

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 23 luglio 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

Convocazioni di assemblea

SOCIETÀ SISPI S.P.A.

Convocazione di assemblea (T15AAA10251) Pag. 1

SOFT STRATEGY S.P.A.

Convocazione di assemblea (T15AAA10237) Pag. 1

Altri annunci commerciali

AZZURRO HOLDINGS S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli Artt. 1 e 4 della L. del 30/04/1999, n. 130 (la "Legge 130") e dell'Art. 58 del D.Lgs. 01/09/1993, n. 385 (il "TUB") (T15AAB10174) . Pag. 3

BANCA POPOLARE DI PUGLIA E BASILICATA S.C.P.A.

MEDIA FINANCE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente all'informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs 30 giugno 2003, n. 196 come successivamente modificato e integrato (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (T15AAB10191) Pag. 15

BANCA TERCAS

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 ("TUB") e informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003 ("Codice Privacy") (T15AAB10186) Pag. 13

FORTE SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (T15AAB10254) Pag. 16

IBL FINANCE S.R.L.

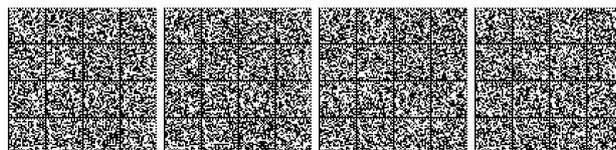
IBL BANCA - ISTITUTO BANCARIO DEL LAVORO S.P.A.

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 sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (T15AAB10155) Pag. 1

UNICREDIT OBG S.R.L.

UNICREDIT S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge 130") e dell'articolo 58 del D. Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), e Informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del D. Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (T15AAB10182) Pag. 5



ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami**

TAR - CAMPANIA
Notifica per pubblici proclami (TC15ABA10129) Pag. 21

TAR CAMPANIA
Integrazione del contraddittorio notificato per pubblici proclami (T15ABA10256) Pag. 20

TAR CAMPANIA - NAPOLI
Notifica per pubblici proclami (T15ABA10249) Pag. 20

TRIBUNALE DI BOLOGNA
Notificazione per pubblici proclami (T15ABA10184) Pag. 19

TRIBUNALE DI ENNA
Atto di citazione (TC15ABA10095) Pag. 21

TRIBUNALE DI PADOVA
Atto di citazione per usucapione (T15ABA10153) Pag. 18

TRIBUNALE DI TARANTO
Notificazione per pubblici proclami (T15ABA10150) Pag. 17

TRIBUNALE DI TERAMO
Notificazione per pubblici proclami (T15ABA10185) Pag. 19

TRIBUNALE DI VICENZA
Atto di citazione in usucapione (T15ABA10179) Pag. 18

TRIBUNALE ORDINARIO DI NAPOLI Sezione distaccata di Ischia
Atto di citazione per usucapione (T15ABA10244) Pag. 19

Ammortamenti

TRIBUNALE DI COMO
Ammortamento libretto di risparmio (T15ABC10190) Pag. 22

TRIBUNALE DI FIRENZE
Ammortamento titoli azionari (T15ABC10172) Pag. 22

TRIBUNALE DI GENOVA
Ammortamento cambiario (T15ABC10154) Pag. 22

TRIBUNALE DI MILANO
Ammortamento titoli azionari (T15ABC10230) Pag. 23

TRIBUNALE DI PRATO
Ammortamento certificato azionario (T15ABC10252) Pag. 23

TRIBUNALE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE
Ammortamento vaglia cambiari (T15ABC10178) Pag. 22

TRIBUNALE DI SIENA
Ammortamento cambiario (T15ABC10152) Pag. 21

TRIBUNALE DI VELLETRI
Ammortamento cambiario (T15ABC10176) Pag. 22

TRIBUNALE ORDINARIO DI VENEZIA
Ammortamento assegno circolare (TC15ABC10097) Pag. 23

Eredità

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA
Eredità giacente di Di Balsamo Vincenzo (TC15ABH10082) Pag. 24

TRIBUNALE DI FIRENZE Volontaria giurisdizione
Eredità giacente di Rabatti Giancarlo (T15ABH10199) Pag. 23

TRIBUNALE DI LAMEZIA TERME Ufficio volontaria giurisdizione
Eredità giacente di Leone Pasquale Michele Salvatore (TX15ABH204) Pag. 24

TRIBUNALE DI PESCARA
Eredità giacente del sig. De Marco Tito (T15ABH10253) Pag. 23

TRIBUNALE DI TREVISO
Nomina curatore eredità giacente (TX15ABH201) Pag. 24

TRIBUNALE DI TREVISO
Nomina curatore eredità giacente (TX15ABH200) Pag. 24

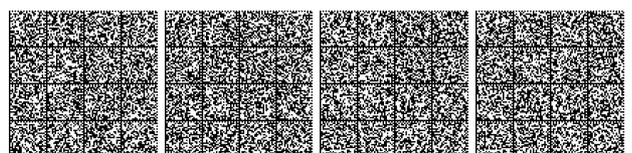
TRIBUNALE DI UDINE
Nomina curatore di eredità giacente (T15ABH10151) Pag. 23

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI BRINDISI
Ricorso per riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione speciale (TC15ABM10096) Pag. 24

Proroga termini

PREFETTURA DI LATINA
Proroga dei termini legali e convenzionali (TC15ABP10100) Pag. 24



Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI BRESCIA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta del sig. Provezza Andreas (T15ABR9776) Pag. 25

TRIBUNALE ORDINARIO DI RIETI Volontaria giurisdizione

Dichiarazione di morte presunta (T15ABR10224) Pag. 25

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

SOC. COOP. CO.LA.RI.CO R.L.

Deposito bilancio finale di liquidazione (T15ABS10243). Pag. 25

SOCIETÀ COOPERATIVA "CASABELLA"

Deposito del bilancio finale di liquidazione e del conto della gestione (T15ABS10222). Pag. 25

ALTRI ANNUNZI**Espropri**

ATIVA S.P.A.

Estratto decreto di espropriazione e asservimento n. 1/2015 (TC15ADC10084). Pag. 25

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D. Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD10166). Pag. 33

ALCON ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (T15ADD10216) Pag. 42

ANGENERICO S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/68903 del 07/07/2015 (T15ADD10158) Pag. 30

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10181). Pag. 35

ASTRAZENECA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10180). Pag. 35

B. BRAUN MILANO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10200). Pag. 37

B. BRAUN MILANO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10197) Pag. 37

BRACCO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (T15ADD10212). Pag. 39

BRACCO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (T15ADD10219). Pag. 43

CIPLA EUROPE NV

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. (TX15ADD202). Pag. 52

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 (T15ADD10241) Pag. 49

CSL BEHRING 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 (T15ADD10235) Pag. 48

CSL BEHRING GMBH

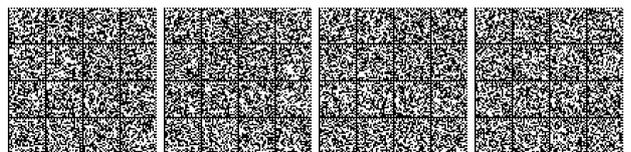
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD10240) Pag. 49

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 (T15ADD10242) Pag. 49



CSL BEHRING GMBH <i>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 (T15ADD10236)</i>	Pag. 48	FISIOPHARMA S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/71532 del 14/07/2015 (T15ADD10227)</i>	Pag. 44
CSL BEHRING GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (T15ADD10228)</i>	Pag. 44	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD10145)</i>	Pag. 28
CSL BEHRING GMBH <i>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 (T15ADD10238)</i>	Pag. 48	HAMELN PHARMACEUTICALS GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T15ADD10226)</i>	Pag. 44
CSL BEHRING GMBH <i>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 (T15ADD10234)</i>	Pag. 48	IBN SAVIO S.R.L. <i>Pubblicazione di riduzione del prezzo al pubblico di medicinali (TS15ADD10250)</i>	Pag. 52
CSL BEHRING S.P.A. <i>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 (T15ADD10234)</i>	Pag. 47	IG FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE <i>Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD10229)</i>	Pag. 45
D.M.G. ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m. (T15ADD10211)</i>	Pag. 39	IPSO PHARMA S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD10220)</i>	Pag. 43
ELI LILLY ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008. (TS15ADD10167)</i>	Pag. 51	ITALFAMACO S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD10217)</i>	Pag. 42
ELI LILLY ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008. (TS15ADD10170)</i>	Pag. 52	ITALFARMACO S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD10247)</i>	Pag. 50
EPIFARMA S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD10215)</i>	Pag. 41	JOHNSON & JOHNSON S.P.A. <i>Estratto Comunicazione notifica regolare V&A/P/71628 (T15ADD10177)</i>	Pag. 34
FG S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD10231)</i>	Pag. 45	KEDRION S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m. (T15ADD10210)</i>	Pag. 39
FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lvo 29/12/2007, n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10246)</i>	Pag. 50	KEDRION S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD10209)</i>	Pag. 38
		KONPHARMA S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale INASAL (T15ADD10171)</i>	Pag. 34
		LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (T15ADD10146)</i>	Pag. 29



LABORATORI GUIDOTTI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274. (T15ADD10147).</i>	Pag. 29	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>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. (T15ADD10164).</i>	Pag. 32
LABORATORIOS CASEN RECORDATI S.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008CE e s.m.i. (T15ADD10187).</i>	Pag. 36	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>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. (T15ADD10162).</i>	Pag. 32
LIFEPHARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD10218).</i>	Pag. 43	NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>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. (T15ADD10159).</i>	Pag. 31
MACLEODS PHARMA UK LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T15ADD10168).</i>	Pag. 33	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD10213).</i>	Pag. 40
MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD10165).</i>	Pag. 33	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Estratto Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD10204).</i>	Pag. 37
MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura di Mutuo Riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T15ADD10144).</i>	Pag. 28	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD10214).</i>	Pag. 40
MSD ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco - Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 19 maggio 2015) (TX15ADD203).</i>	Pag. 52	PHARMEG S.R.L. <i>Comunicazione notifica regolare V&A (T15ADD10232).</i>	Pag. 46
MYLAN S.P.A. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A specialità varie (T15ADD10196).</i>	Pag. 36	RANBAXY ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012. (T15ADD10233).</i>	Pag. 47
NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD10163).</i>	Pag. 32	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD10257).</i>	Pag. 51
NEOPHARMED GENTILI S.R.L. <i>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. (T15ADD10161).</i>	Pag. 31	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (T15ADD10255).</i>	Pag. 51
		RIVOIRA PHARMA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento UE 712/2012. (T15ADD10139).</i>	Pag. 26



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 n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD10142) Pag. 27

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD10143) Pag. 28

SANOFI S.P.A.

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 (T15ADD10141) Pag. 27

SANOFI S.P.A.

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 (T15ADD10140) Pag. 26

SO.SE.PHARM S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (T15ADD10175) Pag. 34

SOL S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T15ADD10160) Pag. 31

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/71542 del 14/7/2015 (T15ADD10205) Pag. 38

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (T15ADD10173) Pag. 34

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i. (T15ADD10248) Pag. 50

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD10157) Pag. 30

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Reg. 1234/2008/CE e s.m.i. e del D. Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T15ADD10156) Pag. 30

TEVA ITALIA S.R.L.

Riduzione del prezzo al pubblico di medicinali (T15ADD10225) Pag. 44

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI FERRARA

Nomina a coadiutore del dott. Alessandro Conforti (TC15ADN10085) Pag. 53

CONSIGLIO NOTARILE DI FERRARA

Permesso d'assenza della dott.ssa Patrizia Bertusi Nanni (TC15ADN10086) Pag. 53

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Avviso di trasferimento in Legnano del dott. Marco Aquino (TC15ADN10087) Pag. 53

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Avviso di trasferimento in Milano del dott. Antonio Teti (TC15ADN10083) Pag. 53

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso del TRIBUNALE ORDINARIO DI CASSINO riguardante la notifica per estratto di atto di citazione per pubblici proclami. (Avviso pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte seconda - n. 77 del 7 luglio 2015). (TC15AZZ10137) Pag. 53



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

SOFT STRATEGY S.P.A.

Sede Legale: corso di Francia n. 158 – 00191 Roma (RM)
 Capitale sociale: € 124.761,90 interamente versato
 Registro delle imprese: Roma n. 08840121001
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08840121001

Convocazione di assemblea

I Signori azionisti sono convocati in assemblea presso la sede legale in Roma (RM), Corso di Francia n. 158, per il giorno 7 Agosto 2015 ore 10:00, in prima convocazione, e il giorno 8 Agosto 2015 stesso orario e luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Nomina di due nuovi Amministratori.

La legittimazione all'intervento in assemblea ed all'esercizio del diritto di voto è attestata da una comunicazione alla Società, effettuata dall'intermediario, in favore del soggetto a cui spetta il diritto di voto, sulla base delle evidenze al termine del settimo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'assemblea in prima convocazione (record date), coincidente con il giorno 29 Luglio 2015. Le registrazioni in accredito e in addebito compiute sui conti successivamente a tale data non rilevano ai fini della legittimazione del diritto di voto nell'assemblea.

Resta ferma la legittimazione all'intervento e al voto anche qualora la comunicazione sia pervenuta alla Società oltre il predetto termine purché entro l'inizio dei lavori assembleari della singola convocazione.

Il presidente del consiglio di amministrazione
 prof. Fabio Addis

T15AAA10237 (A pagamento).

SOCIETÀ SISPI S.P.A.

Socio Unico Comune di Palermo

Sede: via Amm. S. Denti di Piraino n. 7 - Palermo
 Capitale sociale: € 2.066.000 i.v.
 Registro delle imprese: Palermo n. 03711390827
 R.E.A.: n. 147127
 Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03711390827

Convocazione di assemblea

L'Assemblea ordinaria degli Azionisti è convocata per il giorno 11 agosto 2015 alle ore 9.30 presso la sede legale della SISPI S.p.A. in Palermo Via Amm. S. Denti di Piraino, 7 in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 12 agosto 2015 stesso luogo alle ore 9.30, per deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Relazione primo semestre 2015 sull'andamento della situazione economico, finanziario e patrimoniale: adempimenti ex art. 12 dello Statuto

2. Provvedimenti ai sensi dell'art. 2364 c.c. comma 1, punto 3

Possono intervenire all'Assemblea gli Azionisti che avranno depositato le azioni almeno cinque giorni prima della data fissata per la riunione presso la sede sociale della Società in Palermo, via Amm. S. Denti di Piraino, 7.

Palermo, 20 luglio 2015

Il presidente
 dott. Francesco Randazzo

T15AAA10251 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

IBL FINANCE S.R.L.

Iscritta al numero 35180.9 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014
 Sede legale: via di Campo Marzio 46, 00186 - Roma (Italia)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 13264381008

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13264381008

IBL BANCA – ISTITUTO BANCARIO DEL LAVORO S.P.A.

Sede legale: via Campo Marzio 46, Roma (Italia)

Capitale sociale: Euro 42.500.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma n. 00452550585

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00452550585

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

IBL Finance S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (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 16 Aprile 2015 tra da IBL Banca - Istituto Bancario del Lavoro S.p.A. (il "Cedente" o "IBL") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata dal Cedente ed accettata da parte del Cessionario in data 17 luglio 2015 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato dal Cedente, 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 IBL Banca - Istituto Bancario del



Lavoro S.p.A. dai relativi debitori ad eccezione dei crediti relativi a rate scadute e pagate solo parzialmente da parte del relativo debitore, i cui diritti di credito, ai sensi del sopra citato contratto di cessione, non sono ricompresi nel portafoglio acquistato dal Cessionario e sono rimasti pertanto nella titolarità del Cedente.

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 30/06/2015 (la "Data di Valutazione") i seguenti criteri e meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i "Crediti"):

1) siano Mutui personali da rimborsarsi mediante Cessione del Quinto o Delegazione di Pagamento effettuata dal Debitore in favore di IBL e notificata al relativo Datore di Lavoro/Ente Pensionistico e da questo accettata;

2) siano stati concessi esclusivamente da IBL in qualità di soggetto mutuante;

3) siano denominati in Euro e non contengano previsioni che ne permettano la conversione in un'altra valuta;

4) siano stati interamente erogati e per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

5) siano stati erogati ai sensi di Contratti di Mutuo disciplinati dalla legge della Repubblica italiana;

6) sia stata pagata almeno una Rata;

7) abbiano un T.A.N. non inferiore al 4% (quattro per cento) annuo;

8) siano assistiti da una Polizza Assicurativa di cui è beneficiario IBL per la copertura del rischio di decesso del Debitore e dei "rischi diversi di impiego";

9) siano stati erogati in favore di persone fisiche, residenti o domiciliate in Italia, dipendenti da una impresa privata o da una pubblica amministrazione ovvero pensionati;

10) non siano stati erogati a amministratori o dipendenti di IBL né a dipendenti della medesima Compagnia Assicurativa con la quale è stata stipulata la Polizza Assicurativa che assiste tale Mutuo ai sensi del precedente punto (8);

11) prevedano un piano di ammortamento caratterizzato da Rate mensili di ammontare fisso ed abbiano un tasso d'interesse fisso;

12) non abbiano più di 2 (due) Rate Insolute;

13) non siano stati classificati come "sofferenze" ai sensi della circolare n. 139 dell'11 febbraio 1991 della Banca d'Italia ("Centrale dei rischi - Istruzioni per gli intermediari creditizi"), come successivamente modificata ed integrata;

14) non siano stati classificati come "inadempienze probabili" ai sensi della circolare n. 49 dell'8 febbraio 1989 della Banca d'Italia ("Manuale per la compilazione della matrice dei conti"), come successivamente modificata ed integrata;

15) non siano stati caratterizzati da eventi in relazione ai quali la Compagnia Assicurativa è tenuta a liquidare il relativo indennizzo sulla base della Polizza Assicurativa di cui al precedente punto (8);

16) debbano essere rimborsati integralmente ad una data non successiva al 31.01.2027 (incluso);

17) debba maturare almeno una Rata successiva alla Data di Valutazione;

18) i cui Debitori non abbiano aperto presso IBL un conto corrente bancario o un conto di deposito;

19) non siano stati stipulati e conclusi ai sensi di qualsivoglia legge o normativa che preveda sin dall'origine agevolazioni finanziarie, contributi pubblici di qualunque natura, sconti di legge, limiti massimi contrattuali al tasso d'interesse e/o altre previsioni che concedano agevolazioni o riduzioni ai debitori o ai relativi garanti riguardo al capitale e/o agli interessi;

20) che non siano stati oggetto di precedenti operazioni di cessione e/o cartolarizzazione a terzi (fatta eccezione, a scopo di chiarimento, per i Crediti che siano stati oggetto delle Precedenti Cartolarizzazioni effettuate da IBL e dagli Altri Cedenti e che siano oggetto di cessione ai sensi del presente Contratto), come comunicato al relativo Debitore da IBL e/o dal relativo Altro Cedente, salvo che non siano stati successivamente riacquistati da IBL e/o dal relativo Altro Cedente (e tale circostanza sia stata comunicata al relativo Debitore da IBL e/o dal relativo Altro Cedente);

21) non siano Crediti derivanti da Mutui concessi a Debitori il cui Datore di Lavoro sia parte del Gruppo Alitalia/Cai;

22) non siano Crediti derivanti da Mutui assistiti da polizza assicurativa rilasciata da Ferservizi S.p.A.;

23) non siano Crediti derivanti da Mutui assistiti da polizza assicurativa rilasciata da:

- Inpdap;

- Milano Assicurazioni;

- Axeria Prevoyance SA;

- Carige Assicurazioni e Riassicurazioni SpA.

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 130/99 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 seguente indirizzo: IBL Banca - Istituto Bancario del Lavoro S.p.A., Via di Campo Marzio 46, Roma.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy").

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato IBL Banca - Istituto Bancario del Lavoro S.p.A., con sede legale in via di Campo Marzio 46, Roma, come servicer dell'operazione di cartolarizzazione



sopra descritta (il "Servicer"). Il Servicer è di conseguenza, divenuto ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

Ai sensi e per gli effetti della Legge sulla Privacy (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), il Cessionario ed il Servicer non tratteranno dati definiti dalla stessa Legge Privacy come "sensibili".

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

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

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

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

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile IBL Banca - Istituto Bancario del Lavoro S.p.A., come sotto indicato.

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

I diritti previsti all'articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta rivolta al Responsabile pro-tempore nominato con lettera raccomandata indirizzata all'Istituto Bancario del Lavoro S.p.A., Via di Campo Marzio 46, Roma, o in alternativa a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica privacy@iblanca.it.

Roma, 20 luglio 2015

IBL Finance S.r.l. - Amministratore unico
Marsilio Corrado Perazzoli

T15AAB10155 (A pagamento).

AZZURRO HOLDINGS S.R.L.

iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00

Registro delle imprese: Treviso n. 04682860269

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04682860269

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli Artt. 1 e 4 della L. del 30/04/1999, n. 130 (la "Legge 130") e dell'Art. 58 del D.Lgs. 01/09/1993, n. 385 (il "TUB")

La società Azzurro Holdings S.r.l. ("Azzurro") comunica che in data 02 luglio 2015, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione avente ad oggetto un portafoglio di crediti pecuniari di titolarità di Cassa di Risparmio di Parma e Piacenza S.p.A. ("Cariparma") e Banca Popolare Friuladria S.p.A. ("FriulAdria") (le "Cedenti"), ha stipulato con le Cedenti un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" ai sensi degli Artt. 1 e 4 della Legge 130 e dell'Art. 58 del TUB in forza del quale Azzurro ha acquistato pro soluto dalle Cedenti, con effetto economico dal 31 dicembre 2014, crediti pecuniari rispondenti ai seguenti criteri:

Criteri di inclusione

- (i) finanziamenti regolati dalla legge italiana;
- (ii) finanziamenti denominati in Euro;
- (iii) finanziamenti classificati in sofferenza in base ai criteri adottati da Cariparma e FriulAdria in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia;
- (iv) finanziamenti che, ove assistiti da ipoteche giudiziarie o volontarie, erano garantiti da ipoteche su immobili situati in Italia;
- (v) finanziamenti i cui debitori erano stati dichiarati decaduti dal beneficio del termine;
- (vi) finanziamenti i cui debitori, al momento della relativa erogazione, risultavano residenti in Italia;
- (vii) finanziamenti nei confronti dei cui debitori principali Cariparma e/o FriulAdria vantava una posizione creditoria complessiva il cui valore lordo (inclusivo di interessi di mora) risultava compreso tra Euro 5.000,00 ed Euro 4.000.000,00; e
- (viii) finanziamenti in relazione ai quali ciascun debitore principale è stato informato, tramite lettera datata 1 luglio 2015, del fatto che la propria posizione è stata assegnata al dipartimento Servizio Sofferenze con sede in Parma, Via Langhirano n. 51 - 43121.

Unitamente ai crediti, sono stati trasferiti ad Azzurro, senza necessità di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'Art. 58, 3° comma del TUB (richiamato dall'Art. 4 della Legge 130), tutti gli altri diritti delle Cedenti come derivanti dai crediti oggetto di cessione, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti crediti ed ai contratti che li hanno originati.



Il ruolo di servicer, ossia di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento" dei crediti ceduti sarà svolto da Securitisation Services S.p.A., con sede legale in via Vittorio Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), iscritta nel Registro delle Imprese di Treviso al n. 03546510268, iscritta all'albo degli intermediari finanziari ai sensi dell'Art. 106 del TUB, al n. 31816. La società Centrale Attività Finanziarie S.p.A., con sede legale in P.zza SS. Apostoli, 73 - 00187 Roma, iscritta nel Registro delle Imprese di Roma al n. 08010981002, ha ricevuto dal servicer l'incarico di special servicer ed in tale capacità il compito di svolgere alcune attività di natura operativa riguardanti l'amministrazione, la gestione, l'incasso e il recupero dei crediti. Il ruolo di corporate servicer, ossia di soggetto incaricato di prestare a favore di Azzurro taluni servizi relativi e/o connessi ad adempimenti societari, amministrativi, contabili, fiscali e di vigilanza, fra i quali la tenuta della documentazione relativa all'operazione di cartolarizzazione e della documentazione societaria, sarà svolto da Securitisation Services S.p.A..

