

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 18 giugno 2015

**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, 1027 - 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 1027 - 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 la Banca di Sassari, Largo di Santa Susanna, 124 - Roma (IBAN IT60 M056 7603 2000 0000 3001 578) 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	B&D FINANCE S.P.A. <i>Fusione transfrontaliera per incorporazione tra B&D Finance S.p.A. (Società incorporante) e B&D Finance S.A. (Società incorporanda) Avviso ai sensi dell'Articolo 7, D. Lgs. 108/2008 (T15AAB8695)</i> Pag. 5
ACQUI TERME IMMOBILIARE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (T15AAA8710)</i> Pag. 1	CASSA DI RISPARMIO DI CESENA S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ed in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato. (T15AAB8741)</i> Pag. 8
BANCA DEL LAVORO E DEL PICCOLO RISPARMIO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T15AAA8702)</i> Pag. 1	CONSUMER ONE S.R.L. UNICREDIT S.P.A. <i>Avviso di conferma della cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007 (T15AAB8664).</i> Pag. 4
C.I.R.A. - CENTRO ITALIANO RICERCHE AEROSPAZIALI - S.C.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (T15AAA8744)</i> Pag. 2	CONSUMER TWO S.R.L. UNICREDIT S.P.A. <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 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007. (T15AAB8727)</i> Pag. 6
CEDAR S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA8738)</i> Pag. 1	
GOLFMARC S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA8742)</i> Pag. 2	
IMMOBILIARE BORGO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (T15AAA8740)</i> Pag. 2	
UNIQACOOOP SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea (T15AAA8731)</i> Pag. 1	



CONSUMER TWO S.R.L.

UNICREDIT S.P.A.

Avviso di conferma della cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007. (T15AAB8728) Pag. 8

DYRET SPV S.R.L.

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (T15AAB8659) Pag. 3

LUSSO 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 (T15AAB8723) . . . Pag. 5

NPL SECURITISATION ITALY SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130/1999 (Legge 130), nonché informativa ai sensi degli artt. 13, cc. 4 e 5, del D.Lgs. 196/2003 (Codice della Privacy) (T15AAB8652) Pag. 2

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI TERAMO

Notificazione per pubblici proclami ex. art 150 c.p.c. (T15ABA8712) Pag. 10

TRIBUNALE DI LANUSEI

Atto di citazione (T15ABA8708) Pag. 9

TRIBUNALE DI LOCRI

Convocazione incontro di mediazione innanzi all'organismo di mediazione Celdam S.r.l. (T15ABA8713) . . . Pag. 10

TRIBUNALE DI NOLA

Decreto di usucapione (T15ABA8745) Pag. 11

TRIBUNALE DI PAOLA (CS)

Atto di citazione (TC15ABA8608) Pag. 12

TRIBUNALE DI UDINE

Atto di citazione (TC15ABA8601) Pag. 11

TRIBUNALE DI VERBANIA

Estratto di atto di citazione (TC15ABA8602) Pag. 11

Ammortamenti

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario (T15ABC8736) Pag. 13

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario (T15ABC8733) Pag. 12

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario (T15ABC8735) Pag. 12

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento di certificato rappresentativo di Warrant (T15ABC8743) Pag. 13

TRIBUNALE DI NOVARA

Ammortamento cambiario (T15ABC8680) Pag. 12

TRIBUNALE DI PRATO

Ammortamento cambiario (T15ABC8721) Pag. 12

Eredità

TRIBUNALE DI BERGAMO

Eredità giacente (T15ABH8658) Pag. 13

TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE

Eredità giacente (T15ABH8679) Pag. 13

TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE

Eredità giacente Lucchesi Roberto (T15ABH8678) . . . Pag. 13

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Eredità beneficiata di Lemma Nicola - Invito ai creditori a presentare dichiarazione di credito ex art. 498 c.c. (T15ABH8711) Pag. 13

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI BERGAMO

Usucapione speciale ex lege N. 346/ 1976 (T15ABM8660) Pag. 14

Proroga termini

PREFETTURA DI LIVORNO

Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP8607) Pag. 14



Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta**TRIBUNALE DI MANTOVA**

Dichiarazione di morte presunta (TX15ABR165) Pag. 15

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione**ALIANTE COOPERATIVA SOCIALE ONLUS**

Avviso di avvenuto deposito bilancio finale di liquidazione (TC15ABS8609) Pag. 15

ASSISTENZA ALTO LARIO COOPERATIVA SOCIALE ONLUS

Avviso di deposito del bilancio finale di liquidazione (T15ABS8686) Pag. 15

ALTRI ANNUNZI**Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici****A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco**

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD8657) Pag. 17

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T15ADD8675) Pag. 20

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD8683) Pag. 22

ALMUS S.R.L.

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 (T15ADD8651) Pag. 15

BIOCSL GMBH

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. (T15ADD8734) Pag. 30

BRUSCHETTINI S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD8732) Pag. 29

COOP ITALIA SOCIETÀ COOPERATIVA

Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD8717) Pag. 26

CSL BEHRING GMBH

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 (T15ADD8701) Pag. 24

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 Dicembre 2007, n. 274 (T15ADD8698) Pag. 23

IPSEN S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi regolamento 1234/2008/CE Codice pratica: C1B/2014/2971(DE/H/xxxx/WS/218) Notifica accettazione del RMS il 17/05/2015 (T15ADD8674) Pag. 20

ISDIN S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD8684) Pag. 22

ITALFARMACO S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD8699) Pag. 23

LABORATOIRES THEA

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD8750) Pag. 31

LABORATOIRES THEA

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD8739) Pag. 31

LABORATORI ALTER 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 (T15ADD8671) Pag. 18

LABORATORI ALTER S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD8673) Pag. 19

LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD8606) Pag. 32



MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura nazionale. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T15ADD8706)..... Pag. 25

MEDIVIS S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi della Direttiva 2001/83/CE (T15ADD8737)..... Pag. 30

MSD ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX15ADD164)..... Pag. 32

MYLAN S.P.A.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A specialità varie (T15ADD8746)..... Pag. 31

NOVARTIS EUROPHARM LTD

Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD8718)..... Pag. 26

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD8722)..... Pag. 27

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD8719)..... Pag. 27

PFIZER ITALIA S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD8703)..... Pag. 24

PHARMABER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T15ADD8656)..... Pag. 17

PROFILE PHARMA LTD

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD8670)..... Pag. 18

PROGE FARM S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD8681)..... Pag. 21

PROGE FARM S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L. 219/06 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (T15ADD8682)..... Pag. 21

PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1084/2003. Comunicazione AIFA del 05.06.2015 - Determinazione V&A IP-IN. a) 1051, b) 1050, c) 1004 d) 1003 e) 1047, f) 1049, g) 1045, h) 1048, i) 1046, l) 1022 (T15ADD8672)..... Pag. 19

RATIOPHARM ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD8653)..... Pag. 16

SANOFI PASTEUR M.S.D. S.N.C. Rappresentata in Italia da Sanofi Pasteur M.S.D. S.P.A.

Comunicazione di annullamento relativa alla variazione di autorizzazione all'immissione in commercio della specialità REVAXIS e della comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD8704)..... Pag. 25

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD8729)..... Pag. 29

SO.SE.PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (T15ADD8676)..... Pag. 20

SOL S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD8730)..... Pag. 29

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI 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 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD8700)..... Pag. 24

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD8654)..... Pag. 16

THEA FARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD8724)..... Pag. 27



THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD8685)..... Pag. 22

THERAMEX SAM

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD8655)..... Pag. 17

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD8726)..... Pag. 28

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD8725)..... Pag. 28

Concessioni di derivazione di acque pubbliche**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE**

Dipartimento IV - Servizio 2

Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica (TC15ADF8632)..... Pag. 33

PROVINCIA DI LATINA Settore ecologia e ambiente

Concessione in sanatoria derivazione acqua sotterranea - R.D.1775/1933 - D.Lgs. 152/06 (TC15ADF8617)..... Pag. 32

Avvisi ad opponendum**CONSORZIO DI BONIFICA DUGALI - NAVIGLIO - ADDA SERIO Sede: via A. Ponchielli, 5 - Cremona**

Avviso ai creditori (TC15ADK8613)..... Pag. 33

Consigli notarili**CONSIGLIO NOTARILE DI BOLOGNA**

Trasferimento del notaio dott.ssa Maria Diurno in altro distretto notarile (TC15ADN8614)..... Pag. 33

CONSIGLIO NOTARILE DI BOLOGNA

Trasferimento del notaio dott. Luigi Ottieri in altro distretto notarile (TC15ADN8616)..... Pag. 34

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

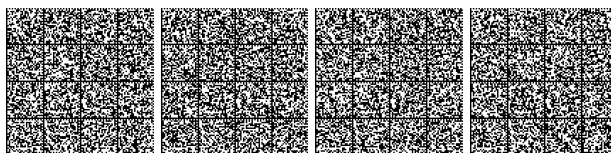
Dispensa dall'esercizio della funzione notarile del dott. Luigi Carusi (TC15ADN8604)..... Pag. 33

CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTI RIUNITI DI TRENTO E ROVERETO

Ammissione all'esercizio delle funzioni notarili della dott.ssa Maria De Pasquale (TC15ADN8603)..... Pag. 33

Costruzione ed esercizio di linee elettriche**TIRRENO POWER S.P.A.**

Estratto decreto direttoriale del Ministero dello Sviluppo Economico- Direzione Generale per il mercato elettrico, le rinnovabili e l'efficienza energetica, il nucleare n. 55/04/2014 del 31 dicembre 2014. (T15ADQ8687)..... Pag. 34





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

BANCA DEL LAVORO E DEL PICCOLO RISPARMIO S.P.A.

Sede: contrada Roseto snc - Benevento
 Capitale sociale: euro 2.600.000,00= interamente versato
 Registro delle imprese: n. 20 del Tribunale di Benevento
 C.C.I.A.A. di Benevento 00052430626
 R.E.A. 45933
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00052430626

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale in Benevento alla Contrada Roseto il giorno 03 Luglio 2015, alle ore 12,00 in prima convocazione e, occorrendo, il giorno 04 Luglio 2015, alle ore 12,00, stesso luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Giudizio ex art. 2393 bis codice civile: deliberazioni conseguenti;
 2. Delibere ai sensi degli art. 2392 e seguenti nei confronti di amministratori e sindaci;
- Benevento, 12 Giugno 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione
 avv. Pierluigi Valentino

T15AAA8702 (A pagamento).

ACQUI TERME IMMOBILIARE S.P.A.

Sede: via Giovane Italia, 4 - Varazze (SV)
 Capitale sociale: Euro 103.200
 Registro delle imprese: C.C.I.A.A. Savona
 R.E.A. n. 103877
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 81000810069
 - 00976370098

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

I Signori azionisti sono convocati in Assemblea, presso lo Studio del Notaio Paolo Benetti, in Genova, Via Fiasella civico 16, interno 10, per il giorno 6 luglio 2015, ore 17, in prima convocazione, e il giorno 7 luglio 2015, ore 15, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

In sede straordinaria:

- Trasferimento Sede Sociale e relativa modifica allo Statuto societario;

In sede ordinaria:

- Esame ed approvazione del bilancio al 31-12-2014 e delle relative relazioni accompagnatorie.

Potranno intervenire all'Assemblea gli azionisti che abbiano depositato, a termini di legge e di statuto, i certificati azionari presso la sede sociale o presso la Banca Intesa Sanpaolo, Agenzia di Varazze (SV) Piazza Patrone.

Genova, 9 Giugno 2015

Il presidente del consiglio di amministrazione
 rag. Giacomo Scarsi

T15AAA8710 (A pagamento).

UNIQUACOOP SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede legale: via Renzo e Lucia 7 - Milano

Convocazione di assemblea

I Signori Soci sono invitati all'assemblea ordinaria di Uniquacoop Società Cooperativa in prima convocazione per le h. 07,00 del 10 luglio 2015 presso i locali della sede di Milano Via Renzo e Lucia 7 ed in seconda convocazione per le h. 10,30 del giorno 11 luglio 2015 presso l'Hotel Principe di Savoia, Piazza della Repubblica 17 a Milano, per deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) Esame ed approvazione del bilancio chiuso al 31/03/15 e documenti allegati
- 2) Verifiche Enti e Ministeri
- 3) Modifiche al Regolamento Interno
- 4) Ristorni
- 5) Elezione Collegio Sindacale
- 6) Varie ed eventuali.

Uniquacoop Società Cooperativa - Legale rappresentante
 Annamaria D'Alfonso

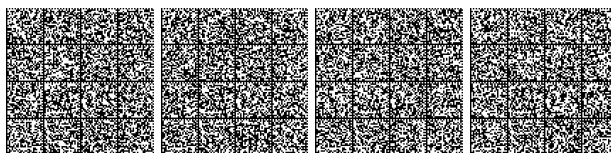
T15AAA8731 (A pagamento).

CEDAR S.P.A.

Sede: via Cadorna n. 5 - Como
 Capitale sociale: € 104.000 interamente versato
 Registro delle imprese: Como n. 24998
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01142300589

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea straordinaria in Como, Via Bari n. 1 presso lo studio notarile del dott. Christian Nessi, per il giorno 10 luglio 2015, alle ore 10.00 in prima convocazione ed in seconda convocazione per il giorno 17 luglio 2015, stesso luogo e stessa ora per deliberare sul seguente:



Ordine del Giorno

- Approvazione del progetto di fusione per incorporazione di "Immobiliare Romi S.r.l.", "Immobiliare Borgo S.p.a.", "Cedar S.p.a.", "Immobiliare Durini S.r.l." e "Motomar S.r.l." in "Finabel S.p.a."

- Delibere inerenti e conseguenti

L'amministratore unico
Prada Giampaolo

T15AAA8738 (A pagamento).

IMMOBILIARE BORGO S.P.A.

Sede: via Mugiasca n. 2 - Como
Capitale sociale: € 104.000 interamente versato
Registro delle imprese: Como n. 24997
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02671460158

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea straordinaria in Como, Via Bari n. 1 presso lo studio notarile del dott. Christian Nessi, per il giorno 10 luglio 2015, alle ore 10 in prima convocazione ed in seconda convocazione per il giorno 17 luglio 2015, stesso luogo e stessa ora per deliberare sul seguente:

Ordine del Giorno

- Approvazione del progetto di fusione per incorporazione di "Immobiliare Romi S.r.l.", "Immobiliare Borgo S.p.a.", "Cedar S.p.a.", "Immobiliare Durini S.r.l." e "Motomar S.r.l." in "Finabel S.p.a."

- Delibere inerenti e conseguenti

L'amministratore unico
Taiana Maria Lia

T15AAA8740 (A pagamento).

GOLFMARC S.P.A.

in liquidazione e concordato preventivo

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti della Golfmarc S.p.A. in Liquidazione e in concordato preventivo sono convocati presso la sede amministrativa di Milano, via E. Gola 16/5 alle ore 12 del giorno 8 Luglio 2015 per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- Bilancio al 31.12.2014 delibere inerenti e conseguenti

Eventuale seconda convocazione per il giorno 15 Luglio 2015 stesso luogo e stessa ora.

Il liquidatore
dott. Domenico Costa

T15AAA8742 (A pagamento).

C.I.R.A. - CENTRO ITALIANO RICERCHE AEROSPAZIALI - S.C.P.A.

Sede: via Maiorise snc - Capua (Caserta)

Capitale sociale: Euro 985.223,75 i.v.

Registro delle imprese: Caserta

R.E.A.: n. 128446

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04532710631/01908170614

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 7 luglio 2015 alle ore 07.30, presso la Sede dell'Agenzia Spaziale Italiana in Roma, via del Politecnico snc, in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 8 luglio 2015 ore 11.30, stesso luogo, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

1. Approvazione Piano Triennale delle attività 2015 - 2017;
2. Nomina Organi sociali;
3. Varie ed eventuali.

Per l'intervento in Assemblea valgono le disposizioni di legge e di statuto.

Il presidente del consiglio di amministrazione
prof. ing. Luigi Carrino

T15AAA8744 (A pagamento).

*ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI***NPL SECURITISATION ITALY SPV S.R.L.**

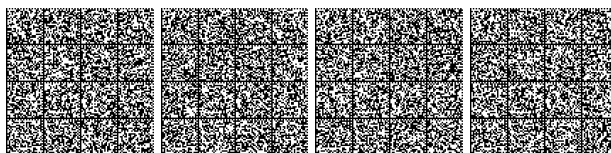
Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130/1999 (Legge 130), nonché informativa ai sensi degli artt. 13, cc. 4 e 5, del D.Lgs. 196/2003 (Codice della Privacy)

NPL Securitisation Italy SPV S.r.l., società costituita ai sensi dell'art. 3 della Legge 130, con sede legale in Milano, Via Alessandro Pestalozza n. 12/14, C.F., P. IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 08389630966 (l'Emittente),

COMUNICA

che, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130 e dell'art. 58 del D.lgs 385/1993 (T.U.B.), in forza dei contratti di cessione di crediti pecuniari *infra* individuati stipulati ai sensi delle citate previsioni normative tra l'Emittente, in qualità di cessionario, e i cedenti *infra* individuati (tutti collettivamente i Cedenti), l'Emittente ha acquistato pro soluto i portafogli *infra* individuati contenente tutti i crediti in sofferenza (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni e quant'altro) di natura essenzialmente chirografaria non assistiti all'origine da garanzie ipotecarie (tutti collettivamente i Crediti) derivanti da:

(i) contratto stipulato in data 20 febbraio 2015 con Fare NPL SPV S.r.l., avente ad oggetto la cessione pro soluto di un portafoglio contenente (a) tutti i crediti precedentemente di



titolarità di Banco di Brescia San Paolo CAB S.p.a. identificati dall'N.D.G. n. 825181; (b) tutti i crediti precedentemente di titolarità di Banca Popolare di Bergamo S.p.a. identificati dall'N.D.G. n. 3184910; e (c) tutti i crediti precedentemente di titolarità di Unione di Banche Italiane S.c.p.a. identificati dall'N.D.G. n. 6937004;

(ii) contratto stipulato in data 20 febbraio 2015 con J-Invest S.p.a., avente ad oggetto la cessione pro soluto di un portafoglio contenente tutti i crediti precedentemente di titolarità di Bundy Refrigeration S.r.l. vantati nei confronti della amministrazione straordinaria di Ocean S.p.a. dichiarata con decreto del Tribunale di Brescia il 5 aprile 2002;

(iii) contratto di cessione stipulato in data 5 marzo 2015 con J-Invest S.p.a. avente ad oggetto la cessione pro soluto di un portafoglio contenente tutti i crediti precedentemente di titolarità di Nuovi Cantieri Liguri S.p.a. vantati nei confronti del fallimento pendente avanti il Tribunale di Genova n. 12/1983;

(iv) contratto di cessione stipulato in data 16 aprile 2015 con J-Invest S.p.a. avente ad oggetto la cessione pro soluto di un portafoglio contenente (a) tutti i crediti precedentemente di titolarità di Industrie Ilpea S.p.a. vantati nei confronti della amministrazione straordinaria di Ocean S.p.a. dichiarata con decreto del Tribunale di Brescia il 5 aprile 2002; e (b) tutti i crediti chirografari precedentemente di titolarità di Sanfelice 1893 Banca Popolare S.c.p.a. identificati dall'N.D.G. n. 6706500; e

(v) contratto di cessione stipulato in data 16 aprile 2015 con J-Invest SPV S.r.l. avente ad oggetto la cessione pro soluto di un portafoglio contenente tutti i crediti acquistati da J-Invest SPV in data 31 ottobre 2013, come da avviso di pubblicazione in *G.U. - Parte Seconda*, n. 1 del 2 gennaio 2014, con esclusione di tutti quei crediti originariamente non di titolarità di Elipso Finance S.r.l..

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti all'Emittente, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'art. 58, c. 3, T.U.B., tutti gli altri diritti derivanti ai Cedenti dai Crediti, ivi incluse le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli interessi maturati e maturandi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti Crediti.

Zenith Service S.p.A., con sede legale in Roma, Via Guidubaldo del Monte 61, C.F., P. IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Roma n. 02200990980, iscritta al n. 32819 dell'elenco generale tenuto dalla Banca d'Italia, ai sensi dell'art. 106 T.U.B. (Zenith Service) è stata incaricata dall'Emittente affinché svolga il ruolo di soggetto incaricato della riscossione dei crediti e dei servizi di cassa e pagamento e responsabile della verifica della conformità delle operazioni alla legge e al prospetto informativo ai sensi dell'art. 2, c. 3, l. c) e c. 6-bis, della Legge 130, e quindi, tra l'altro, proceda per conto dell'Emittente alla riscossione delle somme dovute in relazione ai Crediti e, più in generale, alla gestione dei Crediti. Zenith Service ha incaricato, a sua volta, la società J-Invest Advisory & Servicing S.r.l., con sede legale in Bologna, Via Castiglione 8, C.F., P. IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Bologna n. 03238731206, affinché proceda per conto dell'Emittente e di Zenith Service alla riscossione

delle somme dovute in relazione ai Crediti e, più in generale, alla gestione dei Crediti.

Ai fini dell'art. 13 del Codice della Privacy, l'Emittente è divenuto Titolare autonomo del trattamento dei dati personali (i Dati) relativi ai debitori ceduti ed eventuali loro garanti, successori ed aventi causa. I Dati saranno trattati da Zenith Service in qualità di Responsabile del trattamento preposto dall'Emittente ai sensi dell'art. 29 del Codice della Privacy, al fine di gestire, amministrare, riscuotere e recuperare i Crediti, tenere l'archivio unico informatico ed espletare gli altri adempimenti previsti dalla legge. Il trattamento dei Dati, custoditi presso la sede dell'Emittente e di Zenith Service, avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, in modo tale da garantire la sicurezza e la riservatezza degli stessi ed è limitato alle suddette finalità.

L'Emittente informa i debitori ceduti e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa, che potranno rivolgersi per qualsiasi informazione e per esercitare i diritti di cui all'art. 7 del Codice della Privacy presso l'unità locale operativa di Zenith Service, situata in Milano, Via Alessandro Pestalozza n. 12/14, nonché presso la sede legale dell'Emittente dalle ore 9.00 alle ore 13.00 di ogni giorno lavorativo bancario.

Milano, 11 giugno 2015

NPL Securitisation Italy SPV S.r.l. - L'amministratore unico
dott. Marco Grimaldi

T15AAB8652 (A pagamento).

DYRET SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 2 del provvedimento della Banca d'Italia del 29 aprile 2011

Sede legale: via Alessandro Pestalozza 12/14 - 20131
Milano (Italia)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 08575290963

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08575290963

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

Sede legale: via Guidubaldo del Monte, 61 - Roma (Italia)

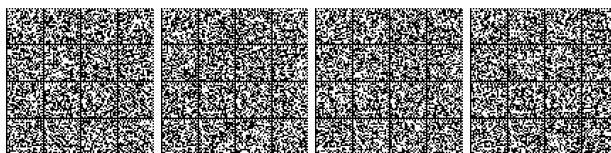
Capitale sociale: Euro 2.502.791,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 03436130243

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 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 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario")

DYRET SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge 130 (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 17 aprile 2014 tra Dinamica Retail S.p.A. (il "Cedente" o "Dinamica") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Dinamica ed accettata da parte del Ces-



sionario in data 11.06.2015 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato da Dynamica, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o, in alternativa, assistiti da delegazione di pagamento effettuata/e in favore di Dynamica dai relativi debitori. La cessione è stata effettuata nell'ambito di una operazione di cartolarizzazione realizzata da parte del Cessionario ai sensi della Legge 130 (la "Cartolarizzazione"), di cui all'avviso di cessione di crediti pubblicato dal Cessionario e dal Cedente il 24.04.2014 sulla G.U. n. 49 (la "Precedente Pubblicazione").

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 06.06.2015 (la "Data di Valutazione") i criteri di selezione indicati nella Precedente Pubblicazioni (complessivamente i "Crediti").

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

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

Per quanto riguarda la nomina del Servicer e le modalità di pagamento dei Crediti (da effettuarsi, salvo diversa istruzione, a Dynamica nel proprio ruolo di Sub-Servicer della Cartolarizzazione), si fa rinvio a quanto indicato nella Precedente Pubblicazione, che vale pertanto anche ai fini della cessione dei Crediti di cui al presente avviso.

Si informa che, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni della decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy") come dettagliatamente indicato nella Precedente Pubblicazione, alla quale si fa rinvio anche ai fini della informativa privacy in forma semplificata.

Milano, 11 giugno 2015

Dyret SPV S.r.l. - Legale rappresentante
avv. Salvatore Pennisi

T15AAB8659 (A pagamento).

CONSUMER ONE S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 1° Ottobre 2014

Sede legale: piazzetta Monte, 1 - 37121 Verona

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Verona n. 04362530265

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04362530265

UNICREDIT S.P.A.

Sede legale: via Alessandro Specchi, 16 - 00186 Roma

Capitale sociale: Euro 19.960.518.108,04 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 00348170101

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00348170101

Avviso di conferma della cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007

La Consumer One S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che in data 08/07/2011 ha concluso con UniCredit S.p.A. (l'"Originator") un accordo quadro di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. In virtù di tale accordo quadro di cessione l'Originator avrà facoltà di cedere, e l'Acquirente acquisterà, periodicamente pro soluto, secondo un programma di cessioni su base rotativa da effettuarsi nel corso del tempo ai termini e alle condizioni ivi specificate, i crediti rappresentati dalle rate, dagli interessi, dagli accessori, dalle spese e quant'altro, dovuti in relazione a prestiti personali erogati e eventualmente da erogarsi in forza dei contratti di finanziamento ("Contratti di Finanziamento") stipulati dall'Originator con i propri clienti ("Debitori").

Nell'ambito del programma di cessioni sopra indicato, si comunica che in forza dei contratti di cessione stipulati ai sensi dell'accordo quadro di cessione sopra menzionato, sono stati ceduti anche i crediti venuti a esistenza a seguito di erogazioni effettuate ai sensi dei seguenti contratti di finanziamento:

2676317 779648 2567356 2936309 2580176 2569797
1249543 2063812 878371 3023400 1720693 2992237
1918648 2925415 3015604 1237329 2708208 2641338
1398227 2061056 2587341 1328294 1870586 2531302
2995667 3015156 2947987 2936436 3029711 3138491
2535805 2610741 2804878 2438246 2394758

Conegliano, 12/06/2015

p. Consumer One S.r.l. - Il presidente del consiglio di
amministrazione
dott. Matteo Pigaiani

T15AAB8664 (A pagamento).



B&D FINANCE S.P.A.*Fusione transfrontaliera per incorporazione tra*

B&D Finance S.p.A. (Società incorporante) e B&D Finance S.A. (Società incorporanda)

Avviso ai sensi dell'Articolo 7, D. Lgs. 108/2008

a) Forma, denominazione, sede statutaria e legge regolatrice delle società che partecipano alla fusione, Registro competente per la pubblicità degli atti societari di ciascuna delle società che partecipano alla fusione e loro numero di iscrizione in tale registro:

Società Incorporante: B&D Finance S.p.A. è una società per azioni di diritto italiano, iscritta al registro delle imprese di Novara con il numero 02346090034. La sede sociale di B&D Finance S.p.A. è in Via Giovanni da Verrazzano n. 15, I-28100 Novara, Italia.

Società Incorporanda: B&D Finance S.A. è una società per azioni (société anonyme) di diritto lussemburghese, iscritta al Registro delle imprese di Lussemburgo B 116876. La sede sociale di B&D Finance S.A. è 9-11 Grand-Rue, L-1661 Lussemburgo, Granducato del Lussemburgo.

b) Modalità d'esercizio dei diritti da parte dei creditori e dei soci di minoranza delle società che partecipano alla fusione e indirizzo presso il quale si possono ottenere gratuitamente informazioni esaurienti su tali modalità:

Non esistono soci di minoranza della Società Incorporanda. I soci della Società Incorporante avranno diritto di esprimere il proprio voto sulla decisione di approvare il progetto di fusione in sede di assemblea straordinaria.

I creditori della Società Incorporante i cui crediti siano anteriori alla data di iscrizione del Progetto di Fusione al Registro delle Imprese possono, nei 60 giorni successivi all'iscrizione della relativa delibera di approvazione, opporsi alla Fusione. I creditori della Società Incorporante possono ottenere senza spese tutte le informazioni sull'esercizio di tale diritto presso la sede legale in Via Giovanni da Verrazzano n. 15, I-28100 Novara, Italia.

Ai sensi dell'articolo 268 della Legge Lussemburghese sulle Società, i creditori delle Società Partecipanti alla Fusione, le cui richieste siano anteriori alla data di pubblicazione degli atti di registrazione della fusione di cui all'articolo 273 della medesima Legge, possono, malgrado qualsiasi convenzione contraria, nei due (2) mesi successivi alla pubblicazione, ricorrere al giudice competente in materia commerciale e nelle materie d'urgenza che presiede la Sezione del Tribunal d'Arrondissement nel distretto in cui si trova la sede legale della società debitrice per ottenere idonee garanzie per ogni debito esigibile e non, laddove tali creditori possano credibilmente dimostrare che la Fusione è un ostacolo alla riscossione del credito e che non sono state assicurate idonee garanzie. Il Presidente rigetterà l'istanza laddove tali creditori siano già tutelati da adeguate garanzie oppure laddove dette tutele non siano necessarie, tenuto conto della situazione finanziaria della società dopo la Fusione. L'istanza può essere evitata pagando i creditori anche se il debito non è esigibile. Se le garanzie non sono concesse entro il termine

prescritto, il debito dovrà essere immediatamente pagato. Ai sensi e per gli effetti dell'articolo 262 della Legge Lussemburghese sulle Società, i creditori della Società Incorporanda possono ottenere a titolo gratuito tutte le informazioni sull'esercizio dei loro diritti presso la sede legale della Società Incorporanda sita in 9-11, Grand-Rue, L-1661 Lussemburgo.

Si segnala infine che presso le sedi sociali sopra indicate delle società che partecipano alla fusione si possono ottenere gratuitamente informazioni esaurienti su quanto sopra riferito.

per il consiglio di amministrazione - Il presidente
dott. Roberto Drago

T15AAB8695 (A pagamento).

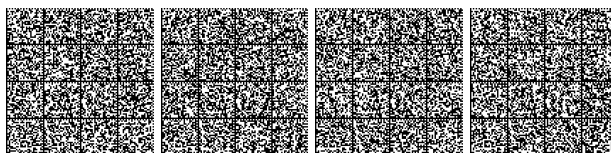
LUSSO S.R.L.

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

Lusso S.r.l., società costituita ai sensi dell'art. 3 della legge 130/99, con sede legale in Milano, Via Alessandro Pestalozza 12/14, avente codice fiscale, partita IVA e iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano n. 09022730965 (la Società), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti stipulato in data 12 giugno 2015 con BNP Paribas, Italian Branch., con sede legale in Boulevard des Italiens n.16, Parigi, codice fiscale e numero di iscrizione presso il Registro delle Imprese di Parigi n.B66204244, e con sede distaccata- attraverso la quale agisce ai fini del presente contratto di cessione - a Milano, Piazza San Fedele n. 1/3, codice fiscale e numero di iscrizione al Registro delle imprese di Milano: 04449690157, REA n. MI-731270, iscritta con il registro delle banche tenuto dalla Banca d'Italia al n. 5482, in base all' articolo 13 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° Settembre 1993, (BNPP); ha acquistato pro soluto ed in blocco, ai sensi e per gli effetti degli articoli 1 e 4 della legge 130/99 e dell'articolo 58 TUB tutti i crediti pecuniari a titolo di capitale, interessi e altri accessori (i Crediti) derivanti da un contratto di finanziamento stipulato in data 30 marzo 2015, come successivamente modificato con atto modificativo stipulato in data 19 maggio 2015 tra BNPP, in qualità di finanziatore, e Sicily Outlet Village S.p.a., con sede legale in Corso Giacomo Matteotti n.10, Milano, codice fiscale e iscrizione presso il registro delle imprese di Milano al n.06227960967, in qualità di prestatore (il Contratto di Finanziamento).

I Crediti sono trasferiti alla Società unitamente ai privilegi e alle garanzie reali o personali di qualsiasi tipo da chiunque prestate o comunque esistenti a favore di BNPP 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 Zenith Service S.p.A., affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, pro-



ceda 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.

Per ogni informazione relativa al presente avviso e ai Crediti ceduti è possibile rivolgersi a Lusso S.r.l. presso la sede sociale.

Milano, 15 giugno 2015

Per Lusso S.r.l. - L'amministratore unico
Marcella Valente

T15AAB8723 (A pagamento).

CONSUMER TWO S.R.L.

Sede legale: Piazzetta Monte, 1 - 37121 Verona

Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Verona n. 04189980230

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04189980230

UNICREDIT S.P.A.

Sede legale: via Alessandro Specchi, 16 - 00186 Roma

Capitale sociale: Euro 20.257.667.511,62 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 00348170101

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00348170101

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007.

