

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 21 gennaio 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

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

Le inserzioni da pubblicare nella Gazzetta Ufficiale possono essere inviate per posta all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. in Via Salaria, 691 - 00138 Roma; in caso di pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto, le inserzioni possono essere consegnate a mano direttamente al punto vendita dell'Istituto in Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma. L'importo delle inserzioni inoltrate per posta deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso la Banca di Sassari, Largo di Santa Susanna, 124 - Roma (IBAN IT60 M056 7603 2000 0000 3001 578) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma.

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	ALBA 6 SPV S.R.L.
FIN GAMMA S.P.A.	ALBA LEASING S.P.A.
<i>Convocazione di assemblea (T16AAA365)</i> Pag. 2	<i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (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 (T16AAB355).</i> Pag. 4
HINTERLAND - SOCIETÀ COOPERATIVA	ANNETTE S.R.L.
<i>Convocazione di assemblea (T16AAA363)</i> Pag. 1	PITAGORA S.P.A.
IMMOBILIARE CASTELLO DI FOSSADALBERO S.P.A.	<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (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") (T16AAB383)</i> Pag. 9
<i>Convocazione di assemblea (T16AAA357)</i> Pag. 1	BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A.
S.I.T. SOCIETÀ INDUSTRIA TURISTICA S.P.A.	<i>Avviso di cessione di credito pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (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. (TV16AAB127)</i> Pag. 29
<i>Convocazione di assemblea (T16AAA340)</i> Pag. 1	
SAFIM FACTOC S.P.A.	
<i>Convocazione di assemblea straordinaria (T16AAA404)</i> Pag. 2	
VINCI & CAMPAGNA S.P.A.	
<i>Convocazione di assemblea degli azionisti (T16AAA411)</i> Pag. 2	



BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A.

Avviso di cessione di credito pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (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. (TV16AAB125) ... Pag. 13

BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A.

Avviso di cessione di credito pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (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. (TV16AAB126) ... Pag. 21

BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (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. (TV16AAB128) ... Pag. 35

CASSA DI RISPARMIO DI RAVENNA S.P.A.

ITALCREDITI S.P.A.
Avviso di cessione di crediti pro soluto (TU16AAB120) Pag. 11

DEVAR CLAIMS S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge numero 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (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 (T16AAB374) ... Pag. 6

FRIDA SPV S.R.L.

PITAGORA 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") (T16AAB408) ... Pag. 10

LARGE CORPORATE ONE S.R.L.

UNICREDIT 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 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") (T16AAB348) ... Pag. 2

NPL SECURITISATION ITALY SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999 n. 130 (Legge 130), nonché informativa ai sensi degli artt. 13, cc. 4 e 5, del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 (Codice della Privacy) (T16AAB380) ... Pag. 8

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

LIBERAZIONE DA IPOTECA

Dichiarazione ex artt. 2890 c.c. e 792 c.p.c. (T16ABA345) ... Pag. 43

LIBERAZIONE DALLE IPOTECHE EX ART. 2890 C.C.

Atto dichiaratorio con offerta di purgazione (TX16ABA139) ... Pag. 45

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notificazione per pubblici proclami in ottemperanza alle ordinanze della IV Sezione del T.A.R. Campania Napoli in data 29.7.2015 n. 4122 ed in data 23.12.2015 n. 5918 (T16ABA342) ... Pag. 42

TRIBUNALE CIVILE DI REGGIO CALABRIA

Atto di citazione (T16ABA349) ... Pag. 44

TRIBUNALE CIVILE DI TIVOLI

Estratto di atto di citazione (TU16ABA114) ... Pag. 44

TRIBUNALE DI LA SPEZIA

Usucapione speciale (T16ABA364) ... Pag. 44

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami (T16ABA343) ... Pag. 42

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami (T16ABA341) ... Pag. 42

TRIBUNALE DI PIACENZA

Notificazione per pubblici proclami (T16ABA344) ... Pag. 43

TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE

Notificazione per pubblici proclami - Atto di citazione (TU16ABA116) ... Pag. 44

Ammortamenti

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento di titoli azionari (TU16ABC131) ... Pag. 45



TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizza di pegno (T16ABC410) Pag. 45

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento libretto di risparmio (T16ABC329) Pag. 45

Eredità

EREDITA' BENEFICIATA DI MICCICHE' GIOVANNI

Invito ai creditori a presentare le dichiarazioni di credito (T16ABH384) Pag. 46

EREDITA' BENEFICIATA DI CRIPPA CLEMENTE

Invito ai creditori a presentare dichiarazioni di credito ex art. 498 C.C. (TX16ABH141) Pag. 46

EREDITA' BENEFICIATA DI UBERTI AURELIO

Invito ai creditori ex art. 498 c.c. a presentare le dichiarazioni di credito (TX16ABH143) Pag. 47