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali

La cessione da parte delle Cedenti, ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto di cessione, di tutte le ragioni di credito vantate nei confronti dei debitori ceduti relativamente ai finanziamenti a questi concessi, per capitale, interessi e spese, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie personali e quant'altro di ragione (i "Crediti Ceduti"), ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti Ceduti e ai relativi debitori e rispettivi garanti (i "Dati Personali") a Azzurro, in qualità di cessionario.

Ciò premesso, Azzurro - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'Art. 13 del d.lgs. 196/2003 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'Art. 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali, Azzurro - in nome e per conto proprio, in qualità di titolare autonomo dei Dati Personali - informa di aver ricevuto dalle Cedenti, nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti Ceduti.

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

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

- per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. gestione incassi, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e

sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito), nonché alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti; e

- per finalità connesse all'esercizio di un diritto in giudizio.

Resta inteso che non saranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati (Art. 4, comma 1 lettera d) del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali).

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

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - da Azzurro a Securitisation Services S.p.A. e Centrale Attività Finanziarie S.p.A. e agli altri responsabili del trattamento e relativi incaricati, nonché agli altri soggetti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo, consulenti legali, fiscali e revisori contabili) incaricati della gestione, riscossione e recupero dei Crediti Ceduti o, comunque, per l'espletamento dei servizi a essi demandati, per trattamenti che soddisfino le finalità sopra elencate e le ulteriori finalità delle quali gli Interessati siano stati debitamente informati da quest'ultima.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno disponibili presso la sede legale di Centrale Attività Finanziarie S.p.A..

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 sopra descritte.

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

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Azzurro Holdings S.r.l., con sede legale in via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV).

Responsabili del trattamento dei Dati Personali sono (i) Securitisation Services S.p.A., con sede legale in via Vittorio Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), iscritta nel Registro delle Imprese di Treviso al n. 03546510268, iscritta all'albo degli intermediari finanziari ai sensi dell'art. 106 del TUB, al n. 31816 e (ii) Centrale Attività Finanziarie S.p.A., con sede legale in Piazza SS. Apostoli, 73 - 00187 Roma, iscritta nel Registro delle Imprese di Roma al n. 08010981002, codice fiscale 08010981002.



Azzurro informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

Gli Interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per accedere ai propri Dati Personali, a Centrale Attività Finanziarie S.p.A., Piazza SS. Apostoli, 73 - 00187 Roma, Telefono: 06/675826692 - Fax: 06/675826693, inoltrando una specifica e-mail a: azzurro1_am@cafinv.eu.

Allo stesso modo gli Interessati possono richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per quelli trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali).

Conegliano, 17/07/2015

p. Azzurro Holdings S.r.l. - L'amministratore unico
Maria Francesca Dalpasso

T15AAB10174 (A pagamento).

UNICREDIT OBG S.R.L.

Iscritta al numero 42011 dell'elenco generale tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 106 del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385

Sede sociale: piazzetta Monte n. 1 - 37121 Verona - Italia
Registro delle imprese: Verona n. 04064320239
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04064320239

UNICREDIT S.P.A.

Capogruppo del Gruppo Bancario UniCredit, iscritto all'Albo dei gruppi bancari tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 64 del D. Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 al n. 02008.1, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia

Sede sociale: via A. Specchi n. 16 - 00186 Roma - Italia
Registro delle imprese: Roma n. 00348170101
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00348170101

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge 130") e dell'articolo 58 del D. Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), e Informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del D. Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003 (il "Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

UniCredit OBG S.r.l. comunica che, nel contesto di un'operazione di emissione di obbligazioni bancarie garantite da parte di UniCredit S.p.A., in data 13 gennaio 2012, come successivamente modificato, ha concluso con UniCredit S.p.A. (il "Cedente") un accordo di cessione di crediti

pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (l'"Accordo Quadro di Cessione"). In virtù dell'Accordo Quadro di Cessione, il Cedente ha ceduto e cederà e UniCredit OBG S.r.l. ha acquistato e dovrà acquistare dal Cedente, periodicamente e pro soluto, secondo un programma di cessioni da effettuarsi ai termini ed alle condizioni ivi specificate, ogni e qualsiasi credito derivante dai mutui ipotecari in bonis erogati ai sensi di contratti di mutuo stipulati dal Cedente con i propri clienti (i "Contratti di Finanziamento") nel corso della propria ordinaria attività di impresa (i "Crediti").

Nell'ambito del programma di cessioni sopra indicato, si comunica che, in data 10 luglio 2015, UniCredit OBG S.r.l. ha acquistato pro soluto dal Cedente tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, maturati e maturandi a far tempo dall'inizio del 1° luglio 2015 (la "Data di Valutazione"), accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) derivanti dai contratti di mutuo fondiario o ipotecario che alla data del 10 luglio 2015 risultavano nella titolarità di UniCredit S.p.A. e che alla Data di Valutazione (salvo ove diversamente previsto) presentavano le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

1) mutui in relazione ai quali il rapporto tra il debito residuo in linea capitale del mutuo alla Data di Valutazione ed il valore dell'immobile sul quale è stata concessa la garanzia ipotecaria, calcolato alla Data di Stipulazione ovvero alla data del più recente frazionamento se si tratta di mutui derivanti dal frazionamento di un precedente finanziamento in quote, è:

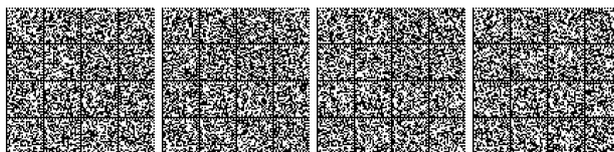
(i) pari o inferiore all'80%, qualora si tratti di Crediti Ipotecari Residenziali; ovvero

(ii) pari o inferiore al 60%, qualora si tratti di Crediti Ipotecari Commerciali;

2) mutui i cui debitori principali (eventualmente anche a seguito di accollo liberatorio e/o frazionamento) siano:

(i) nel caso di Crediti Ipotecari Residenziali, una o più persone fisiche (ivi incluse le persone fisiche il cui mutuo sia stato concesso in qualità di titolari di ditte individuali o componenti di società di fatto residenti in Italia, in base a quanto indicato nell'ultima comunicazione ricevuta da UniCredit S.p.A. da parte del relativo debitore), con almeno una di esse residente in Italia ovvero una o più persone giuridiche (costituite nella forma di società in nome collettivo, società in accomandita semplice, società a responsabilità limitata, società per azioni, società cooperative a responsabilità limitata, società in accomandita per azioni, consorzi, società semplice, studi professionali ovvero associazioni), con almeno una di esse avente sede legale in Italia; ovvero

(ii) nel caso di Crediti Ipotecari Commerciali, una o più persone giuridiche (costituite nella forma di società in nome collettivo, società in accomandita semplice, società a responsabilità limitata, società per azioni, società cooperative a responsabilità limitata, società in accomandita per azioni, consorzi, società semplice, studi professionali ovvero associazioni), con almeno una di esse avente sede legale in Italia, ovvero una o più persone fisiche il cui mutuo sia stato con-



cesso in qualità di titolari di ditte individuali o componenti di società di fatto residenti in Italia, in base a quanto indicato nell'ultima comunicazione ricevuta da UniCredit S.p.A. da parte del relativo debitore, con almeno una di esse residente in Italia;

3) mutui garantiti da ipoteca su immobili localizzati sul territorio della Repubblica italiana rispetto ai quali il periodo di consolidamento applicabile alla relativa ipoteca si è concluso alla Data di Valutazione o prima della stessa;

4) mutui che siano retti dal diritto italiano;

5) mutui denominati in euro (ovvero erogati in valuta diversa e successivamente ridenominati in euro);

6) mutui che abbiano almeno una rata scaduta e pagata, fosse anche solo di interesse;

7) nel caso di Crediti Ipotecari Residenziali mutui che non abbiano una durata residua superiore a 30 anni ovvero nel caso di Crediti Ipotecari Commerciali mutui che non abbiano una durata residua superiore a 25 anni;

8) mutui interamente erogati, anche non in unica soluzione, tra il 1 gennaio 1990 (incluso) ed il 31 dicembre 2014 (incluso) da UniCredit S.p.A. o da banche successivamente confluite in UniCredit S.p.A. in base a operazioni societarie tempo per tempo comunicate alla clientela, ed interamente svincolati alla data del 31 dicembre 2014 (inclusa) per i quali i mutuatari abbiano corrisposto nel corso del 2014 i pagamenti delle relative rate a UniCredit S.p.A., ovvero mutui derivanti dal frazionamento in quote di un precedente finanziamento, per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

9) mutui il cui debito residuo in linea capitale (per tale intendendosi l'importo complessivo della componente capitale di tutte le rate a scadere dopo la Data di Valutazione) risulti superiore o uguale a Euro 60.000,00;

10) mutui la cui data di scadenza dell'ultima rata sia successiva al 31 dicembre 2015;

11) mutui garantiti da ipoteca volontaria di primo grado legale.

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

12) mutui che siano stati concessi a e/o garantiti da enti pubblici;

13) mutui che siano stati concessi a enti ecclesiastici;

14) mutui classificati alla Data di Stipulazione come mutui agrari ai sensi dell'articolo 43 del D.lgs. 1993 n. 385;

15) mutui rispetto ai quali vi siano una o più rate scadute che non siano state pagate integralmente da più di 90 giorni;

16) mutui che beneficino di una garanzia consortile e/o siano stati concessi ai sensi di convenzioni o accordi conclusi con consorzi di garanzia;

17) mutui che siano stati stipulati con erogazione ai sensi di qualsiasi legge (anche regionale e/o provinciale) o normativa che preveda o che possa prevedere contributi o agevolazioni in conto capitale e/o interessi (cosiddetti "finanziamenti agevolati e convenzionati");

18) mutui per i quali sia stato previsto contrattualmente un deposito cauzionale che non sia stato ancora svincolato totalmente;

19) mutui che siano stati erogati in tutto o in parte con fondi della Banca Europea degli Investimenti, ovvero della Cassa Depositi e Prestiti S.p.A. ovvero per i quali il relativo contributo da parte della Banca Europea degli Investimenti ovvero della Cassa Depositi e Prestiti S.p.A. sia stato richiesto e non ancora erogato;

20) mutui in relazione ai quali:

(a) qualora sia previsto un tasso di interesse contrattuale variabile, il relativo margine sia inferiore o uguale a zero; ovvero

(b) qualora sia previsto un tasso di interesse contrattuale fisso, tale tasso di interesse sia inferiore o uguale a zero;

21) mutui che siano stati concessi "in pool" con altre società o istituti finanziari;

22) mutui che siano stati concessi a società costituite ai sensi della legge 30 aprile 1999, n. 130, società di leasing, società di factoring, società di credito al consumo, società di gestione di fondi, mediatori, agenti, consulenti di assicurazione, promotori finanziari, imprese a partecipazione regionale o locale, o ad istituzioni ed enti con finalità di assistenza e beneficenza;

23) mutui destinati alla costruzione, ampliamento o ristrutturazione di immobili che prevedano un impegno da parte del relativo debitore mutuante a richiedere esclusivamente alla relativa banca erogatrice il rilascio di fidejussioni ai sensi degli artt. 2 e 3 del Decreto Legislativo 20 giugno 2005, n.122;

24) mutui assistiti dalla garanzia assicurativa dell'Istituto per i servizi assicurativi del commercio estero (SACE);

25) mutui la cui documentazione contrattuale riporta la seguente formulazione: "Contratto di Finanziamento quadro a tasso variabile "Capitalizzazione flessibile progressiva"";

26) mutui garantiti anche da ipoteca navale ai sensi del Regio Decreto 30 marzo 1942, n. 327 (codice della navigazione);

27) mutui per i quali il pagamento di una o più rate, comprensive di capitale e interessi, sia stato posticipato oltre il termine del piano di ammortamento previsto contrattualmente per effetto di provvedimenti normativi, ovvero di accordi sottoscritti dal relativo debitore con UniCredit S.p.A. (o, se diversa, con la banca erogatrice del relativo finanziamento) nell'ambito di iniziative commerciali promosse da UniCredit S.p.A. (o da tale diversa banca) e/o dal Gruppo Bancario UniCredit;

28) mutui concessi nell'ambito di operazioni di finanza di progetto (cosiddetto project financing), ivi inclusi finanziamenti concessi nell'ambito di operazioni di partenariato pubblico privato, e/o relativi a concessione di costruzione e/o gestione ai sensi del Decreto Legislativo 12 aprile 2006, n. 163;

29) mutui assistiti dalla garanzia sussidiaria della SGFA - Società Gestione Fondi per l'Agroalimentare (società di scopo a responsabilità limitata al 100% di proprietà dell'ISMEA - Istituto di Servizi per il Mercato Agricolo Alimentare, subentrata al soppresso F.I.G. - Fondo Interbancario di Garanzia),



ai sensi del Decreto Legislativo 29 marzo 2004, n. 102 e del Decreto 14 febbraio 2006 del Ministero delle Politiche Agricole e Forestali, e successive modificazioni ed integrazioni;

30) mutui che abbiano i seguenti codici contratto:

F10000000515763; F10000000522342;
 F10000000533889; F10000000536362;
 F10000000549556; F100000001159461;
 F100000001181394; F100000001233378;
 F100000001287423; F100000001297545;
 F100000001303309; F100000001313177;
 F100000001369077; F100000001392374;
 F100000001405318; F100000001412518;
 F100000001413250; F100000001419701;
 F100000001431160; F100000001445573;
 F100000001467912; F100000001486938;
 F100000001491151; F100000001491663;
 F100000001493085; F100000001494759;
 F100000001498315; F100000002103174;
 F100000003085587; F100000003232148;
 F100000003239752; F100000003277705;
 F100000003295510; F100000003298910;
 F100000003300639; F100000003323065;
 F100000003363838; F100000003368443;
 F100000003377392; F100000003400332;
 F100000003420303; F100000003425181;
 F100000003431318; F100000003467230;
 F100000003474498; F100000003474504;
 F100000003486002; F100000003503079;
 F100000003504981; F100000003509876;
 F100000003513419; F100000003516584;
 F100000003523507; F100000003550896;
 F100000003553918; F100000003576798;
 F100000003595159; F100000003598584;
 F100000003620486; F100000003632519;
 F100000003650565; F100000003663006;
 F100000003667922; F100000003672488;
 F100000003676143; F100000003720384;
 F100000003725109; F100000003725694;
 F100000003731632; F100000003734989;
 F100000003735013; F100000003741886;
 F100000003759337; F100000003771084;
 F100000003775366; F100000003777435;
 F100000003785164; F100000003798467;
 F100000003803644; F100000003803647;
 F100000003804572; F100000003807416;
 F100000003817058; F100000003818772;
 F100000003825126; F100000003839244;
 F100000003845468; F100000003853092;
 F100000003853793; F100000003869177;
 F100000003871297; F100000003874832;
 F100000003875533; F100000003887486;
 F100000003889853; F100000003890321;
 F100000003896550; F100000003898295;
 F100000003903899; F100000003906883;
 F100000003908090; F100000003910709;

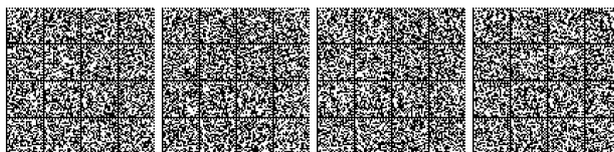
F100000003911863; F100000003918912;
 F100000003918913; F100000003922642;
 F100000003932231; F100000003942673;
 F100000003942674; F100000003945099;
 F100000003952273; F100000003956312;
 F100000003957811; F100000003958320;
 F100000003961704; F100000003974902;
 F100000003984887; F100000003986215;
 F100000003988105; F100000003993467;
 F100000003999125; F100000004004253;
 F100000004024982; F100000004027519;
 F100000004034291; F100000004043010;
 F100000004043185; F100000004048031;
 F100000004048033; F100000004048034;
 F100000004048036; F100000004048037;
 F100000004048289; F100000004048584;
 F100000004049308; F100000004050281;
 F100000004051480; F100000004053343;
 F100000004053745; F100000004053864;
 F100000004057686; F100000004058652;
 F100000004058946; F100000004058988;
 F100000004059015; F100000004060588;
 F100000004060823; F100000004060878;
 F100000004061489; F100000004062729;
 F100000004063187; F100000004065176;
 F100000004065319; F100000004066378;
 F100000004066871; F100000004067939;
 F100000004067972; F100000004068425;
 F100000004069066; F100000004069650;
 F100000004069833; F100000004072038;
 F100000004072921; F100000004072967;
 F100000004073306; F100000004073310;
 F100000004073313; F100000004073315;
 F100000004078242; F100000004078574;
 F100000004079198; F100000004079199;
 F100000004079201; F100000004081303;
 F100000004083209; F100000004083744;
 F100000004083757; F100000004084406;
 F100000004084407; F100000004084428;
 F100000004084429; F100000004084441;
 F100000004084447; F100000004084448;
 F100000004084449; F100000004088134;
 F100000004088987; F100000004088988;
 F100000004091844; F100000004092258;
 F100000004092259; F100000004099313;
 F100000004099993; F100000004201062;
 F100000004203019; F100000004203947;
 F100000004207285; F100000004210546;
 F100000004212304; F100000004223800;
 F100000004231871; F100000004232285;
 F100000004236441; F100000004236815;
 F100000004237248; F100000004238028;
 F100000004238320; F100000004245599;
 F100000004256448; F100000004256449;
 F100000004257554; F100000004259169;



F10000004260867;	F10000004264847;	F10000004442372;	F10000004443771;
F10000004265014; F10000004268064;		F10000004443785; F10000004445783;	
F10000004271274;	F10000004272022;	F10000004445953;	F10000004449529;
F10000004272386; F10000004273589;		F10000004450246; F10000004452206;	
F10000004278260;	F10000004278318;	F10000004454282;	F10000004455494;
F10000004279097; F10000004281865;		F10000004457228; F10000004458419;	
F10000004285658;	F10000004286379;	F10000004460562;	F10000004465590;
F10000004286380; F10000004286382;		F10000004470502; F10000004472058;	
F10000004286384;	F10000004286385;	F10000004478831;	F10000004482414;
F10000004286386; F10000004286387;		F10000004483484; F10000004486022;	
F10000004293683;	F10000004293935;	F10000004486544;	F10000004491522;
F10000004295831; F10000004295832;		F10000004495802; F10000004503991;	
F10000004296332;	F10000004298106;	F10000004507039;	F10000004508426;
F10000004299052; F10000004300048;		F10000004511409; F10000004516633;	
F10000004301527;	F10000004301858;	F10000004518861;	F10000004518898;
F10000004303724; F10000004305289;		F10000004520586; F10000004522098;	
F10000004305290;	F10000004305440;	F10000004522569;	F10000004524383;
F10000004305900; F10000004306417;		F10000004531080; F10000004535435;	
F10000004306512;	F10000004307318;	F10000004537156;	F10000004537825;
F10000004308520; F10000004309191;		F10000004538963; F10000004539064;	
F10000004309445;	F10000004309447;	F10000004543407;	F10000004543408;
F10000004310095; F10000004310822;		F10000004545578; F10000004552025;	
F10000004311836;	F10000004312052;	F10000004553476;	F10000004553477;
F10000004312054; F10000004312062;		F10000004553478; F10000004553943;	
F10000004312065;	F10000004315036;	F10000004557601;	F10000004563299;
F10000004316188; F10000004319708;		F10000004572191; F10000004572195;	
F10000004320266;	F10000004321226;	F10000004572196;	F10000004572197;
F10000004326246; F10000004327139;		F10000004590540; F10000004611008;	
F10000004327717;	F10000004329840;	F10000004611010;	F10000004611713;
F10000004330285; F10000004332091;		F10000004644409; F10000004650829;	
F10000004338175;	F10000004340215;	F10000004650830;	F10000004650831;
F10000004340535; F10000004340965;		F10000004650832; F10000004650833;	
F10000004340966;	F10000004340967;	F10000004650834;	F10000004650835;
F10000004340968; F10000004340969;		F10000004650836; F10000004667897;	
F10000004340970;	F10000004340971;	F10000006402938;	F10000006403459;
F10000004341283; F10000004341986;		F10000006418453; F10000006419807;	
F10000004343340;	F10000004346681;	F10000006422284;	F10000006431282;
F10000004348190; F10000004350839;		F10000006431284; F10000006431286;	
F10000004351528;	F10000004353248;	F10000006437583;	F10000006437593;
F10000004353793; F10000004353844;		F10000006439610; F10000006445989;	
F10000004354446;	F10000004354833;	F10000006468901;	F10000006475036;
F10000004357144; F10000004362081;		F10000006475931; F10000006476067;	
F10000004366772;	F10000004367817;	F10000006477638;	F10000006479628;
F10000004368989; F10000004372190;		F10000006480655; F10000006481840;	
F10000004373317;	F10000004375764;	F10000006482809;	F10000006701207;
F10000004377647; F10000004381894;		F10000006709599; F10000006717252;	
F10000004391364;	F10000004391663;	F10000006719832;	F10000007367003;
F10000004393504; F10000004398841;		F100600060803739; F100810604183100;	
F10000004405985;	F10000004406971;	F100850001560111;	F100850002507255;
F10000004410617; F10000004411841;		F100850002536874; F100850002619409;	
F10000004412033;	F10000004420383;	F100850002656316;	F100850002824548;
F10000004426511; F10000004428414;		F100850002833918; F100850004511073;	
F10000004428995;	F10000004429184;	F100850004511361;	F100850004513251;
F10000004430187; F10000004431367;		F100857001050844; F100857001051541;	
F10000004435833;	F10000004439429;	F100857001061002;	F100857001067196;
F10000004440812; F10000004440816;		F100857001067266; F100857001068531;	

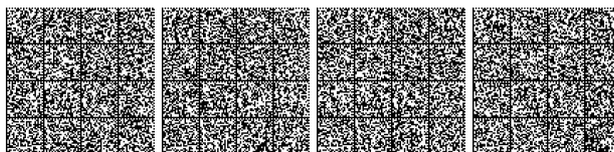


F100857001069217;	F100880490027875;	F100911000009837;	F100911000045628;
F100880800028935; F100880830031370;		F100911000060306; F100911000090772;	
F100900000303483;	F100906000000326;	F100911000090774;	F100921000291336;
F100909000002596; F100909000002674;		F100921000291693; F100921000295403;	
F100909000002817;	F100909000003090;	F100921000295654;	F100921000297893;
F100909000003766; F100909000004684;		F100921000297894; F100921000297895;	
F100909000004685;	F100909000008561;	F100921000298060;	F100921000298062;
F100909000009600; F100909000011062;		F100921000299488; F100921000299710;	
F100909000011066;	F100909000014376;	F100921001130251;	F100921001180371;
F100909000016624; F100909000024427;		F100921001180374; F100921001180378;	
F100909000024428;	F100909000024429;	F100921001180382;	F100921001180385;
F100909000024430; F100909000025100;		F100921001224537; F100921001279338;	
F100909000025131;	F100909000025133;	F100921001282851;	F100921001291661;
F100909000028329; F100909000028568;		F100921001302641; F100921001308257;	
F100909000033077;	F100909000034982;	F100921001320497;	F100921001320500;
F100909000035182; F100909000035286;		F100921001320503; F100921001320507;	
F100909000042113;	F100909000042693;	F100921001320512;	F100921001320513;
F100909000048492; F100909000049166;		F100921001330897; F100921001333783;	
F100909000049180;	F100909000050560;	F100921001396299;	F100921001401030;
F100909000052541; F100909000055788;		F100921001406633; F100921001424860;	
F100909000056253;	F100909000056510;	F100921001443602;	F100921001496376;
F100909000056748; F100909000056780;		F100921001496379; F100921001496380;	
F100909000057990;	F100909000059073;	F100921001496381;	F100921001496382;
F100909000060827; F100909000061379;		F100921001496383; F100921001496384;	
F100909000061409;	F100909000061410;	F100921001496386;	F100921001496392;
F100909000066918; F100909000067376;		F100921001507583; F100921001511791;	
F100909000068001;	F100909000068121;	F100921001511792;	F100921001511800;
F100909000068151; F100909000068645;		F100921001523711; F100921001524292;	
F100909000069913;	F100909000069917;	F100921001524753;	F100921001529791;
F100909000071936; F100909000075514;		F100921001529794; F100921001529795;	
F100909000076749;	F100909000076753;	F100921001529804;	F100921001535905;
F100909000079546; F100909000080106;		F100921001535906; F100921001535915;	
F100909000080231;	F100909000080232;	F100921001535917;	F100921001560780;
F100909000080533; F100909000080588;		F100921001564925; F100921001575449;	
F100909000080589;	F100909000082856;	F100921001575450;	F100921001575452;
F100909000082857; F100909000082962;		F100921001575773; F100921001578622;	
F100909000086742;	F100909000087407;	F100921001584526;	F100921001587928;
F100909000091590; F100909000091592;		F100921001587930; F100921001591767;	
F100909000091594;	F100909000092019;	F100921001593313;	F100921001597153;
F100909000092177; F100909000092484;		F100921001605595; F100921001613916;	
F100909000092485;	F100909000092516;	F100921001613917;	F100921001613919;
F100909000093358; F100909000093388;		F100921001623507; F100921001629453;	
F100909000093392;	F100909000093786;	F100921001637418;	F100921001638766;
F100909000093817; F100909000094404;		F100921001641000; F100921001648177;	
F100909000095636;	F100909000095723;	F100921002000136; F100942008624001;	
F100909000096597; F100909000096753;		31) mutui conferiti come collaterale in garanzia per operazioni di politica monetaria con la Banca Centrale Europea e identificati dai seguenti codici contratto:	
F100909000096990;	F100909000101367;	F100000000337409;	F100000000411165;
F100909000101368; F100909000102274;		F100000000439460; F100000000519656;	
F100909000102277;	F100909000104379;	F100000000529319;	F100000001121104;
F100909000105997; F100909000106416;		F100000001254126; F100000001410914;	
F100909000106708;	F100909000106709;	F100000001425594;	F100000001429824;
F100909000108797; F100909000111587;		F100000001432601; F100000001454859;	
F100909000111998;	F100909000112052;	F100000001475080;	F100000001475082;
F100909000115762; F100909000117272;		F100000001495598; F100000003028843;	
F100909000127474;	F100909000135188;		
F100909000139977; F100909000144914;			



