. 3495 del 17 novembre 2009 (codice 495);

(9) dalla Legge Regionale del Veneto n. 5 del 9 febbraio 2001 e dalla disciplina di attuazione dettata dalle deliberazioni delle Giunta della Regione Veneto del 23 gennaio 2004 n. 70, del 31 gennaio 2012 n. 117 e del 17 aprile 2012 n. 676 (codice 496);

(10) dalla Legge Regione Veneto Legge 17 gennaio 2002, n. 2 (codice 499);

(11) dalla Legge Provincia Autonoma di Bolzano - Alto Adige 13 novembre 1986, n. 27 (Credito al Commercio), successivamente abrogata dalla Legge Provincia Autonoma di Bolzano - Aldo Adige 13 febbraio 1997, n. 4, (codice 535);

(12) dalla Legge Provinciale di Bolzano dell'8 gennaio 1993, n. 1 (codice 536);

(13) dalla Legge Provincia Autonoma di Trento 13 dicembre 1999, n. 6 e dalla disciplina di attuazione dettata dalle relative deliberazioni della Giunta della Provincia Autonoma di Trento (codice 547);

(14) dall'Ordinanza del Presidente della Regione Emilia Romagna in qualità di Commissario Delegato del 12 ottobre 2012, n. 57, come di tempo in tempo modificata (ivi incluse le modifiche adottate dall'Ordinanza del Presidente della Regione Emilia Romagna in qualità di Commissario Delegato del 17 aprile 2014, n. 28) (codice 548);

(15) dal Programma Operativo Regionale (POR-FESR) 2014-2020 della Regione Umbria, approvato dalla Commissione Europea con Cod. CCI 2014IT16RFOP019 (codice 589);

(16) dal Programma Operativo Regionale (POR-FESR) 2007 - 2013 della Regione Umbria, approvato dalla Commissione Europea con Cod. CCI 2007IT 162 PO 013 (codice 590);

(17) dal bando della Regione Lombardia finalizzato a supportare le micro, piccole e medie imprese con sede operativa in Lombardia ("Rinnova Veicoli 2019-2020") (codice 044);

(18) dalla Legge 30 Dicembre 2020, numero 178 sul credito d'imposta dei beni strumentali nuovi (codice 880), dalla Legge 28 Dicembre 2015, numero 208 sul credito d'imposta Mezzogiorno (codice 881) e dalla Legge 21 Dicembre 2019, numero 160 sul credito d'imposta per le spese sostenute a titolo di investimento in beni strumentali nuovi (codice 882);

(j) i cui debitori abbiano dichiarato nel relativo contratto di locazione finanziaria di essere residenti o di avere sede legale in Italia;

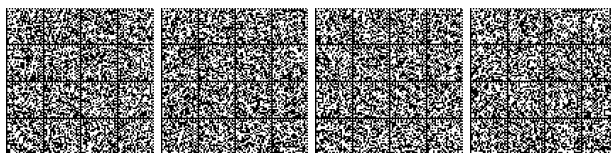
(k) i cui debitori non siano dipendenti, amministratori od azionisti di Alba Leasing S.p.A.;

(l) i cui debitori non siano pubbliche amministrazioni, enti locali od enti di natura pubblica (inclusi quelli di cui all'elenco previsto dall'art. 1, comma 3, della legge 31 dicembre 2009, n. 196 e pubblicato annualmente dall'ISTAT sulla *Gazzetta Ufficiale*), né società, direttamente od indirettamente, controllate da una pubblica amministrazione o da un ente locale;

(m) i cui debitori (in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, come di tempo in tempo modificata), non rientrino in una delle categorie identificate da uno dei seguenti Codice Attività SAE: Codice SAE 247 (fondi comuni di investimento monetario), Codice SAE 245 (sistema bancario), Codice SAE 300 (Banca d'Italia), Codice SAE 248 (istituti di moneta elettronica), Codice SAE 101 (Cassa DD.PP.);

(n) i cui debitori non siano assoggettati a fallimento o ad altre procedure concorsuali;

(o) i cui debitori abbiano pagato puntualmente tutti i canoni o non vi siano canoni dovuti e non pagati da più di 30 giorni dalla relativa scadenza;



(p) prevedano l'obbligo in capo al relativo utilizzatore di assicurare il relativo bene presso una primaria compagnia di assicurazione e, in relazione ai contratti di locazione finanziaria stipulati a partire dall'1 ottobre 2012, sottoscrivere l'appendice di vincolo in favore di Alba Leasing S.p.A.;

(q) i beni oggetto dei relativi contratti di locazione finanziaria rientrino in una delle seguenti categorie:

(i) immobili ubicati in Italia,

(ii) treni, navi, imbarcazioni, aerei,

(iii) veicoli, motoveicoli, automobili, autocarri leggeri, autocarri, veicoli commerciali, veicoli industriali, ovvero altri automezzi immatricolati o targati in Italia (esclusi gli aeromobili), ovvero

(iv) beni strumentali (ad es. macchinari, attrezzature e impianti);

(r) ai relativi utilizzatori non siano stati notificati procedimenti esecutivi, cautelari o similari da parte di Alba Leasing S.p.A. o in suo nome e/o per suo conto in relazione ai beni oggetto dei relativi contratti di locazione finanziaria;

(s) nessuno dei relativi debitori abbia notificato per iscritto ad Alba Leasing S.p.A. alcuna denuncia di furto dei relativi beni;

(t) la costruzione dei beni oggetto dei relativi contratti di locazione finanziaria sia stata ultimata e tali beni siano stati consegnati al relativo utilizzatore;

(u) prevedano l'obbligo del relativo debitore di effettuare i pagamenti previsti in ogni caso, anche qualora i relativi beni non siano idonei all'uso previsto, siano distrutti o non siano a disposizione dei relativi debitori per motivi non imputabili ad Alba Leasing S.p.A. (c.d. Net Lease);

(v) prevedano espressamente la facoltà per il relativo debitore di acquistare i relativi beni alla scadenza del relativo contratto di locazione finanziaria (c.d. leasing finanziario);

(w) prevedano rate (a) da pagare sulla base di un piano di ammortamento "alla francese" ai sensi del quale tutte le rate, o serie di rate, hanno un importo costante e (b) composte, ciascuna, da una componente capitale e da una componente interessi;

(x) non prevedano una fatturazione unica, congiunta e anticipata di tutti i relativi canoni, né fatturazione manuale;

(y) non prevedano un tasso di interesse pari a zero;

(z) la scadenza dei relativi canoni (escluso l'importo dovuto alla scadenza dei relativi contratti di locazione finanziaria da parte dei relativi debitori qualora questi decidano di esercitare l'opzione di acquisto del relativo bene) sia fissata il 1° giorno del mese;

(aa) i cui debitori non abbiano rilasciato cambiali a favore di Alba Leasing a garanzia del pagamento di uno o più canoni derivanti da tali contratti di locazione finanziaria;

(bb) il cui debito residuo sia maggiore o uguale a Euro 5.000; e

(cc) la cui data di pagamento dell'ultimo canone (così come indicata nei relativi contratti di locazione finanziaria) non sia successiva al 1 dicembre 2038;

con esclusione di tutti i crediti che, pur rispettando i criteri sopraelencati rispettino uno o più dei seguenti criteri:

(A) crediti i cui debitori abbiano richiesto ad Alba Leasing S.p.A. nei 45 giorni precedenti alla relativa Data di Valutazione un conteggio per il riscatto anticipato; e

(B) crediti i cui debitori, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, come di tempo in tempo modificata e integrata, rientrano in una delle seguenti categorie SAE (Settori di Attività Economica): 600, 773, 774, 775; e

(C) crediti i cui contratti di locazione finanziaria abbiano entrambe le seguenti caratteristiche:

(1) siano stati sottoscritti nell'ambito delle proposte commerciali attivate da Alba Leasing al fine di migliorare l'offerta rivolta alla clientela denominate "6x1=0" e "60/66 SCHMITZ "VAR"" (che consentono al debitore di non effettuare il pagamento del canone periodico per un periodo non superiore a 6 (sei) mesi consecutivi successivi alla decorrenza del relativo rapporto di locazione) ai sensi delle convenzioni aventi le seguenti denominazioni (come riportato nel preventivo predisposto da Alba Leasing e accettato dal relativo debitore): "HL0 LIQUIDITA' >150 MCC 60", "HL1 LIQUIDITA' >150 MCC 66", "HL2 LIQUIDITA' <150 60", "HL3 LIQUIDITA' <150 66", "HM2 LIQUIDITA' >150 DM 60", "HM3 LIQUIDITA' >150 DM 66" e "HM5 PROMO 60/66 SCHMITZ "VAR""; e

(2) prevedano che il debitore debba corrispondere il pagamento del 1° canone periodico diverso da zero successivamente alla relativa Data di Valutazione.

B) Criteri Specifici:

(a) la cui durata contrattuale residua non superi:

(i) il 1° dicembre 2028 per i contratti di locazione finanziaria aventi ad oggetto veicoli, motoveicoli, automobili, autocarri leggeri, autocarri, veicoli commerciali, veicoli industriali, ovvero altri automezzi;

(ii) il 1° dicembre 2031 per i contratti di locazione finanziaria aventi ad oggetto beni strumentali (ad es. macchinari, attrezzature e impianti);

(iii) il 1° luglio 2037 per i contratti di locazione finanziaria aventi ad oggetto beni immobili;

(iv) il 1° giugno 2032 per i contratti di locazione finanziaria aventi ad oggetto navi, imbarcazioni;

(b) i cui canoni residui da pagare (escluso l'importo dovuto alla scadenza del relativo contratto di locazione finanziaria da parte del debitore qualora questi decida di esercitare l'opzione di acquisto del relativo bene) siano almeno due a partire dal canone con scadenza a decorrere dal 1 ottobre 2022 (incluso),

con esclusione di tutti i crediti che, pur rispettando i criteri sopraelencati rispettino uno o più dei seguenti criteri:

(A) siano identificati da uno dei seguenti codici rapporto (c.d. numero contratto) (come specificato nel relativo contratto di locazione finanziaria): 1.000.231; 1.045.384; 1.088.200; 1.114.885; 1.129.882; 1.137.519; 1.148.867; 1.168.314; 1.003.092; 1.045.436; 1.088.330; 1.115.015; 1.130.070; 1.137.875; 1.149.787; 1.168.744; 1.003.625; 1.045.569; 1.090.773; 1.115.743; 1.130.209; 1.137.911; 1.150.893; 1.169.140; 1.005.796; 1.045.692; 1.093.153; 1.117.176; 1.130.535; 1.137.938; 1.150.953; 1.169.141; 1.006.820; 1.046.387; 1.093.366; 1.117.488; 1.130.723;



1.138.222; 1.152.177; 1.169.298; 1.007.402; 1.049.502;
 1.093.616; 1.117.940; 1.131.053; 1.140.015; 1.152.569;
 1.169.394; 1.007.407; 1.053.433; 1.094.234; 1.118.153;
 1.131.352; 1.140.291; 1.153.080; 1.169.965; 1.008.077;
 1.053.793; 1.094.778; 1.120.328; 1.131.714; 1.140.507;
 1.153.891; 1.170.460; 1.008.384; 1.053.901; 1.094.904;
 1.120.644; 1.132.118; 1.140.518; 1.156.886; 1.170.641;
 1.008.385; 1.055.693; 1.095.688; 1.120.690; 1.133.001;
 1.140.551; 1.156.949; 1.170.793; 1.008.821; 1.055.718;
 1.095.801; 1.120.903; 1.133.121; 1.140.862; 1.157.875;
 1.171.004; 1.010.398; 1.058.097; 1.096.705; 1.120.934;
 1.133.124; 1.141.240; 1.158.281; 1.171.263; 1.011.361;
 1.058.568; 1.097.089; 1.121.131; 1.133.577; 1.141.260;
 1.158.696; 1.171.429; 1.011.420; 1.059.087; 1.097.159;
 1.121.137; 1.133.624; 1.141.444; 1.159.019; 1.171.950;
 1.011.598; 1.059.234; 1.098.591; 1.121.202; 1.133.926;
 1.141.616; 1.159.317; 1.172.093; 1.012.479; 1.059.899;
 1.101.574; 1.122.057; 1.134.036; 1.141.766; 1.159.660;
 1.172.516; 1.012.739; 1.062.047; 1.102.177; 1.122.440;
 1.134.065; 1.141.956; 1.159.830; 1.172.517; 1.013.546;
 1.063.305; 1.102.659; 1.122.469; 1.134.092; 1.142.146;
 1.160.592; 1.172.519; 1.013.893; 1.063.994; 1.102.681;
 1.122.791; 1.134.212; 1.142.320; 1.162.423; 1.172.521;
 1.014.496; 1.065.514; 1.105.060; 1.122.819; 1.134.537;
 1.143.308; 1.163.022; 1.172.522; 1.016.657; 1.068.167;
 1.106.570; 1.122.959; 1.134.745; 1.143.925; 1.163.109;
 1.172.845; 1.018.029; 1.068.468; 1.106.833; 1.123.764;
 1.135.011; 1.144.039; 1.163.882; 1.173.119; 1.019.672;
 1.071.219; 1.106.966; 1.123.951; 1.135.328; 1.144.982;
 1.164.119; 1.173.164; 1.022.534; 1.073.019; 1.107.754;
 1.124.450; 1.135.356; 1.145.012; 1.164.367; 1.173.179;
 1.023.174; 1.073.858; 1.108.174; 1.124.589; 1.135.439;
 1.145.137; 1.165.005; 1.173.466; 1.023.930; 1.075.197;
 1.108.564; 1.125.428; 1.135.467; 1.145.387; 1.165.317;
 1.175.721; 1.034.565; 1.077.881; 1.108.710; 1.126.205;
 1.135.943; 1.145.441; 1.165.507; 1.177.599; 1.035.171;
 1.077.918; 1.108.894; 1.126.485; 1.136.260; 1.145.832;
 1.165.536; 1.178.817; 1.036.751; 1.078.586; 1.109.364;
 1.127.714; 1.136.415; 1.146.191; 1.166.016; 1.178.818;
 1.037.876; 1.079.859; 1.110.055; 1.128.217; 1.136.416;
 1.146.839; 1.166.529; 1.179.540; 1.038.231; 1.079.871;
 1.110.852; 1.128.308; 1.136.652; 1.146.975; 1.166.560;
 1.181.001; 1.038.351; 1.081.494; 1.111.571; 1.128.790;
 1.136.671; 1.147.735; 1.166.899; 1.183.898; 1.038.607;
 1.081.886; 1.112.721; 1.128.796; 1.136.710; 1.148.024;
 1.167.685; 1.184.522; 1.043.162; 1.083.777; 1.113.208;
 1.128.996; 1.136.786; 1.148.511; 1.167.980; 1.184.843;
 1.043.679; 1.085.192; 1.113.623; 1.129.015; 1.136.999;
 1.148.865; 1.167.987; 1.186.863; 1.043.755; 1.086.662;
 1.113.911; 1.129.309; 1.137.514; 1.148.866; 1.168.253;
 oppure

(B) siano identificati da uno dei seguenti codici cliente (come specificato nelle relative fatture emesse ai sensi del relativo contratto di locazione finanziaria): 00606651; 00097224; 01007932; 01302028; 06034639; 06053408; 06057873; 06097118; 06118596; 06137811; 06245155; 06279516; 06320533; 06326760; 06438813.

Sono esclusi dalla cessione i crediti relativi (a) all'IVA eventualmente corrisposta dagli Utilizzatori o da altri soggetti ai sensi dei Contratti di Locazione Finanziaria, (b) alle spese dovute dagli Utilizzatori ai sensi dei Contratti di Locazione Finanziaria ed (c) agli interessi di mora sulle somme menzionate alle precedenti lettere (a) e (b).

Sono inclusi nella cessione esclusivamente i canoni dovuti agli Utilizzatori che abbiano scadenza a decorrere dal 1 ottobre 2022 (incluso).

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti all'Acquirente senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del Testo Unico Bancario richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti derivanti all'Originator dai Contratti di Locazione Finanziaria relativi ai Crediti ivi richiamati, ivi incluse le garanzie, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa inerente ai suddetti Crediti e ai relativi rapporti di finanziamento o di credito, inclusi i diretti di credito futuri derivanti da polizze assicurative a copertura dei Beni e diritti di credito futuri relativi ad indennizzi da parte di istituti bancari con le quali l'Originator abbia stipulato convenzioni aventi ad oggetto il conferimento dell'incarico a tali istituti bancari di istruire e se del caso approvare, in nome e per conto dell'Originator, operazioni di leasing aventi ad oggetto, tra l'altro, i Contratti di Locazione Finanziaria.

L'Originator ha ricevuto incarico dall'Acquirente, di procedere - in nome e per conto di quest'ultima - all'incasso delle somme dovute in relazione ai Crediti e, più in generale, alla gestione di tali Crediti in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei Crediti ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione. In virtù di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione ad Alba Leasing S.p.A. - tel. 800.180.989.

Di eventuali ulteriori cessioni ai sensi del Contratto Quadro di Cessione verrà data notizia con le stesse forme e modalità di cui alla cessione oggetto del presente avviso.

Informativa in materia di protezione dei dati personali

La cessione da parte di Alba Leasing S.p.A., ai sensi e per gli effetti del suddetto Contratto Quadro di Cessione, dei Crediti, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant'altro di ragione, ha comportato e/o potrà comportare il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti, successori e aventi causa (rispettivamente "Dati Personali" e "Interessati").

Ai sensi e per gli effetti del Regolamento (UE) 679/2016; del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 (come modificato dal D.Lgs. 10 agosto 2018 n. 101) e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali



del 18 gennaio 2007, l'Acquirente - in nome e per conto proprio nonché dell'Originator e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto dall'Originator, nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, la disponibilità di documenti e di evidenze informatiche connesse ai Crediti che contengono Dati Personali relativi agli Interessati.

L'Acquirente informa, in particolare, che i Dati Personali saranno, in ogni caso, oggetto di trattamento esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale dell'Acquirente stessa, e quindi:

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

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

Non verranno trattate "categorie particolari" di dati personali. Sono considerati tali i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche, all'adesione a sindacati ed alle convinzioni religiose dei debitori ceduti (art. 9 del GDPR).

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

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per le finalità sopra elencate ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Saranno conservati per il tempo strettamente necessario a garantire il soddisfacimento delle posizioni cedute e l'adempimento degli obblighi di legge (ad esempio, il periodo obbligatorio di conservazione degli atti e della corrispondenza è di 10 anni, così come l'obbligo di produzione di copia di documentazione delle singole operazioni poste in essere). Stante le finalità su indicate, il trattamento si fonda sull'adempimento di un obbligo di legge gravante sul titolare; sull'esistenza ovvero sulla circostanza che il trattamento è strettamente funzionale all'esecuzione del rapporto contrattuale di cui sono parte i debitori ceduti.

L'Acquirente - in nome e per conto proprio nonché dell'Originator e degli altri soggetti sopra individuati - informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia) come da informativa già resa da Alba Leasing agli Utilizzatori e cui si rimanda integralmente. 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 es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di soggetti autorizzati al trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - persone fisiche

appartenenti alle categorie dei consulenti e dei dipendenti delle società esterne nominate dai Responsabili, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Alba 13 SPV S.r.l., con sede legale in Via V. Alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV), Italia.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Alba Leasing S.p.A., con sede legale in Via Sile n. 18, 20139 Milano, Italia.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali di ciascuno degli Interessati possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili e/o titolari del trattamento, sono disponibili nella sezione Privacy del sito internet aziendale al seguente indirizzo: <http://www.albaleasing.eu>.