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 82 del 13 Luglio 2013, Consumer Two S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 12 Giugno 2015 ha acquistato pro soluto da UniCredit S.p.A. (l'"Originator") ogni e qualsiasi credito, esistente e futuro, derivante dai e/o in relazione a prestiti personali erogati e eventualmente da erogarsi in forza dei contratti di finanziamento ("Contratti di Finanziamento") stipulati dall'Originator con i propri clienti (i "Debitori"), ivi inclusi, (i) il diritto a ricevere tutte le somme dovute a partire dal 1 Giugno 2015 dai Debitori a titolo di rata od ad altro titolo; (ii) gli indennizzi; (iii) gli indennizzi liquidati in forza di una polizza di assicurazione di cui sia beneficiario l'Originator e le somme ricevute in forza di una qualsiasi garanzia relativa ai Contratti di Finanziamento di cui sia beneficiario l'Originator; e (iv) le garanzie reali e personali e tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, e tutti gli accessori ad essi relativi, che all'inizio del 1 Giugno 2015 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

i criteri oggettivi elencati ai punti da 1 a 11 e da 17 a 27 (inclusi) del succitato avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 82 del 13 Luglio 2013; nonché gli ulteriori Criteri Comuni di seguito elencati:

1 Finanziamenti che derivano da Contratti di Finanziamento in cui compaia la denominazione "Prestito tu", "Compact tu", "Famiglia prodotti gamma Credit Express", "Credit Maxi casa", "Credit mini casa", "Prestito Ristrutturazione", "Prestito Casa" ovvero "Prestito finalizzato".

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai finanziamenti che alla Data di Valutazione, pur presentando le caratteristiche sopra indicate, presentano altresì (salvo ove diversamente previsto) una o più delle seguenti caratteristiche:

2 Finanziamenti i cui relativi Debitori siano, alla data del 03/04/2015 amministratori e/o dipendenti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, dirigenti e funzionari) di UniCredit S.p.A. o delle altre società del Gruppo Bancario UniCredit;

3 Finanziamenti del Canale non Banking (non erogati attraverso la struttura di rete bancaria di proprietà di UniCredit S.p.A).

i seguenti Criteri Specifici:

4 Finanziamenti il cui Importo Finanziato Iniziale sia superiore od uguale a Euro 1.000 e inferiore od uguale ad Euro 35.000;

5 Finanziamenti il cui Importo Capitale Residuo sia superiore od uguale a Euro 1.000 e inferiore od uguale ad Euro 35.000;

6 Finanziamenti in relazione ai quali i pagamenti vengono effettuati dai relativi Debitori attraverso addebito diretto in conto corrente e RID;

7 Finanziamenti il cui Contratto di Finanziamento indichi un TAN superiore a 5%;

8 Finanziamenti il cui numero di Rate residue siano superiori ad 1;

9 Finanziamenti il cui numero di Rate residue siano inferiori ad 120.

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai finanziamenti che alla Data di Valutazione, pur presentando le caratteristiche sopra indicate, presentano altresì (salvo ove diversamente previsto) una o più delle seguenti caratteristiche:

10 Tutti i prestiti personali erogati da UniCredit S.p.A. e denominati "Credit Express Compact (Codice prodotto U3 e Y3), Credit Express Dynamic (Codice prodotto UX, LX) e Credit Express Private (Codice prodotto TW)";

11 Finanziamenti la cui ultima rata sia dovuta oltre il 31/05/2025;

12 Finanziamenti denominati "Prestiti Finalizzati";

13 Finanziamenti erogati prima del 01/02/2015 e dopo il 30/04/2015,

i seguenti Ulteriori Criteri:

sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai finanziamenti che alla Data di Valutazione, pur presentando le caratteristiche sopra indicate, presentano altresì (salvo ove diversamente previsto) la seguente caratteristica:

14 Finanziamenti per i quali il tasso fisso contrattuale sia il risultato della somma di due elementi ossia il parametro EURIRS di durata corrispondente al prestito e lo spread.



L'Acquirente ha conferito incarico a UniCredit S.p.A. ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a UniCredit S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi contratti di finanziamento o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Informativa all'interessato ai sensi dell'art. 13, comma 4 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Ai sensi dell'art. 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e delle disposizioni dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al Provvedimento 18 gennaio 2007 (*G.U.* n. 24 del 30 gennaio 2007), informiamo i Debitori ed eventuali loro garanti indicati nella relativa documentazione contrattuale sull'uso dei loro dati personali e sui loro diritti. I dati personali in possesso dell'Acquirente sono stati raccolti presso la UniCredit S.p.A.. Ai Debitori ed eventuali loro garanti precisiamo che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, al loro stato di salute, alle loro opinioni politiche e sindacali ed alle loro convinzioni religiose (articolo 4 del Codice Privacy). I dati personali dell'interessato saranno trattati nell'ambito della normale attività dei titolari del trattamento e, precisamente, per quanto riguarda l'Acquirente, per finalità connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti, finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo, finalità connesse alla gestione ed al recupero del credito. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi e saranno conservati per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei crediti ceduti e l'adempimento degli obblighi di legge. Si precisa che i dati personali dei Debitori in nostro possesso vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto contrattuale (per i quali il consenso dell'interessato non è, quindi, richiesto). I dati personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione. I dati personali dei Debitori e dei loro garanti verranno comunicati ai destinatari della comunicazione strettamente collegati alle sopraindicate finalità del trattamento e, in particolare, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale, società controllate e società collegate, società di recupero crediti, revisori contabili, ecc. I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati possono essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di "titolari" ai sensi della legge, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato. I

debitori ceduti e gli eventuali loro garanti potranno rivolgersi ai titolari e al responsabile del trattamento per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 13 del Codice Privacy (cancellazione, integrazione, opposizione, ecc.). Sono inoltre riconosciuti ai Debitori gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy, ossia:

- il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che li riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intelligibile;

- il diritto di ottenere l'indicazione: (a) dell'origine dei dati personali; (b) delle finalità e modalità del trattamento; (c) della logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici; (d) degli estremi identificativi del titolare, dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell'articolo 5, comma 2; (e) dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di responsabili o incaricati;

- il diritto di ottenere: (a) l'aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi hanno interesse, l'integrazione dei dati; (b) la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati; (c) l'attestazione che le operazioni di cui alle lettere (a) e (b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato;

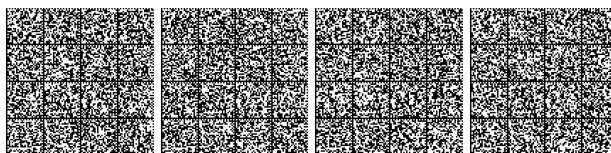
- il diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che li riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta; (ii) al trattamento di dati personali che li riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento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

Titolare del trattamento dei dati personali è Consumer Two S.r.l., con sede legale in Piazzetta Monte, 1, 37121 Verona.

Responsabile del trattamento dei dati personali è UniCredit S.p.A.

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

I dati personali sono oggetto di particolari elaborazioni statistiche al fine di attribuire un giudizio sintetico o un punteggio sul grado di affidabilità e solvibilità dei Debitori (c.d. credit scoring), tenendo conto delle seguenti principali tipologie di fattori: numero e caratteristiche dei rapporti di



credito in essere, andamento e storia dei pagamenti dei rapporti in essere o estinti, eventuale presenza e caratteristiche delle nuove richieste di credito, storia dei rapporti di credito estinti.

I sistemi di informazioni creditizie cui UniCredit S.p.A. continuerà a comunicare, in nome e per conto di Consumer Two S.r.l., i dati personali, sono gestiti da:

- CRIF S.p.A. con sede legale in Via Fantin n. 1/3, 40131 Bologna - Ufficio Relazioni con il Pubblico: Viale Francesco Zanardi n. 41, 40131 Bologna. Fax: 051 6458940, Tel: 051 6458900, sito internet: www.consumatori.crif.com;

- Experian-Cerved Information Services S.p.A. con sede legale in Via c. Pesenti n. 121/123, 00156 Roma - Fax: 199.101.850, Tel: 199.183.538, sito internet: www.experian.it;

- Consorzio per la Tutela del Credito - CTC, Viale Tunisia 50 - 20124 Milano Tel. 02/66710229 - 02/66710235 Fax 02/67479250, sito internet: www.ctconline.it.

* I debitori ceduti e gli eventuali Loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione presso le Agenzie UniCredit S.p.A. o telefonando al Servizio Clienti Prestiti al numero 800.640.640 (dall'estero +39.02.33.48.50.05) - servizio attivo dal lunedì al venerdì dalle 9.00 alle 18.00 - o inviando un fax al numero 0238017051.

Verona, 16 Giugno 2015

Consumer Two S.r.l. - Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Matteo Pigaiani

T15AAB8727 (A pagamento).

CONSUMER TWO S.R.L.

Sede legale: Piazzetta Monte, 1 - 37121 Verona

Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Verona n. 04189980230

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04189980230

UNICREDIT S.P.A.

Sede legale: via Alessandro Specchi, 16 - 00186 Roma

Capitale sociale: Euro 20.257.667.511,62 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 00348170101

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00348170101

Avviso di conferma della cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") nonché del provvedimento del garante della privacy del 18 gennaio 2007.

La Consumer Two S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che in data 5 luglio 2013 ha concluso con UniCredit S.p.A. (l'"Originatore") un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla

Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. In virtù di tale contratto quadro di cessione l'Originatore avrà facoltà di cedere, e l'Acquirente acquisterà, periodicamente pro soluto, secondo un programma di cessioni su base rotativa da effettuarsi nel corso del tempo ai termini e alle condizioni ivi specificate, i crediti rappresentati dalle rate, dagli interessi, dagli accessori, dalle spese e quant'altro, dovuti in relazione a prestiti personali erogati e eventualmente da erogarsi in forza dei contratti di finanziamento ("Contratti di Finanziamento") stipulati dall'Originatore con i propri clienti ("Debitori").

Nell'ambito del programma di cessioni sopra indicato, si comunica che in forza dei contratti di cessione stipulati ai sensi del contratto quadro di cessione sopra menzionato, sono stati ceduti anche i crediti venuti a esistenza a seguito di erogazioni effettuate ai sensi dei seguenti contratti di finanziamento:

2830805 2763016 3003401

3046703 2872189 3265337

2465546 2881728 3215622

2740772 3141702 2993795

2845349 2376736 3284587

2818292 2323436 3239701

2354895 3287958 2866945

2813521 2843194 3307883

2464040 2852359 3244094

2380817 2258963 1432843

Verona, 16 Giugno 2015

Consumer Two S.r.l. - Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Matteo Pigaiani

T15AAB8728 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI CESENA S.P.A.

Sede legale: Piazza Leonardo Sciascia, 141 - Cesena (FC)

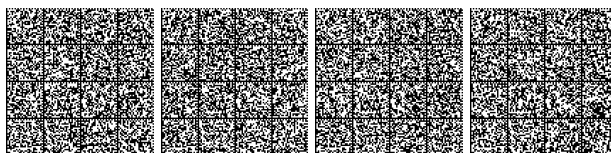
Capitale sociale: Euro 154.578.832,80 i.v.

Registro delle imprese: Forlì/Cesena n. 02155830405

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02155830405

Avviso di cessione di crediti pro soluto ed in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato.

Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A. (la "Banca") comunica che in data 10 giugno 2015 ha concluso con Icaro Finance S.r.l. (la "Società"), un contratto di acquisto di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (il "Contratto di Cessione"). In virtù del Contratto di Cessione, la Banca ha acquistato pro soluto dalla Società, con effetti economici alle ore 00:01 del 25 giugno 2015, tutti i crediti, i diritti e



le facoltà (ivi inclusi tutti gli importi dovuti in linea capitale e a titolo di interessi, anche di mora, tutti gli accessori, spese, danni, indennizzi ed ogni altra somma eventualmente dovuta in relazione ai crediti e alle garanzie reali e personali che li assistono), individuabili in blocco ai sensi della citata disposizione ("Crediti"), che al 31 maggio 2015 soddisfino i seguenti criteri di selezione (i "Criteri"):

(a) crediti che sono stati ceduti pro soluto e in blocco dalla Banca alla Società ai sensi di un precedente contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 18 giugno 2012 come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72, del 21 giugno 2012, Parte II "Altri annunci commerciali" e iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano del 20 giugno 2012; e

(b) Crediti che alternativamente:

(i) derivino da contratti di mutuo che al 31 maggio 2015 avevano almeno 8 rate mensili non pagate; o

(ii) derivino da contratti di mutuo che al 31 maggio 2015 avevano almeno 4 rate trimestrali non pagate; o

(iii) derivino da contratti di mutuo che al 31 maggio 2015 avevano almeno 2 rate semestrali non pagate.

(iv) derivino da mutui i cui debitori siano sottoposti a procedure concorsuali o in relazione ai quali siano in corso azioni revocatorie ove i relativi contratti di mutuo abbiano i seguenti numeri di rapporto, 102/630/53599, 52/605/75153, 504/605/6026474, 504/605/6019976, 13/640/56348, 13/640/50705, 408/630/154708.

Come previsto dal combinato disposto del comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Banca i diritti accessori ai Crediti (ivi inclusi diritti, azioni, eccezioni o facoltà relativi agli stessi, tra i quali i diritti derivanti da qualsiasi polizza assicurativa sottoscritta in relazione ai Crediti) e tutte le garanzie specifiche ed i privilegi che assistono e garantiscono i Crediti od altrimenti ad essi inerenti, senza bisogno di alcuna ulteriore formalità o annotazione salvo l'iscrizione nel registro delle imprese prevista dall'articolo 58 del Testo Unico Bancario.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A., con sede legale in Piazza Leonardo Sciascia 141, 47023, Cesena. La Banca continuerà, altresì, ad essere responsabile a tutti gli effetti delle comunicazioni (Documenti di Sintesi periodici, rendiconti, ecc.) che gli intermediari sono tenuti a fornire in quanto previste ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari".

Per effetto della cessione i Crediti saranno gestiti, amministrati e recuperati dalla Banca in proprio nome e conto, e non più quale Servicer in nome e per conto della Società ai sensi degli accordi preesistenti tra le stesse. Pertanto, la Banca è creditrice, quale pieno ed esclusivo titolare dei Crediti, di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti stessi, nelle forme previste dai relativi contratti di mutuo o in forza di legge.

Pertanto, a seguito della stipula del Contratto di Cessione, la Banca è divenuta esclusiva titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti. Tanto premesso, la Banca, in qualità di "Titolare" del trattamento dei dati personali ai sensi del decreto legislativo 196/03, con la presente intende fornire ai debitori ceduti alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali. Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 196/03 (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), la Banca non tratterà dati definiti come "sensibili". La Banca tratterà i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti; alla riscossione ed 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. 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. Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero dei Crediti, la Banca comunicherà 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 a società di recupero crediti. I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati del cliente, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del decreto legislativo 196/03, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso la Banca. I diritti previsti all'articolo 7 del decreto legislativo 196/03 potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al "Titolare", Cassa di Risparmio di Cesena S.p.A., con sede in Piazza Leonardo Sciascia 141, 47023, Cesena, Ufficio Segreteria, tel. 0547358205, e-mail segreteria@carispcesena.it.