F10000003226909; F10000003315829; F10000004279822; F10000004281766;
 F10000003339195; F10000003341924; F10000004287568; F10000004293885;
 F10000003346635; F10000003523787; F10000004296434; F10000004297107;
 F10000003571030; F10000003616339; F10000004300698; F10000004303537;
 F10000003630235; F10000003635571; F10000004303620; F10000004310971;
 F10000003654317; F10000003657208; F10000004311119; F10000004322825;
 F10000003663682; F10000003691991; F10000004326348; F10000004329409;
 F10000003704202; F10000003720906; F10000004336315; F10000004340224;
 F10000003721551; F10000003740001; F10000004341502; F10000004348155;
 F10000003743457; F10000003744526; F10000004348732; F10000004350932;
 F10000003745335; F10000003759687; F10000004351949; F10000004363861;
 F10000003767511; F10000003770875; F10000004364370; F10000004364593;
 F10000003772579; F10000003775218; F10000004366898; F10000004375884;
 F10000003785559; F10000003796335; F10000004378275; F10000004378284;
 F10000003806026; F10000003809107; F10000004380328; F10000004382616;
 F10000003818582; F10000003822108; F10000004393235; F10000004394005;
 F10000003839026; F10000003856374; F10000004394669; F10000004396772;
 F10000003858404; F10000003862326; F10000004411914; F10000004415326;
 F10000003869985; F10000003876158; F10000004426722; F10000004427257;
 F10000003880307; F10000003880508; F10000004427688; F10000004440809;
 F10000003882716; F10000003886123; F10000004440811; F10000004441353;
 F10000003896197; F10000003899096; F10000004441631; F10000004442103;
 F10000003906296; F10000003911903; F10000004443307; F10000004466480;
 F10000003925198; F10000003961932; F10000004476202; F10000004491848;
 F10000004004160; F10000004005382; F10000004492729; F10000004493362;
 F10000004005810; F10000004006621; F10000004496492; F10000004497018;
 F10000004007408; F10000004010271; F10000004499310; F10000004504410;
 F10000004017024; F10000004022643; F10000004507328; F10000004507896;
 F10000004024333; F10000004026203; F10000004524333; F10000004526670;
 F10000004027242; F10000004031197; F10000004533338; F10000004535093;
 F10000004031801; F10000004031840; F10000004544785; F10000004559964;
 F10000004034137; F10000004034443; F10000004563094; F10000006431498;
 F10000004035335; F10000004037592; F10000006463086; F10000006471883;
 F10000004038259; F10000004039416; F10000006479511; F100400000405561;
 F10000004040481; F10000004040703; F100850004508280; F100850004508464;
 F10000004043912; F10000004045581; F100850004508634; F100850004511952;
 F10000004047424; F10000004048881; F100857001049256; F100906000000357;
 F10000004052081; F10000004053131; F100909000008295; F100909000026933;
 F10000004054327; F10000004054371; F100909000041232; F100909000042510;
 F10000004054749; F10000004055966; F100909000042843; F100909000067995;
 F10000004056747; F10000004057033; F100909000086917; F100909000090632;
 F10000004057396; F10000004057545; F100909000092027; F100909000114809;
 F10000004058929; F10000004060303; F100911000010748; F100911000015533;
 F10000004061042; F10000004061145; F100911000024757; F100911000039838;
 F10000004062618; F10000004062641; F100911000052646; F100911000060750;
 F10000004063251; F10000004063779; F100911000073818; F100911000079491;
 F10000004063818; F10000004064284; F100911000080577; F100911000092663;
 F10000004066021; F10000004067899; F100921001154830; F100921001203184;
 F10000004068751; F10000004071954; F100921001357755; F100921001370633;
 F10000004072493; F10000004092497; F100921001412378; F100921001413096;
 F10000004092498; F10000004092835; F100921001542893; F100921001574075;
 F10000004093156; F10000004094127;
 F10000004098308; F10000004233487;
 F10000004239945; F10000004253817;
 F10000004265393; F10000004270941;
 F10000004272452; F10000004275981;
 F10000004276209; F10000004278846;

32) mutui che siano stati oggetto di accollo dalla data del 31 dicembre 2014 (esclusa) alla data del 7 luglio 2015 (inclusa) ovvero per i quali la richiesta di accollo avvenuta tra il 31 dicembre 2014 (escluso) e il 7 luglio 2015 (incluso) non sia ancora stata accettata alla Data di Valutazione (inclusa);



33) mutui i cui debitori principali (eventualmente anche a seguito di accollo liberatorio e/o frazionamento) siano una o più persone fisiche fatta eccezione per le persone fisiche il cui mutuo sia stato concesso in qualità di titolari di ditte individuali o componenti di società di fatto residenti in Italia;

34) mutui che siano stati concessi a organizzazioni non lucrative di utilità sociale (ONLUS);

35) mutui garantiti da uno o più immobili i quali, a loro volta, garantiscono anche altri finanziamenti oltre a tale mutuo;

36) mutui in relazione ai quali alla controparte contrattuale si applica, con riferimento alla cessione del relativo credito, il Regio Decreto 18 novembre 1923, n. 2440.

In relazione ai criteri esposti nei paragrafi che precedono, per:

“Credito Ipotecario Commerciale” deve intendersi, ai sensi del Decreto 310, il credito garantito da ipoteca su immobili destinati ad attività commerciale o d’ufficio, a condizione che l’immobile costituito in garanzia sia situato in uno Stato Ammesso.

“Credito Ipotecario Residenziale” deve intendersi, ai sensi del Decreto 310, il credito garantito da ipoteca su immobili destinati ad uso di abitazione, a condizione che l’immobile costituito in garanzia sia situato in uno Stato Ammesso.

“Data di Stipulazione” deve intendersi la data originaria di effettiva stipulazione del mutuo, indipendentemente da eventuali accoli o ristrutturazioni o frazionamenti intervenuti successivamente a tale data.

“Data di Valutazione” deve intendersi l’inizio del 1° luglio 2015.

“Decreto 310” deve intendersi il Decreto del Ministero dell’Economia e delle Finanze numero 310 del 14 dicembre 2006.

“Euribor” deve intendersi l’euribor (Euro Inter Bank Offered Rate) ad 1 mese, e/o euribor (Euro Inter Bank Offered Rate) a 2 mesi, e/o euribor (Euro Inter Bank Offered Rate) a 3 mesi, e/o euribor (Euro Inter Bank Offered Rate) a 6 mesi e/o euribor (Euro Inter Bank Offered Rate) a 1 anno e/o ad una combinazione di essi, a seconda del caso.

“Stati Ammessi” deve intendersi, ai sensi del Decreto 310, gli Stati appartenenti allo Spazio Economico Europeo e la Confederazione Elvetica.

Per maggiore chiarezza si precisa che, relativamente ai mutui che rispondono ai criteri di cui sopra, UniCredit S.p.A. non cede ad UniCredit OBG S.r.l. i crediti nascenti da eventuali ulteriori contratti di finanziamento stipulati tra UniCredit S.p.A. ed il relativo beneficiario in relazione a tali mutui.

UniCredit OBG S.r.l. ha incaricato UniCredit S.p.A., ai sensi della Legge 130, affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all’incasso delle somme dovute. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti continueranno a pagare al Cedente ogni somma dovuta in relazione ai Crediti 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 ai sensi dell’articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali

La cessione da parte di UniCredit S.p.A., ai sensi e per gli effetti del suddetto Accordo Quadro di Cessione, di tutte le ragioni di credito vantate nei confronti dei debitori ceduti relativamente ai mutui a questi concessi, per capitale, interessi e spese, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant’altro di ragione (i “Crediti Ceduti”), ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti Ceduti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti contrattuali in essere con i debitori ceduti (i “Dati Personali”).

Ciò premesso, UniCredit OBG S.r.l. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli “Interessati”) l’informativa di cui all’articolo 13, comma 4 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007) (il “Provvedimento”).

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell’articolo 13 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali, UniCredit OBG S.r.l. - in nome e per conto proprio nonché di UniCredit S.p.A. - informa di aver ricevuto da UniCredit S.p.A., nell’ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti Ceduti.

UniCredit OBG S.r.l. informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell’ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell’oggetto sociale di UniCredit OBG S.r.l. stessa, e quindi:

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

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

Resta inteso che non verranno trattati dati “sensibili”. Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali).

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



I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - da UniCredit OBG S.r.l. a UniCredit S.p.A. per trattamenti che soddisfino le finalità sopra elencate e le ulteriori finalità delle quali gli Interessati siano stati debitamente informati da quest'ultima e per le quali UniCredit S.p.A. abbia ottenuto il consenso, ove prescritto, da parte degli Interessati.

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.

L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso UniCredit S.p.A.

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

Co-Titolari del trattamento dei Dati Personali sono UniCredit OBG S.r.l., con sede legale in Piazzetta Monte 1, 37121, Verona, Italia e UniCredit S.p.A., con sede legale in Via A. Specchi 16, Roma, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Roma n. 00348170101.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è UniCredit S.p.A., con sede legale in Via A. Specchi 16 Roma, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Roma n. 00348170101.

UniCredit OBG S.r.l. informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali; a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

UniCredit OBG S.r.l., in nome e per conto proprio nonché di UniCredit S.p.A., informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

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 sopra descritte.

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 degli Interessati (c.d. credit scoring), tenendo conto delle seguenti principali tipo-

logie 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 proprio e per conto di UniCredit OBG 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: Via 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 Via C. Pesenti n. 121/123, 00156 Roma, Fax 199 101 850, Tel. 199 183 538, sito internet: www.experian.it.

Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali nonché a richiedere qualsiasi informazione relativa al trattamento, ai propri diritti, ai soggetti coinvolti ed alle connesse modalità tecniche, rivolgendosi a UniCredit OBG S.r.l. presso: UniCredit S.p.A., Claims, Via del Lavoro 42, 40127 Bologna Tel.: +39 051.6407285 Fax: +39 051.6407229 indirizzo e-mail: Privacyart7@unicredit.eu. Oppure, in relazione ai Dati Personali comunicati ai sistemi di informazioni creditizie o ai gestori dei sistemi di informazioni creditizie, ai recapiti sopra indicati.

Allo stesso modo gli Interessati possono richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per quelli trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi dell'art. 7 del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali).

Di seguito si riportano i tempi di conservazione dei Dati Personali nei sistemi di informazioni creditizie:

- richieste di finanziamento: 6 mesi, qualora l'istruttoria lo richieda, o 1 mese in caso di rifiuto della richiesta o rinuncia alla stessa;

- morosità di due rate o di due mesi poi sanate: 12 mesi dalla regolarizzazione;

- ritardi superiori sanati anche su transazione: 24 mesi dalla regolarizzazione;

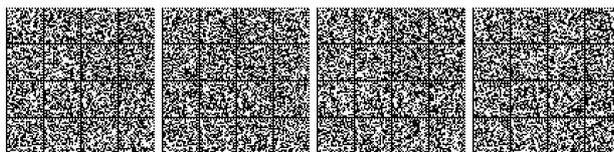
- eventi negativi (ossia morosità, gravi inadempimenti, sofferenze) non sanati: 36 mesi dalla data di scadenza contrattuale del rapporto o dalla data in cui è risultato necessario l'ultimo aggiornamento (in caso di successivi accordi o altri eventi rilevanti in relazione al rimborso);

- rapporti che si sono svolti positivamente (senza ritardi o altri eventi negativi): 36 mesi in presenza di altri rapporti con eventi negativi non regolarizzati. Nei restanti casi, il termine sarà di 36 mesi dalla data di cessazione del rapporto o di scadenza del contratto.

Milano, 16 luglio 2015

UniCredit OBG S.r.l. - Presidente del consiglio
di amministrazione
Enrico Gambini

T15AAB10182 (A pagamento).



BANCA TERCAS

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 ("TUB") e informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 196 del 30 giugno 2003 ("Codice Privacy")

BANCA TERCAS - Cassa di Risparmio della Provincia di Teramo s.p.a. (Capogruppo del Gruppo Bancario Cassa di Risparmio della Provincia di Teramo) con sede legale in Teramo Corso San Giorgio 36, iscritta all'albo delle banche al n. 5174, codice fiscale e partita IVA n. 00075100677 (la "Cessionaria") comunica che, in data 24 Giugno 2015 la società Terfinance S.p.a. con sede legale in Torino - Via San Pio V n. 5, iscritta all'Elenco Speciale ex art. 107 del TUB, codice fiscale e partita IVA 00710600677 (la "Cedente"), in riferimento all'accordo quadro sottoscritto il 21 dicembre 2010, ha venduto, e la Cessionaria ha acquistato, un portafoglio di crediti di titolarità della Cedente identificabili in blocco ai sensi dell'articolo 58 del TUB. Sono stati ceduti, i crediti ("Crediti ceduti"), unitamente ad ogni altro diritto e garanzia accessoria a tali crediti, che alla data del 23° Giugno 2015 soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

- Siano stati concessi da Terfinance Spa;
- Il termine previsto in ciascun contratto di finanziamento a favore del relativo mutuatario per esercitare il proprio diritto di recesso sia scaduto;
- Sia stato notificato il finanziamento (all'Amministrazione Terza Ceduta), oppure, a seconda dei casi, che la cessione o delegazione sia divenuta efficace ed opponibile nei confronti della, Amministrazione rilevante;
- Il relativo finanziamento sia stato interamente erogato;
- Siano state stipulate e siano in vigore le polizze assicurative a favore del mutuante a copertura (i) con riferimento ai mutuatari dipendenti, dei rischi per la perdita pecuniaria derivante dall'interruzione definitiva del rapporto di lavoro (anche in caso di morte del mutuatario), (ii) con riferimento ai mutuatari pensionati rischio morte;
- In relazione a ciascun finanziamento, non risultino più di 3 rate insolute;
- Derivino da contratti di finanziamento con numero identificativo (come riportato su ciascun contratto/ovvero in precedenza comunicato al Mutuatario) contraddistinti dal numero compreso tra 11220 e 31162 con esclusione dei contratti contraddistinti dai seguenti numeri: 12955, 14217, 14218, 14737, 20849, 21403, 21905, 23591, 23761, 24913, 25552, 26161, 26325, 26341, 26353, 26403, 26550, 26566, 26639, 26655, 26670, 26698, 26736, 26758, 26794, 26805, 26808, 26810, 26831, 26855, 26863, 26906, 26910, 26921, 26941, 26958, 26972, 26988, 26992, 27020, 27039, 27077, 27086, 27098, 27099, 27109, 27118, 27123, 27162, 27178, 27215, 27237, 27250, 27280, 27295, 27332, 27335, 27357, 27441, 27474, 27483, 27488, 27514, 27534, 27563, 27614, 27623, 27627, 27642, 27692, 27695, 27767, 27769, 27782, 27790, 27810, 27831, 27834, 27840, 27843, 27845, 27859, 27866, 27880, 27908, 27916, 27917, 27952, 27974, 28027, 28043, 28049, 28066, 28067, 28070, 28092, 28125, 28169, 28198, 28209, 28223, 28224, 28277, 28289, 28300, 28309, 28334, 28338, 28360, 28372, 28387, 28396, 28410, 28411, 28422, 28472, 28498, 28514, 28531, 28532, 28553, 28622, 28654,

28671, 28692, 28709, 28715, 28716, 28753, 28755, 28758, 28799, 28807, 28828, 28854, 28855, 28857, 28859, 28860, 28875, 28918, 28929, 28932, 28934, 28959, 28961, 28963, 28964, 29022, 29023, 29036, 29043, 29048, 29077, 29086, 29098, 29111, 29130, 29132, 29134, 29136, 29148, 29152, 29188, 29200, 29201, 29216, 29224, 29236, 29241, 29245, 29285, 29307, 29321, 29326, 29336, 29342, 29352, 29356, 29365, 29375, 29390, 29392, 29397, 29399, 29409, 29426, 29429, 29442, 29447, 29449, 29455, 29458, 29459, 29467, 29476, 29477, 29499, 29500, 29502, 29506, 29507, 29519, 29537, 29539, 29553, 29565, 29568, 29579, 29588, 29593, 29609, 29625, 29642, 29664, 29665, 29671, 29680, 29687, 29691, 29708, 29710, 29721, 29725, 29729, 29743, 29749, 29755, 29774, 29777, 29803, 29809, 29811, 29812, 29817, 29819, 29824, da 29828 a 29830, 29841, 29861, 29870, 29872, 29876, 29878, 29881, 29882, 29887, 29890, 29909, 29920, 29924, 29927, 29942, 29947, 29956, 29960, da 29963 a 29965, 29969, 29972, 29984, 29985, 30009, 30011, da 30013 a 30016, 30020, 30028, 30033, 30034, 30040, 30051, 30061, 30063, 30064, 30070, 30071, da 30078 a 30080, 30096, 30099, 30110, 30111, 30116, 30124, 30135, 30137, 30141, 30149, 30159, 30163, 30164, 30172, 30178, 30190, 30204, 30210, 30216, 30226, 30230, 30241, 30260, 30262, 30264, 30274, 30280, 30304, 30321, 30330, 30332, 30333, 30336, 30345, 30349, 30351, 30353, 30356, 30361, da 30364 a 30366, 30368, 30375, 30388, 30390, 30392, 30396, 30398, 30401, 30402, 30417, 30421, 30424, 30440, 30457, 30460, da 30463 a 30465, 30474, 30479, 30481, 30486, 30489, 30499, 30512, 30525, 30527, 30530, 30535, 30538, 30542, 30551, 30552, 30563, 30567, 30568, 30575, 30578, 30582, 30587, 30596, 30601, 30611, 30617, 30619, 30622, 30624, 30628, 30631, 30632, 30636, 30637, 30641, 30645, 30654, 30673, 30680, 30695, 30697, 30700, 30702, 30704, 30705, 30714, 30716, 30718, 30719, 30721, 30729, 30730, 30732, 30733, 30739, 30740, 30745, 30747, 30751, 30761, 30763, 30764, 30768, 30770, 30778, 30781, 30784, 30785, 30787, 30788, 30795, 30803, 30806, 30810, 30815, 30820, 30822, 30823, 30829, 30830, 30832, 30834, 30835, 30838, 30841, 30843, 30846, 30847, 30853, 30854, 30856, 30857, 30860, 30862, da 30865 a 30867, 30875, 30876, 30880, 30884, 30887, 30893, 30896, 30899, da 30901 a 30904, 30906, 30911, 30912, da 30914 a 30916, 30918, 30919, 30926, 30930, da 30933 a 30935, 30940, da 30944 a 30946, 30950, 30951, 30954, 30958, 30960, 30964, 30966, 30984, da 30987 a 30990, 30994, 30996, 30998, 31001, 31002, 31008, da 31010 a 31012, 31018, 31020, 31021, da 31025 a 31027, da 31030 a 31033, da 31035 a 31037, 31040, 31042, 31043, 31046, da 31048 a 31052, 31059, 31066, 31069, 31070, da 31077 a 31079, da 31088 a 31091, da 31093 a 31095, da 31098 a 31100, 31103, 31106, 31109, 31111, 31113, 31114, 31116, 31118, 31120, 31121, 31125, 31128, 31130, 31132, 31134, da 31137 a 31140, 31142, 31143, 31145, da 31147 a 31151, da 31154 a 31157, 31160, 31161

- Il relativo T.A.N. specificato in ciascun contratto di finanziamento sia pari al 4,50% o al 4,75% o al 5,20%;

- I relativi mutuatari siano persone fisiche dipendenti o pensionati;

- I relativi finanziamenti siano rimborsabili mediante cessione o delegazione di pagamento di quote dello stipendio;



- In relazione ai quali la Cedente non abbia notificato al mutuatario denuncia-querela presentata presso le competenti autorità.

La società Terfinance s.p.a. ha ricevuto incarico dalla Cessionaria affinché, in nome e per conto di quest'ultima, proceda all'incasso delle somme dovute in relazione ai Crediti Ceduti e, più in generale, alla gestione di tali Crediti Ceduti, ricevendo ampi poteri per la gestione e l'incasso dei Crediti Ceduti, con potere di sub-delegare compiti e funzioni a sub-mandatari. In forza di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono stati legittimati a pagare a Terfinance s.p.a., segnatamente ai crediti acquistati direttamente dalla medesima ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e Diritti Ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era ad essi consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

La cessione dei Crediti e Diritti Ceduti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e Diritti Ceduti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali"). Ciò premesso, la Cessionaria, nella sua qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13 del d.lgs. 196/2003, Codice in materia di Protezione dei Dati Personali ("Codice privacy") ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Informativa dovuta ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196 del 30/06/2003

"Codice in materia di protezione dei dati personali"

La Banca, in qualità di "Titolare" del trattamento, La informa sull'utilizzazione dei Suoi dati personali e sui Suoi diritti, affinché Lei possa esprimere consapevolmente il Suo consenso, ai sensi del D.Lgs. 196/2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali" (di seguito chiamato "Codice"). I Suoi dati personali, di norma da Lei direttamente forniti e occasionalmente provenienti da terzi, sono trattati per :

- finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione dei rapporti da Lei richiesti, ad esempio servizi di intermediazione finanziaria, gestione di depositi e conti correnti, ecc. (il trattamento dei dati è necessario per prestare il servizio da lei richiesto ed il consenso non è obbligatorio per legge);

- finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, regolamenti, normative comunitarie nonché da disposizioni impartite da autorità legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo, ad esempio normativa antiriciclaggio, gestione reclami, centrale di allarme interbancaria, ecc. (anche in questo caso il conferimento dei dati è obbligatorio e non è necessario alcun consenso);

- finalità funzionali all'attività della Banca (eseguite direttamente o attraverso l'opera di società specializzate), per le quali Lei ha facoltà di manifestare o negare il consenso; ad esempio: controllo della qualità dei servizi offerti; informazioni su prodotti, servizi o iniziative della Banca o di Terzi; ricerche e indagini di mercato.

Per il perseguimento delle sopraindicate finalità, possono venire a conoscenza dei Suoi dati, i dipendenti e i collaboratori pro-tempore incaricati al trattamento dalla Banca e dalle Società del Gruppo, secondo profili operativi agli stessi attribuiti in relazione alle funzioni svolte, nonché possono essere comunicati e/o trattati da società o enti esterni (1) di nostra fiducia, che svolgono per conto della Banca compiti organizzativi, operativi, tecnici, di supporto o di controllo aziendale.