Sono inoltre riconosciuti ai debitori ceduti gli specifici diritti previsti dalla normativa in materia di protezione dei Dati Personali, inclusi quello di (i) ottenere conferma che sia o meno in corso un trattamento di Dati Personali che lo riguardano e, in tal caso, ottenere l'accesso ai propri Dati Personali - compresa una copia degli stessi - e la comunicazione, tra le altre, delle seguenti informazioni: finalità del trattamento, categorie di Dati Personali trattati, destinatari cui questi sono stati o saranno comunicati, periodo di conservazione dei dati, diritti dell'interessato (diritto di accesso - articolo 15 del GDPR); (ii) ottenere, senza ingiustificato ritardo, la rettifica Dati Personali inesatti che lo riguardano e/o l'integrazione dei Dati Personali incompleti (diritto di rettifica - articolo 16 del GDPR); (iii) ottenere, senza ingiustificato ritardo, la cancellazione dei Dati Personali che lo riguardano (diritto alla cancellazione - articolo 17 del GDPR); (iv) ottenere la limitazione del trattamento (diritto di limitazione di trattamento - articolo 18 del GDPR); (v) ricevere in un formato strutturato, di uso comune e leggibile da un dispositivo automatico, i Dati Personali che lo riguardano, trasmetterli a un altro titolare senza impedimenti e, ove tecnicamente fattibile, ottenere che i propri Dati Personali siano trasmessi direttamente da un titolare ad altro titolare, qualora il trattamento si basi sul consenso e sia effettuato con mezzi automatizzati (diritto alla portabilità dei dati - articolo 20 del GDPR); (vi) opporsi al trattamento dei Dati Personali che lo riguardano, salvo che sussistano motivi legittimi per il Titolare di continuare il trattamento (diritto di opposizione - articolo 21 del GDPR); e (vii) proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali (www.garanteprivacy.it), Piazza di Montecitorio n. 121, 00186, Roma (RM) o all'Autorità Giudiziaria.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno esercitare i predetti diritti rivolgendosi, senza formalità, al responsabile del trattamento designato - Responsabile ICT e Servizi Generali (e-mail: Mail.Privacy@albaleasing.eu) - domiciliato per le funzioni nella sede della Società ed al Data Protection Officer anche questo domiciliato per le funzioni nella sede della Società (mail pec: dpo.albaleasing@actalisertymail.it).

Conegliano, 5 settembre 2022

Alba 13 SPV S.r.l. - Società unipersonale
L'amministratore unico
Andrea Crespan

TX22AAB9972 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TORINO

Notifica per pubblici proclami - Ricorso ex art. 702 bis c.p.c. e convocazione in mediazione

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. – Estratto ricorso ex art. 702 bis c.p.c. e convocazione in mediazione.

M.G. DEVELOPER S.R.L. (C.F./P. Iva 11885680014) con sede legale in Torino (TO), via Cibrario 13, in persona del Presidente e legale rappresentante *pro tempore* sig. Marco Grossi, rappresentata e difesa, dagli Avv.ti Giovanni Manganaro (C.F. MNGGNN76L26C627J) e Michele Bombara (C.F. BMBMHL74A22L219P) ed elettivamente domiciliata presso il loro studio in Torino, C.so Giacomo Matteotti, 31, (PEC: giovannimanganaro@pec.ordineavvocatitorino.it; michelebombara@pec.ordineavvocatitorino.it) contro MERLIN Giovanni, MERLIN Giuseppe e MERLIN Placido, di dati anagrafici e residenza sconosciuti, o loro eredi e aventi causa perché sia accertata e dichiarata contro di essi l'avvenuta usucapione dell'area sita nel Comune di Sauze di Cesana (TO), Borgata Bessen Basso posto alle coerenze di: mappali 875, 878, 7 e 6, tutti del foglio 17 e Borgata Bessen Basso, salvo altri, censito al Catasto dei Terreni del Comune di Sauze di Cesana al foglio 17, part. 19, fabbricato rurale, (ora completamente diruto), Ha 00.02.76, senza classamento né rendita, a favore dei signori Giovanni Berton e Amalia Perlo, danti causa della ricorrente, ovvero del ricorrente medesimo, ex artt. 1146 secondo comma c.c. e 1158 c.c.

Con invito a comparire davanti il Tribunale di Torino, Sezione Seconda, G.I. Dr.ssa Chiara Comune, r.g. 12287/2022, all'udienza del 01.12.2022 ore 11.00, aula 65, con termine per la costituzione dei convenuti non oltre dieci giorni prima dell'udienza.

Con ulteriore invito ai medesimi soggetti a comparire avanti all'Organismo di Mediazione 101 Mediatori con sede in Torino, via L. Mercantini 5, all'incontro del 28.09.2022 ore 11.00, con invito a prendere visione del regolamento di mediazione e compilare il modulo di adesione disponibile su www.101mediatori.it.

avv. Giovanni Manganaro

TX22ABA9871 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NUORO

Punti di contatto: avv. Raffaella Secce
E-mail: raffaelasecce@tiscali.it

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione

Il Presidente del Tribunale di Nuoro ha autorizzato, con decreto n. Cron. 1480/22 del 18.08.2022, Rg n. 620/2022 VG, la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione

con cui Orotelli Salvatore nato a Nuoro il 20.03.1964, CF: RTLSVT64C20F979D, ivi residente in via Lollove, n. 25, rappresentato e difeso dall'Avv. Raffaella Secce (C.F.SCCRFL75S46F979L), (Pec:avv.raffaelasecce@pec.it) e domiciliato presso lo studio del medesimo in Galtelli, Vico Parrocchia, n. 1, ha evocato in giudizio il Sig.: Ladu Chironi Simone fu Giovanni Santo e i loro eredi e/o aventi causa e/o aventi diritto e/o chiunque abbia un interesse pro indiviso sull'immobile di seguito descritto, a comparire nanti il Tribunale di Nuoro all'udienza del 20.12.2022 ore di rito con invito a costituirsi 20 gg prima pena le preclusioni ex art. 38 e 167 c.p.c. per ivi sentire dichiarare che Orotelli Salvatore ha acquistato per compiuta usucapione la proprietà del terreno sito a Nuoro, distinto in Catasto Terreni al Foglio 53 particella 1, Qualità Pascolo Arb. Classe 3, Ha. 01.20.61., per averlo posseduto per oltre vent'anni, uti dominus, in modo pieno, esclusivo, pacifico, pubblico ed ininterrotto. Con vittoria di spese e di onorari in caso di resistenza.

Galtelli - Nuoro, 01 settembre 2022

avv. Raffaella Secce

TX22ABA9874 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRENTO

*Notifica per pubblici proclami
R.G. n. 3157/2022*

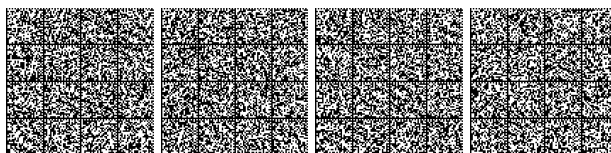
Si rende noto che l'avv. Ornella Vanzo (COD. FISC. VNZ RLL 71P54 C372E) con studio in 38033 Cavalese (TN) Via Barattieri n. 10, quale procuratrice di FRANCO TAVERNAR nato a Capriana (TN) il 26.04.1957 (Cod. Fisc.: TVR FNC 57D26 B697A) con atto di citazione del 16.05.2022 in fase di notifica ex art. 150 cpc ha citato gli eventuali eredi e aventi causa di Tavernar Romano fu Urbano, di Tavernar Marino fu Urbano, di Dallio Elio, Dallio Irma di Elia, Dallio Maria, Tavernar Brigida fu Urbano, Tavernar Carolina fu Urbano, Tavernar Elisabetta sposata Facenda e Tavernar Severino fu Urbano chiedendo al Tribunale di Trento di accertare e dichiarare l'intervenuta usucapione delle pp.ff. 898/3, 870/2 e 906 C.C. Capriana e della p.f. 3886 C.C. Carano con le successive intavolazioni.

La prima udienza è fissata per il giorno 24.05.2023 ore 9.00 presso il Tribunale di Trento. I convenuti/proprietari sopra identificati possono costituirsi fino a 20 giorni prima per esercitare i diritti ex art. 166 cpc; la mancata costituzione importerà le decadenze ex artt. 38 e 167 cpc.

Cavalese, 5 settembre 2022

avv. Ornella Vanzo

TX22ABA9877 (A pagamento).



ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI

Liberazione da ipoteca - Dichiarazione artt. 2890 c.c. e 792 c.p.c. - Atto dichiaratorio con offerta di purgazione

VETTORE MICHELA (C.F. VTTMHL69L66G224Y), nata a Padova il 26.07.1969, residente ad Eraclea (VE), Via Quasimodo n. 34, rappresentata e domiciliata dall'Avv. Riccardo Rocca (C.F. RCCRCR63C02F382D) e dall'Avv. Valentina Longo (C.F. LNGVNT82E59L407D), con studio in Padova Viale della Navigazione Interna n. 51 (fax 049/7500551 pec riccardo.rocca@ordineavvocatipadova.it valenetina.longo@ordineavvocatipadova.it)

Con atto notaio Mario Caracciolo del 15.07.2022 rep. 58.064, racc. n. 32.063, registrato a Padova il 18.07.2022 al n. 28678 SIT, Vettore Michela acquistava, per il prezzo di euro 11.944,44, da Lin Alice (C.F. LNILCA85H42G224U), in veste di curatore dell'eredità giacente di Vettore Matteo, la proprietà della quota di 2/18 delle unità immobiliari facenti parte del fabbricato sito nel Comune di Folgaria (TN), via Del Sass n. 98, così identificate: Comune catastrale di Folgaria (TN) CC 154, part. 2631 sub 3 e sub 8.

Gli immobili sono gravati da: ipoteca giudiziale intavolata al Libro Fondiario di Rovereto in data 18.10.2019 – G.N. 5254/1 a favore del Consorzio Zorzato Fruit (C.F. e P.Iva 03022760270).

Vettore Michela offre di pagare al creditore iscritto Consorzio Zorzato Fruit la somma di euro 11.944,44 pari al prezzo della compravendita.

avv. Riccardo Rocca

TX22ABA9881 (A pagamento).

CORTE D'APPELLO DI TRIESTE

Punti di contatto: Tel. 0422/541663
email: studiogleale@dangeloarcioprete.it

*Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.
Atto di citazione d'appello*

In data 4 agosto 2022 il Presidente della Corte d Appello di Trieste a seguito dell istanza dell avv. Innocenzo D'Angelo difensore di Ferlatti Nadia ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. dell atto di citazione d Appello RG 510/2021 per la riforma della sentenza n. 306/2021 del Tribunale di Trieste – Sez. civile pubblicata il 20/05/2021 relativa alla causa civile R.G. n. 895/2018 mediante il quale l attrice invita gli eredi del defunto Valentino Bonazza C.F. BNZVNT49M09B665G nato a Capodistria il 09.08.1949 e deceduto residente in vita in Piazzale Respighi n. 2 – 34148 Trieste a comparire avanti la Corte d Appello di Trieste per l udienza del 4 aprile 2023 con invito a costituirsi venti giorni prima dell udienza sopraindicata e a comparire nell udienza indicata dinanzi al giudice designato con l espresso avvertimento che la mancata costituzione nei termini di cui sopra implica

le decadenze di cui agli artt.38 disp.att. c.p.c. 167 e 347 c.p.c. per ivi in suo contesto o dichiarata contumacia sentir accogliere le seguenti conclusioni:

Respingere nei confronti degli appellati Brusoni Patrizio Brusoni Barbara Brusoni Sara e Carpani Daniela le domande svolte in primo grado dichiarare la nullità dell atto di citazione in rinnovazione in primo grado spedito via pec in data 5.7.2018 perché notificato in violazione degli artt. 125 156 c.p.c. e degli artt. 3 bis e 11 L. 53/1994 (e successive modifiche ex L. 228/2012 e D.L. 90/2014 e conseguentemente dichiarare la nullità della sentenza impugnata. Accertata e dichiarata la validità del contratto impugnato intercorso tra Nadia Ferlatti e Valentino Bonazza rigettare le domande degli appellati in quanto infondate in fatto e in diritto. Vittoria di spese e competenze di entrambi i gradi di giudizio.

Treviso 07/09/2022

avv. Innocenzo D'Angelo

TX22ABA9883 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESCARA

*Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Estratto
atto di citazione per usucapione - R.G. n. 2100/2022*

Con atto di citazione del 01.09.2022, Emanuela RICO, nata a Pescara (PE) il 01.02.1975, ivi alla via Caduta del Forte, n. 23, c.f.: RCIMNL75B41G482W, rappresentata e difesa, dall'Avv. Piera Sanelli del Foro di Pescara, c.f.: SNLPRI67H69B722V, con studio in Caramanico Terme, al v.le della Libertà, n. 1, ivi elettivamente domiciliato, cita avanti il Tribunale di Pescara, Varrasso Albino di Salvatore, Fantozzi Angelarosa, nata a Caramanico Terme (PE) il 29/06/1960; Silvestri Donato fu Francesco, nato a Caramanico Terme (PE) il 27/11/1905; Silvestri Lucia fu Francesco Salvatore, Buccione Amadio fu Domenico, Buccione Mariacarmine fu Domenico, Colacito Giovanni fu Concezio, nato a Caramanico Terme (PE) il 24/02/1958; Morizio Elisabetta fu Francesco, mar. Palmerio, Fantozzi Anna, nata a Caramanico Terme (PE) il 15/07/1928; nonche' i loro legittimi eredi tutti e li invita a comparire avanti il Tribunale di Pescara, Giudice designando, ai sensi dell'art. 168 bis c.p.c., all'udienza del 20.02.2023, ore 9.00 e segg., con invito a costituirsi entro il termine di venti giorni prima della suindicata udienza ai sensi e nelle forme dell'art.166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre tali termini implica le decadenze di cui all'art. 38 c.p.c. e 167 c.p.c. e che, in difetto, si procederà in loro dichiaranda contumacia, per ivi, presenti o contumaci, sentir dichiarare l'intervenuta usucapione a favore dell'attrice del diritto di proprietà, per l'intero 1/1, sui terreni identificati nel NCT al foglio 28 particelle 1310,1308, 1304, 1307, 1303, 1305,162, 353; fabbricato identificato nel NCEU al foglio 28 particelle 1285 sub 1 e 1286 sub 1, per intervenuta usucapione ultraventennale.

Il Presidente del Tribunale di Pescara, su parere conforme del Pubblico Ministero, con decreto del 5 settembre 2022,



ha autorizzato, visto l'art. 150 c.p.c., la notifica per pubblici proclami con pubblicazione di estratto della citazione su *Gazzetta Ufficiale*, a mezzo Ufficiale Giudiziario addetto all'Ufficio Notifiche presso il Tribunale di Pescara.

Caramanico Terme, 06.09.2022

avv. Piera Sanelli

TX22ABA9893 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESARO

Notifica per pubblici proclami - Usucapione speciale
R.G. n. 2318/2022

L'avv. Giacomo Rotatori con studio in Fano (PU) alla via Vitruvio n. 3/A, rappresentante e difensore della sig.ra Carapucci Eliana nata a Mondolfo (PU) il 12/05/1946, ha chiesto, con atto di citazione del 02/02/2022 (ex art. 1159-bis c.c.) R.G. n. 365/2022 che la sig.ra Carapucci Eliana usucapisse e potesse così acquistare la proprietà del bene immobile costituito da una piccolissima porzione di fabbricato urbano-tettoia sito in Comune di Pergola (PU), località di Montaiate, riportato nel catasto Fabbricati di quel Comune al foglio n. 74 particella n. 254, Cat A/4, Classe 2, Vani 1, Piani T-1, mq 12, Rendita € 25,82.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato la pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione.

Fano, li 07/09/2022

avv. Giacomo Rotatori

TX22ABA9897 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VARESE

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Estratto atto di citazione per usucapione e convocazione in mediazione

Martinelli Paolo, nato a Varese, il 01.09.1958, C.F. MRTPLA58P01L682B, residente in Arcisate (VA), Via Casale Useria n. 14, rappresentato e difeso dall'Avv. Andrea Bianchi del Foro di Varese (C.F. BNCNDR76D02L682Z) ed elettivamente domiciliato presso il suo studio in Varese, Via Riago n. 44 (andrea.bianchi@varese.pecavvocati.it), vista l'autorizzazione del 27.04.2022 del Presidente del Tribunale di Varese alla notificazione per pubblici proclami ex art. 150 cpc dell'atto di citazione datato 09.03.2022 contro Lucioni Adriana, Limiti Mauro, Limiti Giorgio, Discacciati Maria Cristina, Discacciati Roberto, Rasetti Carla, Amisano Laura, Amisano Sandro, il Ministero dell'Economia e delle Finanze, nonché gli eredi tutti di Catto Armando fu Giuseppe, Galli Aldo fu Giuseppe, Galli Elda fu Giuseppe, Galli Elena fu Carlo, Galli Emilio fu Santino, Galli Pasqualina fu Santino, Rasetti Domenico fu Antonio, Rasetti Giordano, Rasetti

Giordano Carlo, Rasetti Giuseppina, Rasetti Maria fu Antonio, Rasetti Teodolinda, intestatari catastali, nonché tutti coloro che abbiano un interesse a contraddire alla domanda, INVITA i medesimi a comparire avanti all'Organismo di Mediazione B&B Professione Mediatore Sas di Bertolini Luca & C, sede di Varese, Via Vetera n. 8 all'incontro del 21 novembre 2022 ad ore 9,30, con invito a prendere visione del regolamento di mediazione e a compilare il modulo di adesione disponibile su www.professionemediatore.it.

In caso di mancato accordo CITA i medesimi e tutti i loro eredi, nonché tutti coloro che abbiano un interesse a contraddire alla domanda, a comparire dinanzi al Tribunale di Varese, Piazza Cacciatori delle Alpi n. 4, per l'udienza del 06 marzo 2023, ore di rito, con invito a costituirsi nelle forme stabilite dall'art. 166 cpc, nel termine di venti giorni prima della suddetta udienza, nonché con espresso avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 del codice di procedura civile e che, in mancanza, si procederà in loro contumacia, per ivi sentir accertare e dichiarare che l'attore è divenuto proprietario dei beni censiti al Catasto Terreni del Comune di Clivio (VA), Foglio 9, Particella 1095, Porz. AA seminativo, Classe 1, superficie are 27 e centiare 59, reddito dominicale Euro 15,67 reddito agrario Euro 12,11; Porz. AB, bosco ceduo, Classe 3, superficie are 01 e centiare 71, reddito dominicale Euro 0,04 reddito agrario Euro 0,05, nonché al Foglio 9, Particella 1245, bosco ceduo, Classe 2, superficie are 05 e centiare 00, reddito dominicale Euro 0,39 reddito agrario Euro 0,15, in virtù di intervenuta usucapione ordinaria ventennale.