TRIBUNALE DI NAPOLI

Nomina curatore eredità giacente (T16ABH409) Pag. 46

TRIBUNALE DI UDINE

Nomina curatore di eredità giacente di Turco Luigia - V.G. n. 3370/2015 (TX16ABH171) Pag. 47

TRIBUNALE DI UDINE

Nomina curatore dell'eredità giacente di Patrizio Clementi (TX16ABH140) Pag. 46

TRIBUNALE ORDINARIO DI VERONA

Liquidazione concorsuale dell'eredità giacente di Mansoldo Giuseppe - Tribunale di Verona n. 8609/2014 R.G.V.G. - Invito ex art. 498 c.c. (TU16ABH123) Pag. 46

Stato di graduazione

EREDITA' BENEFICIATA DI GANGI CHIODO SALVATORE

Estratto dello stato di graduazione relativo all'eredità beneficiata di Gangi Chiodo Salvatore nato ad Alimena (PA) il giorno 21 gennaio 1936, deceduto in data 28 giugno 1991 (T16ABN412) Pag. 47

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

ARIANNA & JESSICA SOCIETÀ COOPERATIVA

Avviso di avvenuto deposito del bilancio finale di liquidazione (TU16ABS129) Pag. 48

LCA VEA SOCIETÀ COOPERATIVA

Deposito bilancio finale di liquidazione (TU16ABS113) Pag. 47

ALTRI ANNUNZI**Varie**

CONSORZIO DELLA CHIUSA DI CASALECCHIO E DEL CANALE DI RENO

Deposito liste elettorali per l'anno 2016 (TU16ADA118) Pag. 48

Espropri

FERROVIENORD S.P.A. Ufficio per le Espropriazioni

Deposito indennità di espropriazione non concordata (art. 20 comma 8 e 12 del D.P.R. n. 327/2001) (T16ADC378) Pag. 48

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

ABBVIE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T16ADD327) Pag. 48

ABBVIE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD360) Pag. 57

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (T16ADD339) Pag. 51

ACINO AG

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 (T16ADD334) Pag. 50

ACTAVIS GROUP PTC EHF.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (T16ADD418) Pag. 77

ALCON ITALIA S.P.A.

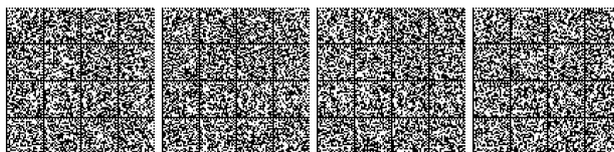
Comunicazione notifica regolare V&A (T16ADD406) Pag. 73

ALCON ITALIA 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) 1234/2008 e s. m. (T16ADD405) Pag. 72



ALFA WASSERMANN S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T16ADD413)</i>	Pag. 73	BAXTER 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 (T16ADD393)</i>	Pag. 66
APOGEPHA ARZNEIMITTEL 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 (T16ADD358)</i> .	Pag. 56	BAXTER 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 e s.m. (T16ADD394)</i>	Pag. 67
ASTRAZENECA AB <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. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD366)</i>	Pag. 58	BENEDETTI & CO. S.P.A. <i>Estratto Comunicazione di Notifica regolare AIFA/V&A/P/24 del 04.01.16 (T16ADD386)</i>	Pag. 64
ASTRAZENECA 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T16ADD368)</i> .	Pag. 59	BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T16ADD400)</i>	Pag. 70
ASTRAZENECA 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T16ADD407)</i> .	Pag. 73	BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI 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 274/2007 e Regolamento n.1234/2008 e s.m.i. (T16ADD399)</i>	Pag. 70
ASTRAZENECA 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T16ADD367)</i> .	Pag. 58	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T16ADD379)</i>	Pag. 63
ASTRAZENECA 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T16ADD382)</i> .	Pag. 63	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T16ADD370)</i>	Pag. 59
BAUSCH & LOMB - IOM 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 Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (T16ADD335)</i>	Pag. 51	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T16ADD373)</i>	Pag. 61
BAXALTA ITALY 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 (CE) n. 712/2012 (T16ADD396)</i>	Pag. 69	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T16ADD362)</i>	Pag. 58
BAXALTA ITALY 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 (CE) n. 712/2012 (T16ADD397)</i>	Pag. 69	BRUSCHETTINI S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (T16ADD331)</i>	Pag. 49
BAXTER 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 (T16ADD395)</i>	Pag. 67	EFFIK ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD392)</i>	Pag. 66



EFFIK ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD391)..... Pag. 66

FARMAPRO S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (Regolamento (CE) n. 1234/2008) e s.m.i. (T16ADD346)..... Pag. 52