I Suoi dati inoltre potranno essere comunicati alle seguenti società per la prevenzione e controllo del rischio d'insolvenza : Banca d'Italia, CRIF Spa.

La Banca tratta i Suoi dati sensibili (2) limitatamente a quanto necessario o strumentale per l'esecuzione di specifiche operazioni e servizi da Lei richiesti, solo con il suo consenso scritto e in conformità alle autorizzazioni del Garante.

Il trattamento dei Suoi dati avviene mediante strumenti manuali ed automatizzati (office automation, applicativi software) con logiche mirate al raggiungimento degli scopi propri del trattamento e con modalità strettamente correlate alle finalità sopra indicate e, comunque, in modo da garantirne la sicurezza e la riservatezza.

Senza i Suoi dati, non potremmo fornirLe i servizi in tutto o in parte (3).

Lei ha il diritto di conoscere in ogni momento, quali sono i Suoi dati e come essi vengono utilizzati. Ha, anche, il diritto di farli aggiornare, integrare, rettificare o cancellare, chiederne il blocco ed opporsi al loro trattamento (4) .

La informiamo che ai fini dell'esercizio dei diritti di cui all'art. 7, potrà rivolgersi, alla Direzione Generale presso la sede della Banca in Teramo, Corso San Giorgio 36, nella persona del Vice Direttore Generale pro-tempore nominato Responsabile dei rapporti esterni.

NOTE :

1) Queste società sono ns. dirette collaboratrici che operano in Italia o all'estero in qualità di Responsabili di trattamento o di autonomi Titolari e sono:

- Società che svolgono servizi bancari, finanziari, assicurativi o servizi di investimento (es: società che intervengono nella gestione dei servizi di pagamento ovvero altri Servizi connessi al singolo prodotto richiesto);

- Società di servizi per l'acquisizione, la registrazione ed il trattamento di dati rivenienti da documenti o supporti forniti od originati dall'Interessato ed aventi ad oggetto -lavorazioni massive relative a pagamenti, effetti, assegni ed altri titoli;

- Società che svolgono attività di trasmissione, imbustamento, trasporto e smistamento delle comunicazioni indirizzate all'Interessato;



- Società che svolgono servizi di archiviazione della documentazione relativa ai rapporti intercorsi con l'Interessato;
- Società di gestione di sistemi nazionali ed internazionali per il controllo delle frodi ai danni delle banche, degli intermediari finanziari e degli Interessati;
- Società di recupero crediti od esattori;
- Società di consulenza organizzativa, informatica e contabile;
- Ad enti che rilevano rischi finanziari, finalizzati a consentire l'accesso alle proprie banche dati da parte dei propri aderenti (altre banche ed enti finanziari)

- Società che gestiscono servizi di messaggistica internazionale in particolare: Society for Worldwide Interbank Financial Telecommunication (SWIFT) avente sede legale in Belgio (vedi <http://www.swift.com> per l'informativa sulla protezione dei dati). La Banca comunica a Swift dati riferiti a chi effettua transazioni internazionali e alcune specifiche operazioni in ambito nazionale richieste espressamente e non potrebbe effettuare le suddette operazioni senza utilizzare questa rete interbancaria e senza comunicare ad essa i dati sopraindicati. Al riguardo desideriamo informarla che tutti i dati di cui sopra vengono - per motivi di sicurezza operativa - duplicati, trasmessi e conservati temporaneamente in copia da Swift in un server della società sito negli Stati Uniti d'America e sono utilizzabili negli USA in conformità alla locale normativa. Competenti autorità statunitensi vi hanno avuto accesso - e potranno accedervi ulteriormente - sulla base di provvedimenti ritenuti adottabili in base alla normativa USA in materia di contrasto del terrorismo.

L'elenco aggiornato è disponibile presso tutte le ns. agenzie e può altresì essere richiesto al Responsabile del Trattamento dei Dati Personali.

2) Sono considerati sensibili i dati idonei a rivelare l'origine razziale ed etnica, le convinzioni religiose, filosofiche o di altro genere, le opinioni politiche, l'adesione a partiti, sindacati, associazioni od organizzazioni a carattere religioso, filosofico, politico o sindacale, nonché i dati personali idonei a rivelare lo stato di salute e la vita sessuale (art.4, comma d).

3) Ci riferiamo, in particolare, ai versamenti che riguardano sindacati, forze politiche e determinate associazioni, ad accreditamenti di alcune pensioni o di speciali rimborsi assicurativi. Per specifici servizi che comportano la conoscenza da parte della banca di dati sensibili (mutui assistiti da assicurazione, polizze vita, ecc.),.

4) Questi diritti sono previsti dall'art. 7 del Codice. La cancellazione e il blocco riguardano i dati trattati in violazione di legge. Per l'integrazione occorre vantare un interesse. Il diritto di opposizione può essere sempre esercitato nei riguardi del materiale commerciale e pubblicitario, della vendita diretta o delle ricerche di mercato. Negli altri casi, l'opposizione presuppone un motivo legittimo

Banca Tercas S.p.A. - Il vice direttore generale
Salvatore Volpe

T15AAB10186 (A pagamento).

BANCA POPOLARE DI PUGLIA E BASILICATA S.C.P.A.

iscritta all'Albo delle Banche al n. 5385.0

Sede legale e direzione generale: via Ottavio Serena, 13 -
70022 Altamura (BA), Italia

Capitale sociale: e Riserve al 31 dicembre 2014:
Euro 319.866.797,00

Registro delle imprese: Bari n. 00604840777

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00604840777

MEDIA FINANCE S.R.L.

*società a responsabilità limitata unipersonale
società iscritta al n. 32905.2 dell'elenco delle società
veicolo di cui all'art. 4 del*

Provvedimento Banca d'Italia del 1° ottobre 2014

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 03839880261

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03839880261

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente all'informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs 30 giugno 2003, n. 196 come successivamente modificato e integrato (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007

Banca Popolare di Puglia e Basilicata S.C.p.A. (il "Cessionario" o "BPPB") comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" concluso in data 17 luglio 2015 con Media Finance S.r.l. (il "Cedente"), con effetto dal 1 luglio 2015 (incluso), un portafoglio di crediti (il "Portafoglio"), unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, derivanti da contratti di mutuo che al 30 giugno 2015 (escluso) soddisfacevano il seguente criterio:

"tutti i crediti in precedenza ceduti da Banca Popolare di Puglia e Basilicata S.C.p.A., ai sensi dell'avviso di cessione pubblicato da Media Finance S.r.l. nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, parte II, del 5 febbraio 2008, numero 15, unitamente agli interessi e a ogni diritto ad essi accessorio, che non sono stati integralmente rimborsati al 30 giugno 2015 (escluso)".

Informativa ai sensi dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali.

La cessione del Portafoglio da parte del Cedente a BPPB, ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto di cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento al Cessionario dei dati personali relativi ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse al Portafoglio stesso. Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili; a titolo meramente esemplificativo, sono considerati tali i dati relativi allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (*cf.* art. 4 del Codice in materia di Protezione dei



Dati Personali). BPPB è, dunque, tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e al provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007. BPPB tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali. In particolare, BPPB tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del Portafoglio. BPPB, inoltre, tratterà i Dati Personali per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria, ovvero di disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge. In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e idonee a garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

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

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

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

Titolare del trattamento dei Dati Personali è: Banca Popolare di Puglia e Basilicata S.C.p.A., Via Ottavio Serena, 13, 70022 Altamura (BA), Italia.

L'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali attribuisce a ciascun interessato specifici diritti, tra cui il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e le modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione, nonché, qualora vi abbia interesse, l'integrazione dei dati personali medesimi. Tali diritti possono essere esercitati rivolgendosi al responsabile del trattamento dei Dati Personali, ossia a Banca Popolare di Puglia e Basilicata S.C.p.A..

Le richieste e le comunicazioni andranno indirizzate a: Banca Popolare di Puglia e Basilicata S.C.p.A., Via Ottavio Serena, 13, 70022 Altamura (BA), Italia.

Altamura (BA), 20 luglio 2015

p. Banca Popolare di Puglia e Basilicata S.C.p.A.
- Il presidente del consiglio di amministrazione
Michele Stacca

T15AAB10191 (A pagamento).

FORTE SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 3, comma 3 della Legge sulla Cartolarizzazione e del Provvedimento della Banca d'Italia del 1° Ottobre 2014 al numero 35161.9

Sede legale: via Statuto, 10 – Milano - Italia

Capitale sociale: Euro 10,000

Registro delle imprese: Milano n. 08852750960

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08852750960

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

Forte SPV S.r.l., con sede in Milano, Via Statuto 10, codice fiscale n. 08852750960 e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano, numero 2053385, società costituita ai sensi della legge 30 aprile 1999, n. 130 (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge finalizzata nel dicembre 2014, in forza di un secondo contratto quadro di cessione di crediti pecuniari concluso in data 19 giugno 2015 con Primi sui Motori S.p.A., con sede in Modena, Viale Marcello Finzi n. 587 capitale sociale pari ad Euro 3.041.572,00 i.v., codice fiscale e P.IVA 03162550366, iscrizione al Registro delle Imprese di Modena MO-364187 ("PSM" o il "Cedente"), e della successiva proposta di acquisto inviata da PSM ed accettata da parte del Cessionario in data 19 giugno 2015 (la "Data di Cessione PSM") i ha acquistato pro soluto da PSM, con effetti economici dal 18 giugno 2015, i crediti per capitale e relativi interessi maturati e maturandi (i "Crediti") nascenti da prestazioni effettuate da PSM nell'ambito della propria attività statutaria e delle attività funzionalmente e direttamente connesse nei confronti dei propri clienti, per un ammontare totale complessivo pari a Euro 1.039.148,41 e tutti gli accessori, i privilegi, tutte le garanzie, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio.

Tali Crediti sono selezionati tra quelli che soddisfano al 18 Giugno 2015 i Criteri di Eleggibilità come definiti tra il Cessionario ed il Cedente.

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 130/99 e 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione



ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori od aventi causa, possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente a: Primi sui Motori S.p.A., Viale Marcello Finzi, 587, 41122 Modena (MO).

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Zenith Service S.p.A., con sede legale in Via Guidubaldo del Monte 61, Roma, Italia, codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Roma numero 02200990980, iscritta nell'elenco degli intermediari finanziari tenuto dalla Banca d'Italia al numero 32819, come Servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer").

In virtù della suindicata cessione e degli altri contratti sottoscritti sempre nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione il Servicer e il Cessionario sono divenuti ciascuno "titolare del trattamento" dei dati personali dei debitori ceduti rispetto ai Crediti e agli ulteriori crediti che potrebbero essere trasferiti al Cessionario da parte di PSM ai sensi del contratto quadro di cessione.

Con l'espresso consenso del Cessionario, il Servicer ha conferito incarico a PSM affinché, in nome e per conto del Cessionario e nella qualità di sub-servicer dell'operazione su descritta (il "Sub-Servicer"), svolga tutte le attività di amministrazione, incasso e gestione dei Crediti nonché le eventuali procedure di recupero degli stessi, anche in sede giudiziale, ed a tal fine il Servicer ha conferito a PSM apposito mandato di gestione, amministrazione, incasso e recupero dei Crediti. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti sono legittimati a pagare a PSM, quale mandatario all'incasso in nome e per conto del Cessionario e del Servicer, ogni somma dovuta in relazione ai relativi Crediti e diritti ceduti, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Ai sensi e per gli effetti del codice in materia di protezione dei dati personali (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), il Cessionario ed il Servicer non tratteranno dati definiti dal codice in materia di protezione dei dati personali come "sensibili".

I dati personali continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate. In particolare, il Cessionario ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti; al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Inoltre, per lo svolgimento di alcune attività poste a suo carico nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione

sopra citata, il Cedente è stato nominato "Responsabili" del trattamento dei dati personali relativi ai propri debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Codice della Privacy.

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

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile Primi sui Motori SpA., come sotto indicato.

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

I diritti previsti all'articolo 7 del codice in materia di protezione dei dati personali potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta ai Responsabili, Primi sui Motori S.p.A., Viale Marcello Finzi, 587, 41122 Modena (MO) all'attenzione del Direttore Amministrazione Finanza e Controllo.

Forte SPV S.r.l. - L'amministratore unico
Manlio Genero

T15AAB10254 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TARANTO

Notificazione per pubblici proclami

La sig.ra Ciccarone Teresa, cita i sigg.ri: Bacchetta Alfonso, Bacchetta Claudio, Veglia Giorgio, Veglia Vittoria ed eventuali eredi e aventi causa, dinanzi al Tribunale di Taranto per l'udienza del 23.07.2015, ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi degli artt.166 e 167 c.p.c., per ivi sentir rigettata ogni contraria tesi, istanza ed eccezione e per ivi sentir dichiarare l'attrice proprietaria esclusiva dell'immobile sito in Laterza alla Piazza Plebiscito n. 33, piano terra, in catasto al foglio n. 96, particella 647 sub. 9.

Ciccarone Teresa

T15ABA10150 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PADOVA*Atto di citazione per usucapione*

La Signora Frison Annalisa, nata a Piove di Sacco (Pd) il 06/03/1968, FRSNLS68C46G693F - rappresentata, difesa e domiciliata dall'Avv. Emilia De Franco del Foro di Padova - DFRMLE68B53G284Z con studio in Piove di Sacco (Pd), Piazza Incoronata n. 2 PEC emilia.defranco@ordineavvocatipadova.it fax 049.5841053, vista l'autorizzazione ex art. 150 c.p.c. rilasciata dal Presidente del Tribunale di Padova l'08/07/2015, cita gli eredi della sig.ra Frison Rosa (FRSR-SO00M66G693G), nata a Piove di Sacco il 26/08/1900, ivi deceduta il 21/09/1981, a comparire il 6 ottobre 2015 ore 9 avanti l'Organismo di Mediazione Forense di Padova per il tentativo di mediazione e all'udienza del 18 febbraio 2016 ore 9 avanti all'intestato Tribunale di Padova, Giudice designando, con l'invito a costituirsi almeno venti giorni prima dell'udienza nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 167 e 38 c.p.c., e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia per sentire dichiarare, ogni contraria istanza ed eccezione disattesa, che Frison Annalisa è esclusiva proprietaria per intervenuta usucapione della quota di 45/441 dei seguenti beni immobili:

Comune di Piove di Sacco al Catasto Fabbricati, Foglio 13, mapp. 824 sub 1, piano T. - BCNC cortile e portico sub 2 e 3; mapp. 824 sub 2, piano T-1 cat. A/7 cl. 1 vani 9; mapp. 824 sub 3, piano T cat. C/6 cl. 1 mq. 25; Comune di Piove di Sacco al Catasto Terreni, Foglio 13, particelle 824; 562; 823; 825 e 561.

Padova - Piove di Sacco, 18 giugno 2015

avv. Emilia De Franco

T15ABA10153 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA*Atto di citazione in usucapione*

Il Presidente F.F. della II sezione civile del Tribunale di Vicenza, Dott. Marcello Colasanto, con decreto del 07/07/2015 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione del 18/06/2015 con il quale Casarotto Mirko, nato a Arzignano (VI), il 05/03/1966, residente a Montorso Vicentino (VI), Via San Nicolò n. 72 (CSR-MRK66C05A459F), Castegnaro Giuseppe nato a Zermeghedo (VI), il 4/2/1960, ivi residente in Via Nogarole n. 2 (CSTGPP60B04M170B), Brunello Claudio, nato a Montorso Vicentino (VI), il 22/03/1955, ivi residente in Via Motti n. 51 (BRNCLD55C22F696Q), Castegnaro Luigina nata a Montecchio Maggiore (VI), il 20/3/1964, residente a Montorso Vicentino (VI), Via Darramara n. 24 (CSTLGN-64C60F464G), Piazzon Romeo nato a Montecchio Maggiore (VI), il 02/02/1964, ivi residente in Via Toscana n. 13 (PZZR-MO64B02F464X) e Piazzon Antonella, nata a Montecchio Maggiore il 05/05/1965, residente ad Altavilla Vicentina

(VI), Piazza A. De Gasperi n. 11 (PZZNNL65E45F464O), tutti rappresentati e difesi dal proc. dom. Avv. Massimo Pesavento (PSVMSM61A23L840Y) del foro di Vicenza, hanno convenuto avanti il Tribunale di Vicenza per l'udienza del 31/03/2016 ore 9:00 gli intestatari dei fondi oggetto di causa e precisamente quanto ai mapp. n. 348 e 1141, Foglio 5, Comune di Montorso Vicentino i signori: Albiero Domenica ved. Albiero nata a Montorso Vicentino l'1/11/1893; Albiero Domenico fu Antonio; Albiero Giovanni fu Francesco; Albiero Valentino fu Francesco; Brunello Emilia nata Montorso Vicentino il 4/7/1896; Brunello Genoveffa nata a Montorso Vicentino il 4/12/1901; Brunello Maria nata a Montorso Vicentino il 13/3/1938; Brunello Olga nata a Montorso Vicentino il 20/9/1932 (BRNLGO32P60F696K); Brunello Ottorino nato a Montorso Vicentino il 30/7/1945 (BRNTRN45L30F696N); Brunello Romilda nata a Montorso Vicentino il 27/3/1942 (BRNRLD42C67F696O); Brunello Valentino, nato a Montorso Vicentino il 02/08/1934 (BRNVNT34M02F696T); Castegnaro Giuseppe nato a Zermeghedo (VI) il 4/2/1960 (CSTGPP60B04M170B); Dal Maso Francesco, di Valerio; Dal Maso Silvio, di Valentino; Dal Maso Umberto di Valerio; Ghiga Erminia ved. Brunello nata a Chiampo il 4/9/1904; Sgaio Giuseppe fu Giuseppe; Sgaio Graziosa fu Giuseppe; Sgaio Paolo fu Giuseppe; Sgato Luigia fu Giuseppe; Tadiotto Angelo nato a Montorso Vicentino il 2/3/1897.

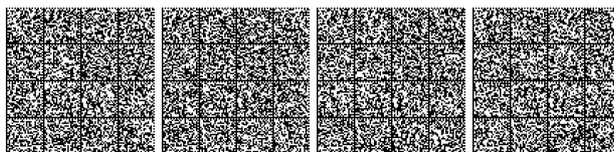
Quanto ai mapp. n. 356 e 357, foglio 5, Comune di Montorso Vicentino i signori: Albiero Domenica fu Antonio; Albiero Domenica fu Pellegrino nata a Montorso Vicentino il 1/11/1893; Albiero Maria fu Giuseppe; Castegnaro Giuseppe nato a Zermeghedo il 4/2/1960 (CSTGPP60B04M170B).

Quanto ai mapp. n. 87 e 1158, Foglio 5, Comune di Montorso Vicentino i signori: Albiero Domenica, nata a Montorso Vicentino il 1/11/1893 (LBRDNC93S41F696S); Castegnaro Giuseppe nato a Zermeghedo il 4/2/1960 (CSTGP-P60B04M170B); Castegnaro Luigina nata a Montecchio Maggiore il 20/3/1964 (CSTLGN64C60F464G); Piazzon Antonella, nata a Montecchio Maggiore il 5/5/1965 (PZZN-NL65E45F464O); Piazzon Romeo, nato a Montecchio Maggiore il 2/2/1964 (PZZRMO64B02F464X).

Quanto ai mappali n. 253, 254 e 567, Foglio 6, Comune di Montorso Vicentino i signori: Albiero Domenica nata a Montorso Vicentino il 1/11/1893 (LBRDNC93S41F696S); Castegnaro Giuseppe, nato a Zermeghedo il 4/2/1960 (CSTGP-P60B04M170B); per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni:

1) Dichiararsi Casarotto Mirko, nato a Arzignano (VI) il 05/03/1966, residente a Montorso Vicentino (VI) Via San Nicolò n. 72 (CSRMRK66C05A459F), proprietario per intervenuta usucapione ultraventennale dell'appezzamento di terreno censito al mappale n. mappale n. 348, Fg. 5, Comune di Montorso Vicentino, RD 4,70, RA 7,05.

2) Dichiararsi Castegnaro Giuseppe, nato a Zermeghedo (VI) il 4/2/1960, ivi residente in Via Nogarole n. 2 (CSTGP-P60B04M170B), proprietario per intervenuta usucapione ultraventennale degli appezzamenti di terreno censito ai mappali n. 356 Fg. 5 Comune di Montorso Vicentino, RD 0,45, RA 0,67; mappale n. 357 Fg. 5 Comune di Montorso



Vicentino, RD 1,42, RA 0,28; mappale n. 253 Fg. 6 Comune di Montorso Vicentino, RD 14,03, RA 15,11; mappale n. 254 Fg. 6 Comune di Montorso Vicentino, RD 6,23, RA 1,25; mappale n. 567 Fg. 6 Comune di Montorso Vicentino, RD 5,38 e RA 8,07.

3) Dichiararsi Brunello Claudio, nato a Montorso Vicentino (VI) il 22/03/1955, ivi residente in Via Motti n. 51 (BRNCLD55C22F696Q) proprietario per intervenuta usucapione ultraventennale del mappale censito al n. 1141, Foglio 5, Comune di Montorso Vicentino, RD 1,97, RA 2,96. 4) Dichiararsi Castegnaro Giuseppe, nato a Zermeghedo (VI) il 4/2/1960, ivi residente in Via Nogarole n. 2 (CSTGP-P60B04M170B), Castegnaro Luigina nata a Montecchio Maggiore (VI) il 20/3/1964, residente a Montorso Vicentino (VI) Via Darramara n. 24 (CSTLGN64C60F464G), Piazzon Romeo nato a Montecchio Maggiore (VI) il 02/02/1964, ivi residente in Via Toscana n. 13 (PZZRMO64B02F464X) e Piazzon Antonella nata a Montecchio Maggiore il 05/05/1965, residente ad Altavilla Vicentina (VI) Piazza A. De Gasperi n. 11 (PZZNNL65E45F464O), proprietari per intervenuta usucapione ultraventennale dell'immobile censito al mappale al mappale n. 87, Foglio 5, Comune di Montorso Vicentino, Categoria A/3, Cl. 3, 4 vani, Rendita 247,90 e il relativo portico mapp. 1158, Fg. 5 Comune di Montorso Vicentino, Categoria C/2, Cl. 2, mq. 55, Rendita Euro 48,29. Autorizzarsi i competenti uffici del Territorio le conseguenti trascrizioni e necessarie volture. Invita i convenuti a costituirsi almeno 20 (venti) giorni prima dell'udienza con espresso avviso che la mancata costituzione comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c..

avv. Massimo Pesavento

T15ABA10179 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Notificazione per pubblici proclami

Si rende noto che è pendente presso il Tribunale di Bologna Sez. Lavoro ricorso R.G. 1955/15, promosso da Monica Albertazzi +20, tutti con diploma magistrale conseguito entro il 2001/2002, per il quale è stata fissata udienza cautelare per il giorno 05.08.15 h. 10.00 e, nel merito, per il 06/10/15 ore 11.30. Con tale ricorso è stata promossa un'azione per l'inserimento dei ricorrenti nelle Graduatorie ad Esaurimento della Provincia di Bologna classi di concorso AAAA e EEEE.

S'invitano i controinteressati a prendere visione del ricorso e degli atti allegati sul sito del MIUR nelle aree tematiche "Atti di Notifica" al link http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/proclami/proclami_15

Bologna, 13.07.2015

avv. Alcardo Lizzi

T15ABA10184 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERAMO

Notificazione per pubblici proclami

Il Presidente del Tribunale di Teramo il 14.07.2015 ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami dell'atto di citazione con cui la Sig.ra Durante Daniela, nata il 14.2.1959 a Marino, C.F. DRNDNL59B54E958H, e la Sig.ra Durante Stefania, nata il 25.11.1967 a Marino, C.F. DRNSFN-67S65E958I, entrambe residenti in Albano Laziale alla Piazza Rimembranza n. 23, rappresentate e difese dall'Avv. Cristiano Putti C.F. PTTCST81L16E058I - cristiano.putti@pec-avvocatiteramo.it - Tel/Fax 0861.243259 ed elettivamente domiciliate presso il suo studio in Teramo, alla Via dell'Arco, n. 22, citano in giudizio, i signori:

Nisi Adina fu Francescopaolo Ved. Reggimenti, Reggimenti G. Battista fu Valentino, Reggimenti Lilla fu Valentino, Reggimenti Nicola fu Valentino, Reggimenti Paolina fu Valentino, Reggimenti Rosa fu Valentino, nonché eventuali loro eredi ed aventi causa e chiunque ne abbia interesse, a comparire dinanzi al Tribunale di Teramo all'udienza del 01.03.2016, ore di rito, Giudice a designarsi ex art. 168 bis c.p.c., con invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata, ai sensi dell'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre i termini suddetti comporterà le decadenze previste ex artt. 38 e 167 c.p.c., e tutto questo per vedersi riconosciuto l'acquisto per usucapione ventennale dell'immobile sito nel Comune di Fano Adriano, alla Via Belardino Lancianese, distinto nel N.C.E.U. del predetto Comune al Foglio 1 Particella 425 Subalterno 2, Categoria A/3, Classe 1, Vani 3,5, Rendita Catastale Euro 155,45.