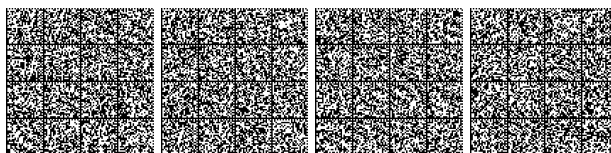
avv. Andrea Bianchi

TX22ABA9912 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI VELLETRI

Notifica per pubblici proclami - Estratto del ricorso per usucapione speciale ex artt. 1159 bis c.c. e art. 1 L. 346/76

Tribunale di Velletri sezione prima, r.g. 4292/2019, Giudice Dott. Gianluca Falso, udienza 16 dicembre 2022 ore 9,30. il Sig. Maurizio Lucarini C.F. LCRMZR68D17D773L difeso e rappresentato anche dall'Avv. Fabrizio Iannotti elettivamente domiciliato presso lo studio di quest'ultimo in Roma, Via La Spezia n. 43, premettendo di essere nel possesso uti dominus pacifico ed interrotto dei seguenti immobili: A) Terreno in Frascati, località Perazzeta, della superficie di circa una are (are 1.00), confinante con autostrada Roma-Napoli, censito al Catasto con Partita 2240, Foglio 12 n. 272, reddito dominicale € 0,57; B) Terreno in Frascati, località Perazzeta, della superficie di circa settantasei are e centiare novanta (are 76,90) censito al catasto 1) alla Partita 5790, foglio 12 n. 45, ha 0.12.30 Rendita dominicale € 22,55; 2) Partita 5790, foglio 12 n. 46 ha 0.47.95 rendita dominicale € 87,91; 3) Partita 5790, foglio 12 n. 162 ha. 0.50.60 rendita dominicale € 10,27; 4) Partita 5790, foglio 12 n. 201 ha. 0.00.65 (fabbricato rurale senza redditi); 5) Partita 5672, foglio 12, n. 281 Ha. 0.10.40 rendita dominicale € 6,71, per un totale di ha 0.76.90 con rendita dominicale complessiva di € 127,44 for-



malmente intestati anche ai Sig.ri Neri Maria c.f. NREMRA-36E67H501B, Neri Anna c.f. NRENNA38T43H501J e Neri Attilio c.f. NRETTL58D15H501W, ha chiesto di accertare e dichiarare che i suddetti terreni e immobili sono divenuti di sua piena ed esclusiva proprietà per intervenuta usucapione speciale agraria ai sensi dell'art. 1159 bis c.c. e della Legge n. 346/1976 con conseguente trascrizione dell'emanando decreto presso la Conservatoria dei Registri Immobiliari competente per territorio.

Fissata udienza al 27/11/2020 il Giudice non concedeva autorizzazione alla notifica per pubblici proclami rimanendo questa decisione prerogativa del Presidente del Tribunale che si era già espresso negativamente sul caso. Alla successiva udienza del 14 maggio 2021, ritenendo di dover chiedere chiarimenti alle parti fissata nuova udienza al 17/09/2021 poi rinviata al 20/09/2021. In tale ultima udienza stante la riserva di presentazione di nuova richiesta autorizzatoria alla notifica per pubblici proclami da parte del ricorrente il Giudice rinviava al 28/02/2022. Alla suddetta udienza il Giudice preso atto dell'istanza presentata dal ricorrente, rimetteva gli atti al Presidente che negava ancora una volta l'autorizzazione alla notifica per pubblici proclami.

Fissata inizialmente udienza al 18 luglio 2022, su istanza di parte l'udienza veniva rinviata al 16 dicembre 2022.

Concessa in data 11 maggio 2022 l'autorizzazione alla notifica per pubblici proclami nei confronti degli intestatari sopra indicati, si notifica il presente estratto del ricorso introduttivo come autorizzato.

Roma, 07 settembre 2022

avv. Fabrizio Iannotti

TX22ABA9915 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TEMPIO PAUSANIA

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

Mela Antonio, rappresentato e difeso dall'Avv. Sara Oggiano nel procedimento per usucapione R.G. 969/2022, in forza di decreto di fissazione udienza 11.07.2022, invita a comparire all'udienza del 25.11.2022 ore 10:00 dinanzi all'intestato Tribunale BALBITU Giovanni, STANGONI Giovanni Battista, STANGONI Domenica fu Antonio Mar Mela, STANGONI Margherita, STANGONI Pietro ovvero ogni altro loro erede, collettivamente ed impersonalmente, espressamente avvertendo gli odierni resistenti che, se non si costituiranno nel termine di dieci giorni prima dell'udienza, incorreranno nelle decadenze previste dagli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, per sentire dichiarare MELA Antonio proprietario per l'intero, in virtù di intervenuta usucapione, del seguente terreno sito in Badesi distinto NCT f. 47 part. 703.

Invita altresì i Signori BALBITU Giovanni, STANGONI Giovanni Battista, STANGONI Domenica fu Antonio Mar Mela, STANGONI Margherita, STANGONI Pietro ovvero ogni altro loro erede, collettivamente ed impersonalmente a

comparire all'incontro per la mediazione ai sensi del D.Lgs. 28/2010 fissato per il 10.11.2022 ore 16:30 dinanzi all'Organismo di mediazione sito in Olbia via Alessandro Volta n. 16. Tempio Pausania, 07.09.2022

avv. Sara Oggiano

TX22ABA9961 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FOGGIA

*Notifica per pubblici proclami - Usucapione speciale
R.G. n. 1992/2019*

L'avv. Giuseppe Coluccelli (c.f. CLCGPP64P05D643F) con studio in Ascoli Satriano al vico Purgatorio n.1, rappresentante e difensore del sig. Moscato Germano nato ad Ascoli Satriano il 09/04/1950(c.f.MSCGMN50D09A463) ha chiesto, con ricorso del 5/02/2019 (ex art. 1159-bis c.c.) l'usucapione dei terreni siti in agro di Ascoli Satriano riportati in catasto al foglio 60- part.81 estesa ha 00.33.05 e foglio 60-particella 80 estesa 00.68.08.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato l'affissione del ricorso e del provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Ascoli Satriano e all'albo del Tribunale di Foggia e, con provvedimento del 05/02/2022 la pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro 90 giorni dall'affissione e notifica.

Ascoli Satriano 07/09/2022

avv. Giuseppe Coluccelli

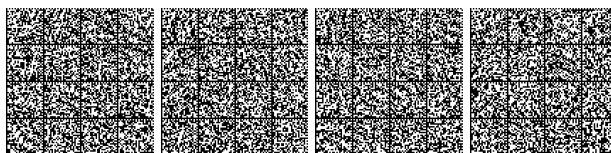
TX22ABA9963 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PISA

*Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione
per usucapione - V.G. n. 1257/2022*

Il sottoscritto Avv. Federica Felici procuratore e domiciliario del Sig. Scardigli Stefano, nato a Livorno, in data 12 luglio 1964 (Cod. Fisc. SCD SFN 64L12 E625Z), residente in Santa Luce (PI), Via San Martino n. 3, attore nel procedimento civile innanzi al Tribunale di Pisa di riconoscimento della proprietà per intervenuta usucapione ordinaria x art 1158 c.c. del terreno seminativo sito nel Comune di Santa Luce (PI), distinto in Catasto al Foglio n. 56 particella 1, reddito dominicale Euro 1,65, agrario Euro 2,60, con la presente pubblicazione avvisa, i Sigg.ri Cempini Loenilda fu Cesare, Cempini Lorenzo fu Cesare e Cempini Tommasina fu Cesare mar Romboli, quali intestatari di detto terreno e tutti coloro che ne abbiano interesse a contraddire alla domanda, della pendenza del procedimento a comparire all'udienza del 12 gennaio 2023.

Con l'invito a costituirsi almeno venti giorni prima della udienza, con l'avvertimento che la mancata costituzione oltre il termine suddetto implicherà le decadenze di cui agli art. 38 e



167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro legittima contumacia affinché l'intestato Tribunale dichiari l'intervenuto acquisto della proprietà per usucapione del bene sopra descritto in favore dell'attore. Vertendosi di materia per cui è previsto l'esperimento obbligatorio della procedura di mediazione, l'attore tramite il sottoscritto legale, ha depositato in data 24 maggio 2022 domanda di mediazione, protocollata al numero 161/2022, con incontro fissato per il giorno 26 settembre 2022 17:00, presso l'Organismo di Conciliazione di Pisa, con sede in Pisa Piazza della Repubblica 5.

Gli stessi sono altresì invitati a comparire innanzi al Giudice del Tribunale di Pisa, dott.ssa Santa Spina (N.VG 1257/2022), ha autorizzato la notifica ex art 150 c.c. con affissione della predetta citazione, per l'udienza del 12 gennaio 2023.

avv. Federica Felici

TX22ABA9964 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI PALMI

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione - R.G. n. 753/2022

Il Presidente del Tribunale di Palmi (RC) con Decreto in data 1 settembre 2022, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione datato 29 luglio 2022 con cui la signora Managò Teresa, nata a Palmi (RC) il 08/06/1946 ed iv residente in C.da San Leonardo, n. 174, codice fiscale: MNGTRS46H48G288C, rappresentata e difesa dall'avv. Gianluca Maisano (codice fiscale MSNGLC76L06H224D), con studio in Bagnara Calabria (RC), via Nazionale n. 89, ha convenuto avanti al Tribunale di Palmi (RC) per l'udienza del 2 maggio 2023, ore di rito, il signor:

Managò Rinaldo Benito, nato a Leominster USA (EE) il 13/04/1965, per ivi sentire accertare il suo acquisto per usucapione dei beni siti in Comune di Palmi Calabria (RC), censito al Catasto fabbricati del Comune di Palmi (RC) al foglio 12, particelle 1077, 1182 e 482, invitandolo a costituirsi 20 giorni prima di detta udienza ex art. 166 C.P.C. e avvertendolo che la costituzione tardiva implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 del C.P.C.

Bagnara Calabria - Palmi, 5 settembre 2022

avv. Gianluca Maisano

TX22ABA9965 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI PALMI

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione - R.G. n. 751/2022

Il Presidente del Tribunale di Palmi (RC) con Decreto in data 1 settembre 2022, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione datato 29 luglio 2022 con cui la signora Managò Teresa, nata a Palmi (RC) il 08/06/1946

ed iv residente in C.da San Leonardo, n. 174, codice fiscale: MNGTRS46H48G288C, rappresentata e difesa dall'avv. Gianluca Maisano (codice fiscale MSNGLC76L06H224D), con studio in Bagnara Calabria (RC), via Nazionale n. 89, ha convenuto avanti al Tribunale di Palmi (RC) per l'udienza dell'8 maggio 2023, ore di rito, il signor:

Managò Rinaldo Benito, nato a Leominster USA (EE) il 13/04/1965, per ivi sentire accertare il suo acquisto per usucapione dei beni siti in Comune di Palmi Calabria (RC), censito al Catasto fabbricati del Comune di Palmi (RC) al foglio 21, particelle 725 e 271, invitandolo a costituirsi 20 giorni prima di detta udienza ex art. 166 C.P.C. e avvertendolo che la costituzione tardiva implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 del C.P.C.

Bagnara Calabria - Palmi, 5 settembre 2022

avv. Gianluca Maisano

TX22ABA9968 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA

Notifica per pubblici proclami

Basteri Amedeo nato a Langhirano il 12.5.1971, Basteri Donatella nata a Corniglio il 31.12.1961 e Pioli Maria Rosa nata a Corniglio il 12.6.1941 con gli Avvocati Daniele Carra e Silvana Cerminara del foro di Parma citano gli eredi di Pioli Marco nato a Corniglio (PR) il 9.10.1871, a comparire avanti al Tribunale di Parma all'udienza del 13 febbraio 2023 ore di rito con l'invito a costituirsi in giudizio nei modi e nei termini di cui agli artt. 166 c.p.c., pena le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire dichiarare che gli attori hanno usucapito l'esclusiva proprietà dei seguenti beni immobili: terreni del Comune di Corniglio foglio 93 particella 300 seminativo, foglio 105 particella 129 bosco ceduo, foglio 107 particella 230 seminativo, foglio 107 particella 501 corte (della quale gli attori sono già proprietari nella misura di 1/2 in funzione della proprietà del mapp. 500 sub. 2); fabbricati del Comune di Corniglio: foglio 107 part. 929 cat A/4.

La notifica per pubblici proclami è stata autorizzata dal Presidente del Tribunale di Parma con decreto del 26.7.2022.

Parma, 31 agosto 2022

avv. Daniele Carra

TX22ABA9983 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento polizza di pegno

Il Presidente delegato dott.ssa Silvia Vitro', letto il ricorso n. 17031/2022 R.G., in data 28.07.2022 pronuncia l'inefficacia della polizza di pegno al portatore n. 2582000 emessa



il 10/11/2021 da Pronto Pegno s.p.a. ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione dell'estratto del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Caponio Antonio

TX22ABC9892 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizze di pegno - R.G. n. 3684/2022

Il Giudice delegato dr. Paolo Andrea Vassallo con decreti del 31/05/2022 e 10/06/2022 ha pronunciato l'ammortamento di 2 polizze di pegno al portatore n. 2509509 di € 800,00 e n. 2509504 di € 900,00 accese presso Banca Sistema Pronto Pegno di Napoli, via De Pretis 102-108 ed intestate a D'Angelo Rosario.

Autorizza il duplicato trascorsi 90 giorni dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* e dalla data di affissione nei locali aperti al pubblico dell'Istituto di credito emittente.

Rosario D'Angelo

TX22ABC9938 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizza di pegno - R.G. n. 3382/2022

Il Giudice delegato, dott. Roberto Notaro, con decreto del 09/05/2022 ha pronunciato l'ammortamento, stabilendo la cessazione della validità del titolo trascorsi 90 giorni dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*, della polizza di pegno al portatore n. 585276 con saldo di € 1.225,00 emessa da Custodia valore - Credito su pegno S.p.a. Napoli in data 19/03/2021 in favore di Marino Giovanna.

Giovanna Marino

TX22ABC9940 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI LUCCA

Chiusura eredità giacente di Bertoli Barsotti Enrico

La Dott.ssa D'Ettore con decreto del 20/7/22 ha chiuso la procedura di eredità giacente di Bertoli Barsotti Enrico per illiquidità e mancanza di attivo.

avv. Sara Consani

TX22ABH9862 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ANCONA

Nomina curatore eredità giacente di Boccolini Augusto

Con decreto n. cronol. 4322/22 del 2/8/2022 (RG n. 2787/22) il Tribunale di Ancona ha nominato l'Avv. Francesco Nepi, nato a Macerata il 24/2/1970 con Studio ad Ancona, Via della Loggia n. 48, curatore dell'eredità giacente di Boccolini Augusto, nato ad Ancona il 2/7/1937 e ivi deceduto il 16/8/2019.

avv. Francesco Nepi

TX22ABH9868 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LUCCA

Eredità giacente di Casini Maria Adua

Con decreto del 21/07/22 il Giudice delle Successioni di Lucca ha dichiarato giacente l'eredità di Casini Maria Adua nata a Barga (LU) il 29/01/1936 e deceduta in Sillano Giuncugnano (LU) il 23/12/2020 con ultimo domicilio in Magliano (LU) via San Luigi presso RSA Nobili nominando curatore l'Avv. Michela Brogi con studio in Barga in via Verdi 1.

Barga (LU) 05/09/2022

Il curatore
avv. Michela Brogi

TX22ABH9869 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI LUCCA

Chiusura eredità giacente di Pollastrini Mario Giovanni - N. 1159/2017 V.G.

In data 21 giugno 2022 il Giudice delle successioni, dottoressa Maria Giulia D'Ercole, ha dichiarato chiusa la procedura di eredità giacente aperta a nome di Pollastrini Mario Giovanni (n. 1159/2017 V.G.)

Il curatore dell'eredità giacente
dott. Alessandro Stefani

TX22ABH9870 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LUCCA

Eredità giacente di Traversari Guido

Con decreto del 21/07/22 il Giudice delle Successioni di Lucca ha dichiarato giacente l'eredità di Traversari Guido nato a Lucca il 11/12/55 e deceduto in Barga (LU) il 18/10/21



con ultimo domicilio in Piazza al Serchio (LU) via Statale 17 nominando curatore l'Avv. Michela Brogi con studio in Barga (LU) in vi Verdi 1.

Barga (LU) 05/09/22

Il curatore
avv. Michela Brogi

TX22ABH9873 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LATINA

Chiusura eredità giacente di Lepadat Paraschiva

Con provvedimento del 17.08.2022 il Tribunale di Latina, Dr. Serino, dichiarava la chiusura dell'eredità giacente della defunta LEPADAT PARASCHIVA, pendente innanzi al Tribunale di Latina rgn° 697/2022 - sezione volontaria giurisdizione.

Il curatore
avv. Fabio De Felice

TX22ABH9878 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MATERA

Nomina curatore eredità giacente di Emanuele Ditaranto - R.G. n. 510/2022

Il Presidente del Tribunale Matera con decreto del 14/07/2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Emanuele Ditaranto nato a Montescaglioso (MT) il 11/10/1931 e deceduto in Tricarico (MT) il 22/03/2022 con ultimo domicilio a Montescaglioso (MT) in Via Montegrappa n. 17 nominando curatore l'avv. Rocco Luigi Fortunato con studio in Montescaglioso in Piazza Roma n. 1.

Matera li 27.07.2022

Il curatore
avv. Rocco Luigi Fortunato

TX22ABH9887 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

Nomina curatore eredità giacente di Michele Rotolo R.G. V.G. 2597/2022

Il Tribunale di Bari, in persona del Giudice delle Successioni, dott.ssa Valeria Guaragnella, con decreto del 12.05.2022, ha dichiarato giacente l'eredità di Michele Rotolo, nato a Conversano (Ba) 01.01.1961 e deceduto

in Turi (Ba) il 09.12.2016 con ultimo domicilio in Conversano via Europa Unita 31, nominando curatore l'avv. Adele Margherita Renna con studio in Bari alla via Principe Amedeo n. 50

Bari 07.09.2022

Il curatore
avv. Adele Margherita Renna

TX22ABH9889 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI ANDRINI DANIELE

Rilascio beni ai creditori ex art. 507 c.c.

Si avvisa che con atto del 21/07/2022 Rep.n.14604 del Notaio in Sasso Marconi Fabio Cosenza, NOBILE TERESA, nata a Bologna il 20/07/1957 c.f. NBLTRS57L60A944F erede di Andrini Daniele nato a Bologna il 29/05/1956 ivi deceduto il 17/09/2021 ha rilasciato i beni a favore dei creditori ex art. 507 c.c.

notaio Fabio Cosenza

TX22ABH9896 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MONZA

Eredità giacente di Sacco Renato Salvatore

Il Giudice del Tribunale di Monza Dott.ssa Camilla Filauro, con decreto del 04/07/2022 r.g.v.g. n. 3008/2022, ha dichiarato giacente l'eredità di Sacco Renato Salvatore, nato a Monza il 06/11/1960 e deceduto a Milano in data 14/02/2022, nominando curatore l'avv. Paola Capuano del Foro di Monza, con studio in Monza, via Nino Bixio 1, alla quale andranno inviate le precisazioni di credito entro 30 giorni dalla presente pubblicazione.

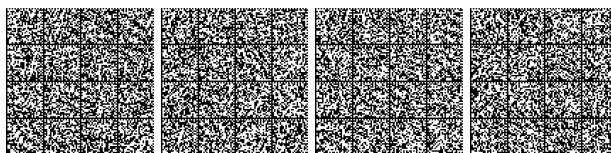
Il curatore dell'eredità giacente
avv. Paola Capuano

TX22ABH9908 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Nomina curatore eredità giacente di Carlo Repizzi R.G. n. 9102/2022

Il Presidente F.F. del Tribunale di Milano con decreto del 25 luglio 2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Carlo Repizzi nato in Milano in data 10/10/1944 e deceduto in



Milano in data 23/06/2017, con ultimo domicilio in Milano, nominando curatore l'Avv. Livia Esposito con studio in Milano, via Giovanni Keplero n. 10.

avv. Livia Esposito

TX22ABH9911 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Nomina curatore eredità giacente di Ferrari Carlo

La D.ssa Margherita Degrassi, con studio in Milano P.zza Castello 5, in data 31.05.2022 e' stata nominata curatore dell'Eredita' Giacente R.G. 6848/2022 di Ferrari Carlo, nato a Borgonovo Val Tidone (PC) l'11.08.1949, deceduto a Opera il 22.12.2021.

Il curatore dell'eredità giacente
dott.ssa Margherita Degrassi

TX22ABH9920 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Nomina curatore eredità giacente di Argento Francesco

La D.ssa Margherita Degrassi, con studio in Milano P.zza Castello 5, in data 17.05.2022 e' stata nominata curatore dell'Eredita' Giacente R.G. 2386/2022 di Argento Francesco, nato a Pietraperzia (EN) il 6.04.1946, deceduto a Rozzano il 13.06.2013.