Cesena, 12 giugno 2015

Il presidente
ing. Tomaso Grassi

T15AAB8741 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI LANUSEI

Atto di citazione

Monni Elio, nato il 19/02/1929 a Loceri ed ivi residente alla via Cairoli, n. 7, C.F. MNNLEI29B19E644R, elettivamente domiciliato in Ilbono nella via Roma, n. 170, presso lo studio dell'Avv. Beatrice Depau, cita a comparire nanti il Tribunale di Lanusei per l'udienza del 05/11/2015 i Signori:



Serra Assunta Jerzu via Carducci; Serra Egidio Bari Sardo via Trieste; Serra Adelina, e per essa deceduta gli eredi: Monni Maria Loceri via Vitt. Emanuele, Monni Elio, Monni Aldo Francia 92110 Clichy La Garenne rue Victor Meric, 8 e Monni Dino per esso deceduto: Vacca Monserrata e Monni Manola Loceri Loc. S'Ortu Ecciu; Serra Lecca Emilio Sebastiano, per esso deceduto: Serra Giovanni emigrato in Francia; Serra Palminio per egli deceduto: Serra Gianpiero Cardedu Loc. Is Carcuris, Serra Giuliana per ella deceduta: Pili Antonio Tertenia Viale Cimitero, Pili Mario Seregno (MI), Pili Maria Luisa Assemini via Municipio, Pili Massimiliano Milano, Pili Nadia Tortoli, Serra Virgilio Domenichino per egli deceduto: Serra Vittorio, Murgia Virginia Castiadas Loc Sabadi, Serra Maria Giannina Castiadas Loc. Masone Pardu, Serra Raffaele Castiadas Loc. Sabadi, Serra Marina per ella deceduta: Perra Gian Fausto Perra Andrea, Perra Alessia, Perra Maddalena, tutti Muravera via dei Ginepri e Perra Elisabetta Uta via Francesco Sanna, Serra Maria Castiadas Loc. Sabadi. Serra Giuseppe nato a Jerzu il 18/03/1927. Serra Letizia nata a Jerzu il 30/08/1928. Serra Dino per egli deceduto: Corda Maria Jerzu via Verdi, Serra Vittorio, Tertenia via S. Isidoro, Serra Giovanna per ella deceduta: Carta Virgilio Tertenia Loc. Su Filixedu, Serra Piero Tertenia via Canepa, Serra Anna Rosa, Tertenia via Cimitero, Serra Pietro Giorgio Tertenia via Verdi; Serra Virginia per ella deceduta gli eredi: Demurtas Tommaso Terralba viale Sardegna, Demurtas Giovanni, Demurtas Antonio, Demurtas Maria Giovanna, Demurtas Aldo, Demurtas Mario, Demurtas Rosa, Serra Egidio e Serra Assunta. Nonché quali intestatari catastali: Serra Lecca Palminio, Serra Loi Virgilio, Serra Usai Virginia fu Vittorio, Usai Maria fu Antonio.

Tutti personalmente o i loro eredi individuati ai sensi degli artt. 565 e segg. c.c. o comunque interessati, per ivi sentire riconosciuto l'acquisto della proprietà per usucapione del terreno sito in Comune di Loceri in catasto al foglio 5 mapale 211. La presente pubblicazione per pubblici proclami è stata autorizzata dal Tribunale di Lanusei con decreto in data 03/06/2015 successivamente modificato con decreto del 09/06/2015.

Lanusei 11/06/2015

avv. Beatrice Depau

T15ABA8708 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TERAMO

Notificazione per pubblici proclami ex. art 150 c.p.c.

In data 28 maggio 2015, il Presidente del Tribunale di Teramo, a seguito dell'istanza dell'Avv. Giancarlo Di Lucanardo, difensore della Sig.ra Di Francescantonio Angela, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex. art 150 c.p.c. dell'atto di citazione mediante il quale l'attrice cita i Sigg.ri Di Francescantonio Carolina, Di Francescantonio Cesira, Di Francescantonio Gina, Di Francescantonio Nicola, Di Francescantonio Palmantonina, Di Francescantonio Solina ed eventuali eredi e aventi causa, a comparire avanti al Tribunale Civile di Teramo

per l'udienza del 2 dicembre 2015, con l'invito a costituirsi venti giorni prima dell'udienza sopraindicata e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., con l'espresso avvertimento che la mancata costituzione nei termini di cui sopra implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: accertare e dichiarare la Sig.ra Di Francescantonio Angela proprietaria per affetto di acquisto a titolo originario - usucapione - dei seguenti beni immobili:

1) fabbricato sito in Rocca Santa Maria (TE), loc. Riano, distinto nel catasto fabbricati del detto Comune al foglio 31, p.la 407;

2) terreno agricolo, sito in Rocca Santa Maria (TE), loc. Riano, distinto in c.t. del detto Comune al foglio 31, p.la 263;

3) terreno agricolo, sito in Rocca Santa Maria (TE), loc. Riano, distinto in c.t. del detto Comune al foglio 31, p.la 219;

4) terreno agricolo sito in Rocca Santa Maria (TE), loc. Riano, distinto in c.t. del detto Comune al foglio 32, p.la 174;

5) terreno agricolo sito in Rocca Santa Maria (TE), loc. Riano, distinto in c.t. del detto Comune al foglio 32, p.la 191. Autorizzare il Conservatore dei registri immobiliari di Teramo alle consequenziali volturazioni con esonero di ogni sua responsabilità.

Teramo, 29 aprile 2015

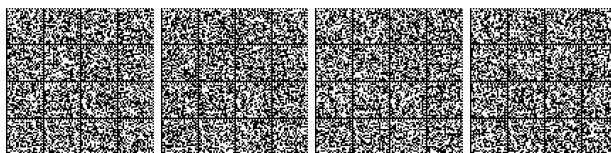
avv. Giancarlo Di Lucanardo

T15ABA8712 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LOCRI

Convocazione incontro di mediazione innanzi all'organismo di mediazione Celdam S.r.l.

Il Sig. Pisano Rocco (Gioiosa Ionica, 28.01.1943, PSNRCC43A28E044N), rappresentato e difeso dall'Avv. Caterina Fuda (FDUCRN84S43D976R), convoca ai sensi dell'art. 8 decreto legislativo 28/10, Coluccio Teresa, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 03.03.1936, Loccisano Marianna, nata a Gioiosa Ionica (RC) il giorno 1.02.1947; Loccisano Maria Rosa, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 17.11.1950; Loccisano Giuseppe, nato a Gioiosa Ionica l'11.12.1952, Loccisano Maria, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 21.07.1957; Loccisano Teresa nata a Gioiosa Ionica (RC), il 15.11.1960 Loccisano Giulia, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 13.07.1942; Logozzo Maria Elisa, nata a Locri (RC) il 09.01.1974; Logozzo Rocco, nato a Locri (RC) il 21.09.1977; Logozzo Maria Rosa, nata a Marina di Gioiosa Ionica (RC) il 13.02.1928; Lopresti Caterina, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 07.02.1972; Lopresti Carmela, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 22.06.1968; Lopresti Marianna, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 18.03.1928; Lopresti Natalina, nata a Gioiosa Ionica (RC), l'1.02.1931; Lopresti Stella, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 18.06.1933; Lopresti Giuseppa, nata a



Gioiosa Ionica (RC) l'1.09.1942; Reale Francesco, nato a Gioiosa Ionica (RC) il 07.10.1921, Reale Maria Rosa, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 10.01.1929; Commisso Anna Maria, nata a Domodossola (RC) il 27.07.1947; Commisso Giuseppe, nato a Gioiosa Ionica (RC), l'8.10.1947; gli eredi o gli aventi diritto di Commisso Domenico, nato a Gioiosa Ionica (RC) il 18.03.1942, deceduto in Svizzera il 02.08.2002; Fabbri Diana nata a Villadossola il 07.10.1940; Commisso Cinzia, nata a Domodossola il 27.02.1963; Commisso Massimo, nato a Domodossola il 26.02.1964; Panetta Giuseppina, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 07.02.1927; gli eredi o gli aventi causa di Commisso Francesco, nato a Gioiosa Ionica (RC) l'1.1.1925, deceduto a Torino il 04.10.1988; Commisso Domenico, nato a Gioiosa Ionica (RC) il 03.06.1933; Reale Natalina, nata a Gioiosa Ionica (RC) il 04.01.1924; Reale Nicola, nato a Gioiosa Ionica (RC) il 14.04.1932; Reale Rocco, nato a Gioiosa Ionica (RC) il 03.01.1935, innanzi all'organismo di mediazione Celdam S.r.l., di Marina di Gioiosa Ionica, Strada S. Finis, n. 58, giorno 2 luglio 2015, ore 16:30, davanti al mediatore designato, Dr.ssa Marisa Martella, giusta istanza n. 66/2015 dell'8.6.2015 che potrà visionarsi unitamente al regolamento ed indennità di mediazione presso il detto organismo, avente ad oggetto l'acquisto della proprietà per usucapione delle unità immobiliari identificate catastalmente N.C.E.U. del Comune di Gioiosa Ionica (RC), Contrada Lonia, Foglio n. 34, particella n. 833, Sub. 1; particella n. 833, Sub. 2 ed al N.C.T. Foglio n. 34, particella n. 832; con invito a depositare entro sette giorni prima dell'incontro la propria partecipazione o la comunicazione di non partecipazione.

Gioiosa Ionica, 8 maggio 2015

avv. Caterina Fuda

T15ABA8713 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOLA

Decreto di usucapione

Su ricorso del sig. Avella Raffaele, il Tribunale di Nola, in persona del Giudice, dott.ssa Sabrina Serrelli, in accoglimento del ricorso proposto in data 11.01.2013 da Avella Raffaele nato a San Paolo Bel.Sito il 27.10.1978 così statuisce:

- dichiara Avella Raffaele, nato a Nola il 31.01.1909 e quindi Avella Raffaele nato a San Paolo Bel Sito il 27.10.1978, proprietario, per intervenuta usucapione, del fondo sito in Roccarainola, località Piana di Fellino, in catasto al foglio 15, particella n. 23, meglio indicato in ricorso;

- dispone che il presente decreto venga reso noto mediante affissione per novanta giorni, all'albo del Comune di Roccarainola e all'albo di questo Tribunale e pubblicato (non oltre quindici giorni dalla data dell'avvenuta affissione nei due albi) per estratto, per una sola volta, nella *Gazzetta Ufficiale*, con l'indicazione, in entrambe le pubblicazioni, del termine di sessanta giorni per l'opposizione di cui al quinto comma dell'art. 3 della legge 10 maggio 1976 n. 346;

- dispone che il presente decreto sia notificato all'intestataro catastale del bene;

- dispone che il conservatore dei registri immobiliari del precitato comune di provvedere, a richiesta, alla iscrizione del presente provvedimento nei pubblici registri, ove non opposto dei termini;

- dichiara irripetibili le spese del presente giudizio.

Così deciso in Nola 6 marzo 2015

avv. Alfonso Avella

T15ABA8745 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

Atto di citazione

Il Presidente del Tribunale di Udine con decreto dd. 8 maggio 2015 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione dd. 15 aprile 2015 con il quale Vrecon Jolanda ha citato innanzi il Tribunale di Udine per l'udienza del 14 dicembre 2015 gli eredi del sig. Hrobat Massimiliano per sentir accertare e dichiarare d'aver acquistato per usucapione la proprietà dei seguenti immobili:

1/6 della P.T. della P.T. 4699 di Cervignano del Friuli: c.t. p.c. 640/34 casa e corte e 640/38 casa e corte

39/3000 della P.T. 4688 di Cervignano del Friuli: c.t. 1 p.c. 640/8 corte (in realtà accesso comune) e 640/28 casa e corte (in realtà fabbricato ad uso autoclave) tavolarmente iscritti a nome di Hrobat Massimiliano.

Gli eredi di Hrobat Massimiliano sono invitati a costituirsi 20 giorni prima della suddetta udienza, ai sensi e nelle forme dell'art. 166 c.p.c. con l'avvertimento che la costituzione tardiva implica le decadenze di cui all'art. 167 c.p.c.

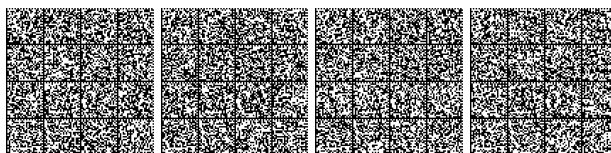
Avv. Carlo Primosig

TC15ABA8601 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERBANIA

Estratto di atto di citazione

Con atto 20 febbraio 2015 di cui è stata autorizzata la notifica art. 150 c.p.c. con decreto 29 aprile 2015 del Presidente f.f. del Tribunale, i signori Adorna Elisabetta e Rossi Nicola, con l'avv. Marco Daverio, hanno convenuto in giudizio presso il Tribunale di Verbania, udienza 9 novembre 2015, i sig.ri Bertina Carmen, Bertina Ivano, Bertina Mauro, Bertina Miria, Bertina Niobe, Bonzani Guido, Adorna Franco, Ramoni Luciana, Ramoni Maria Rosa, Pidò Rita, Bonzani Guido, Gnuva Mario, Gnuva Luigi, Gnuva Rosanna, Gnuva Giuseppina, Ramoni Tiziana, Ramoni Marisa, Ramoni Livio, Ramoni Giovannina, Gnuva Lilia, Gnuva Laura, Gnuva Elda, Gnuva Claudio, Gnuva Paola, Gnuva Rita, Ramoni Maria Rosa, Pidò Rita, Ramoni Giancarlo, Ramoni Gianna, Ramoni Maria Gabriella, Pidò Rita, Ramoni Giancarlo, Ramoni Gianna, Ramoni Stefano, Cremonesi Giu-



seppina, Ramoni Maria Graziella, Ramoni Maria Rosa, Signorini Emma, Cesati Simona, De Ambrosis Felice, De Ambrosis Martino, De Lorenzo Antonio e De Lorenzo Vera, per accertare l'acquisto per usucapione della proprietà dei beni in Villette, NCT, foglio 12 mappali 53, 54 sub. 1 - 2 - 3 - 4 - 5 e mappale 55.

L'ufficiale giudiziario
dott.ssa Franca Gallucci

TC15ABA8602 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PAOLA (CS)

Atto di citazione

De Marco Francesco Pasquale, C.F. DMR-FNC37C28L747N difeso dall'avv. Mauro Campilongo, C.F. CMPMRA72P04G9750, Pec maurocampilongo@pec.giuffre.it, cita il sig. Ruggiero Vincenzo (fu Giuseppe) nato a Verbicaro (CS) il 1° gennaio 1900, o eventuali eredi, dei quali se ne disconoscono i dati anagrafici e il domicilio, a comparire davanti al Tribunale di Paola (CS) all'udienza del 26 novembre 2015 affinché "Voglia il Tribunale dichiarare De Marco Francesco Pasquale nato a Verbicaro (CS) il 28 marzo 1937 proprietario per intervenuta usucapione dell'immobile riportato in Catasto al Foglio di mappa n. 9, alla particella n. 580, sub 1, del comune di Verbicaro, piano: t-1, categoria A/3, vani 6.5". Pubblicazione ai sensi dell'art. 150 c.p.c. autorizzata dal Presidente del Tribunale di Paola il 29 maggio 2015.

Scalea, 10 giugno 2015

avv. Mauro Campilongo

TC15ABA8608 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI NOVARA

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Novara con decreto del 10 Giugno 2015 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale n.6451179 scaduta il 31.10.2014 emessa da Beggiora Angelo, Via Sciesa n.6, Novara, pagabile presso UNICREDIT BANCA e intestata a FRESIA ALLUMINIO S.P.A. di EURO 2.000,00 (duemila/00), autorizzando il pagamento decorsi trenta giorni dalla pubblicazione del decreto nella G.U., purchè nel frattempo non intervengano opposizioni.

Notaio
Nunzia Giacalone

T15ABC8680 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PRATO

Ammortamento cambiario

Il Tribunale di Prato con decreto del 12 Febbraio 2015 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale pagherò nr.8603696431 emessa il 18/05/2011 per l'importo di Euro 10.000,00 dalla società EDERA SRL (Cod. Fisc./P.Iva 05759290488) con sede in Forte dei Marmi (LU), via IV novembre 9/A, a favore della DITTA DIEGO PIACENTINI con sede in BAGNI DI LUCCA (LU) e girata dalla società GOMMEC SRL con sede in Pescaglia (LU) Via Provinciale (cod. fisc./ piva 01727250464) con scadenza il 31/07/2011

L'ammortamento avrà efficacia trascorsi 30 giorni dalla presente inserzione, salvo opposizione

Firenze 05/06/2015

Banca Monte Dei Paschi Di Siena S.P.A.

Direttore sostituto titolare dell'area territoriale Toscana
Nord
Pompeo Petrarca

T15ABC8721 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Milano, con decreto n. 4352/15 Ruolo Volontaria Giurisdizione, in data 27 Aprile 2015 ha pronunciato l'ammortamento delle seguenti cambiali Ipotecarie:

iscrizione 10/3/2011 R.G. nr. 27649/5808 annotata 13/12/13 R.G. 112525/15126

1) emessa a Segrate il 9/12/2013 da Immobiliare Villa Sas P. IVA n. 05085940152 per Euro 62.550,00= con scadenza il 31/12/2014 all'ordine di Cecere Mario;

2) emessa a Segrate il 9/12/2013 da Immobiliare Villa Sas P. IVA n. 05085940152 per Euro 64.935,00= con scadenza il 31/12/2014 all'ordine di Cecere Mario.

Opposizione legale entro 30 gg.