Teramo, 20 luglio 2015

avv. Cristiano Putti

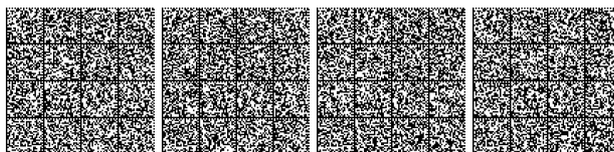
T15ABA10185 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI NAPOLI Sezione distaccata di Ischia

Atto di citazione per usucapione

L'Avv. Emanuele Foschi, cod. fisc. FSCMN-L78L29H926U, con studio in Roma alla Piazza dei Mirti 40, rappresentante e difensore della Garganogas S.r.l., in persona dell'amministratore unico Notaro Sergio Pio, con sede in San Nicandro Garganico (FG), Strada Monte d'Elio - Contrada Sagri, (Partita Iva 03597460710), con richiesta di poter ricevere le comunicazioni relative di causa al n. di Tel. Fax 06/45443775, e-mail: studiofoschi@tiscali.it, pec: emanuelefoschi@ordineavvocatiroma.org, ha chiesto, con atto di citazione, che la Garganogas S.r.l. usucapisse e potesse così acquistare:

- la piena proprietà dell'immobile, sito in Ischia alla Via G.B. Vico n. 3, distinto al NCEU di Napoli al foglio 11, Particella 42, sub. 1, cat. C/1, classe 2, consistenza mq 22, rendita Euro 570,38.



Il Presidente del Tribunale di Napoli, previo parere favorevole del Pubblico Ministero, con provvedimento depositato in cancelleria il 25.6.2015, ha ordinato la notificazione per pubblici proclami relativa all'atto di citazione per l'udienza del 15.1.2016 ore di rito nei confronti di:

- 1) Morelli Alberto, nato ad Ischia il 26.7.1922, e dei suoi eventuali eredi;
- 2) eredi della Sig.ra Morelli Carolina, nata a Ischia il 5.11.1920;
- 3) Morelli Arturo, nato ad Ischia il 12.12.1950, e dei suoi eventuali eredi;
- 4) Morelli Carlo, nato ad Ischia il 6.11.1954, e dei suoi eventuali eredi, mediante il deposito dell'atto di citazione nella casa comunale, inserzione di un estratto di esso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica e pubblicazione sul quotidiano *Il Mattino* per una sola volta.

avv. Emanuele Foschi

T15ABA10244 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notifica per pubblici proclami

Il TAR Napoli con ordinanza 1347/15 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami nel processo ruolo generale n. 3330/15 proposto da SICA Sara contro la graduatoria dell'Ufficio Scolastico Regionale Campania del concorso per dirigenti scolastici approvata con modifiche con decreto dirigenziale n. AOODRCA 3355 dell'1.4.2015 nella parte in cui ha rettificato la posizione della ricorrente dal 108° posto, con punti 76,40, al 177° posto, con punti 74,90.

Lo svolgimento del processo può essere verificato sul sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del numero di registro generale del TAR Napoli. Il testo integrale del ricorso ed i nominativi dei singoli controinteressati possono essere consultati sul sito internet dell'Ufficio Scolastico Regionale per la Campania.

avv. Pasquale Napolitano

T15ABA10249 (A pagamento).

TAR CAMPANIA

Integrazione del contraddittorio notificato per pubblici proclami

Il Prof. Sig. Giuliano Mango, nato a Napoli, il 14.11.1970, (CF: MNGGLN70S14F839A) ed elett.te dom.to, in Napoli, Viale Michelangelo, 71, presso lo studio dell'Avv. Alfredo Affaitati (CF: FFTLRD71R27F839R), che lo rappresenta e difende, giusta procura a margine del ricorso introdotto, il quale Avvocato dichiarava di voler ricevere le comunicazioni, ex art. 125 cpc al numero di fax 081 2207877 ed al seguente indirizzo PEC: alfredoaffaitati@avvocatinapoli.legalmail.it, adiva il TAR Campania, sede Napoli, ricorso

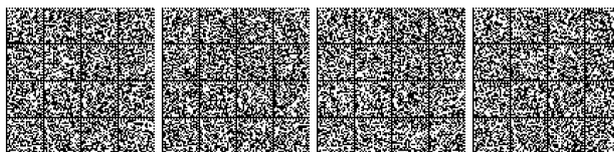
r.g. 03366/2015 in danno del Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, in persona del Ministro pro-tempore in carica ed altri, al fine di sentire dichiarare l'annullamento previa sospensiva per difetto di istruttoria - Errore di fatto - Eccesso di potere-illegittimità graduatoria; violazione dell'art.3 Legge 7.8.90, n.241 - Eccesso di potere per difetto di motivazione, erroneità dei presupposti, carenza assoluta di istruttoria e mancata comparazione dell'interesse pubblico con quello privato - violazione dell'art.12 del bando del ddg 13.07.2011, della graduatoria concorso, dipartimento per l'istruzione direz. gen. per il personale scolastico ufficio II, emanata dall'Ufficio Scolastico Regionale per la Campania Direzione Generale Ufficio V - Dirigenti Scolastici, Prot.n. AOODRCA.3355 Napoli, 01.04.2015 avente ad oggetto il concorso per esami e titoli per il reclutamento di dirigenti scolastici per la scuola primaria, secondaria di primo grado, secondaria di secondo grado e per gli istituti educativi.

Il Tar Campania - Napoli - sez. IV con Ordinanza n. 01345/2015 del 30/01/2015 ha ordinato la integrazione del contraddittorio nei confronti dei controinteressati, autorizzando la notifica per pubblici proclami, mediante pubblicazione di apposito avviso in una apposita sezione denominata "atti di notifica" del "sito web istituzionale del MIUR" del ricorso r.g. 03366/2015 e degli altri atti indicati nella medesima ordinanza ai e ricoprenti la posizione dal nn.030 al nn.076 al termine della graduatoria impugnata: Trunfio Nicola, Vollaro Lucia, Russo Angela, Siciliano Sergio, Iervolino Maria, Irollo Daniela, Picariello Erika, Esca Rosa, Pesce Rosario, Testa Letizia, Marinelli Anna Lisa, Salvia Maria Luisa, De Rosa Vincenzo, Bosco Massimiliano, Mele Maria Grazia, Mola Claudio, Vinci Maria, Maiorano Antonio, Fornaro Anna, Buonocore Giovanni, Lenza Ida, Nugnes Giuseppina, Miro Adriana Maria Loredana, Tafuri Antonella, Satriano Milena, Nocera Filomena, Emmi Anita, Guerriero Maria Rosaria, Novi Daniela, Pellegrini Gabriella, Alfano Maria, Wirz Erminia, Pentone Anna Cristiana, Iadicicco Immacolata, Buonoconto Anna, Melucci Emelde, Esposito Domenico, Esposito Agata, Clemente Gabriella, Spalice Giovanni, Morese Rosalba, Mannarelli Carmela, Crisci Carmen, Tedeschi Olimpia, Casadio Vitalba, Esposito Fabiana, Errichiello Anna, Rije Diego, Moschella Annunziata, Marro Giovanni, De Majò Ginevra. Lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del numero di registro generale del ricorso (03366/2015) nella seconda sottosezione "Ricerca ricorsi", rintracciabile all'interno della seconda sottosezione "TAR CAMPANIA - Napoli - SEZ.IV".

Il testo integrale del ricorso può essere consultato sul sito internet del MIUR: www.istruzione.it. La presente notifica per pubblici proclami è stata autorizzata dalla Sez. IV del T.A.R. Campania sede di Napoli con Ordinanza n.01345/2015.

avv. Alfredo Affaitati

T15ABA10256 (A pagamento).



TRIBUNALE DI ENNA*Atto di citazione*

La signora Falautano Maria Antonia nata ad Enna il 23 marzo 1965 ed ivi residente n via Mercato n. 71, domiciliata ad Enna via Roma n. 419 presso lo studio dell'avv. Tiziana Lipani dalla quale è rappresentata e difesa giusta procura a margine dell'atto di citazione, ha promosso azione giudiziaria, fissando udienza per il 15 dicembre 2015, per sentire dichiarare intervenuta a proprio favore l'usucapione dell'immobile sito in Enna c/da Cutura, annotato al CT al foglio 151, p.lla 121, qualità seminativo, classe 1, are 2 ca 80, RD € 2,10, RA € 0,43, intestato a Bertuccio Angelo nato ad Enna il 16 giugno 1947, Bertuccio Biagio nato ad Enna il 2 marzo 1952, Bertuccio Carmelo nato ad Enna il 10 marzo 1939, Bertuccio Giuseppa nata ad Enna il 23 dicembre 1949, Bertuccio Maria nata ad Enna il 9 maggio 1954, Messina Giuseppa nata ad Enna il 9 febbraio 1925, Messina Ignazio nato ad Enna il 10 gennaio 1923, Messina Mario nato ad Enna il 18 luglio 1927, Messina Paola Giuseppa nata ad Enna il 16 marzo 1920, Messina Venera nata ad Enna il 12 settembre 1924, Stella Agostino nato ad Enna il 13 ottobre 1912, Stella Angelo nato ad Enna il 13 giugno 1924, Stella Giuseppe nato ad Enna il 23 marzo 1923, Stella Mariano nato ad Enna il 6 aprile 1919, Stella Paola nata ad Enna il 15 novembre 1916, Tamburella Agata nata ad Enna l'11 gennaio 1943, Tamburella Giuseppa nata ad Enna il 20 aprile 1938 e Tamburella Santo Paolo nato ad Enna il 22 dicembre 1935. L'identificazione della totalità delle persone a cui notificare l'atto è risultata impossibile a causa dell'elevato numero. Pertanto il Presidente del Tribunale di Enna dott. G. Ferreri, autorizzava l'attrice ad effettuare la notifica per pubblici proclami con ordinanza del 5 giugno 2015.

Avv. Tiziana Lipani

TC15ABA10095 (A pagamento).

TAR - CAMPANIA*Notifica per pubblici proclami*

Si notifica che la prof.ssa D'Angelo Anna Maria, rappresentata e difesa dall'avv. Salvatore Crisci col quale elettivamente domicilia in Napoli, viale Augusto n. 148, c/o lo studio dell'avv. Dario Rojo ha proposto ricorso iscritto al n. 871/2015 Reg. Ric. innanzi al Tribunale Amministrativo Regionale della Campania - Sezione IV, Sede di Napoli, contro l'Ufficio Scolastico Regionale per la Campania - Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca, in persona del Direttore Generale p.t. dell'Ufficio Scolastico nonché della prof.ssa Buonoconto per l'annullamento del decreto del 18 dicembre 2014, prot. n. AOODRCA. 9248, del Direttore generale dell'Ufficio Scolastico Regionale per la Campania, col quale è stata approvata la graduatoria generale di merito riguardante i candidati che hanno partecipato alle procedure per il reclutamento dei dirigenti scolastici, ruolo regionale della Campania, nella parte in cui alla ricorrente - graduatoria al n. 91 - è stato attribuito il punteggio complessi-

sivo di 76,95 invece di 78,75, punteggio che l'avrebbe fatta graduare al 52° posto; nonché di tutti gli atti presupposti, commessi e consequenziali, ivi compreso, e sempre *in parte qua*, degli atti emessi dalla Commissione giudicatrice o dalla Sottocommissione giudicatrice con riferimento all'attribuzione dei punteggi per «titoli servizio e professionali» e per «titoli culturali» assegnati alla ricorrente in misura inferiore a quella spettante - lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del numero del registro generale del Tribunale Amministrativo Regionale della Campania - Sede di Napoli. Il testo integrale del ricorso può essere consultato sul sito internet dell'amministrazione resistente. I soggetti contro interessati sono i seguenti: 52) Miro Adriana Maria Loredana; 53) Tafuri Antonella; 54) Satriano Milena; 55) Nocera Filomena; 56) Emmi Anita; 57) Guerriero Maria Rosaria; 58) Novi Daniela; 59) Pellegrini Gabriella; 60) Alfano Maria; 61) Wirz Erminia; 62) Pentone Anna Cristiana; 63) Iadicicco Immacolata; 64) Buonoconto Anna; 65) Melucci Emelde; 66) Esposito Domenico; 67) Esposito Agata; 68) Clemente Gabriella; 69) Spalice Giovanni; 70) Morese Rosalba; 71) Mannarelli Carmela; 72) Crisci Carmen; 73) Tedeschi Olimpia; 74) Casadio Vitalba; 75) Esposito Fabiana; 76) Errichiello Anna; 77) Mango Giuliano; 78) Rostan Benedetta; 79) Petti Flavia; 80) Valentino Donatella; 81) Rullo Claudio; 82) Cioffi Anna Maria; 83) Urciuolo Giulia; 84) Cosentino Concetta; 85) Cirusuolo Domenica Raffaella; 86) Mascoli Rosanna; 87) Esposito Carmine; 88) Belardo Maria Debora; 89) Astarita Stefania; 90) Buglione Angela.

Salerno, 15 luglio 2015

avv. Salvatore Crisci

TC15ABA10129 (A pagamento).

AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI SIENA***Ammortamento cambiario*

Il Giudice Monocratico del Tribunale di Siena, con Decreto del 06/07/2015 emesso nel procedimento N.R.G. 320/2015, ha dichiarato l'ammortamento della cambiale n. 21842 dell'importo di Euro 1.200,00, con scadenza al 30/12/2013 intestata a Masoumi Sarvestani Mostafa, in favore di Rizzi Ezio.

Opposizione legale entro 30 giorni.

Li, Torrita di Siena (SI) 17/07/2015

avv. dott. Giulio Zarro

T15ABC10152 (A pagamento).



TRIBUNALE DI GENOVA*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Genova, con decreto del 09.06.2015, ha dichiarato l'ammortamento dei seguenti titoli cambiari, aventi tutti come beneficiario l'Avv. Andrea Mina, come debitore il Signor Giona Hauner ed emessi in Sarezzo (BS), autorizzandone il pagamento decorsi 30 giorni dalla data di pubblicazione di un estratto del decreto nella *Gazzetta Ufficiale*, purchè nel frattempo non sia proposta opposizione da parte dell'eventuale detentore:

- cambiale di Euro 2.880,00 emessa il 14.10.2014, scadenza al 16.01.2015, con domiciliazione c/o Banca Popolare di Vicenza;

- cambiale di Euro 4.000,00 emessa il 14.10.2014, scadenza al 16.02.2015, con domiciliazione c/o Banca Popolare di Vicenza.

Genova, 01 luglio 2015

Banca Carige Italia S.p.A. - Un procuratore
dott. Giovanni Antonio Bertolotti

T15ABC10154 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE*Ammortamento titoli azionari*

Il Presidente del Tribunale di Firenze, letta l'istanza presentata dall'avv.to Enrico Ceccarelli, procuratore delle sigg. re Calamai Vanda, Ugolini Anna Maria, Ugolini Paola, Ugolini Elisabetta, Ugolini Francesca e Ugolini Alessandra, nella loro qualità di eredi del sig. Ugolino Ugolini, dispone l'ammortamento dei titoli azionari della "Società Italo Britannica L. Manetti - H. Roberts & c. per Azioni" numerate da 6000164 a 6000172, ciascuna pari a 100 azioni della società, per un totale di 900 azioni. Tale evidenza è riportata nel libro soci della società alla pagina n. 1998/0057, con registrazione n. 277 del 22.12.2006 e autorizza la società a rilasciare il duplicato degli stessi titoli entro trenta giorni dalla data della pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica purchè non venga fatta, nel frattempo, opposizione dal detentore.

Ordina che il presente decreto venga a cura del ricorrente notificato alla società in atti indicata pubblicato nella *Gazzetta ufficiale* della Repubblica

Firenze 29 giugno 2015

avv. Enrico Ceccarelli

T15ABC10172 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Velletri con decreto del 17/03/15 emesso nel procedimento n. 119/15 V.G., n. 1120/15 Cron., ha pronunciato l'ammortamento di n. 17 cambiali di Euro 560,00 cadauna con scadenza dal febbraio 2012 e di n. 22 cambiali di Euro 230,00 cadauna con scadenza dal 30/04/10, tutte emesse il 18/03/10 da Ciriaci Enzo e Zaccagnini Graziella in favore di Fed S.r.l.. Opposizione legale entro 30 gg.

Artena, 17/07/15

avv. Chiara Perica

T15ABC10176 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI SANTA MARIA
CAPUA VETERE***Ammortamento vaglia cambiari*

Il Tribunale di Santa Maria Capua Vetere, su ricorso della Sider Di Pietro S.p.a., con decreto n. 2239/2014 R.V.G. Del 13.04.2015, ha dichiarato l'ammortamento dei vaglia cambiari n. 1310004952 di Euro 10.000,00, n. 1310004947 di Euro 5.000,00, n. 1310004951 di Euro 6.000,00, emessi dalla Teknosud S.r.l. in favore della Edil Prodotti S.p.a. e girati alla Sider Di Pietro S.p.a., autorizzando il pagamenti dei suindicati vaglia decorsi 30 giorni dalla pubblicazione del decreto di ammortamento sulla GU, sempre che nel frattempo non venga fatta opposizione da un eventuale detentore.

Sider Di Pietro S.p.A. - Il legale rappresentante pro tempore
Ruggiero Di Pietro

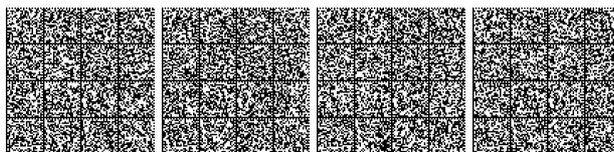
T15ABC10178 (A pagamento).

TRIBUNALE DI COMO*Ammortamento libretto di risparmio*

Il Presidente del Tribunale di Como con decreto n° 1124/15 cron. 9839/15 del 29/05/2015 ha pronunciato l'ammortamento del libretto di risparmio nominativo n° 82209 emesso in data 09/09/2008 e portante un saldo apparente di Euro 16.420,75 rilasciato dalla Banca di Credito Cooperativo del'Alta Brianza - Alzate Brianza Soc. Coop. Filiale di Alzate Brianza, autorizzando il rilascio del duplicato dopo 30 giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana purchè nel frattempo non venga fatta opposizione dall'eventuale detentore.

Molteni Andrea Luigi

T15ABC10190 (A pagamento).



TRIBUNALE DI MILANO*Ammortamento titoli azionari*

Il Presidente Delegato del Tribunale di Milano, dott.ssa Laura Cosentini, con decreto R.G. n. 7605 del 14 luglio 2015, depositato in Cancelleria il 17 luglio 2015, ha disposto l'ammortamento dei titoli azionari di categoria ordinaria incorporanti n. 2.200.000 azioni del valore nominale di euro 0,52 emessi da Cegelec Italia S.p.A. in liquidazione, con sede in Milano, via Gallarate n. 139 (C.F. e P.IVA 01504010586), rappresentativi il 100% del capitale sociale della medesima società, pari a nominali euro 1.144.000,00.

Opposizione legale entro 30 giorni.
Milano, 21 luglio 2015

avv. Sergio Massimiliano Sambri

T15ABC10230 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PRATO*Ammortamento certificato azionario*

Il Presidente del Tribunale di Prato con decreto del 19/6/2015 RVG n. 480/15 Cron. 2108/15 ha pronunciato l'ammortamento del certificato azionario emesso dalla società holding B.F. S.p.a. in liquidazione e Concordato Preventivo (c.f. 03127610487 e p.iva n. 00289570970) identificato con il n. 30 rappresentativo di n. 360.000 azioni di categoria ordinaria di Euro 5 ciascuna e complessivamente Euro 1.800.000 intestato a Rodolfo Bartolomei datato 30/03/2010. Opposizione legale entro 30 giorni.

Prato, 20/07/2015

avv. Alice Pucci

T15ABC10252 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VENEZIA*Ammortamento assegno circolare*

Il giudice delegato del Tribunale di Venezia con decreto 3677/2015 Cron. 1461/15 V.G. del 18 giugno 2015, su ricorso presentato da Antonio Fabrizio Isaia legale rappresentante *pro tempore* di Sonepar Italia S.p.a., ha dichiarato l'ammortamento dell'assegno circolare numero 7.318.159.988-09 dell'importo di € 10.387,42 emesso da UniCredit S.p.a. all'ordine di Sonepar Italia S.p.a. e ne ha autorizzato il rimborso dopo quindici giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché nel frattempo non venga fatta opposizione.

Badia Polesine, 14 luglio 2015

avv. Stefano Fasolin

TC15ABC10097 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI UDINE***Nomina curatore di eredità giacente*

Il Tribunale di Udine, con decreto del 04/06/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Olivo Giovanni, nato a Tolmezzo, il 30/03/1942 e deceduto in Pordenone il 06/03/2015 con ultimo domicilio a Udine in via Aquileia n. 50/02, nominando curatore la dott.ssa Lara Cattarossi con studio in Udine, via Planis n. 1.

dott.ssa Lara Cattarossi

T15ABH10151 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE**Volontaria giurisdizione***Eredità giacente di Rabatti Giancarlo*

Il Giudice delle Successioni del Tribunale di Firenze, con decreto datato 23/04/2015, ha dichiarato giacente l'eredità di Rabatti Giancarlo - nato a Firenze il 13/04/1946 e deceduto in Scarperia e San Piero (FI) il 21/04/2015, con ultimo domicilio in Scarperia e San Piero (FI), via Campomigliaio n.28 - e nominato curatore l'Avv. Bernardo Neto, con studio in 50132 Firenze, viale Mazzini n.18.

avv. Bernardo Neto

T15ABH10199 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESCARA*Eredità giacente del sig. De Marco Tito*

L'Avv. Federica Di Benedetto, con studio in Pescara, al viale Muzii n. 100, curatore dell'eredità giacente del Sig. De Marco Tito deceduto in data 08.06.2013 a Pescara, in virtù di nomina con provvedimento del Tribunale di Pescara del 11.11.2013 n. 1778/13 V.G., invita i creditori ed aventi diritto del sig. De Marco Tito a far pervenire le dichiarazioni di credito, corredate da idonea documentazione fiscalmente regolarizzata, indicando le eventuali ragioni di prelazione, entro e non oltre 30 giorni dalla pubblicazione del presente avviso.

Il curatore

avv. Federica Di Benedetto

T15ABH10253 (A pagamento).



TRIBUNALE DI ALESSANDRIA*Eredità giacente di Di Balsamo Vincenzo*

Il Tribunale di Alessandria con decreto del 30 giugno 2015, ha nominato il dottor Marco Bobba, con studio in Tortona, via Perosi n. 10, curatore dell'eredità giacente del signor Di Balsamo Vincenzo, nato a Acerra (NA) l'11 luglio 1961 e deceduto in San Salvatore Monferrato (AL) il 19 febbraio 2014.