Il curatore dell'eredità giacente
dott.ssa Margherita Degrassi

TX22ABH9921 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LUCCA

Punti di contatto: dott. Luca Pardini

Nomina curatore eredità giacente di Bresciani Giuseppe

Eredità giacente n.1612/2022 V.G.: Bresciani Giuseppe, nato a Pietrasanta il 11/3/1941 e deceduto a CAMAIORE (Lu) il 20/6/2021.

Il Giudice con decreto del 24/4/2022, ha nominato Curatore dell'eredità giacente relitta da Bresciani Giuseppe, il Dott. Luca Pardini, con studio in Viareggio, Via A. Ponchielli n.1

Il curatore
dott. Luca Pardini

TX22ABH9922 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MONZA

*Chiusura eredità giacente di Domenico Tarantino
Reg. Succ. n. 3946/2016*

Il Tribunale di Monza, con decreto del 09/08/2022 ha dichiarato la chiusura della procedura di eredità giacente di Domenico Tarantino nato a Vimercate il 07/04/1973 e deceduto a Genova il 04/02/2011 - C.F. TRNDNC73D07M052N - per assenza di attivo e disposto la cessazione delle funzioni di curatore dello scrivente.

Monza, 06/09/2022

dott. Francesco Falco

TX22ABH9923 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

*Chiusura eredità giacente di Salvatore Esposito
R.G. n. 7830/2014*

Il Giudice della VIII sezione civile, dr.ssa D'Auria, con provvedimento del 06/06/2022, rilevato che, all'esito delle attività meglio descritte nella relazione conclusiva depositata dal curatore in data 06/05/2022 e dal conto finale di gestione ad essa allegato, deve dichiararsi chiusa la procedura in oggetto, atteso che allo stato il diritto di accettare l'eredità di eventuali successibili è comunque prescritto, sicché l'eredità dovrebbe intendersi ormai "vacante" e non più giacente, con la conseguenza che le eventuali residue attività facenti parte dell'asse ereditario andrebbero devolute allo Stato in base all'art. 586 c.c.;

ritenuto, pertanto, che tali circostanze suggeriscono la chiusura della procedura per il venir meno dei presupposti legittimanti, approva il conto finale di gestione presentato dal curatore avv. Fabrizio Raimondi e liquida gli importi dovuti a titolo di spese, compensi professionali del curatore; dispone che l'attivo ereditario sia posto a disposizione dello Stato, ai sensi dell'art. 586 c.c., secondo le modalità che verranno eventualmente indicate dall'Agenzia del Demanio e/o da eventuali altri enti e/o uffici preposti, competenti al riguardo.

Dichiara chiusa l'eredità giacente di Salvatore Esposito, nato a Napoli il 06/08/1948 e ivi deceduto il 11/01/2012.

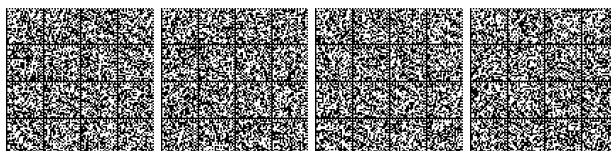
avv. Fabrizio Raimondi

TX22ABH9943 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERCELLI

*Nomina curatore eredità giacente
di Musso Angelo*

Con Decreto del 20.06.2022, R.G. 1754/2022, cron. 2841/2022, il Presidente del Tribunale di Vercelli, Dott.ssa Michela Tamagnone, ha dichiarato giacente l'eredità



relitta da Musso Angelo, nato a Terruggia (AL) il 21.10.1954 e deceduto a Casale Monferrato (AL) il 18.11.2021, con domicilio in vita a Casale Monferrato (AL). Curatore è stato nominato avv. Mattia Bazzano, con studio in Vercelli, via Laviny n. 17.

Il curatore
avv. Mattia Bazzano

TX22ABH9944 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MONZA

*Chiusura eredità giacente di Colombo Fulvio
R.G. 1452/2013 V.G.*

Il Tribunale di Monza ha dichiarato chiusa l'eredità giacente con devoluzione dei beni all'erario di Colombo Fulvio CLMFLV56R26F2L5M disponendo la cessazione delle funzioni del curatore.

Biassono, 06.09.2022

Il curatore
avv. Sabrina Laudisio

TX22ABH9945 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BIELLA

*Eredità giacente di Gonnelli Carla
R.G.V.G. 1947/22*

Il Tribunale di Biella con provvedimento del 30.07.22 ha dichiarato giacente l'eredità di Gonnelli Carla nata a Cuneo il 20.04.46 e deceduta a Biella il 30.09.21 nominando curatore con giuramento del 29.08.22 l'Avv Pietro Barrasso, con studio in Biella via Volpi 6, al quale dovranno essere presentate, entro 30 giorni, le dichiarazioni di credito.

avv. Pietro Barrasso

TX22ABH9956 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CASSINO

Eredità giacente di Mauro Testa

Il Giudice del Tribunale di Cassino, Dott.ssa Enrica Morena, nell'ambito della procedura di cui al RGVG n. 832/2022, ha nominato curatore dell'eredità giacente di Mauro Testa, nato a Santi Cosma e Damiano (LT) il 26/02/1951 e deceduto a Minturno (LT) il 22/04/2014 (ultimo domicilio in Minturno - LT - alla via Olmello, 4), l'Avv. Christian Franchitti, con studio in Cassino (FR) alla via degli Eroi, 12 (avv.christian-

franchitti@pec.it). Si invitano i creditori ed aventi diritto a far pervenire al sottoscritto le dichiarazioni di credito entro e non oltre 30 giorni dalla pubblicazione del presente avviso.

avv. Christian Franchitti

TX22ABH9967 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESARO

*Nomina curatore eredità giacente
di Pedrotti Mauro - R.G. n. 2587/2022*

L'Avvocato Roberta Cingolani, con Studio in Fano (PU), Viale Kennedy 10, comunica che, ai sensi dell'art. 528 del Codice Civile, è stata nominata dal Tribunale di Pesaro, con provvedimento del 19.08.2022, depositato in cancelleria il 23.08.2022, curatore dell'eredità giacente di Pedrotti Mauro, nato a Fano (PU) il 01.09.1948 e deceduto a Fano (PU) il 23.01.2022, con ultimo domicilio in Fano (PU) Strada Nazionale Adriatica Sud n. 417/D.

avv. Roberta Cingolani

TX22ABH9973 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Nomina curatore eredità giacente di Gugole Sergio

Con decreto del 14.04.2022 n. 1188/2022 V.G. il Tribunale di Vicenza ha dichiarato giacente l'eredità di Gugole Sergio, nato a Chiampo (VI) il 11.02.1960 ed ivi deceduto il 15.03.2022, c.f. GGLSRG60B11C605Z, nominando curatore l'avv. Fiorello Zaupa, con studio in Cornedo Vicentino (VI), via Monte Pasubio n. 19, il quale ha prestato giuramento il 13.05.2022.

avv. Fiorello Zaupa

TX22ABH9976 (A pagamento).

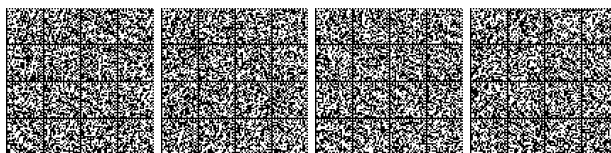
TRIBUNALE DI VICENZA

Nomina curatore eredità giacente di Zanin Lorena

Con decreto del 14.04.2022 n. 1498/2022 V.G. il Tribunale di Vicenza ha dichiarato giacente l'eredità di Zanin Lorena, nato a Arzignano (VI) il 26.04.1963 e deceduta in Chiampo (VI) il 15.03.2022, c.f. ZNNLRN63D66A459N, nominando curatore l'avv. Fiorello Zaupa, con studio in Cornedo Vicentino (VI), via Monte Pasubio n. 19, il quale ha prestato giuramento il 13.05.2022.

avv. Fiorello Zaupa

TX22ABH9977 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Agosti Maria Giovanna*

Con decreto emesso in data 11 agosto 2022 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da Agosti Maria Giovanna, nata a Casasco il 2 settembre 1928 residente in vita in Pinerolo e deceduta in Pinerolo il 23 febbraio 2022 - R.G. 24190/2022.

Curatore è stato nominato dott. Filippo Canale con studio in Torino, Corso Duca degli Abruzzi n. 14.

Il funzionario Giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott. Filippo Canale

TX22ABH9987 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA - U.T.G. DI PIACENZA

Codice Fiscale: 91060920336

Protocollo: 0044248/2022/GAB

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il Viceprefetto Vicario della provincia di Piacenza

VISTO il proprio decreto prot. n 41852/2022 del 23 agosto 2022 col quale, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1 del Decreto Legislativo 15 gennaio 1948 con cui sono stati prorogati i termini legali e/o convenzionali di cui alla richiesta della banca d'Italia in data 11 agosto 2022, a favore degli Istituti di credito BCC Emilbanca e BCC Credito Padano;

ATTESO che, per mero errore materiale, nel preambolo al decreto citato è stato fatto riferimento "all'istituto di credito BCC Emilbanca e BCC Credito Padano", anziché agli "istituti di credito BCC Emilbanca e BCC Credito Padano";

RITENUTO pertanto opportuno precisare che il decreto prefettizio sopra richiamato è da intendersi effettivamente riferito a due istituti di credito e alle rispettive dipendenze, aventi sede in questa provincia, secondo quanto richiesto da Banca d'Italia sede di Bologna;

DA' ATTO

che il decreto prefettizio prot. n 41852/2022 col quale, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1 del Decreto Legislativo 15 gennaio 1948, n.1, è stato riconosciuto, come causato da eventi eccezionali, il mancato funzionamento nei giorni 3 - 4 agosto 2022 di sportelli bancari situati in questa provincia, con conseguente proroga dei termini legali e convenzionali, si riferisce a:

1) BCC Emilbanca per le dipendenze di :
Piacenza via Manfredi
Castel San Giovanni

Vicobarone di Ziano P.no

Borgonovo Val Tidone

Trevozzo

Piacenza via Menicanti

Rivergaro

Fiorenzuola d'Arda

San Nicolò

2) BCC Credito Padano per le dipendenze di:

Castelvetro Piacentino

Villanova sull'Arda

Si conferma pertanto la piena efficacia del decreto prefettizio prot. n 41852/2022 del 23 agosto 2022.

Il viceprefetto vicario
Attilio Ubaldi

TX22ABP9884 (Gratuito).

PREFETTURA DI TREVISO

Codice Fiscale: 80015560263

Protocollo: 3085/2022/Gab.

Proroga termini legali e convenzionali

VISTO l'art. 2 del Decreto Legislativo 15 gennaio 1948, n° 1, recante disciplina della proroga dei termini legali o convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle aziende di credito e singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

VISTO l'art.31 della Legge 340/2000 che ha disposto la soppressione del Foglio annunci legali della provincia, a far tempo dal 9 marzo 2001;

VISTA la nota prot. n. 1223802/22 del 11 agosto 2022 con la quale la Banca d'Italia, Filiale di Venezia, ha chiesto l'emanazione del provvedimento prefettizio di proroga dei termini legali e convenzionali, ai sensi del citato D.Lgs. 1/1948, per le filiali sotto indicate di Centromarca Banca Credito Cooperativo di Treviso e Venezia per aver operato in stato di emergenza operativa dalle ore 20.50 del 3 agosto 2022 alle ore 23.59 del 4 agosto 2022, a causa di un evento di indisponibilità temporanea di entrambi i Data Center del Gruppo occorso il 3 agosto 2022, per cause esterne.

Agenzia n. 1 – filiale di Preganziol

Agenzia n. 2 – filiale di Santa Cristina

Agenzia n. 3 - filiale di Zero Branco

Agenzia n. 4 – filiale di Mogliano Veneto

Agenzia n. 5 – filiale di Ponzano Veneto

Agenzia n. 6 – filiale di Villorba

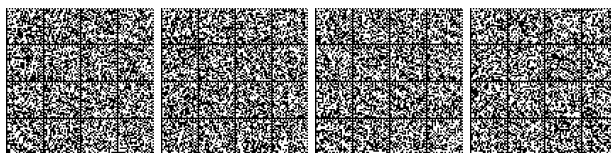
Agenzia n. 7 – filiale di Quinto di Treviso

Agenzia n. 9 – filiale di Maserada sul Piave

Agenzia n. 10 – filiale di Silea

Agenzia n. 11 – filiale di Treviso Centro Direzionale

Agenzia n. 12 – filiale di Castagnole



Agenzia n. 13 – filiale di Treviso Città
 Agenzia n. 14 – filiale di Trevignano
 Agenzia n. 15 – filiale di Ospedaletto
 Agenzia n. 16 – filiale di Volpago del Montello
 Agenzia n. 18 – filiale di Montebelluna
 Agenzia n. 19 – filiale di Istrana

DECRETA

ai sensi e per gli effetti della normativa di cui al D. L.gs. n. 1/1948, per la sede e nel periodo sopra indicato, sono prorogati di quindici giorni – a decorre dal giorno della riapertura degli sportelli al pubblico – i termini legali o convenzionali scadenti durante il periodo di mancato funzionamento o nei cinque giorni successivi.

Il presente decreto viene inviato alla Filiale di Venezia della Banca d'Italia, nonché all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato, il quale ultimo provvederà alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, ai sensi dell'art. 31, comma 3 della legge n. 340/2000.

p. Il prefetto - Il viceprefetto vicario
 Roccoberton

TX22ABP9894 (Gratuito).

PREFETTURA U.T.G. DI MATERA

Ufficio di Gabinetto

Codice Fiscale: 80001840778

Protocollo: n. 43441/10.3/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il Prefetto della Provincia di Matera,

VISTA la nota n. 1227035/22 datata 11 agosto 2022, con la quale la filiale di Potenza della Banca d'Italia ha chiesto che si faccia luogo alla proroga dei termini legali e convenzionali scadenti nelle giornate del 3 e 4 agosto 2022, avendo la Cassa Rurale e Artigiana di Castellana Grotte Credito Cooperativo ha comunicato che, gli sportelli delle Filiali di Policoro – Corso Alcide De Gasperi, snc; Scanzano Jonico – Piazza Giuseppe Verdi, 10, hanno operato in stato di emergenza operativa;

CONSIDERATO che non si è potuto assicurare il regolare funzionamento del servizio e delle operazioni nelle suddette giornate;

VISTO il decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

D E C R E T A

Il mancato funzionamento degli sportelli in premessa indicati della Cassa Rurale e Artigiana di Castellana Grotte Credito Cooperativo è riconosciuto causato da evento eccezionale e, pertanto, i termini legali e convenzionali scadenti nel periodo di mancato funzionamento delle giornate del 3 e 4 agosto 2022, è prorogato di quindici giorni.

Il presente decreto sarà pubblicato, a cura di questa Prefet-

tura - Ufficio Territoriale del Governo, nella Parte Seconda della *Gazzetta Ufficiale* e affisso nei locali del predetto Istituto di Credito ed in quello della filiale di Potenza della Banca d'Italia.

Matera, 16 agosto 2022

Il prefetto
 dott. Sante Copponi

TX22ABP9904 (Gratuito).

PREFETTURA DI PISA

*Proroga dei termini legali
 e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Pisa,

Visto l'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, recante disciplina della proroga dei termini legali o convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle aziende di credito o di singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Visto l'art. 31 della legge 24 novembre 2000 n. 340;

Vista la nota prot. n. 1235399/2022 del 17 agosto 2022, con la quale la Banca d'Italia, filiale di Livorno, ha chiesto l'emanazione del provvedimento prefettizio di proroga dei termini legali e convenzionali, ai sensi del citato decreto legislativo n. 1/1948, per il mancato regolare funzionamento, a causa di un evento di indisponibilità temporanea dei *dati center* del Gruppo bancario, in dipendenza da cause esterne verificatosi in data 3 agosto 2022 nei seguenti sportelli della CHIANTIBANCA:

San Miniato Ag. 50;

Pisa Ag. 53;

San Giuliano Terme Ag. 54;

Considerato la sussistenza dei presupposti di legge per la proroga dei termini legali o convenzionali;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti della normativa di cui al decreto legislativo n. 1/1948, per le sedi e nel periodo sopra indicato, sono prorogati di quindici giorni - a decorrere dal giorno della riapertura degli sportelli al pubblico - i termini legali o convenzionali scadenti durante il periodo di mancato funzionamento o nei cinque giorni successivi.

Il presente decreto viene inviato alla filiale di Livorno della Banca d'Italia, nonché all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato, il quale ultimo provvederà alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, ai sensi dell'art. 31, comma 3, della legge n. 340/2000.

Pisa, 26 agosto 2022

Il prefetto
 D'Alessandro

TU22ABP9772 (Gratuito).



PREFETTURA DI PISA*Proroga dei termini legali
e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Pisa,

Visto l'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948 n. 1, recante disciplina della proroga dei termini legali o convenzionali nell'ipotesi di chiusura delle aziende di credito o di singole dipendenze a causa di eventi eccezionali;

Visto l'art. 31 della legge 24 novembre 2000 n. 340;

Vista la nota prot. n. 962286/22 del 20 giugno 2022, con la quale la Banca d'Italia, filiale di Livorno, ha chiesto l'emanazione del provvedimento prefettizio di proroga dei termini legali e convenzionali, ai sensi del citato decreto legislativo n. 1/1948, per il mancato regolare funzionamento, a causa di un'assemblea del personale nel giorno indicato del seguente sportello della Cassa di Risparmio di Volterra:

9 giugno 2022:

Pontasserchio: chiusura sportello dalle ore 12,20 alle ore 16,45;

Considerato la sussistenza dei presupposti di legge per la proroga dei termini legali o convenzionali;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti della normativa di cui al decreto legislativo n. 1/1948, per la sede e nel periodo sopra indicato, sono prorogati di quindici giorni - a decorrere dal giorno della riapertura degli sportelli al pubblico - i termini legali o convenzionali scadenti durante il periodo di mancato funzionamento o nei cinque giorni successivi.

Il presente decreto viene inviato alla filiale di Livorno della Banca d'Italia, nonché all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato, il quale ultimo provvederà alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, ai sensi dell'art. 31, comma 3, della legge n. 340/2000.

Pisa, 26 agosto 2022

Il prefetto
D'Alessandro

TU22ABP9773 (Gratuito).

PREFETTURA DI FERMO*Proroga dei termini legali
e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Fermo,

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

Vista la richiesta della Banca d'Italia, sede di Ancona, n. 1235783/22 del 17 agosto 2022, corredata della nota con la quale la Banca di Ripatransone e del Fermano Credito Cooperativo ha segnalato che hanno operato in stato di emergenza operativa dalle 20,50 del 3 agosto 2022 alle ore 23,59 del giorno 4 agosto 2022 delle filiali di seguito specificate, a causa dell'indisponibilità del *data center* del Gruppo:

BCC Ripatransone - sede distaccata di Fermo;

Decreta:

che il mancato funzionamento, per il periodo suindicato, del predetto Istituto di credito è riconosciuto causato da eventi eccezionali agli effetti di cui all'art. 1 del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1.

Il presente decreto, del quale sarà data informazione alla della Banca d'Italia sede di Ancona, ai sensi delle vigenti disposizioni, verrà pubblicato ai sensi dell'art. 31, comma 3, della legge n. 340/2000 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e, a cura dell'Istituto di credito interessato, dovrà essere affisso, per estratto, negli uffici degli stessi e nella filiale interessata.

Fermo, 5 settembre 2022

p. Il prefetto - Il viceprefetto vicario
A. de Notaristefani di Vastogirardi

TU22ABP9821 (Gratuito).