Sottocorno Roberto

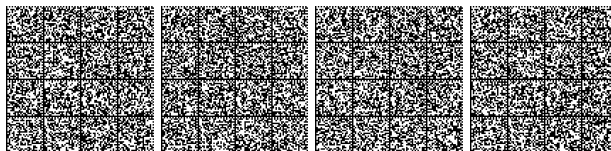
T15ABC8733 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Milano, con decreto n. 4348/15 Ruolo Volontaria Giurisdizione, in data 27 Aprile 2015 ha pronunciato l'ammortamento della seguente cambiale Ipotecaria:

iscrizione 10/3/2011 R.G. nr. 27649/5809 annotata 13/12/13 R.G. 112526/15127



1) emessa a Segrate il 9/12/2013 da Immobiliare Villa Sas P. IVA n. 05085940152 per Euro 62.550,00= con scadenza il 31/12/2014 all'ordine di Cecere Domenico.

Opposizione legale entro 30 gg.

Sottocorno Roberto

T15ABC8735 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Milano, con decreto n. 4347/15 Ruolo Volontaria Giurisdizione, in data 27 aprile 2015 ha pronunciato l'ammortamento delle seguenti cambiali ipotecarie:

iscrizione 10/3/2011 R.G. nr. 27649/5807 annotata 13/12/13 R.G. 112524/15125

1) emessa a Segrate il 9/12/2013 da Immobiliare Villa Sas. P. IVA n. 05085940152 per Euro 62.550,00= con scadenza il 31/12/2014 all'ordine di Cecere Antonio;

2) emessa a Segrate il 9/12/2013 da Immobiliare Villa Sas P. IVA n. 05085940152 per Euro 64.935,00= con scadenza il 31/12/2014 all'ordine di Cecere Antonio.

Opposizione legale entro 30 gg.

Sottocorno Roberto

T15ABC8736 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento di certificato rappresentativo di Warrant

Il Presidente delegato del Tribunale di Milano con decreto in data 10 giugno 2015 ha pronunciato l'ammortamento del Certificato n. 4 rappresentativo di n. 400.000 Warrant denominati Warrant Azioni Ordinarie Bomi Italia S.p.A. 2014-2017 intestato a Alpha Value Management Limited e ha autorizzato il rilascio del duplicato decorsi trenta giorni della data di pubblicazione del decreto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Francesco Maruffi

avv. Chiara Vedovati

T15ABC8743 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI BERGAMO

Eredità giacente

Il Tribunale di Bergamo, con decreto in data 03.04.2015 - N. 1088/15 R.G.V., ha dichiarato giacente l'eredità di Maestroni Roberto, nato a Milano il 26.11.1938 e deceduto a Caravaggio (Bg) in data 10.01.2010, nominando curatore il Dott. Matteo Sozio, con studio in Torre Boldone (Bg), via Borghetto n. 2.

Bergamo, 1 giugno 2015

Il curatore dell'eredità giacente
dott. Matteo Sozio

T15ABH8658 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE

Eredità giacente Lucchesi Roberto

Con decreto emesso in data 24/04/2015 il Giudice delle Successioni del Tribunale di Firenze ha dichiarato giacente l'eredità di LUCCHESI ROBERTO, nato a Viareggio (LU) il 30/09/1945 residente in vita a Vaglia (FI), Via Fontebuona n. 146 A, e deceduto il 18/10/2014 a Firenze, nominando curatore l'Avv. Pier Francesco Marranci del foro di Firenze.

avv. Pier Francesco Marranci

T15ABH8678 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE

Eredità giacente

Con decreto emesso in data 19/04/2014 il Giudice delle Successioni del Tribunale di Firenze ha dichiarato giacente l'eredità di BONECHI CARLO, nato a Palaia (PI) il 02/02/1944 residente in vita a Vinci, Via G. Matteotti n. 7, e deceduto il 02/01/2014 a Empoli, nominando curatore l'Avv. Pier Francesco Marranci del foro di Firenze.

avv.

Pier Francesco Marranci

T15ABH8679 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Eredità beneficiata di Lemma Nicola - Invito ai creditori a presentare dichiarazione di credito ex art. 498 c.c.

Il sottoscritto Notaio Letterio Claudio Scordo di Cerro Maggiore per conto dell'eredità beneficiata del signor Lemma Nicola, nato a Barletta il 1° gennaio 1969 e dece-



duto il 19 aprile 2012 a Milano, ivi in vita domiciliato, invita i creditori della eredità suddetta a presentare entro trenta giorni dalla data della presente le loro dichiarazioni di credito, depositandole insieme con i titoli relativi (in originale ovvero in copia certificata conforme da pubblico ufficiale) nel suo studio in Milano, Largo La Foppa n. 1.

notaio Letterio Claudio Scordo

T15ABH8711 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI BERGAMO

Usucapione speciale ex lege N. 346/ 1976

L' avvocato Alberto Riva di Bergamo, Via Partigiani n. 5 (C.F.: RVI LRT 62A10 A794L), quale proc. dom. del signor ROVELLI LUCA, nato a Bergamo il 11.01.1966, residente a Cusio (Bg), Via Centrale n. 33 (C.F.: RVL GLC 66A11 A794Z), con Ricorso al Tribunale di Bergamo ex art. 1159 bis C.C. in data 19-25.03.2015, n. 3376/2015 R.G. ha chiesto accertarsi la proprietà per usucapione speciale in capo al predetto Rovelli Luca dell'immobile rurale sito in Comune di Cusio (Bg), distinto al Catasto Terreni del Comune di Cusio, foglio n. 9, mappale 598, sub 2, porzione rurale FP, Tipo mappale del 25/11/1997 n. 712292.1/1997 in atti dal 18/12/2003 (protocollo n. BG0378940).

Il Giudice del Tribunale di Bergamo Dott. ssa Silvia Russo con decreto in data 07.04.2015 ha ordinato l'affissione del ricorso negli Albi del Tribunale di Bergamo e del Comune di Cusio (Bg) per giorni 90 (novanta); la pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e la notifica a tutti gli aventi diritto; con avvertenza che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro il termine di giorni 90 (novanta) dalla data di scadenza del termine di affissione.

Bergamo, li 21 maggio 2015.

avv. Alberto Riva

T15ABM8660 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI LIVORNO

Proroga dei termini legali e convenzionali

IL PREFETTO
DELLA PROVINCIA DI LIVORNO

Vista la nota prot. n. 0604172/15 del 1° giugno 2015 con la quale la Divisione Vigilanza - Pisa della Sede di Firenze della Banca d'Italia, ha richiesto l'emissione del

decreto di proroga dei termini legali o convenzionali, ai sensi del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, per la Banca Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A., la cui Direzione ha segnalato che le filiali di Livorno e Provincia non hanno potuto funzionare regolarmente a causa della partecipazione del personale dipendente ad un'assemblea indetta dalle OO.SS. rispettivamente nei giorni 25 maggio 2015 e 22 maggio 2015 e precisamente:

25 maggio 2015 Livorno Via Sansoni dalle ore 12,20 alle ore 16,45;

25 maggio 2015 Livorno Piazza Matteotti dalle ore 12,50 alle ore 16,45;

22 maggio 2015 Piombino dalle ore 12,20 alle ore 16,45;

22 maggio 2015 Venturina dalle ore 12,30 alle ore 16,45;

Tenuto conto che l'evento rappresentato a sostegno della richiesta di proroga dei termini legali o convenzionali riveste oggettivamente carattere eccezionale;

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

Decreta:

L'evento in premessa indicato ai sensi e per gli effetti della normativa sopra richiamata, riveste il carattere di evento eccezionale e, pertanto, per la Banca Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A. di cui alle filiali di Livorno e Provincia, i termini legali e convenzionali, scadenti durante il periodo di mancato funzionamento o nei cinque giorni successivi, sono prorogati di giorni 15 a decorrere rispettivamente dal 26 maggio 2015 e dal 23 maggio 2015, data di ripresa del regolare funzionamento delle predette filiali.

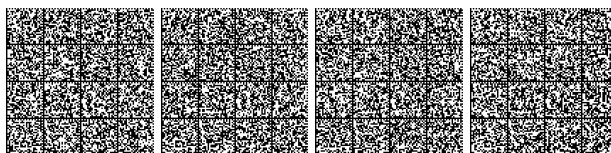
Il presente decreto viene inviato alla filiale di Firenze della Banca d'Italia, nonché all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato (Piazza Verdi n. 10 - 00198 Roma), il quale ultimo provvederà alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, ai sensi dell'art. 31, comma 3, della legge 340/2000, con le stesse modalità e condizioni previste per le inserzioni nel soppresso Foglio Annunzi Legali per le province.

Sarà cura dell'Istituto di credito interessato affiggere il presente decreto nei propri locali.

Livorno, 8 giugno 2015

Il prefetto
Costantino

TC15ABP8607 (Gratuito).



RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

TRIBUNALE DI MANTOVA

Dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Mantova con sentenza n. 5/2015 del 12 marzo 2015, nel procedimento n. 813/14 R.G. Vol., ha dichiarato la morte presunta di Galafassi Valter nato a Mantova il 29/07/1921, del quale le ultime notizie di esistenza risalgono al 1952.

Costi Alberto

TX15ABR165 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

ASSISTENZA ALTO LARIO COOPERATIVA SOCIALE ONLUS

*Autorità di Vigilanza Ministero dello Sviluppo Economico
Commissario liquidatore dott.ssa Chiara Rossini*

Avviso di deposito del bilancio finale di liquidazione

Ai sensi dell'art. 213, co. 1, l.f., si comunica che in data 15 giugno 2015 è stato depositato presso la Cancelleria del Tribunale di Como, il bilancio finale di liquidazione corredato dal conto della gestione e dal piano di riparto.

Nel termine di venti giorni prescritto dall'art. 213, co. 3, l.f., i creditori e ogni altro interessato possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro eventuali contestazioni.

Commissario liquidatore
dott.ssa Chiara Rossini

T15ABS8686 (A pagamento).

ALIANTE COOPERATIVA SOCIALE ONLUS *in liquidazione coatta amministrativa*

Avviso di avvenuto deposito bilancio finale di liquidazione

Il 1° giugno 2015 il commissario liquidatore ha depositato presso il Tribunale di Rovigo il bilancio finale di liquidazione ed il piano di riparto finale di Aliante società cooperativa sociale Onlus in liquidazione coatta amministrativa con sede legale in Rovigo P.I. 01056640293.

Rovigo, 10 giugno 2015

Il commissario liquidatore
dott. Sandro Secchiero

TC15ABS8609 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

ALMUS S.R.L.

Sede legale: via Cesarea 11/10 – 16121 Genova
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01575150998

*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*

Specialità Medicinale: DONEPEZIL ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: AIC n. 038768, tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica: C1B/2015/597. Procedura n. PT/H/0734/001-002/IB/006.

Numero e tipologia variazione: Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Variazione tipo IB n. B.II.d.1.c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica del prodotto finito con il corrispondente metodo di prova: aggiunta di due nuove impurezze (Donepezil open ring e Donepezil N-oxide) e modifica del metodo per la determinazione delle impurezze.

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

Estratto Comunicazione di Notifica regolare UVA AIFA/V&A/P/50995

Specialità Medicinale: SIMVASTATINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 10 mg, 20 mg, 40 mg compresse rivestite con film, tutte le confezioni - AIC 037809

Codice pratica: C1B/2015/1184

Procedura n. IT/H/0393/001-003/IB/010

Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.z.

Modifica Apportata: Modifica dell'RCP e del FI per adeguamento alla raccomandazione del PRAC relativa al segnale Immune-mediated necrotizing myopathy (IMNM) (EMA/PRAC/63310/2015 6-9 January 2015 PRAC meeting) e al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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 alla Azienda titolare dell'AIC.

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



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

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

Specialità Medicinale: LEVETIRACETAM ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 040529, tutte le confezioni

Codice pratica: C1A/2014/2978

Codice procedura: UK/H/3150/001-004/IA/009/G

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.: Grouping of variations composto da: tipo IAin B.III.1.a.1 Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo da parte del fabbricante già approvato Hetero Labs Limited (CEP R0-CEP 2011-353-Rev 01); tipo IAin C.I.8.a Variazione del Summary of Pharmacovigilance System per i CMS Italia e Spagna (cambio della QPPV).

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

Il legale rappresentante
dott. Antonino Rivara

T15ADD8651 (A pagamento).

RATIOPHARM ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale Monza n. 270 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 12582960154

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

Medicinale: IBUPROFENE RATIOPHARM ITALIA

Codice A.I.C.: 039339 tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n.: C1A/2015/538

Procedura Europea: DE/H/1382/IA/015/G

Tipo di modifica: pubblicazione parziale grouping di variazioni Tipo IA - A.7

Modifica apportata: eliminazione del sito di confezionamento Scanpharm A/S.

Medicinale: COMBISEVEN

Codice A.I.C.: 035392 tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n.: C1B/2014/2890

Procedura Europea: FR/H/178/001/IB/032

Tipo di modifica: Tipo IB - B.II.e.3.b

Modifica apportata: Modifica della procedura di prova del confezionamento primario del prodotto finito Altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte).

Codice pratica n.: C1B/2014/2901

Procedura Europea: FR/H/178/001/IB/033

Tipo di modifica: Tipo IB - B.II.b.5.z

Modifica apportata: Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Altra variazione.

Codice pratica n.: C1A/2014/3079

Procedura Europea: FR/H/178/001/IA/034

Tipo di modifica: Tipo IA - B.II.d.2.a

Modifica: modifica della procedura di prova del prodotto finito. Modifiche minori ad una procedura di prova approvata.

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 Anna Lubrano

T15ADD8653 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Messina, 38 – 20154 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11654150157

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

Medicinale: ACTIQ

Codice farmaco: 035399 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/962

Procedura Europea: UK/H/0429/001-006/IA/044

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IAin - C.I.z

Modifica apportata: aggiunta della frase sulla segnalazione delle reazioni avverse sospette su Foglio illustrativo ed RCP.

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011, relativa all' art. 35, comma 1-bis, D. L.vo 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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



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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD8654 (A pagamento).

THERAMEX SAM

Sede: 6, Avenue Albert II – 98007 Monaco Cedex (Monaco)

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

Medicinale: ESTREVA
Confezioni e numeri AIC: 038008 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/1608

Procedura europea FR/H/0133/001/IAin/047

Tipo di modifica: Tipo IAin - A.1

Modifica apportata: modifica del nome titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Germania (da "Abbott Arzneimittel GmbH" a "Mylan Healthcare GmbH").

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 Anna Lubrano

T15ADD8655 (A pagamento).

PHARMABER S.R.L.

Sede legale: corso Magenta 32 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07025090965

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

Specialità medicinale: CIVRAL 5% crema, tubo 3g - A.I.C. n. 028920041

Titolare A.I.C.: Pharmaber s.r.l. Codice Pratica n.: N1B/2015/1946

Tipologia variazione: Grouping di variazioni di Tipo IAin e IB (B.II.b.1.e + B.II. b.1.b + B.II. b.1.a + B.II.b.2.c.2). Trasferimento completo della produzione (tutte le fasi) da Special Product's Line S.p.A. Pomezia (RM) a Special Product's Line S.p.A., Anagni (FR).

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

Il rappresentante legale
Stefania Renis

T15ADD8656 (A pagamento).

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

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03907010585

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

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

Medicinale: TACHIDOL

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:

031825045, 031825058, 031825060, 031825072, 031825084

Codice pratica: N1A/2015/1229

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di tipo IAIN: B.III.1.a.3 presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo Codeine phosphate hemihydrate da parte del produttore SANOFI CHIMIE 30390 Aramon - France provvisto del CEP R1-CEP-1997-118-Rev.08

Medicinale: MOMENDOL

Confezioni e n. di Autorizzazione Immissione in Commercio:

025829084, 025829185

Procedura mutuo riconoscimento: IT/H/0110/001/IA/019

Codice pratica: C1A/2014/3569

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di tipo IA: B.III.1.a.2 presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo naprossene sodico da parte del produttore autorizzato TEVA Pharmaceutical Fine Chemicals S.r.l., CEP R1-CEP 2007-047-Rev 00.

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

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

T15ADD8657 (A pagamento).



PROFILE PHARMA LTD

Sede legale: Bicentennial Building, Southern Gate, Chichester, West Sussex, PO19 8EZ - UK

Codice Fiscale e/o Partita IVA: GB161761315

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

Codice pratica: C1A/2015/1082

N. di procedura Europea: UK/H/618/01/IA/035

Medicinale: PROMIXIN A.I.C n. 037129018 in tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Profile Pharma Ltd

Tipologia variazione: Tipo IAIN, C.I.1.a

Tipo di modifica: modifiche del RCP e del FI, destinate ad attuare il risultato di un procedimento di rinvio dell'Unione, per cui il medicinale rientra nel campo d'applicazione.

Modifica apportata: modifiche al RCP e FI, a seguito della procedura di referral EMEA/H/A/31/1383 e in accordo alla Decisione EU (2014)10081 del 16/12/2014.