Alessandria, 14 luglio 2015

Il curatore
dott. Marco Bobba

TC15ABH10082 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO*Nomina curatore eredita giacente*

Il Giudice del Tribunale di Treviso con decreto 15 6 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Barzan Angelo nato il 7 3 1964 Zero Branco (TV) ove era residente e deceduto il 19 1 2012 a Jesolo (VE), nominando curatore l'avv Marco Pescarollo con studio in Treviso via Manin 32

avv. Marco Pescarollo

TX15ABH200 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO*Nomina curatore eredita giacente*

Il Giudice del Tribunale di Treviso con decreto 19 6 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Pasquali Otello nato il 6 11 1954 Gaiarine (TV) ove era residente e deceduto 27 3 2015 a Pordenone nominando curatore l'avv Marco Pescarollo con studio in Treviso via Manin 32

avv. Marco Pescarollo

TX15ABH201 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LAMEZIA TERME**Ufficio volontaria giurisdizione***Eredità giacente di Leone Pasquale Michele Salvatore*

Il GOT dr.ssa Mamone con decreto in data 15.06.2015 ha pronunciato l'eredità giacente del defunto LEONE Pasquale Michele Salvatore nato a Nicastro il 30.09.1934 deceduto in Catanzaro il 03.03.2015 nominando quale curatore l'Avv. Maura De Sensi del Foro di Lamezia Terme.

Lamezia Terme 02 luglio 2015 F.to Cancelliere Giampà

avv. Maura De Sensi

TX15ABH204 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI BRINDISI***Ricorso per riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione speciale*

In data 27 gennaio 2015 il sig. Nicoli Giuseppe Salvatore (codice fiscale: NCLGPP64P19D422J), residente in Erchie alla via Monte Grappa n. 79, depositava ricorso ex art. 3, legge n. 346/76 per il riconoscimento dell'avvenuta usucapione del dominio diretto sul terreno situato nel Comune di Erchie (BR) e contraddistinto in N.C.T. al foglio 24, particella 79 di are 25.99, R.D. € 6,71 e R.A. € 3,36, e particella 80 di are 00.44, R.D. € 0,11 e R.A. € 0,06. Con decreto del 4 febbraio 2015, il Giudice Unico del Tribunale di Brindisi disponeva notifica di copia del ricorso ai controinteressati di cui all'art. 3, comma 2 della legge n. 346 e l'affissione di copie all'albo del Comune di Erchie e del Tribunale di Brindisi per 90 giorni. Eventuale opposizione ex art. 3, legge n. 346/76 entro giorni 90 dalla notifica o dall'affissione presso il Tribunale di Brindisi.

Avv. Francesco Mancini
Avv. Gregorio Daggiano

TC15ABM10096 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI LATINA**

Protocollo: n. 13512/15/Gab.

Proroga dei termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Latina,

Vista la lettera n. 0683045/15 del 22 giugno 2015 con la quale il Direttore della Banca d'Italia, Sede di Roma, informa che, a causa dell'astensione dal lavoro del personale, a seguito dell'assemblea sindacale indetta per l'intero pomeriggio del giorno 26 maggio 2015, non hanno potuto funzionare i seguenti sportelli bancari:

Banca Marche: Filiale di Aprilia, via P. Nenni n. 35;

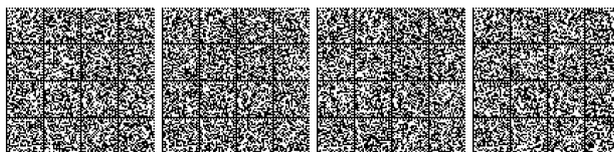
Considerato che con la stessa lettera viene richiesto il riconoscimento dell'eccezionalità dell'evento;

Ritenuto di dover provvedere in proposito;

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

Decreta:

è riconosciuto, determinato da eventi eccezionali nel giorno 26 maggio 2015, il mancato funzionamento degli sportelli bancari indicati nelle premesse.



Il Direttore della Banca d'Italia è incaricato dell'esecuzione del presente decreto, che sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, ai sensi dell'art. 2 del citato decreto legislativo n. 1/1948.

Latina, 9 luglio 2015

p. il prefetto t.a.
Il viceprefetto vicario
Scipioni

TC15ABP10100 (Gratuito).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA**

(2^a pubblicazione - Dalla *Gazzetta Ufficiale* n. 79).

TRIBUNALE DI BRESCIA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta del sig. Provezza Andreas

Istanti (R.G. 2898/15) Maccabiani E. e Provezza D. per dichiarazione morte presunta di Provezza Andreas, nato in Germania il 23.11.61, ultima residenza nota Brescia Via Priv. De Vitalis, 5, il Tribunale di Brescia ha disposto la presente pubblicazione invitando chi abbia notizia dello scomparso (dal 1988) ad informare il Tribunale entro 6 mesi.

avv. Chiara Gorlani

avv. Stefano Botti

T15ABR9776 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI RIETI
Volontaria giurisdizione**

Dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Rieti in composizione collegiale con Sentenza n. 4/2015 pubblicata il 28/05/2015, corretta con ordinanza del 26/06/2015, nel Proc. N. 419/2014 RVG, ha dichiarato la morte presunta del Sig. Sesto Pitoni detto Renato, nato a Rieti il 20/10/1930, e ne stabilisce la data al 13/06/2003.

Rieti, 13/07/2015

avv. Mara Giuliani

avv. Alessandra Lilli

T15ABR10224 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE**

SOCIETÀ COOPERATIVA "CASABELLA"

in liquidazione coatta amministrativa
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00148250608

*Deposito del bilancio finale di liquidazione
e del conto della gestione*

Il commissario liquidatore comunica che in data 02/7/2015 è stato depositato presso la sezione fallimentare del Tribunale di Cassino il bilancio finale ed il conto della gestione della Soc.Coop."Casa Bella" in l.c.a.

Il commissario liquidatore
dott. Raimondo Affinita

T15ABS10222 (A pagamento).

SOC. COOP. CO.LA.RI.CO R.L.

in liquidazione coatta amministrativa

Deposito bilancio finale di liquidazione

Sono depositati presso la Sezione Fallimentare del Tribunale Civile di Roma il bilancio della liquidazione della Società nonché il riparto finale.

Il commissario liquidatore
avv. Carla Scarnati

T15ABS10243 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

ATIVA S.P.A.

Estratto decreto di espropriazione e asservimento n. 1/2015

Razionalizzazione tratta autostradale Trofarello - Villanova d'Asti e accorpamento della Barriera di esazione pedaggi. Fase 3 ampliamento e adeguamento della Barriera esazione pedaggi di Trofarello della tangenziale sud di Torino: decreto di espropriazione e asservimento n. 1/2015.

A favore di Ativa Autostrada Torino Ivrea Valle d'Aosta S.p.A. con sede in Torino, strada della Cebrosa n. 86, capitale sociale € 44.931.250,00 interamente versato, codice fiscale, partita I.V.A. e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Torino n. 00955370010, Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento congiuntamente esercitata, in



forza di patto di sindacato, da Società Iniziative Autostradali e Servizi società per azioni - Sias S.p.A. (sede: Torino - R.I. Torino n. 08381620015) e Mattioda Pierino & Figli Autostrade S.r.l. (sede: Cuorgnè - R.I. Torino n. 08013550010).

Premesso che (*Omissis*);

Visti (*Omissis*);

Tutto quanto sopra premesso e visto (*Omissis*).

Il sottoscritto dott. ing. Davide Finello, in qualità di dirigente preposto all'ufficio espropriazioni di Ativa S.p.A., giusta procura Notaio Stefano De Giovanni rep. n. 17214 del 31 luglio 2013, decreta a favore di Ativa S.p.A. l'espropriazione dei beni immobili siti nel Comune di Trofarello (*omissis*) ed identificati ai numeri di piano 5, 6, 7, 10, 11, 12, 12A, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29 e 31. Ativa S.p.A., pertanto, è autorizzata ad occupare permanentemente i beni immobili stessi (*Omissis*). Ativa S.p.A. potrà inoltre consentire l'accesso ai fondi da parte dei frontisti (*Omissis*). L'opposizione del terzo è proponibile, ai sensi dell'art. 23, comma 5, decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001 e s.m.i., entro i trenta giorni successivi alla pubblicazione dell'estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il dirigente preposto all'ufficio espropriazioni
dott. ing. Davide Finello

TC15ADC10084 (A pagamento).

**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI**

RIVOIRA PHARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento UE 712/2012.

Titolare AIC : Rivoira Pharma S.r.l.

Codice pratica n. : N1A/2015/1096

Medicinale: ARIA RIVOIRA PHARMA

Codice farmaco: 039576

Confezioni: Tutte le confezioni

Tipologia variazione oggetto delle modifiche:

Variatione IAIN C.I.8) Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi compresa la modifica concernente la persona qualificata in materia di farmacovigilanza da Tania Figueiredo Gomes de Olivera - a Batista, Diogo José Abreu

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
ing. Valter Regis

T15ADD10139 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00832400154

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

Specialità Medicinale AIC/Denominazione/Confezione:

027546011 - FOILLE SOLE crema - Tubo 30 g

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Codice Pratica: N1B/2015/2225

Tipologia modifica: Modifica chimica con impatto sugli stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: B.II.f.1.a.1, B.II.f.1.d

Modifica apportata: Tipo IB IN B.II.f.1.a.1 - Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito. Riduzione della durata di conservazione del prodotto finito. Così come confezionato per la vendita: da 5 anni a 3 anni.

Tipo IB B.II.f.1.d Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito. Modifiche delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito: Conservare a temperatura inferiore a 30°C.

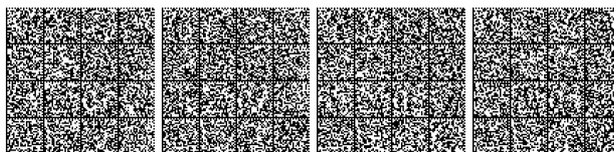
E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati paragrafi 6.3 e 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'A.I.C.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al 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 delle condizioni di conservazione indicate dalla presente comunicazione di notifica regolare, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale in accordo a quanto riportato nel successivo paragrafo. 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.

I lotti prodotti da oltre 3 anni devono essere ritirati immediatamente dal commercio. I lotti ancora validi possono rimanere in commercio per ulteriori 120 giorni (a decorrere dal giorno successivo a quello della pubblicazione della presente comunicazione di notifica regolare nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana).

Il titolare dell'A.I.C. ha l'obbligo di ritirare nell'arco di tale periodo i lotti che progressivamente arriveranno al termine del periodo di validità.



Trascorso il suddetto termine le confezioni che non rechino le modifiche del periodo di validità indicate dalla presente comunicazione di notifica regolare non potranno più essere dispensate al pubblico e, conseguentemente, andranno ritirate dal commercio.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD10140 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00832400154

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

Specialità Medicinale:

A.I.C./Denominazione/Dosaggio

027546011 - FOILLE SOLE crema - Tubo 30 g

027546023 - FOILLE SOLE spray cutaneo, soluzione - Contenitore da 70 g

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

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

Codice Pratica n. N1B/2015/992 - Comunicazione di notifica regolare del 07/07/2015

Tipo di Modifica: Modifica Stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test; aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette per essere in linea con il nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD10141 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC : Sanofi S.p.A.

Medicinale: CONTRATHION

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N1B/2015/2040

Codice farmaco: 021091018,021091020

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68900 del 7 luglio 2015

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 dei paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.6, 4.8, 9 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.

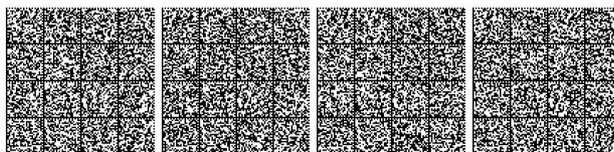
Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale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

T15ADD10142 (A pagamento).



SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: IMOVANE

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N1B/2015/1050

Codice farmaco: 028299016

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68904 del 7 luglio 2015

Modifica apportata: Modifica stampati per adeguamento a quanto scaturito nel corso della procedura di worksharing n. UK/W/0068/pdWS/001 per la valutazione dei dati sull'uso di zopiclone in pediatria, in accordo all'art. 45 del Regolamento CE n. 1901/2006.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4) 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.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T15ADD10143 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Sede legale: Lussemburgo, Avenue de la Gare 1.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura di Mutuo Riconoscimento. Modifica apportata ai sensi del Decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Codice pratica: C1A/2015/1924.

Procedura EU di riferimento n. UK/H/0237/001/IA/031.

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A. Specialità Medicinale: BALZIDE

Confezioni e numeri di A.I.C.: 750 mg capsule rigide - A.I.C. n. 033858... (tutte le confezioni).

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008 e s.m.i:

Tipo IA A.5.b - Modifica della ragione sociale del produttore responsabile dei controlli analitici dei lotti da Dompé pha.r.ma S.p.A. a Dompé Farmaceutici S.p.A. Il sito produttivo e le fasi di produzione rimangono invariate.

Fine procedura e data di decorrenza della modifica: 11 giugno 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 procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD10144 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00867200156

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: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.p.A. - Via Zambelletti s.n.c. - Baranzate (MI).

Specialità medicinale: NIQUITIN cerotti transdermici relativamente alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo Riconoscimento - AIC 034283.

Ai sensi della determinazione AIFA 18.12.2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: Procedura di MR UK/H/287/1-3/IA/154/G - Codice pratica C1A/2015/2096.

Grouping variations di tipo IA: 1) Tipo IA in B.II.a.1.a) Modifica dell'inchiostro di stampa da PMS 465 Brown a FGN-7214 NT20 Brown; 2) Tipo IA B.II.c.1.b) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova, Aspetto; 3) Tipo IA B.II.c.1.b) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova, Peso specifico. Conseguentemente il paragrafo 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto è stato aggiornato.

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

T15ADD10145 (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 medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Medicinale: ATORVASTATINA ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 039996 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/68883 del 07/07/2015

Tipologia di variazione: Single variation di Tipo IB, categoria C.I.z)

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati per implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/63310/2015) e adeguamento al QRD template

Codice pratica: N1B/2015/1007

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

Medicinale: ACICLOVIR ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 036110017 - 036110029 - 036110043

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/68979 del 07/07/2015

Tipologia di variazione: Grouping of variations, categorie C.I.2.a), C.I.z) di Tipo IB e A.7 di Tipo IA

Codice pratica: N1B/2015/1664

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo al medicinale di riferimento; Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test; Soppressione del sito di produzione.

E' autorizzata pertanto, la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: QUETIAPINA ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 039744014; 039744026; 039744038; 039744040; 039744053; 039744065

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/68962 del 07/07/2015

Codici pratiche: N1B/2013/3216, N1B/2015/670

Tipologia di variazione: Grouping of variations Tipo IB categorie: C.I.1.b), C.I.2.a).

Modifica apportata: Modifica stampati a seguito della conclusione della procedura di referral secondo l'Art.30 per il Seroquel e adeguamento al prodotto di riferimento. Aggiornamento del QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.9, 6.5, 6.6 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. 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.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD10146 (A pagamento).

LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.

Codice SIS: 0608

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00678100504

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

Titolare: Laboratori Guidotti S.p.A.

Specialità medicinale: GLIBORAL 5 mg compresse

Confezioni e numeri di A.I.C.: 022592 tutte le confezioni

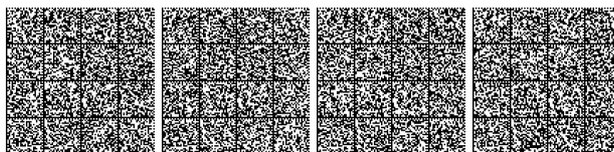
Specialità medicinale: GLIBOMET 400 mg + 2,5 mg e 400 mg + 5 mg compresse rivestite con film

Confezioni e numeri di A.I.C.: 026129 tutte le confezioni

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata in accordo al Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Presentazione del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per il principio attivo "Glibenclamide", da parte del produttore autorizzato Lusochimica S.p.A. - Pisa. La versione del CEP aggiornato è R1-CEP 2005-195-Rev 00.

Data di approvazione: 13 luglio 2015. Codice pratica: N1A/2015/1557.



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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD10147 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: CISPLATINO TEVA ITALIA

Codice farmaco: 039054 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2015/1367

Procedura Europea: NL/H/1251/01-02/IAin/012/G

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

Modifica apportata: modifica stampati per inserimento delle frasi relative alla segnalazione delle reazioni avverse.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafi introduzione e 4 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.

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

T15ADD10156 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: FLUVASTATINA TEVA

Codice farmaco: 038581 tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2015/1169

Procedura Europea: DK/H/1232/001/IB/016

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

Modifica apportata: aggiornamento di RCP ed FI alla raccomandazione PRAC EMA/PRAC/734433/2014. Adeguamento all'ultima versione dei QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.8, 5.2 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi 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 all'etichettatura.

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Lubrano

T15ADD10157 (A pagamento).

ANGENERICO S.P.A.

Sede legale: via Nocera Umbra, 75 - Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07287621002

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/68903 del 07/07/2015*

Codice Pratica: N1B/2015/1541

N. di Procedura Europea: MT/H/PSUR/0001/002

Medicinale (codice AIC) - ACIDO URSODESOSSICOLICO ANGENERICO - AIC 028746016

Tipologia variazione: IB - C.I.3.a)

Tipo di Modifica Adeguamento degli stampati per implementare le informazioni contenute nel CSP finalizzato durante la procedura di PSUR Work Sharing MT/H/PSUR/0001/002.

Modifica Apportata: E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione del medicinale di cui sopra e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/65447 del 26/06/2015

Codice Pratica: C1B/2014/2384

N. di Procedura Europea: NL/H/xxxx/WS/093



Medicinale (codice AIC) - ENALAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE ANGNERICO - AIC 038425... (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione: C.I.1.a) e C.I.1.b)

Tipo di Modifica Modifica stampati in accordo all'esito del Referral ai sensi dell'articolo 31 della direttiva 2001/83/CE (EU proc. n. EMEA/H/A-31/1370) e aggiornamento al QRD template.

Modifica Apportata: E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni del medicinale 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. 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.

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

Un procuratore
Gabriella Grippaudo

T15ADD10158 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15 - Milano

Capitale sociale: € 1.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06647900965

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.

Specialità medicinale: GENALEN 70 mg compresse

Confezioni e numeri di AIC: Tutte

Procedura: Mutuo Riconoscimento n. IT/H/0328/01/IA/050

Codice Pratica: C1A/2015/2625

Variazione di Tipo IAIN, C.I.8.a): Introduzione di una sintesi del sistema di Farmacovigilanza versione 1.

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T15ADD10159 (A pagamento).

SOL S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: DONOPA

AIC: 041095 tutte le confezioni

Procedura NL/H/2233/001/IA/002; Variazione tipo IA: C.I.8.a Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi. Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza. Variazione QPPV da Giorgio Balduzzi al Dottor Andrea Oliva ed aggiornamento della sintesi del PSMF dalla versione 01 alla versione 03.

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

T15ADD10160 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15 - Milano

Capitale sociale: € 1.000.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06647900965

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.

Specialità medicinale: GENALEN 70 mg compresse

Confezioni e numeri di AIC: TUTTE

Procedura: Mutuo Riconoscimento n. IT/H/0328/01/IA/049

Codice Pratica: C1A/2015/2322

Variazione di Tipo IA, B.III.1.a.2): presentazione di un certificato d'idoneità alla Farmacopea Europea (R1-CEP 2008-090-REV 01) relativo al principio attivo sodio alendro-



nato, da parte di un produttore già approvato: IPCA LABORATORIES LIMITED, International House, 48 Kandivli Industrial Estate, Kandivli (West), India-400 067 Mumbai, Maharashtra. Sito produttivo IPCA LABORATORIES LIMITED, P.O. Sejavta, India-457 002 Ratlam, Madhya Pradesh.

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T15ADD10161 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.000.000,00
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06647900965

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.

Specialità medicinale: LIPONORM

Confezione e numero AIC:

10 mg compresse rivestite con film, 20 compresse, AIC n. 027228016

Specialità medicinale: ZOCOR

Confezione e numero AIC:

10 mg compresse rivestite con film, 20 compresse, AIC n. 027216011

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. UK/H/0687/001-005/IA/055

Codice Pratica: C1A/2015/2299

Variatione grouping: n. 2 Variazioni di Tipo IA, A.7): eliminazione dell'officina Merck & Co., Inc. (Albany, USA) per la produzione della sostanza attiva simvastatina.

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 speciale
Gianni Ferrari

T15ADD10162 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.000.000,00
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06647900965

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: RIZALIV 5 e 10 mg compresse

Confezioni e numeri AIC: Tutte

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/xxxx/WS/116

Codice Pratica: C1B/2015/3505

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1237/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente worksharing di n. 1 variazione di Tipo IB, B.II.b.1.e) e n. 2 variazioni di tipo IA, B.II.b.2.a) e B.II.b.3.a) Aggiunta di Huahai, China, come sito alternativo per la produzione, il test e le modifiche minori al processo di produzione del prodotto finito.

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

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

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T15ADD10163 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.000.000,00
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06647900965

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.

Specialità medicinale: LOMEVEL

Confezioni e numeri AIC:

15 mg capsule rigide gastroresistenti, 14 capsule, AIC n. 037651015

30 mg capsule rigide gastroresistenti, 14 capsule, AIC n. 037651027

Codice Pratica: N1A/2015/1109

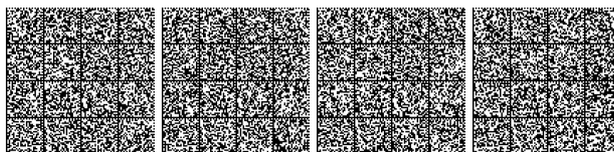
Specialità medicinale: MARICRIO

Confezione e numero AIC:

20 mg capsule rigide gastroresistenti, 14 capsule, AIC n. 037903010

Codice Pratica: N1A/2015/1110

Variatione di Tipo IAIN, C.I.8.a): Introduzione di una sintesi del sistema di Farmacovigilanza versione 1.



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 in G.U.

Un procuratore speciale
Gianni Ferrari

T15ADD10164 (A pagamento).

MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo n. 15 - Milano

Capitale sociale: € 6.500.000,00

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01689550158

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

Specialità medicinale: CLAVOMED

Confezione e numero AIC:

875 mg + 125 mg compresse rivestite con film, 12 compresse,

AIC n. 037185028

Codice Pratica: N1A/2015/1499

Variazione grouping: n. 2 Variazioni di Tipo IAIN, B.III.1.a.3): aggiunta di due produttori di principio attivo in possesso dei certificati di idoneità alla farmacopea europea: The United Laboratories (Inner Mongolia) Co., Ltd. per il principio attivo Amoxicillin Trihydrate (R0-CEP 2012-078-Rev 00) e Shandong New Time Pharmaceutical Co., Ltd. per il principio attivo Potassium Clavulanate (R0-CEP 2011-375-Rev 00).

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 speciale
Gianni Ferrari

T15ADD10165 (A pagamento).

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.

Sede: via Sette Santi, 3 - Firenze

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00395270481

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano.

*Modifica apportata ai sensi del D. Lgs.
29 dicembre 2007, n. 274*

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° IB/2015/868

Medicinale: MINOXIMEN

Codice farmaco: 026729018, 026729032

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

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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.

Si a 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.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

T15ADD10166 (A pagamento).

MACLEODS PHARMA UK LIMITED

Sede legale: Golden Gate Lodge, Crewe Hall, Crewe - Cheshire - CW1 6UL - Regno Unito

Codice Fiscale e/o Partita IVA: GB162104648

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

Medicinale: DONEPEZIL MACLEODS, AIC n. 042613 in tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Macleods Pharma UK Limited

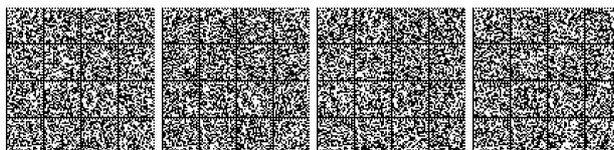
Codice pratica: C1A/2014/2469

N. di Procedura Europea: UK/H/XXXX/IA/327/G

Tipologia variazioni: Tipo IA e IAIN, B.II.b.2 c) 1. e A.1

Tipo di Modifiche: Sostituzione di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti esclusi il controllo dei lotti/le prove e modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Modifiche Apportate: sostituzione del sito di rilascio dei lotti da Peckforton Pharmaceuticals Ltd. a Mawdsleys Brooks and Co Ltd, Unit 22, Quest Park, Wheatley Hall Road, Doncaster, DN2 4LT, UK; modifica dell'indirizzo del titolare AIC in Wynyard Park House, Wynyard Avenue, Wynyard, Billingham, TS22 5TB, United Kingdom.