PREFETTURA DI FERMO*Proroga dei termini legali
e convenzionali*

Il prefetto della Provincia di Fermo,

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

Vista la richiesta della Banca d'Italia, sede di Ancona, n. 1235783/22 del 17 agosto 2022, corredata della nota con la quale la Banca del Piceno ha segnalato che hanno operato in stato di emergenza operativa dalle 20,50 del 3 agosto 2022 alle ore 23,59 del giorno 4 agosto 2022 delle filiali di seguito specificate, a causa dell'indisponibilità del *data center* del Gruppo:

Banca del Piceno:

filiale di Ortezzano;

filiale di Altidona;

Filiale di Fermo;

filiale di Falerone;

filiale di Porto Sant'Elpidio;

Decreta:

che il mancato funzionamento, per il periodo suindicato, del predetto Istituto di credito per le filiali indicate è riconosciuto causato da eventi eccezionali agli effetti di cui all'art. 1 del decreto legislativo del 15 gennaio 1948, n. 1.

Il presente decreto, del quale sarà data informazione alla della Banca d'Italia sede di Ancona, ai sensi delle vigenti disposizioni, verrà pubblicato ai sensi dell'art. 31, comma 3, della legge n. 340/2000 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e, a cura dell'Istituto di credito interessato, dovrà essere affisso, per estratto, negli uffici degli stessi e nella filiale interessata.

Fermo, 5 settembre 2022

p. Il prefetto - Il viceprefetto vicario
A. de Notaristefani di Vastogirardi

TU22ABP9822 (Gratuito).



*RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA*

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 101).

TRIBUNALE DI VITERBO

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Dezi Sergio - R.G. n. 2009/2022*

Il Tribunale di Viterbo, su ricorso di Dezi Sandra e Dezi Maria, con decreto dell'8.08.2022 nel procedimento n. 2009/2022 VG, ha ordinato le pubblicazioni per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta di Dezi Sergio nato a Marino il 24.05.1936 con ultima residenza in Vejano, Via Gorgoglione snc, scomparso dall' 11.03.2012, con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale di Viterbo entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Viterbo, 25.08.2022

avv. Francesca Maggiorelli

TX22ABR9633 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI MONZA

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Alfonso Guida*

Su ordine del Tribunale di Monza, si rende noto che pende il ricorso n. 2966/2021 – Giudice Manuel Mastromarchi - promosso da Monica Guida più altri, per la dichiarazione di morte presunta del sig. Alfonso Guida, nato a Santa Maria a Vico il 01.09.1927, già residente in Renate via Umberto I n. 90, di cui le ultime notizie in vita risalgono al 04.06.2008.

Si invita chiunque abbia notizie dallo scomparso a farle pervenire al Tribunale di Monza entro sei mesi dalla presente pubblicazione.

avv. Alberto Radaelli

TX22ABR9872 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI PALERMO

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Sollima Michele - R.G. n. 3146/2022 VG*

Il Tribunale di Palermo con decreto in data 06.09.2022 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Sollima Michele nato a Palermo in data 11.01.1942 con ultima residenza in Villabate (PA) Via Beta Nono 12 scomparso dal 05.07.1982 con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire al Tribunale di Palermo entro 6 mesi dall'ultima pubblicazione.

Palermo, 07 settembre 2022

avv. Salvatore Catalano

TX22ABR9879 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Punti di contatto: avv. Monica Evola

Dichiarazione di morte presunta di Giovanni Calaiò

Si rende noto che con sentenza n.1607/2022 nel procedimento R.G. 1500/2020, depositata in data 17/08/2022, il Tribunale di Velletri ha dichiarato la morte presunta di Calaiò Giovanni, nato a Palermo il 10.6.1948 e scomparso il 5.6.1978.

Palermo, 7.9.22

avv. Monica Evola

TX22ABR9914 (A pagamento).

*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

TRAP SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si comunica che in data 05/09/2022 è stato depositato presso la Sezione Fallimentare del Tribunale di Ravenna il bilancio finale di liquidazione della TRAP Società Cooperativa in L.C.A., c.f./p.iva 01464240397, con sede in Ravenna frazione Mezzano (RA), Via Reale n. 177. Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Matteo Dante Gismondi

TX22ABS9876 (A pagamento).

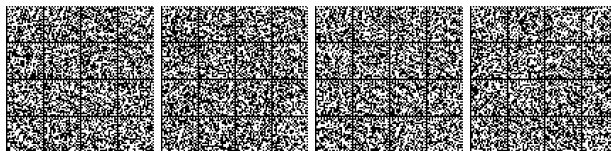
ALTRI ANNUNZI

VARIE

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Nomina liquidatore giudiziario

Il Presidente del Tribunale di Alessandria con decreto del 04.07.2022 notificato in data 21.07.2022 ha nominato liquidatore della società Silvano Costruzioni s.n.c di Picasso Luca Luigi E C. iscritta nel Registro delle Imprese al n. 02241100060 e nel Repertorio Economico Amministrativo al n. AL-238486 il Dott. Giuseppe Caniggia, con studio in Tortona (AL) tel. 0131/861342 e-mail: giuseppe.caniggia@studiocaniggia.it.



I creditori e i debitori della società sono pregati di prendere contatti con il liquidatore giudiziario.

Il liquidatore giudiziario
dott. Giuseppe Caniggia

TX22ADA9934 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Nomina liquidatore giudiziario

Il Presidente del Tribunale di Alessandria con decreto del 04.07.2022 notificato in data 21.07.2022 ha nominato liquidatore della società Leva Cliche s.n.c. di Leva Claudia e Sonia iscritta nel Registro delle Imprese al n. 01544950064 e nel Repertorio Economico Amministrativo al n. AL-168430 il Dott. Pierluigi Caniggia, con studio in Tortona (AL) tel. 0131/861342 e-mail: pierluigi.caniggia@studiocaniggia.it.

I creditori e i debitori della società sono pregati di prendere contatti con il liquidatore giudiziario.

Il liquidatore giudiziario
dott. Pierluigi Caniggia

TX22ADA9988 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Nomina liquidatore giudiziario

Il Presidente del Tribunale di Alessandria con decreto del 04.07.2022 notificato in data 21.07.2022 ha nominato liquidatore della società Mulè di Mulè Cono & Mulè Salvatore s.n.c. iscritta nel Registro delle Imprese al n. 01617700065 e nel Repertorio Economico Amministrativo al n. AL-172961 il Dott. Pierluigi Caniggia, con studio in Tortona (AL) tel. 0131/861342 e-mail: pierluigi.caniggia@studiocaniggia.it.

I creditori e i debitori della società sono pregati di prendere contatti con il liquidatore giudiziario.

Il liquidatore giudiziario
dott. Pierluigi Caniggia

TX22ADA9989 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Nomina liquidatore giudiziario

Il Presidente del Tribunale di Alessandria con decreto del 04.07.2022 notificato in data 21.07.2022 ha nominato liquidatore della società Vega SAS di Cavanna Sergio & C. iscritta nel Registro delle Imprese al n. 01810280063 e nel Reperto-

rio Economico Amministrativo al n. AL-201576 il Dott. Pierluigi Caniggia, con studio in Tortona (AL) tel. 0131/861342 e-mail: pierluigi.caniggia@studiocaniggia.it.

I creditori e i debitori della società sono pregati di prendere contatti con il liquidatore giudiziario.

Il liquidatore giudiziario
dott. Pierluigi Caniggia

TX22ADA9990 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

SO. SE. PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22
00071 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale: 01163980681
Partita IVA: 04775221007

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.

*Modifiche apportate ai sensi
del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i.*

Ai sensi della determinazione AIFA 25.08.2011 e s.m.i., si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti pratiche.

Titolare AIC: So. Se. PHARM S.r.l.

Specialità medicinale: INIPANT

Numero AIC e Confezioni: 041979 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2022/1109

Tipologia: B.III.1.a.2 tipo IA

Tipo di modifica: aggiornamento del Certificate of Suitability del produttore già autorizzato HETERO DRUGS LIMITED alla revisione R1-CEP 2008-289-Rev 03, per la sostanza attiva Pantoprazole Sodium Sesquihydrate.

Specialità medicinale: TRIBOK

Numero AIC e Confezioni: 045645013 - 1000 mg capsula molle, 20 capsule

Codice pratica: N1A/2022/1108

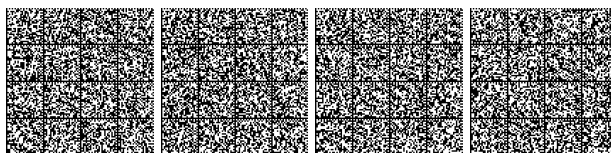
Tipologia: grouping di 2 variazioni B.III.1.a.2 tipo IA

Tipo di modifica: aggiornamento del Certificate of Suitability per il principio attivo OMEGA-3-ACID ETHYL ESTERS 90, del produttore già autorizzato HUATAI BIO-PHARM INC., alla revisione R1-CEP 2014-323-Rev 01.

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

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

TX22ADD9863 (A pagamento).



UPSA S.A.S.

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 e s.m.

Titolare AIC: Upsa S.A.S., 3 rue Joseph Monier 92500 - Rueil Malmaison, Francia, rappresentata in Italia da Upsa Italy S.r.l. Viale Luca Gaurico 9/11 - Roma

Specialità medicinale:

EFFERALGAN 500 mg compresse effervescenti - 16 compresse - AIC: 026608036;

Codice pratica: N1B/2022/763

Grouping di variazioni contenente:

1. n. 1 variazione tipo IA B.II.d.2.a Modifiche minori ad una metodica analitica

approvata per il prodotto finito (Metodica HPLC per l'identificazione ed il titolo del principio attivo)

2. n.1 variazione tipo IB B.II.d.2.d Aggiunta di una metodica analitica per il prodotto finito (Metodica HPLC alternativa per l'identificazione ed il titolo del principio attivo)

3. n. 1 variazione tipo IA B.II.d.2.b Eliminazione di una metodica analitica obsoleta per il prodotto finito (Metodo TLC per l'identificazione del principio attivo)

4. n. 1 variazione tipo IA B.II.d.1.c Modifica di un parametro di specifica per il prodotto finito - Aggiunta seconda identificazione per il principio attivo (Spettro UV).

5. n. 1 variazione tipo IA B.II.d.2.a Modifiche minori ad una metodica analitica

approvata del prodotto finito (Purezza)

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

Head of regulatory affairs
dott.ssa Serena Bartoccioni

TX22ADD9864 (A pagamento).

CURASEPT S.P.A.

Sede: via Giuseppe Parini, 19 - 21047

Saronno (VA), Italia

R.E.A.: VA284921

Codice Fiscale: 13268170159

Partita IVA: 13268170159

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

Codice Pratica: N° N1B/2022/787

Titolare AIC: Curasept S.p.A.

Medicinali (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: XILO MYNOL (AIC n. 029315) soluzione iniettabile

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Grouping di variazioni apportate ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008:

2 Tipo IB n. B.III.1 a)2 - "Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea aggiornato (R1-CEP 1996-020-Rev 07 e R1-CEP 1996-020-Rev 08) relativo al principio attivo Lidocaine hydrochloride, da parte di un produttore attualmente approvato" (Moehs Catalana S.L.).

1 Tipo IB n.B.III.1 a)2 - "Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea europea aggiornato (R1-CEP-2013-221-REV00) relativo al principio attivo Adrenaline Tartrate, da parte di un produttore attualmente approvato"(Cambrex Profarmaco Milano S.r.l.).

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla pubblicazione in G.U.

Il legale rappresentante
dott. Stefano Giovannardi

TX22ADD9865 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012

Titolare: Bruno Farmaceutici S.p.A., via delle Ande n. 15 - 00144 Roma

Specialità medicinale: GLUCOPHAGE

Confezioni: 017758 (tutte le confezioni)

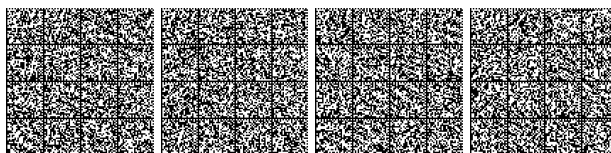
Codice Pratica: C1A/2022/1900

N. di Procedura Europea: FR/H/0181/001-003/IA/137

1 Variazione tipo IA A.7: Soppressione di siti di fabbricazione del prodotto finito - eliminazione sito produzione del prodotto finito, responsabile del packaging e responsabile del controllo e del rilascio dei lotti (Famar Lyon, 29 avenue Charles de Gaulle, 69230 Saint Genis Laval, France). (EoP 20 Luglio 2022)

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.

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi.



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.

Il legale rappresentante
dott. Antonio Bruno

TX22ADD9866 (A pagamento).

ALFASIGMA S.P.A.

Sede: via Ragazzi del '99 n. 5 - 40133 Bologna (BO)

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

Titolare AIC: Alfasigma S.p.A.

Codice pratica: N1B/2022/876

Specialità medicinale: DROMOS

Confezioni e numeri di AIC: 500 mg compresse, 30 compresse – AIC n. 028776019

300 mg/5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile, 5 flaconcini + 5 fiale solvente – AIC n. 028776021

300 mg/5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile, 10 flaconcini + 10 fiale solvente – AIC n. 028776033

Tipologia variazioni e modifica apportata: Grouping di 4 Variazioni IB relativo all'aggiornamento dell'ASMF di un Fornitore già approvato, Biosint S.p.A., per il principio attivo L-propionil carnitina cloridrato. L'ASMF aggiornato è la version July 2022, AIN/2022/1869.

n.1 var. IB upgraded B.I.a.3-a) Modifica della dimensione del lotto del principio attivo sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto (introduzione Batch size range: da 650 kg a 850 kg).

n. 1 Var. IB upgraded B.I.a.2-a) Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo (nelle fasi di acilazione, cristallizzazione e centrifugazione, essiccamento e confezionamento)

n. 1 Var. IB B.I.a.2-e) Modifica minore della parte riservata di un Master File sul principio attivo.

n. 1 Var. IB upgraded B.I.a.4-a) Rafforzamento dei limiti applicati nel corso della fabbricazione (Residual content of L-Carnitine Hydrochloride HCl da < 0.5% a ≤ 0.50%).

Codice pratica: N1B/2022/877

Specialità medicinale: PERIACTIN

Confezioni e numeri di AIC: 0,4 mg/mL sciroppo, 150 mL - AIC n. 017616020;

4 mg compresse, 30 compresse - AIC n. 017616018

Tipologia variazioni e modifica apportata: Grouping di 6 variazioni (4 di tipo IA e 2 di tipo IB) relativo all'aggiornamento dell'ASMF di un Fornitore già approvato, Dipharma

Francis S.r.l., per il principio attivo Ciproptadina cloridrato. L'ASMF aggiornato è la version May 2022, AIN/2022/1402.

n. 1 Var. di Tipo IA A.4: Modifiche del nome e/o indirizzo del titolare di un ASMF (Dipharma Francis Srl Via Bissone 5 20021 Bollate Baranzate (MI) Italy)

n. 2 Var. di Tipo IA B.III.2-b: Modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della farmacopea europea (La specifica "Acidity" è stata rivista da "NMT 0.05% as HCl" a "NMT 0.15 mL of NaOH. - aggiunta del riferimento alla monografia EP 0817)

n. 1 var. di Tipo IB B.I.b.2-e): Modifiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione o un'aggiunta) del principio attivo (Aggiunta del metodo per la specifica "Appearance").

n. 1 var. di Tipo IA B.I.b.2-b): Soppressione di una procedura di prova per il principio attivo, quando e già autorizzata una procedura di prova alternativa (Eliminazione del metodo USP per la determinazione del titolo dell'API - Assay Potentiometric).

n. 1 var. di Tipo IB B.I.d.1-b)-3: Modifica delle condizioni di stoccaggio del principio attivo (Vengono descritte le condizioni di stoccaggio dell'API - storage conditions).

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

Un procuratore
dott.ssa Mirella Franci

TX22ADD9867 (A pagamento).

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

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE

Codice pratica: N1A/2022/1022

Specialità medicinale: LUAN

Confezioni e numeri di AIC:

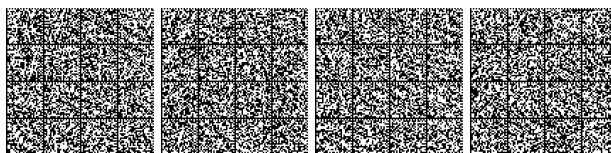
2,5% gel 15 g + applicatore – AIC 005638 010

1% gel 100 g – AIC 005638 022

Titolare: L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio S.p.A - Strada Statale 67 Frazione Granatieri Scandicci (FI)

Tipologia variazione: Grouping Variation IA: codice B.II.b.5.b e B.II.b.5.c

Modifiche apportate: Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito:



1) Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti; 2) Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa
I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

L'amministratore delegato
dott. Bruno De Bortoli

TX22ADD9882 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede: via Pavia n. 6 - 20136 Milano (MI), Italia
Codice Fiscale: 12432150154
Partita IVA: 12432150154

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

Specialità Medicinale: AMITRIPTILINA EG 40 mg/ml gocce orali, soluzione

AIC n.044532 - Tutte le confezioni

Codice Pratica: N1A/2022/888

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.3 - Presentazione CEP n. R0-CEP 2019-193-Rev 00 da parte del nuovo produttore Dipharma Francis Srl.

Specialità Medicinale: ATENOLOLO CLORTALIDONE EG 50mg + 12,5mg e 100mg + 25mg compresse

AIC n.033159 - Tutte le confezioni

Codice Pratica: N1A/2022/1067

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo Clortalidone del produttore Curia Srl: da R1-CEP 2001-020-Rev 07 a R1-CEP 2001-020-Rev 08.

Specialità Medicinale: CARBOCISTEINA EG 2,7 g granulato per soluzione orale

AIC n.038081016; 038081042

Codice Pratica: N1B/2022/807

Grouping variation: Aggiornamento ASMF Moehs (vers.O-LC-2002-s0003-EU) - Tipo IB n. B.I.a.2.e - Modifiche minori nella RP; Tipo IBun B.I.z - Editorial changes AP.

Specialità Medicinale: CITALOPRAM EG STADA 40 mg/ml gocce orali, soluzione

AIC n.036869 - Tutte le confezioni

Codice Pratica: N1A/2022/896

Modifica Tipo IA in n. B.III.1.a.1 - Presentazione ulteriore CEP n.R0-CEP 2019-233-Rev 00 da parte del produttore autorizzato Mylan Laboratories Ltd.

Specialità Medicinale: FERRO GLUCONATO EG 80 mg compresse effervescenti

AIC n.035366 - Tutte le confezioni

Codice Pratica: N1A/2022/954

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore Dr. Paul Lohmann GmbH & Co. KGAA: da R1-CEP 2001-444-Rev02 a R1-CEP 2001-444-Rev03.

Specialità Medicinale: GLUCOSAMINA SOLFATO EG 1500 mg polvere per soluzione orale

AIC n.036991 - Tutte le confezioni

Codice Pratica: N1B/2022/710

Grouping variation: Aggiornamento ASMF Bioiberica (vers. EDMFAGL002-M3-12 December 2021); Tipo IA n.A.4 - Modifica nome e indirizzo produttore; Tipo IB n.B.I.z - Aggiunta produttore intermedio; Tipo IB n.B.I.a.3.z - Aggiunta batch size; n.2x Tipo IA n.B.I.b.2.b - Eliminazione di procedure di prova non significativi; Tipo IB n.B.I.z - Aggiornamento sez. 3.2.A.2.

Specialità Medicinale: LORAZEPAM EG 1 mg compresse rivestite con film

AIC n.035542012

Codice Pratica: N1A/2022/1032

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore Cambrex Profarmaco Milano Srl: da R1-CEP 2008-049-Rev 00 a R1-CEP 2008-049-Rev 02.

Specialità Medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO EG 50 mg capsule rigide a rilascio prolungato

AIC n.029558018

Codice Pratica: N1A/2022/994

Grouping variation: n. 4 x Tipo IA n. B.II.c.1.c - Eliminazione parametri di specifica del prodotto finito non significativi.