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 4.1 e 4.2 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GU della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, 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 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 FI si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

T15ADD8670 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04483510964

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

Tipo di modifiche: Modifiche stampati

Codice Pratica: C1B/2014/3109

Medicinale: LISINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE ALTER

Codice farmaco: AIC n. 038577

MRP N. IT/H/410/01/IB/14

Tipologia variazione oggetto della modifica: IB - C.I.1.a

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/55191 del 29.05.2015

Modifica apportata: Aggiornamento del RCP e del FI per implementare la Decisione della Commissione riguardante, nel quadro dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, le autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano "Renin-angiotensin system (RAS) - acting agents". E' autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Codice Pratica: N1B/2015/1552

Medicinale: LORMETAZEPAM ALTER

Codice farmaco: AIC n. 036147015

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/55188 del 29.05.2015

Modifica apportata: Aggiornamento FI in seguito ai risultati del test di leggibilità ed adeguamento RCP ed etichette al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 4.6 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare al Foglio illustrativo e all'Etichettatura 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.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

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

Un procuratore speciale
dott. Sante Di Renzo

T15ADD8671 (A pagamento).

PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1084/2003.

Comunicazione AIFA del 05.06.2015 - Determinazione V&A IP-I N. a) 1051, b) 1050, c) 1004 d) 1003 e) 1047, f) 1049, g) 1045, h) 1048, i) 1046, l) 1022

Titolare: Programmi Sanitari Integrati S.r.l., Via G. Lanza 3 - 20121 Milano C.F. 06966430636.

Specialità Medicinale: a) CARDURA 4mg cpr, b) CARDURA 2mg cpr, c) NORVASC 5mg cpr, d) NORVASC 10mg cpr e) CIPROXIN 500mg cpr riv, f) MINIAS 2,5 mg/ml gtt os sol, g) BETADINE 10% sol cut, h) e i) MUSCORIL 4mg/2ml sol iniet per uso IM, l) BRUFEN 600mg cpr riv, confezione: a) 20 cpr, b) 30 cpr, c) 28 cpr, d) 14 cpr, e) 6 cpr, f) flacone 20ml, g) flacone 125ml, h) e i) 6 fl da 2ml, l)

30cpr, AIC: a) 039462041, b) 039462027, c) 043663018, d) 043663032, e) 043270014, f) 038794018, g) 037981014, h) 037179013, i) 037179025, l) 039693027.

Modifica secondaria di tipo I: a), b), c) e d) Variazione del Produttore di specialità medicinale estera da Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germania a R-Pharm Germany GmbH - Germania, e) Inserimento di officine di confezionamento secondario S.C.F. s.n.c. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio e STM Group s.r.l. in sostituzione di officine Pharma Partners s.r.l. e Falorni s.r.l., f) e g) Inserimento di officine di confezionamento secondario S.C.F. s.n.c. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio e STM Group s.r.l. in sostituzione di officine Depo Pack s.n.c. e Fiege Logistics Italia S.p.A., h) e i) Inserimento di officine di confezionamento secondario S.C.F. s.n.c. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio e STM Group s.r.l. in sostituzione di officine Pharma Partners s.r.l., Depo Pack s.n.c., Mipharm S.p.A. e Fiege Logistics Italia S.p.A., l) Inserimento dell'officina di confezionamento secondario Therametrics Clinical Supply Services s.r.l.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Luisa Sessa

T15ADD8672 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

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

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ALTER compresse (AIC n. 042490) in tutte le confezioni autorizzate

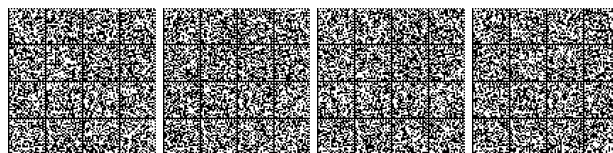
Codice Pratica: N1B/2015/1302 Variazione: Tipo IB, A.2.b per la modifica della denominazione del medicinale equivalente da Candesartan e Idroclorotiazide Seran Farma a Candesartan e Idroclorotiazide Alter.

Codice Pratica: N1A/2015/1079. Variazione Tipo IAIN, C.I.8.a per la modifica apportata da Seran Farma PSMF a Laboratori Alter PSMF.

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

Un procuratore
Laura Zuccon

T15ADD8673 (A pagamento).



IPSEN S.P.A.

Sede legale: via del Bosco rinnovato, 6 - 20090 Assago
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07161740159

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

Codice pratica: C1B/2014/2971(DE/H/xxxx/WS/218)

Notifica accettazione del RMS il 17/05/2015

Titolare: Ipsen S.p.A. via del Bosco rinnovato, 6 - Milano-fiori Nord Palazzo U7 - 20090 Assago.

Specialità medicinale: DECAPEPTYL

Confezioni e numero di A.I.C.: DECAPEPTYL 3,75mg/2ml, DECAPEPTYL 11,25mg/2ml, DECAPEPTYL 22,5mg/ml; AIC n. 026999021, 026999058, 026999060;

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008: Var. IB B.IV.1.a.1: Replacement of a device which is not an integrated part of primary packaging

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e alle etichette.

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

Un procuratore
Michela Maraschi

T15ADD8674 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08028050014

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

Medicinale: SIBASTATINA ABC

Codice pratica n. N1B/2015/1284

Confezioni e numeri di A.I.C.: 037352 - in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Modifica di Tipo IB, categoria C.1.z), consistente nella modifica del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo a seguito della Determina AIFA del 9 febbraio 2015 e Pubblicata sulla GU - Serie Generale n. 48 del 27/02/2015 relativa alla Raccomandazione del PRAC (EPITT n. 18140 del 22 gennaio 2015.

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 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione

Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD8675 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01163980681 / 04775221007

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica Stampati

Codice pratica: N1B/2015/1564

Specialità medicinale: URSOFLOR

Codice farmaco: 026073015, 026073027, 026073039

Tipologia di variazione: C.I.z. - C.I.3.z



Modifica Apportata:

- modifica stampati su richiesta dell'ufficio di farmacovigilanza, per aggiunta delle informazioni relative all'esito della procedura di PSUR WS MT/H/PSUR/0001/002 (richiesta AIFA FV/25970/P del 13/03/2015);

- modifica del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del test di leggibilità così come previsto dall'Art.59(3) della direttiva 2001/83/CE;

- aggiornamento degli stampati all'ultima versione del QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta [paragrafi 1 (solo titolo), 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette. Modifica dell'intero foglio illustrativo a seguito dei risultati del test di leggibilità (modifica delle intere etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T15ADD8676 (A pagamento).

PROGE FARM S.R.L.

Sede legale: largo Donegani n. 4/A - 28100 Novara

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

Codice Pratica: n. N1B/2015/1273

Comunicazione notifica regolare V&A del 10 Giugno 2015
Specialità medicinale: LIPENIL

Dosaggio, forma farmaceutica, confezioni e Codice AIC:

10 mg Compresse rivestite con film - 20 Compresse - AIC 037348012

20 mg Compresse rivestite con film - 10 Compresse - AIC 037348024

20 mg Compresse rivestite con film - 28 Compresse - AIC 037348036

40 mg Compresse rivestite con film - 10 Compresse - AIC 037348048

40 mg Compresse rivestite con film - 28 Compresse - AIC 037348051

Titolare AIC: Proge Farm S.r.l. Largo Donegani n. 4/A - 28100 Novara

Tipologia variazione: Tipo IB "unforeseen" n. C.I.z

Tipo di modifica: modifica stampati

Modifica apportata: modifica stampati per l'implementazione di una raccomandazione del PRAC (Pharmacovigilance Risk Assessment Committee) per la quale il titolare dell'AIC non presenta nuove informazioni complementari.

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 Avvertenze speciali e Precauzioni di impiego e 4.8 Effetti indesiderati) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

La presente variazione si considera approvata dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore speciale
dott.ssa Antonella Bonetti

T15ADD8681 (A pagamento).

PROGE FARM S.R.L.

Sede legale: largo Donegani n. 4/A - 28100 Novara

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.L. 219/06 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche

Titolare AIC: Proge Farm S.r.l. Largo Donegani n. 4/A - 28100 Novara

Specialità medicinale: LIPENIL

Confezioni: 037348012 - 10 mg compresse rivestite con film



037348024 - 037348036 - 20 mg compresse rivestite con film

037348048 - 037348051 - 40 mg compresse rivestite con film

Codice Pratica N1A/2015/1162

Grouping of variations contenente n. 2 variazioni B.III.1.a).2. di tipo IA

Presentazione di certificati di conformità alla farmacopea europea aggiornati per una sostanza attiva (simvastatina); Certificati aggiornati presentati da un fabbricante già approvato (Biocon Limited),

da: R1-CEP 2003-131-Rev. 02 a: R1-CEP 2003-131-Rev. 03

da: R1-CEP 2003-131-Rev. 03 a: R1-CEP 2003-131-Rev. 04

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

La variazione si considera approvata dal giorno successivo della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore speciale
dott.ssa Antonella Bonetti

T15ADD8682 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274

Titolare: Actavis Group PTC ehf - Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður (Islanda)

Medicinale: BEACITA

Confezioni e numeri A.I.C.: tutti i dosaggi e le confezioni autorizzati - AIC no. 042176

Codice Pratica: VC2/2014/586 - Procedura n. PT/H/0626/II/008/G

Grouping di variazioni: II-B.I.a.1.b - Introduzione di un fabbricante di sostanza attiva; Sei (6) variazioni di tipo IA-B.I.b.c. per l'aggiunta di nuovi parametri di specifica con i metodi di prova corrispondenti.

Codice Pratica C1B/2015/1199 - Procedura n. PT/H/0626/001-002/IB/009

Variazione IB-B.II.f.1.a.1 Riduzione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T15ADD8683 (A pagamento).

ISDIN S.R.L.

Sede legale: viale Abruzzi, 3 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06115640960

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

Codice pratica: N1A/2015/1267.

Titolare AIC: ISDIN S.r.l., Viale Abruzzi 3, Milano.

Medicinale: LAMBDA XEL, AIC n. 042880, confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Variazione Tipo IA: B.III.1.a)2 - Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per una sostanza attiva (Finasteride) da parte di un fabbricante già approvato (Sterling S.p.A.), certificato R1-CEP 2008-130-Rev 00. Data di implementazione: 03/03/2015.

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

Il legale rappresentante
Mariano Puig Guasch

T15ADD8684 (A pagamento).

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Robert Koch, 1/2 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11957290155

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

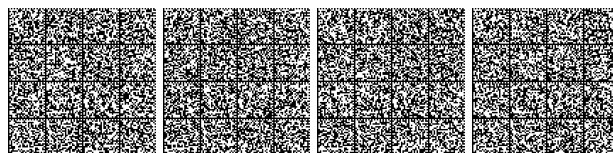
Tipo di modifica: Modifica stampati - Codice pratica n. N1B/2015/1085

Medicinale: KADIUR - Codice farmaco: 025166024, 025166036

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/55177 del 29/05/2015

Modifica apportata: Modifica PIL a seguito di readability test. Adeguamento RCP ed etichette a QRD. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.8, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'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.

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

T15ADD8685 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Sede: poligono Levante c/Can Guasch, 2 - 08150 Parets del Vallès Barcellona (Spagna)

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

Titolare e/o Produttore: Istituto Grifols S.A. Sede legale: c.s.

Specialità medicinali: ANBINEX, IGANTET, FANHDI, IGAMAD, IGANTIBE, ALBUMINA GRIFOLS. N. AIC:

(034330035)-(034330047)-(033863022)-(033863010)-(033866043) (033866056)- (033866068)- (033867021)-(035320011)-(035320023) (034611018)- (034611020)-(034611069)- (034611071)- (034611032) (034611044)-(034611057)- (033866070).

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE:

Variazione Tipo IA in, n. B.V.a.1.d: Inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF - seconda fase della procedura).

Certificato EMA n°: EMEA/H/PMF/000002/04/AU/021/G
Codice pratica: N1A/2015/1218

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

La presente modifica si assume come approvata a far data dal giorno successivo alla sua pubblicazione.

Il procuratore
Alessandra D'Amici

T15ADD8698 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00737420158

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. N1B/2015/1648, N1B/2015/1929

Specialità Medicinale: FLUGERAL

Codice farmaco: 024414017, 024414029, 024414031, 024414043, 024414056, 024414068

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/58739 del 09.06.2015

Modifica apportata:

adeguamento degli stampati a seguito della conclusione della procedura di PSUR Worksharing ES/H/PSUR/0013/002 e successivo update.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

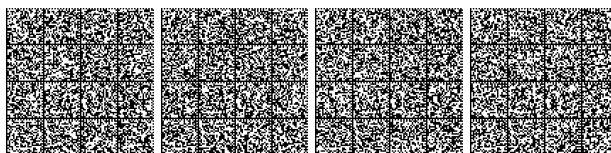
Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T15ADD8699 (A pagamento).



SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

Sede: via Biella, 8 – Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00747030153

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.

Specialità Medicinale: DEFLAMON 500 mg/100 ml soluzione per infusione 1 flacone AIC 021299033.

Codice pratica N1A/2015/1178

N° e tipologia variazione: tipo IA in B.IV.1.b Modifica apportata: soppressione di un dispositivo di somministrazione.

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

Il legale rappresentante
M. Giovanna Caccia

T15ADD8700 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: Marburg - Germania

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

Codice pratica: C1B/2014/3357

Procedura. n. DE/H/0477/002-003/IB/047/G

Titolare della registrazione: CSL Behring GmbH - Emil von Behring Strasse, 76

- 35041 Marburg (Germania)

Specialità medicinale: CONFIDEX (AIC n. 038844)

Codice confezioni: relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di MRP.

Tipologia variazione: Tipo IB/G

Tipo di modifica: "Introduzione del sistema Behring Coagulation System (BCS) quale metodo alternativo per la determinazione della Proteina C e di uno standard internazionale alternativo per la determinazione della Proteina C stessa".

Modifiche apportate:

B.II.d.2.a: introduzione del sistema Behring Coagulation System (BCS) quale metodo alternativo per la determinazione della Proteina C secondo la Procedura di Controllo Q-10-082. L'attuale sistema Behring Coagulation Timer (BCT) non potrà più essere utilizzato per interruzione di produzione.

B.II.d.2.d: introduzione di uno standard internazionale alternativo per la determinazione della Proteina C. Lo standard valido per la Proteina C, concentrato (NIBSC codice 04/252) sarà alternativo allo standard internazionale per la Proteina C, plasma (NIBSC codice 02/342) attualmente autorizzato.

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

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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD8701 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Capitale sociale: E. 1.000.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954380157/01781570591

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità medicinale: OHB12

Codice del farmaco: 016016065

Titolare AIC: Pfizer Italia S.R.L. - Via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Codice pratica: N1B/2015/631

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione: C.I.z

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test (QRD template) e adeguamento del riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette al QRD template.

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

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

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 Donatina Cipriano

T15ADD8703 (A pagamento).



SANOFI PASTEUR M.S.D. S.N.C.
Rappresentata in Italia da Sanofi Pasteur M.S.D.
S.P.A.

Sede: via degli Aldobrandeschi, 15 - Roma

Comunicazione di annullamento relativa alla variazione di autorizzazione all'immissione in commercio della specialità REVAXIS e della comunicazione di notifica regolare V&A

Estratto del provvedimento di annullamento della Variazione dell'AIC, pubblicata sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II n. 147 del 13/12/2014 e della Comunicazione di notifica regolare V&A per la pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Codice Pratica: C1B/2014/2343.

N° di Procedura Europea: DE/H/0193/001/IB/047/G

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: REVAXIS sospensione iniettabile in siringa pre-riempita

Confezioni: 034457(tutte le confezioni)

Titolare AIC: Sanofi Pasteur MSD snc - Rappresentata in Italia da Sanofi Pasteur MSD S.p.A., Via degli Aldobrandeschi 15, 00163 Roma

Tipologia variazione: Grouping di tipo IB

Tipo di Modifica 1 tipo IAin [A.1]- 1 tipo IAin [C.I.8.a] - 1 tipo IB [C.I.z]

Modifica Apportata: Tipo IAin: A.1. Modifica dell'indirizzo del titolare AIC Sanofi Pasteur MSD SNC da 8 rue Jonas Salk, 69007 Lione, Francia a 162 avenue Jean Jaurès, 69007 Lione, Francia

Tipo IAin: C.I.8.a] Introduzione del Riassunto del sistema di Farmacovigilanza

Tipo IB [C.I.z] Implementazione del RCP con adeguamento alle linee guida vigenti, al QRD template ed alla modalità di segnalazione degli eventi avversi.