Codice pratica: C1B/2015/582

N. di Procedura Europea: UK/H/3559/001-002/IB/004

Tipologia variazione: Tipo IB, B.II.f.1 b) 1

Tipo di Modifica: Estensione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita sulla base di dati in tempo reale

Modifica Apportata: aumento del periodo di validità da 2 a 3 anni

Codice pratica: C1B/2015/1101

N. di Procedura Europea: UK/H/3559/001-002/IB/005

Tipologia variazione: Tipo IB, B.I.b.2 e)

Tipo di Modifica: Sostituzione di una procedura di prova del principio attivo

Modifica Apportata: Sostituzione del metodo di analisi per il contenuto di palladio nel principio attivo. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della pubblicazione in GU.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD10168 (A pagamento).

KONPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Pietro della Valle, 1 - 00193 Roma – Italia

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08578171004

*Comunicazione di rettifica relativa alla
specialità medicinale INASAL*

Nell'annuncio n. T-15ADD9722 pubblicato sulla GU Parte seconda n. 79 del 11/07/2015 si elimini la frase seguente 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 dell'AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Amministratore unico
Pasquale Mosca

T15ADD10171 (A pagamento).

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: SOSECIT

Confezioni e numeri di A.I.C: Tutte le confezioni autorizzate - AIC 042001

Codice pratica: N1A/2015/1504

Tipologia di variazione: Singola variazione di Tipo IAIN

Tipo di modifica: C.I.8.a.

DA: DDPS e QPPV Angela Musa; A: PSMF MFL2201 So.Se.PHARM S.r.l. e QPPV Angela Musa.

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

Per Special Product's Line S.p.A. - Il presidente e amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

T15ADD10173 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

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

Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 01163980681 / n. 04775221007

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

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

Specialità medicinale: ALBAFLO

Confezioni e numeri di A.I.C: tutte le confezioni autorizzate - 041354

Codice pratica: N1A/2015/1528

Specialità medicinale: ALGOPIRINA FEBBRE E DOLORE

Confezioni e numeri di A.I.C: tutte le confezioni autorizzate - 042178

Codice pratica: N1A/2015/1522

Tipologia di variazione: Singola variazione di Tipo IAIN

Tipo di modifica: C.I.8.a.

DA: DDPS So.Se.PHARM S.r.l. e QPPV Angela Musa; A: PSMF MFL2201 So.Se.PHARM S.r.l. e QPPV Angela Musa.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

T15ADD10175 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Sede: via Ardeatina Km 23,500, Santa Palomba - Pomezia (Roma)

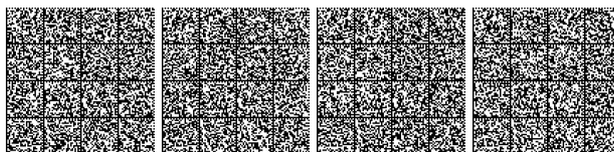
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00407560580

Estratto Comunicazione notifica regolare V&A/P/71628

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2015(2224

Medicinale: LEVOREACT 0,5 mg/ml spray nasale, sospensione



Codice Farmaco: 035107010

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

Modifica apportata: Modifica stampati

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.

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
dott.ssa Daniela Gambaletta

T15ADD10177 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare AIC: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)

Codice Pratica: C1A/2015/783 - Procedura di mutuo riconoscimento n.: DE/H/2813/001-002/IAIN/011 conclusasi in data 16/03/2015

Specialità Medicinale (numeri dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio) e dosaggi: UNIPRILDIUR (A.I.C 028532) "2,5 mg + 12,5 mg compresse" e "5 mg + 25 mg compresse"

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

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

Tipo IAIN n. B.III.1.a).3 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea; 3. Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (sostituzione o aggiunta) - Presentazione di un nuovo CEP [R1-CEP 2004-058-Rev 00] da Pharmaceuticals Works Polpharma S.A., nuovo fabbricante di idroclorotiazide

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

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD10180 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i.

Codice Pratica: C1A/2015/1913

N. di Procedura Europea: DE/H/xxxx/IA/712/G

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: UNIPRIL (A.I.C 027166) "2,5 mg compresse", "5 mg compresse" e "10 mg compresse"; UNIPRILDIUR (A.I.C 028532) "2,5 mg + 12,5 mg compresse" e "5 mg + 25 mg compresse"

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: AstraZeneca S.p.A. - Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)

Tipologia variazione: IAIN

Tipo di Modifica: A.1

Modifica Apportata: Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio - da AstraZeneca S.p.A, Palazzo Volta, Via Francesco Sforza, 20080 Basiglio, Milano ad AstraZeneca S.p.A, Palazzo Ferraris, Via Ludovico il Moro 6/c, 20080 Basiglio, Milano

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo 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 e all'Etichettatura.

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Sabrina Baldanzi

T15ADD10181 (A pagamento).

LABORATORIOS CASEN RECORDATI S.L.

Sede: Autovia de Logroño km 13,300 Utebo (Saragozza)
- Spagna

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

Codice Pratica: N1A/2015/1452

Medicinale: CLISMA FLEET 21,4 g/9,4 g soluzione retale AIC n. 029319

Tipologia di variazione: C.I.z

Tipo di modifica: Modifiche di sicurezza, efficacia e farmacovigilanza, altre modifiche.

Modifica apportata: Introduzione della frase relativa alla segnalazione di reazioni avverse sospette.

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24/04/2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 dell'RCP corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra indicate 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 GU della Repubblica italiana della variazione, all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e all'etichetta.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro 6 mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU della Repubblica italiana della variazioni, 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 24/04/2006, 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.ssa Cristina Del Corno

T15ADD10187 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

*Estratto comunicazione di notifica regolare
V&A specialità varie*

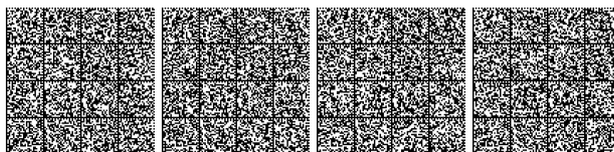
Specialità medicinali: CALCITRIOLO MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 035102. Codice Pratica N1B/2015/1764. N° e tipologia di variazione: Tipo IB cat. C.I.z). Tipo di modifica: Modifica stampati. Modifica apportata: FI aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test; aggiornamento di RCP ed etichette secondo QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati 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 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 che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Specialità medicinale: FOSINOPRIL e IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS

Confezioni: Tutte, AIC n. 037832. Codice Pratica C1B/2014/1852. Proc. n. DE/H/0729/01/IB/015/G. N° e tipologia di variazione: Var. Grouping: Tipo IB cat. C.I.1.a) + Tipo IB cat. C.I.3.z). Tipo di modifica: Modifica stampati.



Modifica apportata: Aggiornamento Stampati per essere in linea con il Core Safety Profile (CSP) e con il Final Assessment Report derivato dalla procedura PSUR Worksharing ES/H/PSUR/0018/001.

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

T15ADD10196 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG, Melsungen (Germania).

Codice pratica: N1B/2015/1966

Medicinale: ELETTROLITICA DI MANTENIMENTO CON GLUCOSIO B.BRAUN.

Codice farmaco: 034270037; 034270049

Tipo di modifica: Modifica stampati, C.I.z Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test (QRD Template).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Foglio Illustrativo) 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.

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

T15ADD10197 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG, Melsungen (Germania).

Codice pratica: N1B/2015/1967

Medicinale: RINGER LATTATO B.BRAUN

Codice farmaco: 034302036; 034302048

Tipo di modifica: Modifica stampati, C.I.z Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test (QRD Template).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Foglio Illustrativo) 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.

L'amministratore delegato
dott. Luigi Boggio

T15ADD10200 (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 notifica regolare V&A

Specialità Medicinale: LEDERFOLIN

Codice farmaco: 024659118, 024659120, 024659157, 024659169, 024659183, 024659195

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.



Codice pratica: N1B/2015/1827

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68859 del 07 Luglio 2015

Modifica apportata: Adeguamento RCP ed Etichette a QRD. Modifica PIL a seguito di readability test.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1,2,3,4.3,4.4,4.7,4.8,6.3,6.4,6.5,6.6) del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. L'RCP, il Foglio Illustrativo e le etichette, corretti ad approvati, sono allegati alla presente Notifica.

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 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.ssa Donatina Cipriano

T15ADD10204 (A pagamento).

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

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

*Comunicazione di notifica regolare AIFA/
V&A/P/71542 del 14/7/2015*

Tipo di modifica: modifica stampati.

Codice pratica: N1B/2015/1261

Specialità Medicinale: CONDRAL.

Codice farmaco: 026776017, 026776029, 026776031.

Tipologia variazione oggetto della modifica: variazione tipo IB C.I.z. Modifica apportata: presentazione dei risultati delle valutazioni effettuate su gruppi mirati di pazienti in accordo art.59(3) della direttiva 2001/83/EC e delle modifiche risultanti del Foglio Illustrativo. Contestualmente si propone anche l'adeguamento del RCP, del FI e delle Etichette al QRD template in accordo a quanto riportato nelle Q&A per le variazioni (CMDh/132/2009/Rev.29 July 2014 Question 2.11.a).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del 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'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 ed 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, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

Il legale rappresentante
M. Giovanna Caccia

T15ADD10205 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: località ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli, Lucca
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01779530466

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

Titolare: Kedrion S.P.A. 55051 Castelvecchio Pascoli - Lucca

Codice Pratica: N1B/2014/2990

Specialità Medicinale: PLASMAGRADE

Codice confezione: 041868011

N. e tipologia variazione: C.I.z (IB)

Natura della variazione: C.I.z Modifiche degli stampati (paragrafi, 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 6.2, 6.4, 6.6 del Riassunto delle caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni autorizzate sulla base dei risultati del test di leggibilità effettuato al fine di conformarsi all'art. 59 (3) della Direttiva Europea 2001/83/EC

La presente Notifica entra in vigore il giorno successivo alla sua

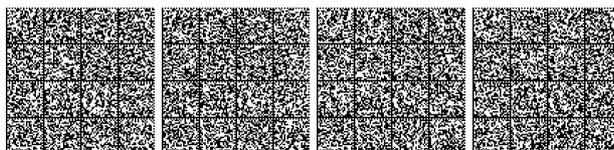
pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla

data di scadenza indicata in etichetta.

Il procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

T15ADD10209 (A pagamento).



KEDRION S.P.A.

Sede: località ai Conti - 55051 Castelvecchio Pascoli, Lucca
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01779530466

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e s.m.

Titolare: Kedrion S.P.A. 55051 Castelvecchio Pascoli - Lucca

Codice Pratica: C1A/2015/1778

Specialità Medicinali :

UMAN ALBUMIN (AIC:021111 Conf. - 024,- 087,-101)

Procedure number : IT/H/0129/001-002/IA/054/G

IG VENA (AIC: 025266 Conf.-178-154-141-166) Procedure number : IT/H/0130/001/IA/071/G

VENBIG (AIC: 026415 Conf.-048-051), Procedure number : IT/H/0154/001/IA/033/G

UMAN BIG (AIC: 023782 Conf.-028-016) Procedure number : IT/H/0166/001/IA/034/G

Tipologia di variazione: B.V. a.1.d; IAIN

Natura della variazione: variazioni B.V. a.1.d (IAIN) 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) - Inclusione di un Master File del plasma aggiornato o modificato quando le modifiche non hanno impatto sulle proprietà del prodotto finito

Da: PMF Certificato EMA Kedrion S.p.A. EMEA/H/PMF/000012/07/II/017/G

A: PMF Certificato EMA Kedrion S.p.A. EMEA/H/PMF/000012/07/AU/018/G

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla

data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

T15ADD10210 (A pagamento).

D.M.G. ITALIA S.R.L.

Sede: via Laurentina 26,700 – 00040 Pomezia (Roma)

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

Titolare: D.M.G. Italia S.r.l. - Via Laurentina 26,700 - 00040 Pomezia (Roma)

Specialità Medicinale: NAFLOX

Confezioni e numeri di A.I.C.: n. A.I.C. 036650024 denominazione 3 mg/ml collirio soluzione Confezione 25 contenitori monodose da 0.5 ml; n° A.I.C. 036650012 denominazione 3 mg/ml collirio soluzione Confezione 1 flacone 10 ml.

Codice Pratica: N1A/2015/1161

Tipologia Tipo IAIN - Introduzione di una sintesi del Sistema di Farmacovigilanza, modifiche concernenti la Persona Qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi), ed il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Rocco

T15ADD10211 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00825120157

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008

Specialità Medicinale: ARGOTONE 1% + 0,9% gocce nasali, soluzione

Confezioni: Flacone da 20 ml AIC 003950019

Codice Pratica: N1B/2014/2339

Titolare AIC: BRACCO S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping of variations di n. 2 tipo IB e n. 1 tipo IA.

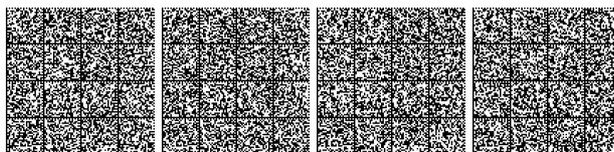
Modifica apportata: B.II.d.1.c) Modifica dei parametri di specifica. Introduzione delle specifiche delle impurezze di degradazione dell'Efedrina cloridrato e del relativo metodo HPLC. B.II.d.2.d) Modifica della procedura di prova del titolo dell'Argento vitellinato da metodo titrimetrico a spettrofotometria di massa.

B.II.b.2.a) Aggiunta del sito Eurofins per la conduzione delle procedure di prova del titolo dell'Argento vitellinato con spettrofotometria ad assorbimento atomico, quando la produzione è effettuata presso il sito di produzione Doppel Farmaceutici srl.

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

T15ADD10212 (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

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

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

Specialità medicinale: LINCOCIN (Lincomicina Cloridrato)

Confezioni e numeri di AIC:

500mg Capsule - 12 capsule AIC n. 020601023

600mg Soluzione Iniettabile - 1 fiala 2ml AIC n. 020601035

300mg Soluzione Iniettabile - 1 fiala 1ml AIC n. 020601062

Codice Pratica: N1A/2015/1341

Tipo di Modifica - Grouping di variazioni: n. 1 Variazione B.I.b.1.b) - Tipo IA - Rafforzamento dei limiti delle specifiche della sostanza attiva (titolo sostanza attiva); n. 1 Variazione B.1.b.1.c) - Tipo IA - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica della sostanza attiva con il metodo di prova corrispondente (impurezze); n. 1 Variazione B.1.b.1.c) - Tipo IA - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica della sostanza attiva con il metodo di prova corrispondente (endotossine batteriche); n. 1 Variazione B.1.b.1.c) - Tipo IA - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il metodo di prova corrispondente (solvente residuo - acetone).

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD10213 (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

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

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

Specialità medicinale: ARTILOG (Celecoxib)

Confezione e numero di AIC: 100mg e 200mg capsule rigide - AIC n. 034625 (tutte le confezioni)

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Codice Pratica: C1A/2015/1787

Procedura MR n.: SE/H/0199/001-002/IAIN/086

Tipologia variazione: Tipo IA in

Tipo di modifica: Variazione di Tipo IAIN, C.I.8 - Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano, o modifiche apportate a tale sintesi a) Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza, modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza (compresi i suoi estremi) e/o il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

Variazione presentata per l'introduzione della modifica del PSMF in Spagna, in accordo con quanto descritto nel Documento di Domande e Risposte del CMDh per la presentazione delle variazioni secondo il Regolamento (CE) n. 1234/2008.

Specialità medicinale: SULPERAZONE (cefoperazone sodico/sulbactam sodico)

Confezioni e numeri di AIC:

500mg+500mg polvere per soluz. iniett. AIC n. 028409011

500mg+1g polvere per soluz. iniett. AIC n. 028409023

1g+1g polvere per soluz. iniett. AIC n. 028409035

1g+2g polvere per soluz. iniett. AIC n. 028409047

Titolare AIC: Pfizer Italia S.R.L.

Codice Pratica: N1B/2015/1943

Tipo di modifica: Grouping di Variazioni: n. 1 Tipo IA B.I.a.2. a) - Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. Aggiunta come opzione dell'utilizzo di acqua purificata, negli step produttivi B, C e D; n. 1 Tipo IA B.I.b.1. c) - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente. Aggiunta delle specifiche relative all'acqua depurata; n. 1 Tipo IA B.I.b.1. z) unforeseen - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. Allineamento delle specifiche dell'acqua distillata alla Farmacopea Europea Ed. corrente; n. 1 Tipo IB B.I.b.2. e) - Modifica nella procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo. Altre modifiche in una procedura di prova (compresa una sostituzione o un'aggiunta) del principio attivo o di una materia prima o sostanza intermedia. Modifica di una metodica di HPLC di uno starting material (7-ACA).

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

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

T15ADD10214 (A pagamento).



EPIFARMA S.R.L.*Comunicazione notifica regolare V&A*

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1726

Specialità Medicinale: RIFLETUS

Confezioni: 039512013, 039512025

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68943 del 07/07/2015

Modifica Apportata: Test di leggibilità ed adeguamento degli stampati del medicinale in oggetto 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1722

Specialità Medicinale: LEVODROPROPIZINA EPI-FARMA

Confezioni: 039513015, 039513027

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68945 del 07/07/2015

Modifica Apportata: Test di leggibilità ed adeguamento degli stampati del medicinale in oggetto 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1563

Specialità Medicinale: ZELORAM

Confezioni: 035540018, 035540020

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68853 del 07/07/2015

Modifica Apportata: Modifica del Foglio illustrativo a seguito dei risultati del test di leggibilità ed adeguamento degli stampati (RCP ed etichette) al formato QRD attualmente in vigore. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/2226

Specialità Medicinale: KELIS GOLA

Confezioni: 041843018, 041843020

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/71635 del 14/07/2015

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readabilty User Test; aggiornamento del RCP e delle Etichette. 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/875

Specialità Medicinale: OLABROM

Confezioni: 040805018

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/71501 del 14/07/2015

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readabilty User Test; aggiornamento del RCP e delle Etichette. 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 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/2253

Specialità Medicinale: SPECTROCEF

Confezioni: 035192018, 035192020, 035192032, 035192044

Tipologia variazione: C.I.Z, C.I.3.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68911 del 07/07/2015

Modifica Apportata: Adeguamento stampati a seguito di PSUR Worksharing AT/H/PSUR/0022/001 e AT/H/PSUR/0022/002. Modifica del PIL a seguito di Readability Test. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1,2,3,4.2,4.3,4.4,4.5,4.6,4.7,4.8,4.9,5.2,6.1,6.2,6.3,6.4,6.5,6.6,8 e 9 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1300

Specialità Medicinale: SIN VAT



Confezioni: 037317017, 037317029, 037317031, 037317043

Tipologia variazione: Grouping: Tipo IB C.I.2.a) + Tipo IB C.I.z), + Tipo IB C.I.z), + Tipo IB C.I.z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/71621 del 14/07/2015

Modifica Apportata: Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo al prodotto di riferimento Sinvacor + aggiornamento RCP e FI a seguito della raccomandazione del PRAC (FV - AIFA/FV/51120/P del 15/05/2014) + aggiornamento RCP e FI a seguito della raccomandazione del PRAC (Determina FV n. 35/2015 - GU n. 48 del 27/02/2015) + FI aggiornato a seguito della presentazione del bridging report + adeguamento stampati all'ultimo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 6.3, 6.4, 7, 8 e 10 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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 maniera brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs. 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.

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

T15ADD10215 (A pagamento).

ALCON ITALIA S.P.A.

Sede: v.le Giulio Richard, 1/B – 20143 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07435060152

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

Titolare AIC: Alcon Italia S.p.A.

Specialità medicinale: FLAREX: flacone 5 ml, AIC 029202013.

Codice pratica n. N1B/2015/2245, Variazione tipo IB n. B.I.a.2.e) per aggiornamento del DMF di fluorometolone acetato prodotto da SICOR S.r.l.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Rossella Pietrantonio

T15ADD10216 (A pagamento).

ITALFAMACO S.P.A.

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

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A v.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: BLISSEL (estriolo)

Codice A.I.C.: 040817 - in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2015/2030

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: SE/H/0907/001/IA/014

Variazione Tipo IAIN n. B.IV.1.a.1: modifica di un dosatore o di un dispositivo di somministrazione che non costituisce parte integrante del confezionamento primario - munito di marcatura CE (da cannula in PP a LDPE).

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

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

T15ADD10217 (A pagamento).



LIFEPHARMA S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 – 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00244680104

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

Titolare: Lifepharma S.p.A via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Specialità medicinale: GELISTROL (estriolo)

Codice A.I.C.: 040650 - in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2015/2029

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione: SE/H/0906/001/IA/014

Variazione Tipo IAIN n. B.IV.1.a.1: modifica di un dosatore o di un dispositivo di somministrazione che non costituisce parte integrante del confezionamento primario - munito di marcatura CE (da cannula in PP a LDPE).

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

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

L'amministratore delegato
dott. Francesco Lami

T15ADD10218 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00825120157

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008

Specialità Medicinale: MEPRAL 40 mg polvere per soluzione per infusione

Confezioni: tutte - Numero di AIC: 026783023-035

Titolare AIC: BRACCO S.p.A.

MRP N.: IT/H/260/04/IA/16/G

Codice Pratica: C1A/2015/1979

Tipologia variazione: Grouping of variations

n. 2 tipo IA.4 e n. 1 tipo IAIN A.5 modifica del nome e dell'indirizzo del produttore della sostanza attiva da Minakem Dunkerque SAS 224, Avenue de la Dordogne France a Minakem Dunkerque Production 224, Avenue de la Dordogne

Zone d'Entreprises du Nord Grach France. Modifica dell'indirizzo visitatori del produttore della sostanza attiva e del prodotto finito da: AstraZeneca AB Kvarnbergagatan 12 Södertälje a: AstraZeneca AB Forskargatan 18 Södertälje.

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
dott.ssa Anna Fasola

T15ADD10219 (A pagamento).

IPSO PHARMA S.R.L.

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/2228

Specialità Medicinale: LISACTIV GOLA

Confezioni: 041845013, 041845025

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/71632 del 14/07/2015

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test; aggiornamento del RCP e delle Etichette. 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.

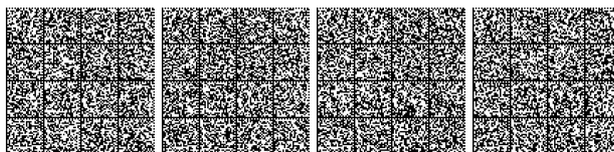
Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs. 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.

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

T15ADD10220 (A pagamento).



TEVA ITALIA S.R.L.

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

Riduzione del prezzo al pubblico di medicinali

Medicinale: FLUCONAZOLO RATIOPHARM 150 mg
capsule rigide, 2 capsule

AIC 037394158

classe A - prezzo Euro 10,13

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni temporanee ai sensi delle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e del 27/09/2006, entrerà in vigore il giorno successivo a quello della pubblicazione del presente annuncio sulla G.U.

Un procuratore
Luigi Burgio

T15ADD10225 (A pagamento).

HAMELN PHARMACEUTICALS GMBH

Sede: Langes Feld 13 - 31789 Hameln

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

Titolare: Hameln Pharmaceuticals GmbH

Specialità medicinale: MIDAZOLAM HAMELN

Codice pratica: C1A/2013/3148

Procedura europea : NL/H/0213/002/IA/011/G

Confezioni e numeri A.I.C.: 035325, tutte le confezioni.

Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e successive variazioni: variazione tipo IA di gruppo: n.B.II.b.2.2. aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti: HBM Pharma s.r.o. e Hameln rds a.s.

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

Un procuratore
dott.ssa Susanna Mecozzi

T15ADD10226 (A pagamento).

FISIOPHARMA S.R.L.

Sede legale: Nucleo Industriale - 84020 Palomonte (SA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 02580140651

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
V&A/P/71532 del 14/07/2015*

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

Specialità Medicinale: TALENTUM

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni registrate
AIC n. 037263

Codice Pratica: N1B/2015/2303

N. e tipologia variazione: C.I.3(z tipo IB unforeseen - Modifica stampati a seguito conclusione della procedura PSUR Worksharing per i FR/H/PSUR/0026/002

E' autorizzata la modifica di stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 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 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.