Specialità Medicinale: METOPROLOLO EG 100 mg compresse

AIC n.029036050; 029036062; 029036098

Codice Pratica: N1A/2022/1014

Grouping variation: Tipo IA n. B.II.d.1.c - Aggiunta parametro di specifica e metodo del prodotto finito; n.3x Tipo IA n.B.II.d.1.d - Eliminazione parametri specifica non significativi del prodotto finito.

Specialità Medicinale: TAMOXIFENE EG 10 mg e 20 mg compresse rivestite con film

AIC n.033688

Codice Pratica: N1A/2022/920

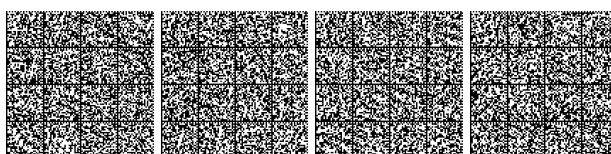
Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore Chemische Fabrik Berg GmbH: da R1-CEP 2002-242-Rev04 a R1-CEP 2002-242-Rev05.

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX22ADD9885 (A pagamento).



EG S.P.A.

Sede: via Pavia n. 6 - 20136 Milano (MI), Italia
Codice Fiscale: 12432150154
Partita IVA: 12432150154

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

Specialità Medicinale: ARANDA 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film

AIC n. 040194 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2022/2159

Proc.Eur. n° IT/H/0428/001-002/IA/024

Specialità Medicinale: LERCANIDIPINA EG 10 mg e 20 mg compresse rivestite con film

AIC n.039721 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2022/1926

Proc.Eur. n° DK/H/3329/001-002/IA/017

Specialità Medicinale: MOMETASONE EG 50 mcg/erogazione spray nasale, sospensione

AIC n. 042006 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2022/1962

Proc.Eur. n° DE/H/6494/001/IA/022

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del produttore del prodotto finito Centrafarm Service B.V. (Paesi Bassi).

Specialità Medicinale: FENOFIBRATO EG 145 mg compresse

AIC n.043837 - Tutte le confezioni

Codice Pratica: N1A/2022/969

Modifica Tipo IA n. A.3 - Modifica del nome di un eccipiente: da Lattosio anidro a Lattosio.

Specialità Medicinale: IBUPROFENE EG STADA 600 mg granulato effervescente

AIC n.043834023

Codice Pratica: N1B/2022/826

Modifica Tipo IB n. B.II.f.1.b.1 - Estensione validità del prodotto finito: da 2 anni a 3 anni.

Specialità Medicinale: NIMESULIDE EG 100 mg granulato per sosp. orale

AIC n.033649029

Codice Pratica: N1A/2022/1004

Modifica Tipo IA n. B.III.2.a.2 - Modifica delle specifiche di un eccipiente per adeguamento alla Ph. Eur. e conseguente cambio nome da Cetomacrogol 1000 a Macrogol cetostearil etere.

Specialità Medicinale: ZOLEMER REFLUSSO 20 mg compresse gastroresistenti

AIC n. 040600 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2022/1824

Proc.Eur. n° NL/H/1850/001/IA/042

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del produttore del prodotto finito PharmaCoDane ApS (Danimarca).

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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX22ADD9886 (A pagamento).

LABORATOIRE AGUETTANT

Sede legale: 1 Rue Alexander Fleming
69007 - Lyon - France
Partita IVA: FR15447800210

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. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: ATROPINA SOLFATO AGUETTANT

Confezioni e numeri A.I.C.: 043917 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1B/2021/3464

Procedura Europea: FR/H/0583/001/IB/010/G

Medicinale: ATROPINA SOLFATO LABORATOIRE AGUETTANT

Confezioni e numeri A.I.C.: 044994 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1B/2021/3465

Procedura Europea: FR/H/0429/001/IB/013/G

Tipologia delle variazioni: tipo IB n. B.II.b.1.f, tipo IA n. B.II.b.1.a, tipo IA n. B.II.b.2.c.2, 3 x Tipo IB n. B.II.b.3.a, tipo IB n. B.II.b.3.z, tipo IB n. B.II.b.4.a, 2 x Tipo IB n. B.II.b.5.z

Modifiche apportate: Aggiunta del sito Laboratoire Aguetant, Lieu-dit Chantecaille, Champagne, 07340, Francia, responsabile della produzione del prodotto finito, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti; modifiche minori al processo di produzione del prodotto finito; modifica della dimensione del lotto del prodotto finito



fino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto; modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito.

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

A partire dalla data di pubblicazione in GU della variazione il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche entro e non oltre sei mesi al FI.

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.

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

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

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX22ADD9888 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Sede legale: via dei Lavoratori, 54
20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 03151350968

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

Specialità medicinale: FERTIFOL

Confezione e codice AIC: 400 mcg compresse - 28 compresse AIC n. 036346017

400 mcg compresse - 120 compresse AIC n. 036346029

Codice pratica: N1B/2022/789

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: Grouping Variation Tipo IB

composta da n. 2 Tipo IB n. B.II.b.5.z finalizzata ad esplicitare la frequenza del controllo in-process "blister sigilla-

tura" durante il processo di fabbricazione del prodotto finito e ad aggiungere la descrizione della procedura di campionamento per la fase di blending attualmente eseguita.

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

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX22ADD9890 (A pagamento).

LIPOMED GMBH

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

Codice Pratica C1B/2022/1560

Procedura MRP n. AT/H/0239/002-004/IB/017

Medicinale: DACARBAZINA LIPOMED

Confezioni: 200,500,1000 mg polvere per soluzione per iniezione/infusione - AIC n. 041106

Titolare AIC: Lipomed GmbH, con sede in Hegenheimer Strasse 2, 79576, Weil am Rhein, Germany.

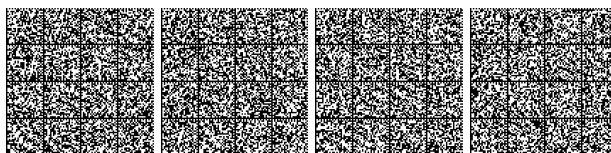
Tipologia variazione: Tipo IB B.II.f.1.b.1: Cambio di shelf-life o condizioni di conservazione del prodotto finito.

Modifica apportata: Estensione della shelf-life del prodotto finito da 3 a 4 anni.

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 6.3 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI), 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 RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al FI. 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.

Un procuratore
Ilaria Rampoldi

TX22ADD9898 (A pagamento).



PERRIGO ITALIA S.R.L.

Sede: viale dell'Arte, 25 - 00144 Roma
Partita IVA: 08923130010

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

Titolare: Perrigo Italia S.r.l

Codice Pratica: N1A/2022/1093

Specialita' Medicinale: BRONCHENOLO GOLA

AIC e n confezioni: 041515- (tutte le confezioni)

Grouping di 3 variazioni: variazione di tipo IA B.III.1.a.2 - sottomissione CEP aggiornato da fabbricante già autorizzato Sun Pharmaceutical Industries Ltd. per il seguente principio attivo: flurbiprofene - R1-CEP 2003-154-Rev 05; variazione di tipo IA B.III.1.a.2 - sottomissione CEP aggiornato da fabbricante già autorizzato Pharmaron Manufacturing Services (UK) Ltd per il seguente principio attivo flurbiprofene - R1-CEP 2003-270-Rev 03; variazione tipo IA(IN) B.III.1.a.1 - sottomissione nuovo certificato CEP presentato da un fabbricante già approvato Sun Pharmaceutical Industries Ltd. per il seguente principio attivo: flurbiprofene R0-CEP 2021-0Rev 00 (CEP Sister file). I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
Claudia Di Pasquale

TX22ADD9899 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Viale Luigi Sturzo 43, 20154 Milano MI

Medicinale: LAMISIL

Confezioni:

"250 mg compresse", 8 compresse, AIC 028176028

"250 mg compresse", 14 compresse, AIC 028176105

Codice pratica: N1B/2022/564

Gruppo di variazioni di tipo IB:

1 x B.II.e.6.b. Modifica di un elemento del confezionamento primario (parte esterna del foglio di alluminio del blister) non in contatto con il prodotto finito.

1 x B.II.e.2.b. Aggiunta del seguente parametro di specifica per il foglio di PVC del blister: "PVC trasparente".

Medicinale: METHERGIN

Confezioni: 0,125 mg compresse rivestite, AIC 004225037

Codice pratica: N1B/2022/823

Variazioni di tipo IB, B.III.2.c. Aggiornamento della Testing Monograph dell'eccipiente "Ossido di ferro rosso" in ottemperanza al Reg. 231/2012

Medicinale: METHERGIN, AIC 004225

Confezioni: tutte

Codice pratica: N1B/2022/848

Variazione di tipo IB, B.III.1.a.2. Presentazione di un CEP aggiornato per la sostanza attiva metilergometrina maleato da parte del produttore già autorizzato Teva Czech Industries s.r.o.: da R0-CEP 2012-405-Rev 00 a R1-CEP 2012-405-Rev 00.

Medicinale: FORADIL 12 mcg polvere per inalazione capsule rigide (A.I.C.027660).

Confezioni: tutte

Codice pratica: N1A/2022/931

Variazione tipo IA, B.II.e.6.b) – Modifica del foglio di alluminio del confezionamento primario non in contatto con il prodotto finito.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica per le sole variazioni di Tipo IB: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GU.

Un procuratore
Roberto Daddi

TX22ADD9900 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA 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 n. 1234/2008/CE e s.m.

Codice pratica: N1A/2022/1046

Medicinale: TOLEP

AIC n. 028304

Confezioni: tutte

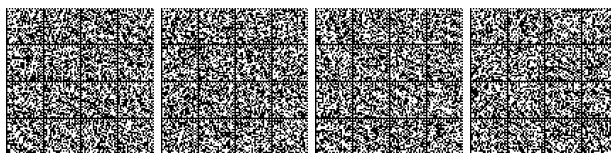
Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A.

Tipologia variazioni: tipo IAIN, C.I.3.a

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per implementare le raccomandazioni del PRAC in seguito alla conclusione della procedura PSUSA//00002235/202108.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; paragrafo 2 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.

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.

Un procuratore
Roberto Daddi

TX22ADD9901 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

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

Medicinale: ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE
HEXAL, 20 mg/12.5 mg, compresse

AIC 038435, Confezioni: Tutte

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Numero procedura: NL/H/1095/001/IB/033

Codice pratica: C1B/2021/3488

Var. Tipo: IB C.I.3.z: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo al fine di implementare le raccomandazioni dello PSUSA/00001662/202101 e modifiche editoriali minori.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 di RCP e corrispondenti paragrafi del FI), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: RASAGILINA SANDOZ, 1 mg, compresse

AIC: 044180, Confezioni: Tutte

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Numero Procedura: DE/H/4387/001/IB/013

Codice Pratica: C1B/2022/765

Var. Tipo: IB - C.I.2.a: aggiornamento degli stampati in riferimento al prodotto di riferimento, al QRD template e modifiche editoriali minori.

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 2 e 4.4 di RCP e corrispondenti paragrafi del FI), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: LEPTOPROL, 3,6 mg/1 mese, 5 mg/3 mesi, impianto

AIC: 039814, Confezioni: Tutte

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Numero Procedura: DE/H/1681/001-002/IA/040

Codice Pratica: C1A/2022/2486

Var. Tipo IAin - C.I.3.a: Aggiornamento degli stampati per allineamento alla raccomandazione del CMDH per il principio attivo leuprorelina, basato sull'esito dello PSUSA/00010877/202107.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 di RCP e corrispondenti paragrafi del FI), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: BENAZEPRIL IDROCLOROTIAZIDE
SANDOZ compresse rivestite con film

AIC 037422 Confezioni: Tutte;

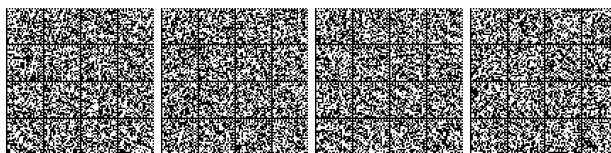
Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Numero procedura: NL/H/0529/001/IA/031

Codice pratica C1A/2022/506;

Var. Tipo IAIN, cat. C.I.3.a: modifica del RCP e del FI in accordo all'esito della procedura PSUSA/00000313/202011 per il principio attivo Benazepril hydrochlorothiazide.

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



Medicinale: RAMIPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ, 5 mg/25 mg, compresse

AIC: 038004, Confezioni: Tutte

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Numero Procedura: DK/H/0532/002/IB/057

Codice Pratica: C1B/2022/1156

Var. Tipo: IB unforeseen - C.I.z: modifica di RCP e FI relativa alla divisibilità delle compresse 5mg/25mg.

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 3 di RCP e corrispondente paragrafo del FI), 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 di vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, 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 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.

Medicinale: LISINOPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ, 20 mg/12,5 mg, compresse

AIC: 038535, Confezioni: Tutte

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Numero procedura: IE/H/0485/002/IA/064

Codice pratica: C1A/2022/1077

Var. Tipo: IA - A.7: eliminazione del sito Lek Pharmaceuticals d.d. Verovskova 57 - 1526 Ljubljana (Slovenia) responsabile della produzione, controllo e rilascio lotti del prodotto finito.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del FI), 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 entrata di vigore della presente Comunicazione di notifica regolare.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della pre-

sente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Medicinali: CISPLATINO SANDOZ, 0,5 mg/ml, 1mg/ml, concentrato per soluzione per infusione

AIC: 033346, Confezioni: Tutte, e

OXALIPLATINO SANDOZ, 5 mg/ml, concentrato per soluzione per infusione

AIC: 040654, Confezioni: Tutte

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Numero procedura: AT/H/XXXX/IA/139/G (Cisplatino Sandoz: NL/H/0118/001-002-0003-004/IA/062 - Oxaliplatino Sandoz: AT/H/0341/001/IA/028)

Codice pratica: C1A/2021/2063;

Var. Tipo IAin - B.II.e.6.a: Modifica di un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito (aggiunta della protezione in plastica Sleeving). Modifica che incide sulle informazioni relative al prodotto.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.5 del RCP e corrispondente paragrafo del FI), 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 di vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, 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 entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

TX22ADD9902 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

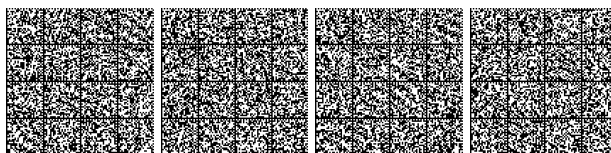
Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A. - Largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

Sede: Biochemiestrasse, 10 A - 6250 Kundl

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

Medicinale: BALCOGA, 20 mg, compresse rivestite con film

AIC: 044675, Confezioni: Tutte



Titolare AIC: Sandoz GmbH

Numero procedura: FI/H/0906/001/IB/005

Codice pratica: C1B/2020/703

Var. Tipo: IB unforeseen - C.I.z: modifica stampati per adeguamento alla linea guida eccipienti, al QRD template e modifiche editoriali.

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 2, 4.4 di RCP e corrispondenti paragrafi del FI ed Etichettatura), 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 di vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, 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 ed 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.

Medicinale: CINACALCET SANDOZ GMBH, 30, 60 e 90 mg, compresse rivestite con film

AIC: 045766, Confezioni: Tutte

Titolare AIC: Sandoz GmbH

Numero procedura: ES/H/0446/001-002-003/IA/015

Codice pratica: C1A/2022/1401

Var. Tipo: IA - A.7: eliminazione dei siti di prodotto finito: Mawdsleys Brooks and Co Ltd (UK) responsabile del confezionamento secondario; Macleods Pharma UK Limited (UK) responsabile del rilascio lotti; Zeta Analytical LTD, Colonial Way, MCS Laboratories Limited e Alpha analytical laboratories limited (UK) responsabili del controllo lotti.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Enrica Torielli

TX22ADD9903 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via P. Paleocapa, 7 - Milano

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO ZENTIVA LAB

Confezione e Numero di A.I.C.:

"875mg/125mg polvere per sospensione orale" 12 bustine - AIC n. 043981012

Codici Pratica C1B/2021/1991 e C1B/2021/3060

Procedure: NL/H/3261/001/IB/010 e NL/H/3261/001/IB/012

Tipo di modifiche: modifica stampati

Tipologia variazioni oggetto della modifiche: Tipo IB n. C.I.z) e Tipo IB n. C.I.2.a)

Modifiche apportate:

- Modifiche al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, al Foglio Illustrativo e alle Etichette per essere in linea con le Guidelines dell'EMA sugli eccipienti e l'attuale modello QRD;

- Aggiornamento delle informazioni sul prodotto secondo l'originator Augmentin

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 2, 3, 4.1, 4.4, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

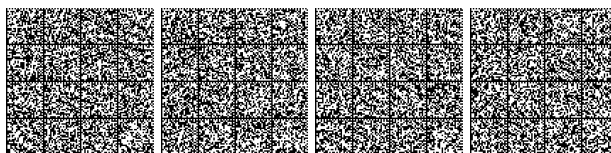
A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data,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

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.

Un procuratore speciale
dott.ssa Marina Luoni

TX22ADD9905 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via P. Paleocapa, 7 - Milano

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: LISINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE
ZENTIVA 20 mg + 12,5 mg compresse

Confezioni e N. di AIC : Tutte - A.I.C. n. 038590

Codice Pratica C1B/2022/965

Procedura n. IT/H/0400/001/IB/032

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

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata:

Aggiornamento degli stampati al fine di implementare le raccomandazioni PSUSA/00001662/202101. Adeguamento degli stampati in linea con la recente versione del QRD template.

È autorizzata, pertanto, la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo 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.

Un procuratore speciale
dott.ssa Marina Luoni

TX22ADD9906 (A pagamento).

SANOFI S.R.L.

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

Autorizzazione proroga implementazione stampati del medicinale TEICOPLANINA ZENTIVA, a seguito della variazione C1B/2021/2738 (tipo IB-C.I.7.b) - Eliminazione di un dosaggio in Italia - Eliminazione del dosaggio "400 mg polvere e solvente per soluzione iniettabile/infusione o soluzione orale" - Provvedimento AIFA 0100764-05/09/2022-AIFA-AIFA_PPA-P del 5.9.2022

Per la confezione del medicinale TEICOPLANINA ZENTIVA 200 mg polvere e solvente per soluzione iniettabile/infusione o soluzione orale, 1 flaconcino polvere + 1 fiala

solvente 3 ml - A.I.C. 027167016 - relativamente al lotto n. 1J7021, è autorizzata la proroga del termine d'implementazione delle modifiche sul Foglio Illustrativo, di cui alla sopra riportata variazione, entro e non oltre il 23/10/2022.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della sopra riportata variazione, che i lotti prodotti nell'ulteriore periodo concesso, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta, con Foglio illustrativo non aggiornato.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX22ADD9907 (A pagamento).

ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

Sede: via Ciro Menotti, 1A - Milano

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Codice Pratica N1A/2022/967

Medicinale: CANDETENS

Codice farmaco: 045214 - tutte le confezioni

Codice pratica N1A/2022/963

Medicinale: RAMANDIUR

Codice farmaco: 046736 - tutte le confezioni

Codice pratica N1A/2022/961

Medicinale: RAMANTAL

Codice farmaco: 043313 - tutte le confezioni

Codice pratica N1A/2022/959

Medicinale: TAKAWITA

Codice farmaco: 045137 - tutte le confezioni

Tipologia variazione: Tipo IA in C.I.3.a

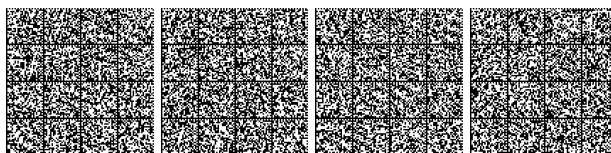
Modifica apportata: aggiornamento stampati alla procedura PSUSA/00010434/202107

In applicazione della Determina AIFA del 25/08/2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Leg. 219/06, e s.m.i., è autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.9 di RCP e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni dei medicinali sopra elencati e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Le modifiche autorizzate sono apportate a RCP dalla data di pubblicazione in GU e al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data. 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 del medicinale. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data della presente pubblicazione, 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. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

La procuratrice
Maria Letizia Ferruzza

TX22ADD9909 (A pagamento).