La Variazione di tipo "IB", relativa alla Specialità per Uso Umano REVAXIS, quale modifica apportata ai sensi dell'articolo 35, comma 1-bis, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., pubblicata, secondo i termini previsti dall'art. 2 della determinazione AIFA del 25 agosto 2011, dalla Ditta Sanofi Pasteur MSD in data 13/12/2014 sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II n. 147 è annullata d'ufficio, ai sensi del combinato disposto degli artt. 20, comma 3 e 21 nonies della Legge 241/90 e s.m.i.

E' autorizzata, pertanto, la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.3, 4.6, 4.8 e 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in

Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. E' approvata altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
dott. Marco Ercolani

T15ADD8704 (A pagamento).

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO
S.P.A.

codice SIS 550

Sede legale e domicilio fiscale: via Lungo L'Ema 7 - 50012 Bagno a Ripoli (FI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: FI 00408570489

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura nazionale. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Titolare: Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A.

Specialità Medicinale: AMINOMAL. Confezioni e numeri di AIC: 240 mg/10 ml soluzione iniettabile (uso endovenoso) - 3 fiale AIC n. 011226026.

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

Grouping of variations - IB-B.II.b.1.f.: Aggiunta di un sito di fabbricazione per la totalità delle fasi di produzione del prodotto finito, ad eccezione del rilascio dei lotti, controllo dei lotti e confezionamento secondario per i medicinali sterili, ad esclusione dei medicinali biologici: Biologici Italia Laboratories s.r.l., Via Filippo Serpero, 20060 Masate (MI);

IAin-B.II.b.2.c.2: Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, compresi il controllo dei lotti: Biologici Italia Laboratories s.r.l., Via Filippo Serpero, 20060 Masate (MI); IAin-B.II.b.1.a: Aggiunta di un sito di fabbricazione del prodotto finito responsabile per il confezionamento secondario: Biologici Italia Laboratories s.r.l., Via Filippo Serpero, 20060 Masate (MI); IB-B.II.b.4.b.: Aggiunta della dimensione del lotto del prodotto finito: fino a volte inferiore (da 1000 L a 500 L) per l'Officina Biologici Italia Laboratories s.r.l.



IB-B.II.b.3.a: Modifica minore nel processo di fabbricazione del prodotto finito: aumento della frazione di acqua utilizzata per dissolvere il principio attivo (API), da 87,5% a circa 98%, in entrambi i siti produttivi (Biologici Italia Laboratories s.r.l e A.Menarini Manufacturing Logistics and Services s.r.l., Firenze)

Data di approvazione: 12 giugno 2015. Codice Pratica: NIB/2015/1907.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD8706 (A pagamento).

COOP ITALIA SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede: via del Lavoro nn. 6-8 - Casalecchio di Reno (BO)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01515921201

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Medicinale: FLURBIPROFENE COOP 0, 25% collutorio e 0,25 % spray per mucosa orale"

Codice farmaco: 041801010, 041801022

Titolare AIC: Coop Italia Società Cooperativa

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N1B/2015/681

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

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test.

E' autorizzata la modifica del Foglio Illustrativo richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
Gianluca Taurisano

T15ADD8717 (A pagamento).

NOVARTIS EUROPHARM LTD

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

Titolare AIC: Novartis Europharm Limited, Frimley Business Park, Camberley, GU16 7SR, Regno Unito.

Medicinale: TOBI

Confezioni:

"300 mg/5ml soluzione da nebulizzare", 56 fiale, AIC 034767018

Codice pratica: C1A/2015/1709

No. di Procedura Europea: UK/H/0361/001/IA/069/G

Tipo IA, B.II.e.2.b - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito (Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova per allineamento alla PhEur delle specifiche di LDPE).

Tipo IA, B.II.e.2.a - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito (Rafforzamento dei limiti delle specifiche - modifica editoriale al limite della specifica "Appearance").

Tipo IA, B.I.a.1.f - aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo o il controllo dei lotti del principio attivo - aggiunta di Catalent Pharma Solutions LLC, Morrisville come sito di controllo QC per includere i saggi microbiologici;

Tipo IA, A.4 - Modifica minore dell'indirizzo: del fabbricante del sito di controllo della qualità del principio attivo - modifica dell'indirizzo di Catalent Pharma Solutions LLC, Morrisville

Medicinali: LESCOL (AIC 029163) 20 mg capsule rigide, 40 mg capsule rigide; LIPAXAN (AIC 029199) 20 mg capsule rigide, 40 mg capsule rigide

Confezioni: 20 mg capsule rigide e 40 mg capsule rigide, tutte le confezioni in blister di PA/AL/PVC;

Codice pratica: C1B/2015/998

No. di Procedura Europea: DE/H/xxxx/WS/249

Tipo IB, B.II.f.1.a.1. Riduzione del periodo di validità da 36 mesi a 24 mesi quando confezionate in blister di PA/AL/PVC.

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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

T15ADD8718 (A pagamento).



NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA)

Medicinale: LAMISILMONO 1% soluzione cutanea - AIC 038282012

Codice Pratica: C1A/2015/1537

IA, B.II.b.1.a): Aggiunta di un sito di confezionamento secondario, Fondation Polyval, Enterprise sociale à vocation industrielle, Route de Divonne 48, 1260 Nyon, Svizzera

Medicinale: ESTRADERM MX cerotti transdermici 25 microgrammi/die AIC 031773017; 50 microgrammi/die AIC 031773029; 100 microgrammi/die AIC 031773031

Confezioni: tutte

Codice Pratica: N1B/2015/2122

Gruppo di variazioni per l'aggiornamento del capitolato di controllo del prodotto finito:

IB, B.II.d.1.c) Introduzione del saggio di cessione del solfuro di difenile

IA, B.II.d.1.i) Sostituzione dei saggi di Ph.Eur. 2.9.5 (uniformità di massa) e 2.9.6 (uniformità di contenuto) con il saggio di Ph.Eur.2.9.40 (uniformità delle unità di dosaggio)

3xIA, B.II.d.2.a) Modifiche minori di una procedura di prova (aspetto; identificazione TLC; identificazione del palmitato di isopropile - GC)

3xIB, B.II.d.2.d) Sostituzione del metodo HPLC (cessione della sostanza attiva; sull'uniformità delle unità di dosaggio; determinazione e identificazione del titolo e dei prodotti di degradazione)

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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

T15ADD8719 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A/P/58632 del 09.06.2015

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA)

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica: N1B/2015/1970

Medicinale: SANDOMIGRAN 0,5 mg compresse rivestite - 20 compresse rivestite

Codice farmaco: AIC 022437014

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette al QRD template

E' autorizzata la modifica richiesta del Foglio illustrativo, delle etichette e del paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

Un procuratore
Anna Ponzianelli

T15ADD8722 (A pagamento).

THEA FARMA S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07649050965

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

Titolare: Thea Farma S.p.A. - Via Giotto, 36 - 20145 Milano

Specialità medicinale: SICCAFLUID

Confezioni e numeri A.I.C.:

2,5 mg/g gel oftalmico flacone 10 ml A.I.C. 033816012

2,5 mg/g gel oftalmico 10 contenitori monodose A.I.C. 033816024

2,5 mg/g gel oftalmico 20 contenitori monodose A.I.C. 033816036



2,5 mg/g gel oftalmico 30 contenitori monodose A.I.C.
033816048

2,5 mg/g gel oftalmico 60 contenitori monodose A.I.C.
033816051

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP
FR/H/0118/001/IA/029/G e FR/H/0118/002/IA/013/G.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)
712/2012: Variazione tipo IAIN C.I.z Modifiche relative alla
sicurezza/efficacia del prodotto.

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

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

Il procuratore
Laura Bisi

T15ADD8724 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lillo del Duca 10 - Bresso
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03804220154

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in
commercio di specialità medicinale per uso umano. Modi-
fica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006
e s.m.i.*

Codice Pratica: N1B/2015/798

Medicinale: URSACOL

Codice farmaco e confezione:

023630015 - 50 mg compresse, 20 compresse

023630027 - 50 mg compresse, 40 compresse

023630039 - 150 mg compresse, 20 compresse

023630041 - 150 mg compresse, 40 compresse

023630054 - 300 mg compresse, 10 compresse

023630066 - 300 mg compresse, 20 compresse

023630078 - 300 mg compresse, 30 compresse

023630092 - 450 mg compresse a rilascio modificato, 20
compresse

Titolare: Zambon Italia S.r.l. - Via Lillo del Duca 10 -
Bresso (MI)

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Test di leggibilità ed adeguamento
degli stampati del medicinale al QRD template

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/55253
del 29/05/15

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Foglio
Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate
e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare
dell'AIC.

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

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo a quello
della sua pubblicazione in *G.U.*

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

T15ADD8725 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lillo del Duca 10 - Bresso
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03804220154

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in
commercio di specialità medicinale per uso umano. Modi-
fica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2006
e s.m.i.*

Titolare: Zambon Italia s.r.l. - Via Lillo del Duca 10 -
Bresso (MI)

Specialità medicinale: ANAURAN

Gocce auricolari soluzione, flacone 25 ml - AIC 014302032

Codice Pratica n. N1B/2015/1973

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE)
1234/2008 e s.m.i.: variazione IB unforeseen B.III.1.a)3 Pre-
sentazione di un certificato di conformità alla farmacopea
europea nuovo o aggiornato per un principio attivo. Nuovo
certificato presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta) di
Neomicina solfato: R0-CEP 2011-029-Rev 01 - Fabbricante
Yichang Sanxia Pharmaceutical Co., Ltd. - China-443002
Yichang, Hubei Province.

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

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

T15ADD8726 (A pagamento).



SANOFI S.p.A.

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

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

Titolare: Sanofi S.p.A.

Medicinale: LASIX

Confezione e Numero A.I.C.:

250 mg/25 ml soluzione per infusione - 5 fiale - AIC n. 023993049

Medicinale: LASIX FIALE

Confezione e Numero A.I.C.:

20 mg/2 ml soluzione iniettabile - 5 fiale - AIC n. 020465011

Codice Pratica N1A/2015/1182 - variazione Tipo IA n. B.II.d.2.a) - Modifica della procedura di prova del prodotto finito. Modifiche minori di una procedura di prova già approvata. Identificazione TLC del principio attivo (Furosemide): aggiunta di un nuovo reagente 1.1.2 - tricloroetano in alternativa a quello già autorizzato (1.1.1 - tricloroetano).

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD8729 (A pagamento).

SOL S.p.A.

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

Titolare A.I.C.: SOL S.p.A., sede legale in Via Borgazzi, 27 - Monza

Specialità medicinale: ARIA SOL

Confezioni e Codice AIC: Tutte le confezioni - 039603

1)Codice pratica: N1A/2015/1064; Variazione IA A7

Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente. Soppressione dei seguenti fabbricanti di principio attivo: SOL SpA di Cuneo, SOL SpA di Piombino (LI) e Air Liquide Italia produzione Srl di San Nicola La Strada (CE).

2)Codice pratica: N1A/2015/1065; Variazione IAIN B.I.a.1a)

Grouping di variazioni contenente n. 6 variazioni IA A.4 "Modifica del nome e/o indirizzo del titolare di un ASMF".

Cambio del nome dei seguenti fabbricanti del principio attivo ossigeno da Air Liquide Impianti Gassificazione srl - Sarroch (CA) ad Air Liquide Italia Produzione srl - Sarroch (CA); da Rivoira Spa - Ravenna a Rivoira Operations srl; da Rivoira Spa - Verres (AO) a Rivoira Operations srl - Verres (AO); da SOL SpA - Salerno a SOL Gas Primari Srl - Salerno; da SOL SpA - Mantova a SOL Gas Primari Srl - Mantova; da SOL SpA - San Martino Buon Albergo (VR) a SOL Gas Primari Srl - San Martino Buon Albergo (VR).

3)Codice pratica: N1A/2015/1067; Variazione IA B.I.a.2a) Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo Ossigeno descritto nell'ASMF del fornitore SIAD S.p.A. Modifica della definizione di lotto di produzione.

4)Codice pratica: N1A/2015/1066; Variazione IA B.I.a.4z)

Modifiche delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del principio attivo z) Modifica di un IPC con conseguente aggiornamento dei limiti di controllo descritto nella parte chiusa dell'ASMF del fornitore Rivoira S.p.A.

5)Codice pratica: N1B/2015/1275; Variazione B.II.d.2d) Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte).

Introduzione di un metodo alternativo per la determinazione del titolo di Ossigeno per mezzo di un analizzatore elettrochimico.

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

Un legale rappresentante
ing. Alessandro Castelli

T15ADD8730 (A pagamento).

BRUSCHETTINI S.R.L.

Sede legale: via Isonzo n. 6 - 16147 Genova
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00265870105

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Medicinale: PIROFTAL - Codice farmaco: 025986011

Codice pratica n. N1B/2015/1912

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/55242 del 29/05/2015

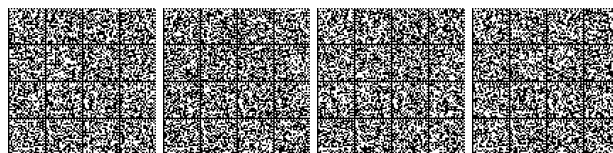
Medicinale: DROPILTON - Codice farmaco: 004897017; 004897029

Codice pratica n. N1B/2015/1381

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/55275 del 29/05/2015

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z



Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del readability test e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle etichette al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'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.

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

T15ADD8732 (A pagamento).

BIOCSL GMBH

Sede legale: Emil-von-Behring-Str. 76, 35041 Marburg
– Germania

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.*

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/57906 del 8 Giugno 2015

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: C1B/2015/787

Medicinale: AFLURIA

Codice farmaco: 043216 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: bioCSL GmbH - Emil-von-Behring-Str.
76, 35041 Marburg - Germania

MRP n.: DE/H/1938/001/IB/065

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB - C.I. Modifiche (sicurezza/efficacia) riguardo ai medicinali umani e veterinari; z) altre variazioni

Modifica apportata: adeguamento del Foglio Illustrativo al QRD template e del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto alle relative linee guida.

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

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

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

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

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T15ADD8734 (A pagamento).

MEDIVIS S.R.L.

Sede legale e domicilio fiscale: corso Italia n. 171 - 95127
Catania

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi della Direttiva 2001/83/CE

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/714

Titolare: Medivis S.r.l., Corso Italia n. 171, 95127 Catania.

Medicinale: CORTIVIS 0,3 ml Collirio, soluzione

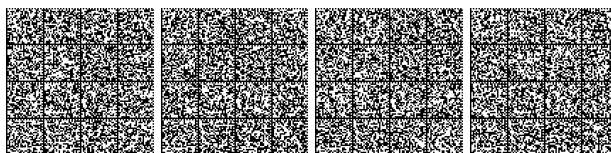
Codice farmaco: 038555013, 038555025.

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

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability user test. Contestuale adeguamento del testo del FI al QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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



Medivis S.r.l. - Presidente del C.d.A.
prof. Sebastiano Mangiafico

T15ADD8737 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Titolare: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità medicinale: MYDRIASERT 0,28/5,4 mg inserto oftalmico

Confezioni e numeri A.I.C.:

Astuccio da 1 inserto: 037716014 - Astuccio da 10 inserti: 037716026

Astuccio da 20 inserti: 037716038 - Astuccio da 50 inserti: 037716040

Astuccio da 100 inserti: 037716053

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP FR/H/0273/001/IA/024 conclusasi nel RMS (FR) in data 01/06/2015.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IAIN C.I.z: Modifiche relative alla sicurezza/efficacia del prodotto.

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

Decorrenza della modifica: Dal giorno successivo alla data della pubblicazione in *G.U.*

Procuratore
dott.ssa Laura Bisi

T15ADD8739 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 - 20124 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13179250157

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A specialità varie

Specialità medicinale: CANDESARTAN E IDROCLO-ROTIAZIDE MYLAN PHARMA

Confezioni: Tutte, AIC n. 040670. Codice Pratica C1B/2014/2724. Proc. n. NL/H/1780/01-02/IB/016. N° e tipologia di variazione: Tipo IB cat. C.I.1.a). Tipo di modifica: Modifica stampati. Modifica apportata: Modifica stampati a seguito della conclusione della procedura di referral EMEA/H/A-31/1370.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette)

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

Procuratore
Maria Luisa Del Buono

T15ADD8746 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Titolare: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità medicinale: AZYTER

Confezioni e numeri A.I.C.:

15 mg/g collirio, soluzione in contenitore monodose A.I.C. 038231015

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP NL/H/0855/001/IB/015/G conclusasi in data 02.06.2015.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: IB B.II.b.4.a Modifica del batch size del prodotto finito

IB B.II.b.5.z Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito

IB B.II.b.3.z Modifica nel processo produttivo del prodotto finito

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

Decorrenza della modifica: Dal giorno successivo alla data della pubblicazione in *G.U.*

Il procuratore
Laura Bisi

T15ADD8750 (A pagamento).



LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. S.R.L.

Sede: via Cavour 70 - Mede (PV)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01467050181

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

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

Codice pratica n. N1B/2015/1063.

Medicinale: DETOXICON 175 mg + 125 mg compresse rivestite (AIC: 011355)

Confezioni: 011355070 - 30 compresse rivestite.

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

Tipo di modifica: Modifica stampati su richiesta ditta.

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

È autorizzata la modifica richiesta del Foglio Illustrativo, delle Etichette e dei paragrafi 1, 2, 4.1 - 4.8, 5.1, 6.1, 6.2, 6.4, 6.6, 7 - 10 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. È approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati.

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

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

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

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

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TC15ADD8606 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: ANDRIOL 40 mg capsule molli
Confezioni e numeri di AIC: TUTTE
Codice Pratica: N1A/2015/1212

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA - tipologia A.7 Soppressione del sito Pharbil Waltrop GmbH, Germany attualmente autorizzato per release testing e confezionamento della specialità medicinali in oggetto.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD164 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE****PROVINCIA DI LATINA
Settore ecologia e ambiente**

Concessione in sanatoria derivazione acqua sotterranea - R.D.1775/1933 - D.Lgs. 152/06

La ditta Azienda Agricola Orsi Giorgia - Aprilia con prot. 16862 del 27 marzo 2015 ha chiesto la concessione in sanatoria per derivare una portata max di 9 l/s e 36000 mc/anno di acqua da falda sotterranea mediante un pozzo id. 4637 ubicato in comune di Aprilia (LT) - via Arano n. 76, F. 76 p.la 74, per uso agricolo irriguo.

Il dirigente del settore
dott.ssa Nicoletta Valle

TC15ADF8617 (A pagamento).



**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica

Con domanda prot. n. 18 dicembre 2014 prot. n. 171228 del 18 dicembre 2014 Mister Wash s.r.l. in liquidazione, a cui è subentrata la Ditta King Wash di Rinaldo Rabbia, ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 1,3 l/sec., 82 mc/anno per uso autolavaggio in via Coni Zugna n. 18 nel comune di Fiumicino.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TC15ADF8632 (A pagamento).

AVVISI AD OPPONENDUM

**CONSORZIO DI BONIFICA DUGALI -
NAVIGLIO - ADDA SERIO
Sede: via A. Ponchielli, 5 - Cremona**

Avviso ai creditori

Dovendosi procedere alla liquidazione ed al collaudo dei lavori di Opere di incremento della dotazione irrigua per il comprensorio di irrigazione Roggia Renata ed Archetta Pallavicina I° lotto eseguiti dalla Impresa Gardani SRL di Vitulazio (CE) in base al contratto in data 27 novembre 2014 n. 53 di rep. cons.le, concessi al Consorzio di Bonifica Dugali, Naviglio, Adda Serio di Cremona dalla Regione Lombardia, con decreto n. 7566 in data 5 agosto 2014 piano di sviluppo rurale 2007-2013 sottomisura 125/A;

Visto l'art. 189 del D.P.R. 21.12.1999 n. 554 "Regolamento di attuazione della legge quadro in materia di lavori pubblici 11 febbraio 1994, n. 109";

Si avverte

Che chiunque abbia crediti verso l'Impresa predetta per occupazioni temporanee o permanenti di stabili in conseguenza dei lavori sopraindicati o per danni relativi, potrà farli valere mediante istanza o reclamo da presentarsi a questa Amministrazione entro il termine di quindici giorni dalla pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale*. Si avvertono inoltre gli aventi interesse che volendo agire sulla cauzione prestata dal detto Appaltatore a garanzia dei lavori di cui trattasi, essi dovranno richiederne il sequestro all'Autorità Giudiziaria nei modi ordinari.

Cremona, 9 giugno 2015

Il responsabile del procedimento
dott. ing. Sergio Conti

TC15ADK8613 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

**CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTI RIUNITI
DI TRENTO E ROVERETO**

Ammissione all'esercizio delle funzioni notarili della dott.ssa Maria De Pasquale

Il presidente notifica che la dott.ssa Maria De Pasquale, nominata notaio alla sede di Condino (TN) con decreto ministeriale di data 19 dicembre 2014, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 30 dicembre 2014 - 4ª serie speciale - e decreto di proroga di data 23 gennaio 2015 avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge notarile e relativo Regolamento è stata ammessa all'esercizio delle funzioni notarili in questo distretto alla sede di Condino (TN) a datare da oggi.

Trento, 3 giugno 2015

Il presidente
dott. Marco Dolzani

TC15ADN8603 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Dispensa dall'esercizio della funzione notarile del dott. Luigi Carusi

Il sottoscritto Presidente rende noto che con D.D. del Ministero della giustizia del 26 maggio 2015 il dott. Luigi Carusi, notaio alla sede di Roma, è dispensato dall'esercizio della funzione notarile, a domanda, a decorrere dal 18 giugno 2015.

Roma, 9 giugno 2015

Notaio
Cesare Felice Giuliani

TC15ADN8604 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI BOLOGNA

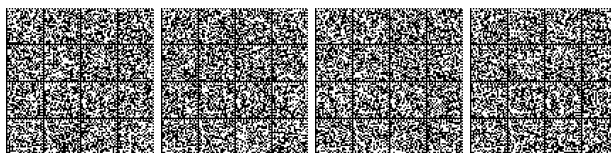
Trasferimento del notaio dott.ssa Maria Diurno in altro distretto notarile

Il presidente comunica che la dott.ssa Maria Diurno, notaio in Bologna, in seguito a concorso per titoli per trasferimento di notai in esercizio del 30 settembre 2014 emesso nel decreto dirigenziale del Ministero della giustizia in data 29 gennaio 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 24 del giorno 30 gennaio 2015, a far data dal giorno 30 giugno 2015, data di consegna dei registri, dei repertori, del sigillo e di quant'altro previsto per legge, non apparirà più al Distretto notarile di Bologna e verrà trasferita nel Distretto notarile di Verona.

Bologna, 5 giugno 2015

Il presidente
dott. Fabrizio Sertori

TC15ADN8614 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI BOLOGNA

Trasferimento del notaio dott. Luigi Ottieri in altro distretto notarile

Il presidente comunica che il dott. Luigi Ottieri, notaio in Imola (BO), in seguito a concorso per titoli per trasferimento di notai in esercizio del 30 settembre 2014 emesso nel decreto dirigenziale del Ministero della giustizia in data 29 gennaio 2015, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 24 del giorno 30 gennaio 2015, a far data dal giorno 30 giugno 2015, data di consegna dei registri, dei repertori, del sigillo e di quant'altro previsto per legge, non apparterrà più al Distretto notarile di Bologna e verrà trasferito nel Distretto notarile di Verona.

Bologna, 5 giugno 2015

Il presidente
dott. Fabrizio Sertori

TC15ADN8616 (Gratuito).

**COSTRUZIONE ED ESERCIZIO
DI LINEE ELETTRICHE****TIRRENO POWER S.P.A.**

Estratto decreto direttoriale del Ministero dello Sviluppo Economico- Direzione Generale per il mercato elettrico, le rinnovabili e l'efficienza energetica, il nucleare n. 55/04/2014 del 31 dicembre 2014.

Realizzazione del progetto di copertura del carbonile della centrale termoelettrica di Vado Ligure e Quiliano (SV) di proprietà Tirreno Power S.p.A.

La Società Tirreno Power S.p.A. ha presentato, con lettera prot. n. 5317 del 27 novembre 2013, istanza al MiSE, ai sensi della L.55/02, per ottenere l'autorizzazione alla realizzazione della copertura del parco carbone presente nella centrale termoelettrica di Vado Ligure e Quiliano (SV).

Il Ministero dello Sviluppo Economico:

Visto il decreto-legge 7 febbraio 2002, n. 7, concernente misure urgenti per garantire la sicurezza del sistema elettrico nazionale, convertito con modificazioni in legge 9 aprile 2002, n. 55 e s.m.i., ed in particolare l'art. 1 in base al quale gli impianti di energia elettrica di potenza superiore a 300 MW termici, nonché le opere connesse e le infrastrutture indispensabili all'esercizio degli stessi, sono dichiarati opere di pubblica utilità e soggetti ad una autorizzazione unica la quale sostituisce autorizzazioni, concessioni ed atti di assenso comunque denominati, previsti dalle norme vigenti;

Visto il decreto legge 18 febbraio 2003, n.25, convertito con modificazioni dalla legge 17 aprile 2003, n.83 e il decreto legge 29 agosto 2003, n.239 convertito con modificazioni dalla legge 27 ottobre 2003, n.290 con i quali è stata stabilizzata, modificata ed integrata la citata legge 9 aprile 2002, n.55;

Visto il decreto favorevole di compatibilità ambientale con prescrizioni n. DSA-DEC-2009-0000941 del 29 luglio 2009 del Ministro dell'Ambiente e della Tutela del Territorio e del Mare di concerto con il Ministro per i Beni e le Attività Culturali relativo alla realizzazione di una nuova unità alimentata a carbone di 460 MWe all'interno della centrale termoelettrica di Vado Ligure e Quiliano;

Vista la prescrizione A11) del menzionato decreto di compatibilità ambientale per cui, relativamente alla nuova unità, "prima dell'entrata in esercizio, il proponente dovrà prevedere la copertura del carbonile oggi esistente nell'area adiacente alla Centrale. Il relativo progetto dovrà essere preventivamente trasmesso al Ministero dell'ambiente e della tutela del mare. Sarà previsto inoltre un piano di monitoraggio delle operazioni di carico e scarico che preveda la possibilità di interruzione delle suddette operazioni in condizioni meteo sfavorevoli;

Vista la determinazione n.DVA-2014-12773 del 6 maggio 2014 con cui il MATTM ha riconosciuto l'avvenuta ottemperanza della prescrizione A11) di cui al decreto DSA-DEC-2009-0000941 del 29.07.2009 relativamente alla copertura del carbonile e ha trasmesso il parere favorevole della Commissione VIA/VAS;

Vista la riunione della Conferenza di Servizi tenutasi il 31.10.2014 durante la quale, oltre a riassumere l'iter progettuale, il MiSE ha richiamato i pareri fino allora acquisiti agli atti del procedimento, quelli acquisiti in sede di riunione e ha inoltre acquisito le posizioni delle Amministrazioni presenti;

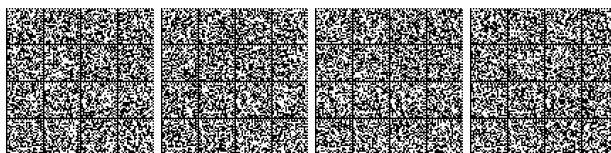
Considerato che la Conferenza di Servizi, alla luce dei pareri espressi, ha ritenuto di concludere definitivamente in senso favorevole all'istanza i propri lavori;

In data 31 dicembre 2014 il Ministero dello Sviluppo Economico ha decretato che:

Art. 1 - La Tirreno Power S.p.A. - con sede in via Barberini n. 47, 00187 Roma, codice fiscale 07242841000 - è autorizzata, ai sensi della legge n. 55/2002, a realizzare il progetto di copertura del carbonile della centrale termoelettrica di Vado Ligure e Quiliano (SV) in conformità al progetto presentato con l'istanza del 27 novembre 2013, come integrata con note prot. 2871 del 5 giugno 2014 e prot. n.5419 del 6 ottobre 2014, a condizione che vengano rispettate le prescrizioni formulate dalle Amministrazioni interessate nel corso del procedimento e riportate nell'allegato, che costituisce parte integrante del decreto n. 55/04/2014.

Art. 2 - Quanto esposto nelle premesse costituisce parte integrante del presente provvedimento. I tempi di realizzazione degli interventi autorizzati hanno inizio, ...omissis.... a partire dalla data del presente provvedimento con l'osservanza della seguente tempistica:

- La realizzazione della copertura del parco carbone fino a n. 12 moduli, per le esigenze delle esistenti sezioni a carbone n. 3 e n.4, dovrà avere una durata massima complessiva di 30 mesi;



- I rimanenti n. 2 moduli di completamento della copertura dovranno essere realizzati entro 8 mesi a decorrere dal precedente termine di scadenza di 30 mesi, previa comunicazione preventiva sulla costruzione della sezione a carbone VL6, da trasmettere al MiSE entro il medesimo termine.

.....*omissis*.....

La realizzazione delle opere dovrà avvenire in conformità al progetto approvato, quale risultante dagli atti istruttori, dagli esiti della Conferenza di Servizi e dalle determinazioni espresse dalle Amministrazioni interessate. Eventuali modifiche, anche in corso d'opera, al progetto approvato o variazioni nei tempi di realizzazione possono essere autorizzate dal Ministero dello Sviluppo Economico, d'intesa con la Regione e previa acquisizione del parere del Ministero dell'Ambiente, su istanza della Tirreno Power S.p.A.

Art. 3 - La Tirreno Power è tenuta al rispetto delle prescrizioni riportate in Allegato, formulate dalle Amministrazioni interessate, che, se non diversamente ed esplicitamente disposto, sono tenute alla verifica del loro esatto adempimento provvedendo ai controlli del caso.

....*omissis*.....

Art. 4 - L'esercizio della centrale e le relative prescrizioni rimangono disciplinate da un autonomo provvedimento di Autorizzazione Integrata Ambientale....*omissis*....

Art. 5 - Il presente decreto sarà pubblicato sul sito Internet del Ministero dello Sviluppo Economico (<http://www.mise.gov.it>). Avverso il presente provvedimento è ammesso ricorso giurisdizionale al TAR Lazio - Sezione Roma, ai sensi dell'art. 41 della L.99/2009, o, in alternativa, ricorso straordinario al Capo dello Stato, nel termine rispettivamente di sessanta e centoventi giorni dalla data di pubblicazione di un suo estratto sulla *gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana (Foglio Inserzioni). La pubblicazione dell'Estratto dovrà essere effettuata a cura della società autorizzata entro sei mesi dalla data di ricevimento del decreto in questione.

Tirreno Power S.p.A. - Il responsabile della centrale termoelettrica

Alessandro Gaglione

T15ADQ8687 (A pagamento).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2015-GU2-69) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

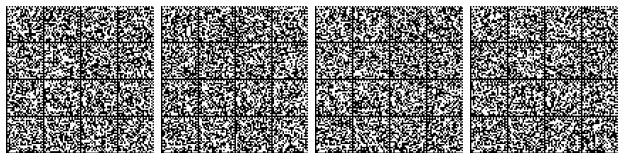
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.
Vendita Gazzetta Ufficiale
Via Salaria, 1027
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

		CANONE DI ABBONAMENTO	
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 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 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 serie 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 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, e dai 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

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € 56,00

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, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

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

Prezzo 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.





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

Ministero dell'Economia e delle Finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (G.U. n. 36 del 13 febbraio 2004)

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 1027 - 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 la Banca di Sassari, Largo di Santa Susanna, 124 - Roma (**IBAN IT60 M056 7603 2000 0000 3001 578**) oppure sul c/c postale n. **16715047** intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma. Sulla ricevuta di accredito è indispensabile indicare la causale del versamento.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata il 6° giorno ferialle successivo a quello del ricevimento da parte dell'Ufficio inserzioni.

I testi delle inserzioni devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampatello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio.

Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità.

Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri.

Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampatello.

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

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

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

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

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

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

T A R I F F E

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

Annunzi commerciali

Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:

€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa

€ 20,58

Annunzi giudiziari

Per ogni riga o frazione di riga

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

Imponibile:

€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa

€ 8,08

NOVITÀ SUL VERSAMENTO IVA PER LE PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli organi dello Stato, gli enti pubblici territoriali e i consorzi tra essi costituiti, le camere di commercio, industria, artigianato e agricoltura, gli istituti universitari, le aziende sanitarie locali, gli enti ospedalieri, gli enti pubblici di ricovero e cura aventi prevalente carattere scientifico, gli enti pubblici di assistenza e beneficenza e di previdenza, sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa all'inserzione. In caso di pagamento anticipato, i soggetti pubblici sopra elencati dovranno effettuare preventivamente il calcolo del costo dell'inserzione solo sulla base del valore imponibile del costo per riga.

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

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





€ 3,05