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

Persona qualificata
dott. Luca Alessandro Giossi

T15ADD10227 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: Marburg - Germania

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

Protocollo n. 38917 del 17.04.2015

Codice pratica: C1A/2015/1551

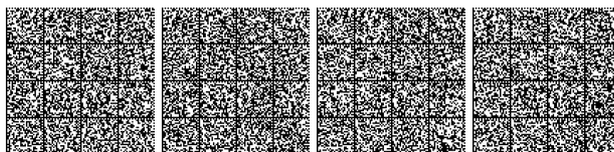
Procedura EU: DE/H/xxxx/IA/045/G

Specialità medicinali: ALBUMEON (AIC:043358); BERIATE (AIC:033657); BERINERT (AIC:039056); BERIPLAST P (AIC:035941); CLUVIAT (AIC:042605); CONFIDEX (AIC:038844); MONONINE (AIC:028142); RIASTAP (AIC:040170)

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

Tipo di modifica: IAin

Variazioni apportate: B.V.a.1.d - PMF 2nd step conseguente alla ri-certificazione del PMF CSL Behring a seguito dell'aggiornamento annuale 2014-EMEA/H/PMF/000001/04/AU/015/G cui affluiscono i prodotti sopra indicati registrati sia da CSL Behring Spa sia da CSL Behring GmbH con Procedura di MRP.



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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD10228 (A pagamento).

IG FARMACEUTICI DI IRIANNI GIUSEPPE

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1732

Specialità Medicinale: TOSELIM

Confezioni: 039515010, 039515022

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68969 del 07/07/2015

Modifica Apportata: Test di leggibilità ed adeguamento degli stampati del medicinale in oggetto 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 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 maniera brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs. 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.

Il titolare
Giuseppe Irianni

T15ADD10229 (A pagamento).

FG S.R.L.

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1731

Specialità Medicinale: LEVODROPROPIZINA FG

Confezioni: 039517014, 039517026

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68973 del 07/07/2015

Modifica Apportata: Test di leggibilità ed adeguamento degli stampati del medicinale in oggetto 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/2227

Specialità Medicinale: OROCHET

Confezioni: 041842016, 041842028

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/71640 del 14/07/2015

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readabilty User Test; aggiornamento del RCP e delle Etichette. 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 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1308

Specialità Medicinale: SIMVASTATINA FG

Confezioni: 037328010, 037328022, 037328034, 037328046

Tipologia variazione: Grouping: Tipo IB C.I.2.a) + Tipo IB C.I.z), + Tipo IB C.I.z), + Tipo IB C.I.z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/71563 del 14/07/2015

Modifica Apportata: Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo al prodotto di riferimento Sinvacor + aggiornamento RCP e FI a seguito della raccomandazione del PRAC (FV - AIFA/FV/51120/P del 15/05/2014) + aggiornamento RCP e FI a seguito della raccomandazione del PRAC (Determina FV



n. 35/2015 - GU n. 48 del 27/02/2015) + FI aggiornato a seguito della presentazione del bridging report + adeguamento stampati all'ultimo QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 6.3, 6.4, 7, 8 e 10 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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 maniera brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs. 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.

Il procuratore
Giuseppe Irianni

T15ADD10231 (A pagamento).

PHARMEG S.R.L.

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/1721

Specialità Medicinale: LEVODROPROPIZINA PHARMEG

Confezioni: 039514017, 039514029

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68947 del 07/07/2015

Modifica Apportata: Test di leggibilità ed adeguamento degli stampati del medicinale in oggetto 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2015/2229

Specialità Medicinale: ORALCARE

Confezioni: 041844010, 041844022

Tipologia variazione: C.I.Z, IB

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/71657 del 14/07/2015

Modifica Apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test; aggiornamento del RCP e delle Etichette. 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 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.

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice pratica N.: N1B/2014/2214 + N1B/2015/1314

Specialità Medicinale: SINCOL

Confezioni: 037326016, 037326028, 037326030, 037326042

Tipol. variazione: Tipo IB C.I.z); Grouping: Tipo IB C.I.2.a) + Tipo IB C.I.z)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/71616 del 14/07/2015

Modifica Apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a seguito della raccomandazione del PRAC (FV - AIFA/FV/51120/P del 15/05/2014). Adeguamento dell'RCP e de FI al prodotto di riferimento Sinvacor + aggiornamento RCP e FI a seguito della raccomandazione del PRAC (Determina FV n. 35/2015 - GU n. 48 del 27/02/2015) + adeguamento degli stampati all'ultimo QRD template. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 7, 8 e 10 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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 maniera brevettuale.

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs. 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.

L'amministratore unico
Egidio Irianni

T15ADD10232 (A pagamento).

RANBAXY ITALIA S.P.A.

Sede legale: piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04974910962

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012.

Titolare: Ranbaxy Italia S.p.A. - Piazza Filippo Meda, 3 - 20121 Milano.

Medicinale: ENALAPRIL e IDROCLOROTIAZIDE RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 038039; Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/68896; Codice pratica: N1B/2015/1256; Variazione: tipo IB - C.I.z): adeguamento del Foglio Illustrativo al formato QRD e individuazione dei criteri per assicurarne la leggibilità, la chiarezza e il facile impiego; contestuale aggiornamento di RCP ed Etichette. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione, che i

lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Medicinale: ATORVASTATINA RANBAXY

Confezioni e numero AIC: tutte le presentazioni autorizzate - 040678; Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/68975; Codice pratica: C1A/2015/1300; Procedura MRP n. MT/H/2015/001-004/ IAIN/015; Variazione tipo IAIN - C.I.z): aggiornamento di RCP e FI a seguito delle raccomandazioni del PRAC del 6-9-gennaio 2015 e modifiche minori di tipo editoriale. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.8 e 10 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 AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Le presenti variazioni possono assumersi approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T15ADD10233 (A pagamento).

CSL BEHRING S.P.A.

Sede: Milano - Italia

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

Protocollo n.43819 del 30.04.2015

Codice pratica: C1A/2015/1686

Procedura EU: DE/H/1943/001/IA/005/G

Titolare della registrazione: CSL Behring S.p.A. - Viale del Ghisallo, 20 20151 Milano - Italia

Specialità medicinale: ALBUMEON (AIC n.043358)

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

Tipo di modifica: IA/G

Variazioni apportate: cambiamento di indirizzo per accedere ai laboratori di analisi localizzati all'interno del sito produttivo dove si effettuano i controlli in process della sostanza attiva (A.4) e i controlli per il rilascio del prodotto finito (A.5)



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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD10234 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: 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

Protocollo n. 94654 del 12.09.2014

Codice pratica: C1B/2014/2308

Procedura DCP: DE/H/1942/001-002/IB/002

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

Specialità medicinale: CLUVIAT

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

Tipo di modifica: IB

Variazioni apportate: (B.I.b.1.c) - Introduzione, nella specifica in-house (A-0640), di due tests addizionali per il controllo della identità e della purezza della sospensione di Idrossido di alluminio 15 g/L.

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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD10235 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: 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

Protocollo n. 2325 del 13.01.2015

Codice pratica: C1B/2015/539

Procedura n. DK/H/1508/001-003/IB/047

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

Specialità medicinale: ALBUREX

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

Tipo di modifica: IB. Variazioni apportate: B.V.a.1.b - per quanto riguarda la materia prima di partenza è stato inserito, nel dossier di riferimento, un addizionale Plasma Master

File (PMF Certificate EMEA/H/PMF/000009/05/AU/014/G) secondo la procedura 2nd step.

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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD10236 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: 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

Protocollo n. 41462 del 24.04.2015

Codice pratica: C1B/2015/1396

Procedura n. DK/H/1508/001-003/IB/050

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

Specialità medicinale: ALBUREX

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

Tipo di modifica: IB

Variazioni apportate: B.II.b.5.z-Si sostituisce l'attuale specifica di riferimento basata sulla valutazione del peso per il controllo in-process eseguito sulla Filling Line II con il controllo del volume minimo di riempimento.

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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD10238 (A pagamento).

CSL BEHRING GMBH

Sede: 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

Protocollo n. 41213 del 23.04.2015

Codice pratica: C1A/2015/1607

Procedura n. DK/H/1508/001-003/IAin/049

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

Specialità medicinale: ALBUREX

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

Tipo di modifica: IAin



Variazioni apportate: B.V.a.1.d - PMF 2nd step conseguente alla ricertificazione del PMF Biotest a seguito dell'aggiornamento annuale 2014 - EMEA/H/PMF/000009/05/AU/014/G cui affluisce, come PMF addizionale, Alburex.

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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD10239 (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

Protocollo n. 58591 del 03.06.2014

Codice pratica: C1A/2014/1815

Procedura DCP: DE/H/1942/001-002/IA/001/G

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

Specialità medicinale: CLUVIAT

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

Tipo di modifica: IA/G

Variazioni apportate: B.V.a.1.d. - deposito del PMF 2nd step conseguente alla ri-certificazione del PMF CSL Behring a seguito dell'aggiornamento annuale 2013-EMA/H/PMF//000001/04/AU/014/G; B.II.c.2.a - introduzione della spettrometria IR Raman come metodo IR alternativo per il test dell'ecipiente Glucosio Monoidrato.

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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD10240 (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

Protocollo n. 28350 del 19.03.2015

Codice pratica: C1A/2015/1189

Procedura DCP: DE/H/1942/001-002/IA/003/G

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

Specialità medicinale: CLUVIAT

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

Tipo di modifica: IA/G

Variazioni apportate: Mediante quattro variazioni (B.II.e.7.b. - B.II.e.7.b.- B.II.d.2.a - B.II.d.2.a) è stato effettuato l'aggiornamento editoriale del dossier tecnico del materiale di confezionamento che riguarda esclusivamente il solvente Acqua per iniezione. In particolare sono state eliminate, dalla attuale versione (R) dei documenti ed inserite nella nuova versione (M) tutte le informazioni relative ai fornitori dei tappi e dei flaconcini.

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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD10241 (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

Protocollo n. 97114 del 19.09.2014

Codice pratica: n. C1B/2014/2400

Procedura n. DE/H/481/001/IB/024/G

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

Specialità medicinale: BERINERT (AIC n. 039056)

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

Tipo di modifica: IB/G - Modifiche consequenziali al Modulo 3.2.S relativo alla produzione della sostanza attiva di Berinert 500 UI.

Variazioni apportate: (B.I.a.3.e) - inserimento opzionale di una dimensione doppia del lotto di produzione della sostanza attiva all'interno della nuova procedura P-618;

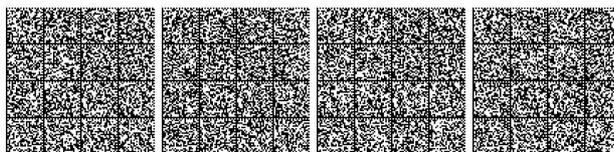
(B.I.a.2.a)- conseguente modifica della procedura P-617; Tipo IA (B.I.a.4.c)- eliminazione del test di sterilità sul bulk finale; Tipo IA (B.I.a.4.c) - eliminazione del test del pH quale controllo in- process; Tipo IA (B.I.a.4.a) - restringimento del limite di azione per il controllo in- process dell'attività del CI inibitore; Tipo IB (B.II.b.4.f) - conseguente incremento del batch size del prodotto finito.

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

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

Il procuratore speciale
prof. Maria G. Mangano

T15ADD10242 (A pagamento).



FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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

Titolare: Fidia Farmaceutici S.p.A. - Via Ponte della Fabbrica 3/A - 35031 Abano Terme (PD)

Specialità Medicinale: ACICLINLABIALE 5% matita cutanea - applicatore da 2,5 g - AIC 039105022

Codice Pratica: N1B/2015/2309 - Modifica apportata: Grouping variations

Type IB B.III.1.a) 1 Presentazione di certificato di conformità alla farmacopea europea - nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato.

Type IB B.I.b.1. c) Modifica dei parametri di specifica e/o limiti del principio attivo - aggiunta di un nuovo parametro di specifica.

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

L'amministratore delegato
dott. Giorgio Foresti

T15ADD10246 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

Comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. N1B/2014/2711

Specialità Medicinale: DIAZEPAM ITALFARMACO

Codice farmaco: 030153023

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.2a

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/68885 del 7 luglio 2015

Modifica apportata:

Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo a quelli del medicinale di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'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

T15ADD10247 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini 129 - 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00696360155

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

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) N. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Takeda Italia SpA, Via Elio Vittorini 129, 00144 Roma

Specialità medicinale: PANTORC

Confezioni e numeri di AIC: 20mg e 40mg compresse gastroresistenti e 40 mg polvere per soluzione iniettabile ev (in tutte le confezioni registrate) - AIC 031981

Specialità medicinale: PANTECTA

Confezioni e numeri di AIC: 20mg e 40mg compresse gastroresistenti (in tutte le confezioni registrate) - AIC 031834

Specialità medicinale: PANTOPAN

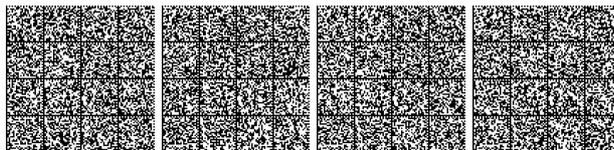
Confezioni e numeri di AIC: 20mg e 40mg compresse gastroresistenti (in tutte le confezioni registrate) - AIC n. 031835

Titolare: Takeda GmbH, Byk Gulden Strasse 2, D-78467 Konstanz

Specialità medicinale: PANTOPRAZOLO NYCOMED

Confezioni e numeri di AIC: 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti (in tutte le confezioni registrate) - AIC 039536-039537

C1A/2015/2231 - grouping 5 var. Tipo IA: 4 cat. B.III.1.a)2 certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato; 1 cat. A.7 Eliminazione di Dottikon quale fornitore del principio attivo - MRP AT/H/XXXX/IA/041/G



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

Decorrenza delle modifiche: data pubblicazione in G.U.

Un procuratore
dott.ssa Laura Elia

T15ADD10248 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00748210150

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

Titolare AIC: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.

Modifiche apportate in accordo al Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Specialità medicinale: ACICLOVIR RECORDATI

Confezioni e Numeri di AIC: 250 mg polvere per soluzione per infusione - 5 flaconi (AIC n. 033672027).

Codice pratica: N1A/2015/1416.

Var. B.III.1.a.2 Tipo IA: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo (R1-CEP 2007-213-Rev00) da parte del fabbricante già approvato Recordati S.p.A., con stabilimento sito a Campoverde di Aprilia (LT).

Specialità medicinale: TEFAMIN

Confezioni e Numeri di AIC: 200 mg compresse rivestite - 30 compresse (AIC n. 002021044).

Codice pratica: N1A/2015/1592.

Var. B.III.1.a.2 Tipo IA: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo (R1-CEP 2007-289-Rev00) da parte del fabbricante già approvato BASF PharmaChemikalien GmbH & Co. KG, con stabilimento sito a Minden (Germania).

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

T15ADD10255 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00748210150

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

Titolare AIC: Recordati S.p.A. - Via M. Civitali, 1 - Milano.

Specialità medicinale: PEPTAZOL

Confezioni e numeri di AIC: 20 mg e 40 mg compresse gastroresistenti - AIC n. 031111 in tutte le confezioni registrate

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

Codice pratica: C1A/2015/2231.

MRPn.AT/H/XXXX/IA/041/G (including DE/H/0271/001-002/IA/206/G) - conclusa in data 19/07/2015.

Grouping of Variations comprendente:

Type IA variation B.III.1.a.2: Update to the Takeda CEP R1-CEP 2007-246-Rev 00 (Renewal of CEP).

Type IA variation B.III.1.a.2: Update to Isochem CEP R0-CEP 2008-065-Rev 03 due to the new KSM manufacturer Rivocean.

Type IA variation B.III.1.a.2: Update to Takeda CEP R1-CEP 2007-246-Rev 01 due to the new KSM manufacturer Rivocean.

Type IA variation B.III.1.a.2: Update to the Isochem CEP R1-CEP 2008-065-Rev 00 (Renewal of CEP).

Type IA variation A.7: De-registration of Dottikon as an API supplier.

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

T15ADD10257 (A pagamento).

ELI LILLY ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.

Modifica apportata ai sensi del D.Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

Titolare: Eli Lilly Italia S.p.a., via Gramsci n. 731, Sesto Fiorentino (FI).

Specialità medicinale: GEMZAR.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

1 g polvere per soluzione per infusione - A.I.C. n. 029452012.

Codice pratica: C1A/2015/1591.

Procedura di MR n. SE/H/261/02/IA/039 conclusasi il 27 maggio 2015.

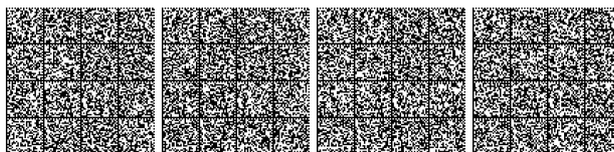
Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008.

Variatione Tipo IA n. B.II.b.3.a): Modifiche minori delle fasi di pre-filtrazione e filtrazione sterile nel processo di produzione presso l'officina di Vianex S.A. (Plant «C»), Pallini Attiki, 153 51 Grecia.

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

Un procuratore
dott. Domenico Valle

TS15ADD10167 (A pagamento).



ELI LILLY ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.

Modifica apportata ai sensi del D.Leg.vo n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

Titolare: Eli Lilly Italia S.p.a., via Gramsci n. 731 Sesto Fiorentino (FI).

Specialità medicinale: GEMZAR.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

200 mg polvere per soluzione per infusione - A.I.C. n. 029452024.

Codice pratica: C1A/2015/1658.

Procedura di MR n. SE/H/261/01/IB/040/G conclusasi il 2 luglio 2015.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008.

Tipologia della variazione «Grouping of variations»:

Variazione Tipo IB n. B.II.b.1 f): Aggiunta del sito di produzione Vianex S.A. (Plant «C»), Pallini Attiki, 153 51 Grecia;

Variazione Tipo IA n. B.II.d. 1 a): Modifica dei limiti della specifica relativa al tempo di ricostruzione;

Variazione Tipo IA n. B.II.d.1 c): Aggiunta del test «Impurezza individuale maggiore» alle specifiche di prodotto in accordo alla USP e sostituzione di alcuni test interni con le referenze ai metodi della Ph.Eur. e USP;

Variazione Tipo IA n. B.II.d.2 f): Sostituzione del test d'identificazione TLC alternato con il test UV come descritto in USP.

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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Domenico Valle

TS15ADD10170 (A pagamento).

IBN SAVIO S.R.L.

Sede: via del Mare 36 - Pomezia

*Pubblicazione di riduzione del prezzo
al pubblico di medicinali*

Specialità medicinale: ALOZOF.

Confezione:

150 mg, 2 capsule rigide;

Numero di A.I.C. 037540022, classe A e prezzo: € 10,13.

Specialità medicinale: PEPTIREX.

Confezione:

15 mg, 14 capsule rigide;

Numero di A.I.C. 037922010, classe A 1-48 e prezzo: € 4,49.

I suddetti prezzi, che non includono le riduzioni di cui alle determinazioni AIFA del 3 luglio 2006 e del 27 settembre 2006, comprensivi di IVA, hanno decorrenza dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TS15ADD10250 (A pagamento).

CIPLA EUROPE NV

Sede legale: Uitbreidingstraat 80, 2600 Anversa, Belgio

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Titolare A.I.C.: Cipla Europe NV

Medicinale: FEXOFENADINA CIPLA

Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 043108

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

Cod. Pratica: C1A/2015/1486 - Procedura n. SE/H/1163/001-002/IA/001: tipo IA, B.II.d.2.a Modifica minore del metodo di dissoluzione per le compresse di fexofenadina HCl.

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

Un procuratore
dott. Stefano Ceccarelli – Sagaem for life S.a.s.

TX15ADD202 (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. (Domanda presentata all'Agenzia Italiana del Farmaco – Ufficio Valutazione e Autorizzazione: 19 maggio 2015)

Specialità medicinale: LIVIAL

Confezione e numero di AIC:

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

Codice pratica N1A/2015/1442

Titolare A.I.C.: N.V. Organon, Oss, Paesi Bassi

Rappresentante in Italia: MSD Italia S.r.l.

Ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di tipo IAIN – tipologia B.III.1.a)1 Introduzione del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea n. R0-CEP 2012-173-Rev 00 per il principio attivo Tibolone, relativo al produttore attualmente autorizzato Aspen Oss B.V.

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 in G.U.

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX15ADD203 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Avviso di trasferimento in Milano del dott. Antonio Teti

Il presidente del Consiglio Notarile di Milano, notifica che il dott. Antonio Teti già notaio in Cinisello Balsamo è stato trasferito alla residenza di Milano con D.D. 26 maggio 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 123 del 29 maggio 2015 e che avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Milano, 14 luglio 2015

Il presidente
Arrigo Roveda

TC15ADN10083 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI FERRARA

Nomina a coadiutore del dott. Alessandro Conforti

Si rende noto che, con delibera del Consiglio Notarile di Ferrara in data 13 maggio 2015, il dott. Alessandro Conforti, Notaio in Ferrara, Distretto Notarile di Ferrara, è stato nominato coadiutore della dott.ssa Patrizia Bertusi Nanni, Notaio in Ferrara, Distretto Notarile di Ferrara, per il periodo di giorni 59 (cinquantanove) dal giorno 5 giugno 2015 al giorno 2 agosto 2015 inclusi.

Il segretario del consiglio notarile
dott. Marco Bissi

TC15ADN10085 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI FERRARA

Permesso d'assenza della dott.ssa Patrizia Bertusi Nanni

Si rende noto che, ai sensi dell'art. 51 del Regolamento notarile, la dott.ssa Patrizia Bertusi Nanni, Notaio in Ferrara, a cui era stato concesso un permesso d'assenza per giorni 59 (cinquantanove) dal 5 giugno 2015 al 2 agosto 2015 inclusi, con delibera del Consiglio Notarile in data 13 maggio 2015

e conseguente nomina del dott. Alessandro Conforti, Notaio in Ferrara, quale coadiutore, ha informato questo Consiglio Notarile che intende rinunciare al restante periodo di permesso e che riprenderà l'attività dal 30 giugno 2015.

Il segretario del consiglio notarile
dott. Marco Bissi

TC15ADN10086 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Avviso di trasferimento in Legnano del dott. Marco Aquino

Il presidente del Consiglio Notarile di Milano, notifica che il dott. Marco Aquino già notaio in Albano Laziale (d.n. di Roma, Velletri e Civitavecchia) è stato trasferito alla residenza di Legnano con D.D. 26 maggio 2015 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 123 del 29 maggio 2015 e che avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella suddetta residenza a datare da oggi.

Milano, 14 luglio 2015

Il presidente
Arrigo Roveda

TC15ADN10087 (Gratuito).

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso del TRIBUNALE ORDINARIO DI CASSINO riguardante la notifica per estratto di atto di citazione per pubblici proclami. (Avviso pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte seconda - n. 77 del 7 luglio 2015).

Nell'avviso del Tribunale Ordinario di Cassino, relativo al notifica per estratto di atto di citazione per pubblici proclami, TC-15ABA9407, pubblicato nella suindicata *Gazzetta Ufficiale*, alla pag. 4, alla fine della prima colonna e inizio della seconda, dove è scritto:

«Fedoce Luigi (FDCLGU13A13D843I) nato a Gaeta (LT) il 13 gennaio 2013»,

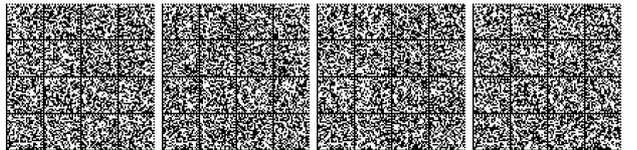
deve intendersi:

«Fedoce Luigi (FDCLGU13A13D843I) nato a Gaeta (LT) il 13 gennaio 1913».

TC15AZZ10137 (Gratuito).



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

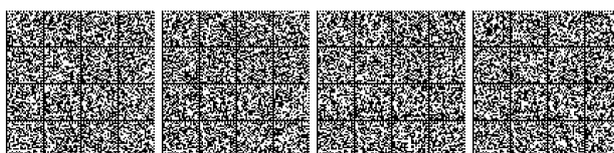
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

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

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.
Vendita Gazzetta Ufficiale
Via Salaria, 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)* - annuale € **302,47**
 (di cui spese di spedizione € 74,42)* - semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)* - annuale € **86,72**
 (di cui spese di spedizione € 20,95)* - 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.





€ 4,06