MEDIFARM S.R.L.
Partita IVA: 05481541000

Variatione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Specialità medicinali:

- a) CO-EFFERALGAN "500 mg + 30 mg compresse effervescenti" 16 compresse – AIC 041247014, Det. IP n. 518 del 25/07/2022
- b) HALCION "125 microgrammi compresse" 20 compresse - AIC 041752039, Det. IP n. 521 del 11/08/2022
- c) HALCION "250 microgrammi compresse" 20 compresse - AIC 041752015, Det. IP n. 521 del 11/08/2022
- d) HALCION "250 microgrammi compresse" 20 compresse - AIC 041752027, Det. IP n. 521 del 11/08/2022
- e) IMODIUM "2 mg compresse orosolubili" 12 compresse - AIC 042516029, Det. IP n. 510 del 20/07/2022
- f) IMOVANE "7,5 mg compresse rivestite con film" 20 compresse divisibili – AIC 046977017, Det. IP n. 517 del 25/07/2022
- g) LEXOTAN "1,5 mg compresse" 20 compresse - AIC 047390024, Det. IP n. 519 del 11/08/2022
- h) TAVOR "1 mg compresse" 20 compresse - AIC 041832015, Det. IP n. 520 del 11/08/2022
- i) XANAX "0,25 mg compresse" 20 compresse - AIC 041677055, Det. IP n. 512 del 25/07/2022
- l) XANAX "0,50 mg compresse" 20 compresse - AIC 041677079, Det. IP n. 512 del 25/07/2022
- m) XANAX "1 mg compresse" 20 compresse - AIC 041677067, Det. IP n. 512 del 25/07/2022
- n) YASMIN "0,03 mg/3 mg compresse rivestite con film 21 compresse rivestite con film in blister PVC/AL – 038301065, Det. IP n. 511 del 20/07/2022

Variazioni autorizzate: a), b), c), d), f), g), h), i), l), m) aggiunta del seguente sito di confezionamento secondario: DIFARMED SL, C/Laurea Miró 379-383, nave 3 PI El Pla, Sant Feliu de Llobregat, 08980 - Barcellona – Spagna; e) modifica della composizione in eccipienti: da gelatina, mannitolo, aspartame, aroma menta, sodio bicarbonato a gelatina, mannitolo, aspartame, aroma menta (contiene solfiti, glucosio, etanolo, alcol benzilico, glicole propilenico (E1520), benzil salicato), sodio bicarbonato, n) modifica delle condizioni di conservazione da non conservare a temperatura superiore ai 25°C a non conservare a temperatura superiore ai 30°C.

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

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

L'amministratore unico
Bertrand Michel

TX22ADD9913 (A pagamento).

**ALFA INTES INDUSTRIA
TERAPEUTICA SPLENDORE S.R.L.**

Sede: via Fratelli Bandiera, 26 - 80026 Casoria (NA)
Partita IVA: 04918311210

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

Codice pratica: N1A/2022/1015

Medicinale: INDOM 5 mg/ml collirio, sospensione - A.I.C. n. 028464

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Titolare A.I.C.: Alfa Intes Industria Terapeutica Splendore S.r.l.

Variatione di tipo IA n. B.III.1.a) 2: presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva indometacina da parte del fornitore già approvato F.I.S. Fabbrica Italiana Sintetici (R1-CEP 2009-256-Rev 02).

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

L'amministratore unico
Lucia Gelsomino

TX22ADD9916 (A pagamento).

NOUCOR HEALTH, S.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i.

Titolare AIC: Noucor Health, S.A. - Av. Camí Reial, 51-57 - 08184 Palau-solità i Plegamans (Barcellona) - Spagna.

Codice Pratica: C1A/2022/2272

N. di Procedura Europea: ES/H/XXXX/IA/031/G

Specialità medicinale: RUPAFIN 10 mg compresse.

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni registrate (AIC n. 037880).

Tipologia variazione: IAIN A.5.a

Modifica apportata: Change in the name of the finished product manufacturer from "J. Uriach y Compañía, S.A." to "Noucor Health, S.A." as responsible of manufacturing, primary and secondary packaging, control and batch release site of finished product.

Codice Pratica: C1A/2022/2273

N. di Procedura Europea: MRP n. ES/H/0105/001-002/IA/057

Specialità medicinale: RUPAFIN 10 mg compresse e 1 mg/ml soluzione orale.

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni registrate (AIC n. 037880).



Tipologia variazione: IAIN A.1

Modifica apportata: Change in the name of MAH from “J. Uriach y Compañia S.A.” to “Noucor Health, S.A.”.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all’attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 7 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell’AIC.

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

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

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

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

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

p. conto di Noucor Health, S.A. - Recordati S.p.A. - Un
procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX22ADD9917 (A pagamento).

O.T.I. S.R.L. OFFICINE TERAPIE INNOVATIVE

Sede legale: via Tiburtina V. km 69+300
67061 Carsoli (AQ)

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

Titolare AIC: O.T.I. S.r.l. Officine Terapie Innovative
Medicinale: ANAS COCCINUM (H 17)

Confezioni e numeri AIC:

- “Granuli”, 6 contenitori monodose in PP da 1,6 g, A.I.C. n. 049968011;

- “Granuli”, 30 contenitori monodose in PP da 1,6 g, A.I.C. n. 049968023.

Codice pratica n.: N1B/2022/559

Tipologia variazione: B.I.a.1 z)

Tipo di modifica: Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea. Altra variazione.

Modifica apportata: Aggiunta di un nuovo fornitore per il materiale di partenza (cuore e fegato di anatra).

È autorizzata la modifica richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell’AIC.

Decorrenza delle modifiche: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

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

Il legale rappresentante
dott. Alessandro De Santis

TX22ADD9919 (A pagamento).

VOXISUD S.R.L.

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

Titolare AIC: Voxisud S.r.l.

Specialità Medicinale: OSSIGENO VOXISUD

AIC n. 039160 contenitori criogenici fissi

Codice Pratica: N1A/2022/1028

Tipologia variazione:

tipo IA - B.II.b.2.a: Change to importer, batch release arrangements and quality control testing of the finished product - Replacement or addition of a site where batch control/testing takes place (Euro Ossigeno Srl).

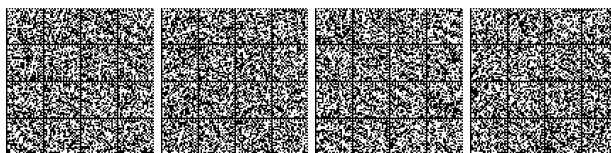
Specialità Medicinale: OSSIGENO VOXISUD

AIC n.039160 - tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1B/2022/816

Tipologia variazione:

tipo IB - B.I.b.2.e: Change in test procedure for active substance or starting material/reagent/intermediate used in the manufacturing process of the active substance. Other changes to a test procedure (including replacement or addition) for the active substance or a starting material/intermediate.



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

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

Il legale rappresentante
Christiane Cellupica

TX22ADD9924 (A pagamento).

VIATRIS HEALTHCARE LIMITED.

Sede legale: Damastown Industrial Park, Mulhuddart 15
- Dublin

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.

Specialità medicinale: LEGALON

Confezioni AIC n. 022258053

Codice pratica: N1B/2022/702

Var IB: C.I.7.a Eliminazione confezione LEGALON 1% sciroppo - flacone 150 ml.

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX22ADD9931 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

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

Codice Fiscale: 01163980681

Partita IVA: 04775221007

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

Titolare AIC: So. Se. Pharm S.r.l.

Specialità medicinale: KEVINDOL

Numero AIC e Confezioni: 037746017 - 30 mg/ml soluzione iniettabile

Codice pratica: N1B/2022/870

Tipologia: grouping di B.II.b.1.f tipo IB + B.II.b.1.a tipo IAIN + B.II.b.2.c.2 tipo IAIN

Tipo di modifica: introduzione del manufacturer di prodotto finito biomedica foscama industria chimico-farmaceutica s.p.a. come produttore per tutte le fasi, confezionamento II e rilascio (compresi i controlli).

Decorrenza: dal giorno successivo alla pubblicazione in GU.

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

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

TX22ADD9932 (A pagamento).

FISIOPHARMA S.R.L.

Sede legale: Nucleo Industriale - 84020 Palomonte (SA)

Codice Fiscale: n. 02580140651

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 modificato dal Regolamento CE 712/2012

Codice Pratica: N1A/2022/777

Medicinale: FUROSEMIDE FISIOPHARMA

AIC n. 031422 - tutte le confezioni

Titolare AIC: Fisiopharma S.r.l., Nucleo Industriale - 84020 Palomonte (SA)

Tipologia variazione: n. C.I.z - tipo IA

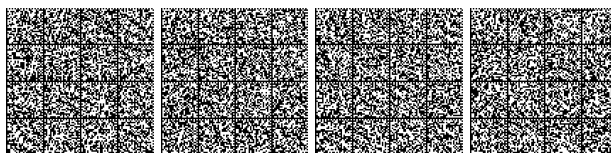
Aggiornamento delle informazioni di sicurezza di RCP e Foglio Illustrativo in accordo ad una raccomandazione dell'autorità competente.

In applicazione alla 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 4.2, 4.3, 4.4, 4.5 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in GURI 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.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella 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 a 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.

Il legale rappresentante
dott. Nicola Cadei

TX22ADD9933 (A pagamento).

ALFASIGMA S.P.A.

Sede: via Ragazzi del '99, n. 5 - Bologna (BO)

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

Medicinale: BENTELAN

Codice pratica: N1A/2022/1027

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni – AIC n. 019655

Tipologia variazione e modifica apportata: Variazione Tipo IA n. B.III.1.a.2 per aggiornamento del certificato di conformità alla Ph. Eur (Betamethasone sodium phosphate) da R1-CEP 2002-032-Rev 00 a R1-CEP 2002-032-Rev 01

Decorrenza della modifica: 21/02/2022

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

Un procuratore
dott. Stefano Broccucci

TX22ADD9935 (A pagamento).

GENERAL PHARMA SOLUTIONS S.P.A.

Sede: Vasil Levski St. n. 103 - 1000 Sofia (Bulgaria)
Codice Fiscale: BG202451801

Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Protocollo: 76845 del 27/06/2022

Medicinale: «DIPROSONE "0,05% soluzione cutanea" flacone 30 g» - AIC: 044662017

Importatore: General Pharma Solutions S.p.A.

Tipologia variazione: C.1.3

In applicazione della determina AIFA DG N.8/2022 del 12/01/2022 pubblicata in GU Serie Generale N. 22 del 28/01/2022, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 Aprile 2006, N. 219, è autorizzata la modifica richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al Titolare dell'AIP.

Modifica apportata: modifica del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, nel paese d'origine: da MSD France - 10-12 Cours Michelet - 92800 Puteaux (Francia) a Organon France - 106 Boulevard Haussmann - 75008 Paris (Francia).

Il Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto ad apportare le necessarie modifiche al Foglio Illustrativo, in tutti i casi, ed alle Etichette dal primo lotto di produzione successivo alla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del presente modello. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza 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.

Le modifiche entrano in vigore dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il direttore esecutivo
dott.ssa Zoyka Tabakova

TX22ADD9936 (A pagamento).

PRICETAG S.P.A.

Sede: Vasil Levski St. n. 103 - 1000 Sofia (Bulgaria)
Codice Fiscale: BG202452077

Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Protocollo: 74652 del 21/06/2022

1) Medicinale: «XANAX "0,25 mg compresse" 20 compresse» - AIC: 043977115

2) Medicinale: «XANAX "0,50 mg compresse" 20 compresse» - AIC: 043977127

3) Medicinale: «XANAX "1 mg compresse" 20 compresse» - AIC: 043977139

Importatore: Pricetag S.p.A.

Tipologia variazione: C.1.5

In applicazione della determina AIFA DG N.8/2022 del 12/01/2022 pubblicata in GU Serie Generale N. 22 del 28/01/2022, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 Aprile 2006, N. 219, è autorizzata la modifica richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al Titolare dell'AIP.

Modifica apportata: aggiunta di un produttore, nel paese d'origine: Pfizer Ireland Pharmaceuticals - Little Connell, Newbridge - Country Kildare (Irlanda).



Il Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto ad apportare le necessarie modifiche al Foglio Illustrativo, in tutti i casi, ed alle Etichette dal primo lotto di produzione successivo alla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del presente modello.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza 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. Le modifiche entrano in vigore dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il direttore esecutivo
dott.ssa Iva Ceckova Markovska

TX22ADD9937 (A pagamento).

LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.

Codice SIS 608

Sede legale e domicilio fiscale: via Livornese, 897 - Pisa -
La Vettola

Codice Fiscale: 00678100504

Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione, in data 08 settembre 2022, delle seguenti modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Titolare AIC: Laboratori Guidotti S.p.A.

Codice pratica: N1B/2022/858

Specialità Medicinale: SOLOSA

Dosaggio e forma farmaceutica: 2 mg, 3 mg e 4 mg compresse.

Confezioni: 032117 (tutte le confezioni autorizzate).

Tipo di modifica: var IA B.III.a.1.2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato relativo al principio attivo glimepiride (R1-CEP 2005-150 Rev 03) da parte del produttore autorizzato Sanofi a seguito del cambio nome in Euroapi; var IAin B.III.a.1.3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativo al principio attivo glimepiride (R1-CEP 2006-243 Rev 05) da parte del nuovo produttore USV Private Limited; var IB B.III.a.1.3 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativo al

principio attivo glimepiride (R1-CEP 2007-036 Rev 01) da parte del nuovo produttore IPCA Laboratories Limited; 3 x var IB B.I.b.2.e Aggiunta dei metodi HS/GC e HPLC per la determinazione dei solventi residui o reagenti residui nella sostanza attiva glimepiride per i produttori IPCA e USV.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX22ADD9939 (A pagamento).

AURORA BIOFARMA S.R.L.

Sede legale: via Porpora Nicola Antonio 127, 20131 Milano
Codice Fiscale: 03757530716

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

Titolare AIC: Aurora Biofarma s.r.l.

Medicinale: AZONAL

Codice pratica: N1A/2022/992

Confezioni e numeri di AIC : 047327 (tutte le confezioni)

Tipologia variazione e modifica apportata: Tipo IAin C.I.8.a.

Introduzione del summary del PSMF di Aurora Biofarma S.r.l. in sostituzione del summary del PSMF di Genetic S.p.A. in seguito a trasferimento di titolarità.

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

Il legale rappresentante
Nicola Di Trapani

TX22ADD9941 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: 06954380157

Partita IVA: 01781570591

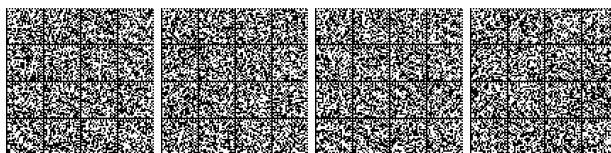
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. Via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Codice pratica: N1B/2022/744

Specialità medicinale: DESAMETASONE FOSFATO Pfizer



Confezioni e numeri di AIC:

“4 mg/1 ml Soluz. Iniettabile” 3 fiale da 1 ml AIC
033961018

“8 mg/2 ml Soluz. Iniettabile” 1 fiala da 2 ml AIC
033961020

“4 mg/1 ml Soluz. Iniettabile” 10 fiale da 1 ml AIC
033961032

“8 mg/2 ml Soluz. Iniettabile” 10 fiale da 2 ml AIC
033961044

Tipologia variazione: Grouping di 6 variazioni tipo IA e IB

Modifica apportata: B.III.1.a.2, B.I.b.1.c, B.II.b.3.a, B.II.e.4.c. Aggiornamento del Certificato di conformità a Ph Eur per la sostanza attiva desametasone sodio fosfato presentato da un fabbricante già approvato da Certificate No. R2-CEP 1992-014-Rev 06 Sanofi Chimie a Certificate No. R2-CEP 1992-014-Rev 07 Euroapi France 4 la Paterie -63480 Vertolaye. Aggiunta dei nuovi parametri di specifica del principio attivo “Bacterial Endotoxins” e Microbiological Contamination” e corrispondenti procedure di prova. Modifica minore del processo di fabbricazione del prodotto finito: aggiunta dell’holding time per la preparazione della soluzione e delle fasi di riempimento e altre modifiche minori alla sezione 3.2.3.P.3.3. Modifica del confezionamento primario da “closed ampouls” a “open ampouls”.

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

Un procuratore
Federica Grotti

TX22ADD9942 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: 06954380157

Partita IVA: 01781570591

*Comunicazione di rettifica relativa
alla specialità medicinale MINIDIAB*

Nell’avviso TX22ADD610 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, n.7 del 20/01/2022, relativo alla Specialità Medicinale MINIDIAB, là dove scritto:

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

Tipo di Modifica: Modifica stampati altre variazioni

Leggasi: Tipologia di variazione: Tipo IB (B.II.f.1.d)

Tipo di Modifica: Modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito.

Un procuratore
Federica Grotti

TX22ADD9946 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: 06954380157

Partita IVA: 01781570591

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell’avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Codice Pratica: C1A/2022/2076

N° di Procedura Europea: AT/H/0469/001-005/IA/021

Specialità medicinale (codice AIC) dosaggio e forma farmaceutica, confezioni: ICOMB (ramipril/amlodipina besilato) - AIC n. 042384 (tutte le confezioni): 2,5 mg/2,5mg capsule rigide; 5 mg/5mg capsule rigide; 5 mg/10mg capsule rigide; 10 mg/5mg capsule rigide; 10 mg/10 mg capsule rigide

Tipologia variazione: variazione tipo IAIN – C.I.3

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica stampati in accordo con la raccomandazione del PRAC a seguito della procedura per amlodipina -PSUSA/00010434/202107.

È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente sezione 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. 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.

Un procuratore
Federica Grotti

TX22ADD9947 (A pagamento).



PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina
 Capitale sociale: € 1.000.000.000,00
 Codice Fiscale: 06954380157
 Partita IVA: 01781570591

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Codice Pratica: N1B/2022/76

N° di Procedura Europea: DE/H/xxxx/WS/1087

Medicinale (codice AIC) dosaggio e forma farmaceutica, confezioni: METHOTREXATE (metotressato sodico) – AIC N. 019888 (tutte le confezioni) 2,5 mg compresse - 25 compresse; 2,5 mg compresse - 100 compresse; 5 mg polvere per soluzione iniettabile - 1 flacone; 7,5 mg/ml soluzione iniettabile - 4 siringhe preriempite monouso; 10 mg/1,33 ml soluzione iniettabile - 4 siringhe preriempite monouso; 15 mg/2 ml soluzione iniettabile - 4 siringhe preriempite monouso; 20 mg/2,66 ml soluzione iniettabile - 4 siringhe preriempite monouso; 50 mg polvere per soluzione iniettabile - 500 mg polvere per soluzione iniettabile; 1 g polvere per soluzione iniettabile; 50 mg/2 ml soluzione iniettabile; 500 mg/20 ml soluzione iniettabile; 1 g/10 ml soluzione iniettabile; 5 g/50 ml soluzione iniettabile.

Tipologia variazione: variazione tipo IB – C.I.3.z.

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica degli stampati in accordo a quanto raccomandato nello PSUR Follow-Up assessment report per la procedura PSUFU DE/H/PSUFU/00002014/201910, come pubblicato sul sito del CMDh il 02 dicembre 2021 per il methotrexate.

È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo 2 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. 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.

Un procuratore
 Federica Grotti

TX22ADD9948 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

Medicinale: AMISITELA

Confezioni e numeri A.I.C.: 046223 in tutte le confezioni autorizzate

DK/H/2857/001-003/IB/006/G

Codice pratica: C1B/2022/1165

Grouping of variations composta da 1 modifica di Tipo IB categoria B.II.b.1.e e da 3 modifiche di Tipo IAIN categorie B.II.b.1.a, B.II.b.1.b e B.II.b.2.c.2: aggiunta di Special Product's Line S.p.A. Via Fratta Rotonda Vado Largo, 1, Anagni (FR), 03012, come sito di confezionamento primario, secondario e responsabile del controllo e rilascio dei lotti.

Medicinale: FILASEL

Confezioni e numeri A.I.C.: 038377 in tutte le confezioni autorizzate

DCP n. IT/H/0511/01/IA/026

Codice pratica: C1A/2022/1002

Modifica di Tipo IA, categoria A.7: eliminazione di Doppel Pharmaceutici Srl come sito di controllo e rilascio del prodotto finito.

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

Un procuratore
 Sante Di Renzo

TX22ADD9949 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina
 Capitale sociale: € 1.000.000.000,00
 Codice Fiscale: 06954380157
 Partita IVA: 01781570591

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l



Codice Pratica: C1B/2022/1265

N° di Procedura Europea: FR/H/xxxx/WS/292

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica, confezioni: MINESSE (Gestodene/Etinilestradiolo)

Gestodene 60 mcg + Etinilestradiolo 15 mcg - scatola da 1 - AIC n. 034922017;

Gestodene 60 mcg + Etinilestradiolo 15 mcg - scatola da 3 - AIC n. 034922029;

Gestodene 60 mcg + Etinilestradiolo 15 mcg - scatola da 6 - AIC n. 034922031

HARMONET (Gestodene/Etinilestradiolo)

Gestodene 0,075 mg + etinilestradiolo 0,02 mg compresse rivestite - 21 compresse - AIC n. 030758015

MINULET (Gestodene/Etinilestradiolo)

Gestodene 0,075 mg + etinilestradiolo 0,03 mg compresse rivestite - 21 compresse - AIC n. 026286029

TRIMINULET (Gestodene/Etinilestradiolo)

Gestodene 0,050 mg + etinilestradiolo 0,03 mg;

Gestodene 0,070 mg + etinilestradiolo 0,04 mg;

Gestodene 0,100 mg + etinilestradiolo 0,03 mg 21 compresse rivestite - AIC n. 027359013

LOETTE (Levonorgestrel 0,100 mg + etinilestradiolo 0,02 mg)

21 compresse rivestite - AIC n. 033161011;

63 compresse rivestite - AIC n. 033161023

Tipologia variazione: variazione tipo IB - C.I.z.

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica stampati dei contraccettivi orali combinati (COC) a base di estrogeni in accordo con la raccomandazione PRAC procedura PSUSA/00000967/202009 riguardante il rischio di angioedema.

È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi 2 e 4 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. 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.

Un procuratore
Federica Grotti

TX22ADD9950 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini, 129 - 00144 Roma

Codice Fiscale: 00696360155

Partita IVA: 00696360155

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano

Modifiche apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE

Titolare: Takeda Italia S.p.A.

Specialità medicinale: RIOPAN

Confezioni e numeri di AIC: 80 mg/ml sospensione orale, flacone 250 ml AIC 027103047; 80 mg/ml sospensione orale, 40 bustine 10 ml AIC 027103035

Codice Pratica N1B/2022/821 -aggiornamento delle specifiche di Magaldrato 10%; aggiornamento delle procedure analitiche della sostanza farmaceutica: grouping di variazioni tipo IB: 3 x B.I.b.1.c) aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente; 5 x B.I.b.2.a) modifiche minori ad una procedura di prova approvata; 3 x B.I.b.2.e) altre modifiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione o un'aggiunta) del principio attivo o di una materia prima o sostanza intermedia; modifiche editoriali al modulo 3.

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno della pubblicazione in GU

Un procuratore
dott.ssa Laura Elia

TX22ADD9952 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Capitale sociale: € 1.000.000.000,00

Codice Fiscale: 06954380157

Partita IVA: 01781570591

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale ACTUALENE - DOSTINEX

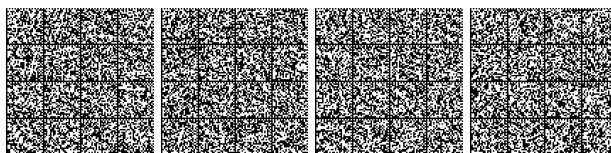
Nell'avviso TX22ADD3005 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, n.31 del 17/03/2022, relativo ai medicinali ACTUALENE e DOSTINEX:

- Dove scritto: Tipologia variazione: Type IA (B.II.d.2.e);

- Leggasi: Tipologia di variazione: Type IA (B.II.d.2.a).

Un procuratore
Federica Grotti

TX22ADD9953 (A pagamento).



A.C.R.A.F. S.p.A.**Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco**

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

Partita IVA: 01258691003

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

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

Medicinale: ALGHEDON 12, 25, 50, 75, 100 microgrammi/ora cerotto transdermico

Codice Pratica: C1B/2022/440

Codice Farmaco: 039014 tutte le confezioni

Procedura Europea N.: DE/H/XXXX/001-005/IB/019/G

Tipologia variazione oggetto della modifica e modifica apportata: Raggruppamento di due variazioni di tipo IB: una var. IB n. C.I.2.a Modifica stampati per adeguamento al prodotto di riferimento ed una var. IB n. C.I.3.a modifica stampati per procedura PSUSA/00001370/202104 fentanil transdermico.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 6.2 e 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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.

A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale
dott. Cesare Costa

TX22ADD9957 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.p.A.**Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco**

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

Partita IVA: 01258691003

*Comunicazione di rettifica relativa
alla specialità medicinale COLPOGYN*

In riferimento all'inserzione TX22ADD9637 apparsa sulla Gazzetta Ufficiale/Foglio delle inserzioni parte II n. 103 del 03/09/2022, per la specialità medicinale COLPOGYN, numero di AIC 025851 tutte le confezioni)

dove è scritto:

Codice Pratica: N1A/2022/591

Leggasi

Codice Pratica: N1A/2022/951

Invariato il resto.

A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale
dott. Cesare Costa

TX22ADD9958 (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: ATENOLOLO CLORTALIDONE RATIOPHARM

Codice Farmaco: 033054 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica: N1B/2022/705

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: Tipo IB - B.III.1.a.2 + 2 x Tipo IA -B.III.1.a.2 - Modifica apportata: Aggiornamento del Certificato di Idoneità presentato da un fabbricante già approvato.

Codice Pratica: N1A/2022/1020

Tipo di modifica: Tipo IA - B.III.1.a.2 - Modifica apportata: Aggiornamento del Certificato di Idoneità presentato da un fabbricante già approvato.

Medicinale: LORAZEPAM RATIOPHARM

Codice Farmaco: 035541 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica: N1A/2022/1042

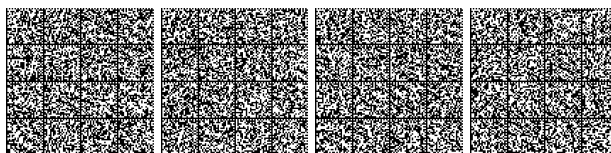
Tipo di modifica: Tipo IA - A.7 - Modifica apportata: Eliminazione di un sito di produzione della sostanza attiva e di un sito di confezionamento secondario del prodotto finito.

Medicinale: NIMESULIDE RATIOPHARM

Codice Farmaco: 033673029

Codice Pratica: N1A/2022/982

Tipo di modifica: Tipo IA - B.III.1.a.2 - Modifica apportata: Aggiornamento del Certificato di Idoneità presentato da un fabbricante già approvato.



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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD9959 (A pagamento).

TEVA B.V.

Sede: Swensweg, 5 - 2031 GA Haarlem, Paesi Bassi

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: PERINDOPRIL E AMLODIPINA TEVA ITALIA

Codice Farmaco: 048509 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: NL/H/4995/001-004/IA/006

Codice Pratica: C1A/2022/2001

Tipo di modifica: Tipo IAin - C.I.3.a - Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea alla posizione del CMDh di Marzo 2022 (rif. EMA/CMDh/139884/2022) sullo PSUSA per Amlodipina+rosuvastatina, perindopril+amlodipina+rosuvastatina (Rif.: PSUSA/00010434/202107).

È autorizzata la modifica del 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 variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, 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 in *Gazzetta Ufficiale* 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. Efficacia della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD9960 (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: BISOPROLOLO TEVA

Codice Farmaco: 040147 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: IT/H/0505/IB/027/G

Codice Pratica: C1B/2022/1220

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: 3 x Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento delle informazioni di prodotto di un medicinale generico a seguito della valutazione delle stesse modifiche al medicinale di riferimento

Medicinale: LEVOCETIRIZINA TEVA

Codice Farmaco: 039265 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: DE/H/0920/001/IB/026

Codice Pratica: C1B/2022/1219

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Allineamento degli stampati al prodotto di riferimento e al QRD template. Modifiche editoriali.

Medicinale: MIRTAPAZINA TEVA ITALIA

Codice farmaco: 038514 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura europea: NL/H/1103/001-003/IB/036

Codice Pratica: C1B/2021/848

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento stampati in accordo al medicinale di riferimento

È autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate.

Medicinale: VENLAFAXINA TEVA ITALIA

Codice farmaco: 038500 (tutte le confezioni autorizzate)

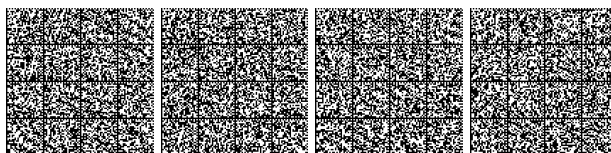
Procedura europea: HU/H/0164/IB/023/G

Codice Pratica: C1B/2021/165

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: Tipo IB - C.I.2.a + Tipo IB - C.I.z - Modifica apportata: Aggiornamento stampati in accordo al medicinale di riferimento e al CMDh report EMA/CMDh/70731/2020

È autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e dell'Etichettatura relativamente alle confezioni sopra elencate.

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, al Foglio Illustrativo, e all'Etichettatura ove applicabile. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, 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 in *Gazzetta Ufficiale* 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. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD9962 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

*Comunicazione di rettifica relativa alla specialità
medicinale ESCITALOPRAM MYLAN*

Nell'avviso TX22ADD9825 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 105 del 08.09.2022:

Specialità medicinale: ESCITALOPRAM MYLAN

Dove scritto "ESCITALOPAM MYLAN" leggasi "ESCITALOPRAM MYLAN". Invariato il resto.

Specialità medicinale: EZETIMIBE E SIMVASTATINA MYLAN

Dove scritto "AIFA/AAM/P/0100082 del 05/09/2022" leggasi "AIFA/AAM/P/0100082 del 02/09/2022", "DE/H/5949/001-004/IB/032 - Pratica C1B/2021/803 e DE/H/5949/001-004/IB/033 - Pratica C1B/2021/1819 riguardanti l'aggiornamento stampati per allineamento al prodotto di riferimento" leggasi "C1B/2020/414 - C1B/2020/2815 - C1B/2021/646 - C1A/2021/2632 riguardanti l'aggiornamento degli stampati in accordo alla procedura PSUSA/00001347/201903, per adeguamento al prodotto di riferimento e per Eliminazione di Generics [UK] Ltd, come sito di rilascio lotti" e dove scritto "04/12/2022" leggasi "23/11/2022". Invariato il resto.

Specialità medicinale: LEVETIRACETAM MYLAN GENERICS

Dove scritto "ESCITALOPAM MYLAN" leggasi "LEVETIRACETAM MYLAN GENERICS" e dove scritto "Proroga implementazione stampati delle variazioni" leggasi "Proroga implementazione stampati delle variazioni: DE/H/5949/001-004/IB/032 - Pratica C1B/2021/803 e DE/H/5949/001-004/IB/033 - Pratica C1B/2021/1819 entrambe riguardanti l'allineamento degli stampati al prodotto di riferimento. Si autorizza la proroga del termine d'implementazione delle modifiche sul Foglio illustrativo entro e non oltre il 04/12/2022". Invariato il resto.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX22ADD9966 (A pagamento).

SOPHOS BIOTECH S.R.L.

Sede legale: via Latina, 20 - 00179 Roma
Partita IVA: 13530751000

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione
in commercio di una specialità medicinale per uso
umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legi-
slativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento
1284/2003/CE*

Medicinale: MEGEXIA - AIC 034104012

Codice Pratica: N1A/2022/810

Variatione singola di tipo IA, categoria B.III.1.a).2 consistente nell'aggiornamento di un CEP per il p.a. megestrolo acetato, da R1-CEP 2009-086-Rev 00 a R1-CEP 2009-086-Rev 01 da parte di un produttore già autorizzato: TEVA Pharmaceutical Industries Ltd. 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, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Il legale rappresentante
dott. Gianluca Canuti

TX22ADD9971 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Sede legale: Poligono Levante c/Can Guasch, 2 - 08150
Parets del Vallès Barcellona (Spagna)

*Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione
in commercio di specialità medicinali per uso umano.
Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo
29 Dicembre 2007, n. 274*

Titolare AIC: Istituto Grifols S.A. Sede legale: c.s.

Specialità medicinale: ALBUMINA GRIFOLS - AIC serie 034611

tutte le confezioni autorizzate

Specialità medicinale: ANBINEX - AIC serie 034330

tutte le confezioni autorizzate

Specialità medicinale: FANHDI - AIC serie 033866

tutte le confezioni autorizzate

Specialità medicinale: IGAMAD - AIC 033867021

Specialità medicinale: IGANTIBE - AIC serie 035320

tutte le confezioni autorizzate

Specialità medicinale: IGANTET - AIC serie 033863

tutte le confezioni autorizzate

Specialità medicinale: PLASBUMIN - AIC serie 028989

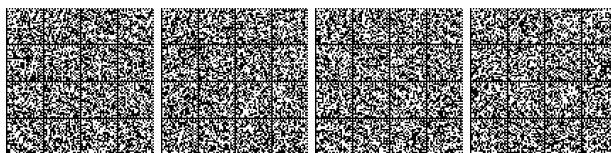
tutte le confezioni autorizzate

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE:

Grouping di variazioni di Tipo IB, B.V.a.1.b) Inclusione di un Master File

del plasma per la prima volta, senza impatto sulle proprietà del prodotto finito.

DA: PMF Certificato EMEA/H/PMF/000002/04/IB/036/G.



A: PMF Certificato EMEA/H/PMF/000002/04/IB/036/G;
PMF Certificato EMEA/H/PMF/000009/05/AU/028/G.
Le sezioni 2.3.S e 3.2.S.2.3 sono state aggiornate di conseguenza.
(Pratica codice: N1B/2022/720).

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

Il procuratore
Fabrizio Cacciatore

TX22ADD9974 (A pagamento).

GRIFOLS ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Torino, 15 - 56010 Vicopisano (PI)
Codice Fiscale: 10852890150

Proroga implementazione stampati delle specialità medicinali ALBUTEIN, ALPHANATE, ALPHANINE

Titolare A.I.C.: Grifols Italia S.P.A.

Estratto determina n. 099210-31/08/2022-AIFA-AIFA_ AAM-P.

Codice pratica: N1A/2022/277.

È autorizzata, rispetto ai termini indicati nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 33 del 22/03/2022, con la quale è stata pubblicata la variazione di tipo IAin-A.1: Cambio dell'indirizzo del Titolare AIC.

Da: Grifols Italia S.p.A. - Viale Enrico Forlanini, 23 - 20134 Milano - Italia.

A: Grifols Italia S.p.A. Via Torino, 15 56010 Vicopisano (PI) - Italia,

con conseguente modifica degli stampati:

la proroga del termine di implementazione del Foglio illustrativo e della etichettatura, entro e non oltre il 22 marzo 2023, relativamente ai medicinali:

Specialità medicinale: ALBUTEIN - AIC n. 029251

tutte le confezioni autorizzate

Specialità medicinale: ALPHANATE - AIC n. 033077

tutte le confezioni autorizzate

Specialità medicinale: ALPHANINE - AIC n. 029250

tutte le confezioni autorizzate

Smaltimento scorte.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della variazione citata in oggetto, che i lotti prodotti nell'ulteriore periodo concesso, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta, con Foglio illustrativo ed etichette non aggiornate.

Decorrenza di efficacia della determina.

Dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il procuratore
dott. Fabrizio Cacciatore

TX22ADD9975 (A pagamento).

K24 PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via Generale Orsini n. 46
80132 Napoli (NA), Italia
Codice Fiscale: 07510800639

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 e s.m.i, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica:

Titolare AIC: K24 Pharmaceuticals S.r.l.

Specialità Medicinale: CEFAZOLINA K24 PHARMACEUTICALS

Confezione: 033444 (tutti i dosaggi)

Codice Pratica: N1B/2022/761

Tipologia variazione: Variazione C.I.z Tipo IB

Modifica apportata: adeguamento stampati

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 (sezioni 2, 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

TX22ADD9978 (A pagamento).

BIOPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Paolo Mercuri n. 8
00193 Roma (RM), Italia
Codice Fiscale: 03744951009

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 e s.m.i, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica:

Titolare AIC: Biopharma S.r.l.
Specialità Medicinale: IBET
Confezione: 039604 (tutte le confezioni autorizzate)
Codice Pratica: N1A/2022/945
Tipologia variazione: Variazione B.III.1.a.2 di Tipo IA

Tipo di modifica: Presentazione di un certificato di idoneità della Farmacopea Europea aggiornato, relativo al principio attivo Betamethasone sodium phosphate per il produttore attualmente approvato CURIA SPAIN S.A.U, passaggio da R1-CEP 2002-032-Rev00 a R1-CEP 2002-032-Rev01.

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

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

TX22ADD9979 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

REGIONE UMBRIA

Concessione di derivazione di acqua pubblica

L'Agricola Nizzi S.r.l. - Partita I.V.A. n. 01499130548, con sede legale in Assisi (PG), località Costa di Trex, in data 23 maggio 2022, ha inoltrato alla Regione Umbria, richiesta di nuova concessione per derivare le acque da invaso (alimentato dalla sorgente denominata S. Anna), in località Costa di Trex, nel Comune di Assisi (PG), per la portata massima di moduli 0,0217 (2,17 l/s) e media pari a moduli 0,0217 (2,17 l/s); volume massimo derivabile di 15.000 mc/anno, per uso irriguo senza restituzione delle acque.

Il dirigente del servizio
arch. Leonardo Arcaleni

TU22ADF9760 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI COMO

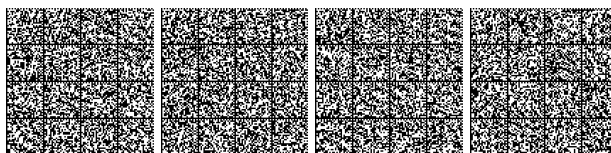
Trasferimento del notaio Lodovica de Stefano alla sede di Milano

Il Presidente del Consiglio Notarile di Como notifica che il notaio Lodovica de Stefano, con Decreto Dirigenziale in data 25 maggio 2022 pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n.125 del 30 maggio 2022 – Serie Generale e successivo Decreto Dirigenziale di proroga in data 8 agosto 2022, è stato trasferito dalla sede di Mozzate (Distretto Notarile Riunito di Como e Lecco) alla sede di Milano (Distretto Notarile Riunito di Milano, Busto Arsizio, Lodi, Monza e Varese), cessando ogni sua attività in questo Distretto Notarile in data 5 settembre 2022

Como, 7 settembre 2022

Il presidente
Massimo Sottocornola

TX22ADN9895 (Gratuito).



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

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

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.





€ 4,06