FARMIGEA 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 e s.m. (T16ADD416)..... Pag. 76

FIDIA FARMACEUTICI 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 e s.m.i. (T16ADD387)..... Pag. 64

FRESENIUS KABY ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008. (TU16ADD112)..... Pag. 78

FRESENIUS KABY ONKOLOGY PLC

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008. (TU16ADD111)..... Pag. 78

GIULIANI 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. (T16ADD352)..... Pag. 54

I.B.N. SAVIO S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV16ADD173)..... Pag. 79

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE N. 1234/2008 come modificato dal Regolamento UE 712/2012. (T16ADD376)..... Pag. 61

JANSSEN-CILAG S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD401)..... Pag. 71

JANSSEN-CILAG S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano, apportata ai sensi del D.L. 29 dicembre 2007, n. 274. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD402)..... Pag. 72

KRKA D.D. NOVO MESTO

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (T16ADD359)..... Pag. 56

L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO 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.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (T16ADD354)..... Pag. 55

LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO LISAPARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE come modificato dal Regolamento 712/2012 (T16ADD415)..... Pag. 76

LABORATORI ALTER S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (T16ADD385)..... Pag. 64

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.

Comunicazione di notifica regolare V&A (T16ADD398)..... Pag. 69

LUNDBECK ITALIA S.P.A.

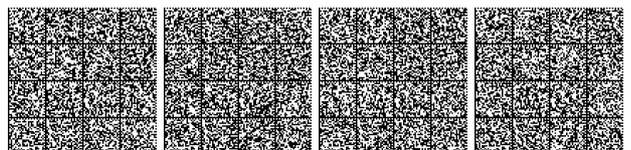
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T16ADD371)..... Pag. 60

LUNDBECK ITALIA S.P.A.

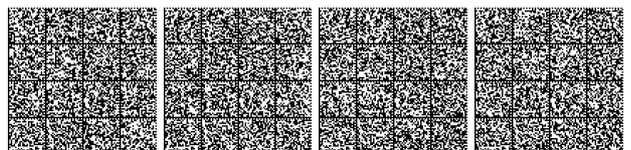
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T16ADD381)..... Pag. 63

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura nazionale. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (T16ADD361)..... Pag. 57



MALLINCKRODT RADIOPHARMACEUTICALS ITALIA 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 e s.m.i. (T16ADD328)</i>	Pag. 49	OFTAGEST S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (T16ADD336)</i>	Pag. 51
MEDA PHARMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD350)</i>	Pag. 53	ORION CORPORATION <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T16ADD372)</i>	Pag. 60
MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare n. AIFA/V&A/P/57 del 04.01.2016 (T16ADD377)</i>	Pag. 62	ORION CORPORATION <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (T16ADD369)</i>	Pag. 59
MEDIOLANUM FARMACEUTICI 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 n. 1234/2008/CE e s.m. (T16ADD333)</i>	Pag. 50	PHARMASWISS CESKA REPUBLIKA S.R.O. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (T16ADD347)</i>	Pag. 52
MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare n. AIFA/V&A/P/197 del 04.01.2016 (T16ADD332)</i>	Pag. 50	ROTTAPHARM 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 1234/2008 e successive modificazioni. (T16ADD351)</i>	Pag. 53
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. (TX16ADD142)</i>	Pag. 79	SANOFI S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ENTEROGERMINA (T16ADD326)</i>	Pag. 48
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: 20 novembre 2015). (TX16ADD145)</i>	Pag. 79	SANTEN ITALY 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 (CE) n. 1234/2008 e s.m. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T16ADD417)</i>	Pag. 77
MYLAN 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 Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274. (T16ADD414)</i>	Pag. 74	SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (T16ADD403)</i>	Pag. 72
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 s.m. (T16ADD356)</i>	Pag. 56	SOFAR S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/200 del 04/01/2016 (T16ADD389)</i>	Pag. 65
NICOX FARMA 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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (T16ADD375)</i>	Pag. 61	SOFAR S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/71 del 04/01/2016 (T16ADD388)</i>	Pag. 65



SOFAR S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/191 del 04/01/2016 (T16ADD390) Pag. 66

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (T16ADD353) . . . Pag. 55

WELLINGTON STREET DEVELOPMENT PHARMA LTD

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. (T16ADD330) Pag. 49

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

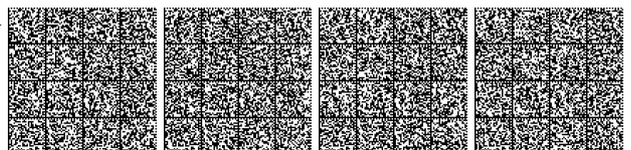
PROVINCIA DI FROSINONE

Variante in aumento a concessione di derivazione di Acqua (TU16ADF121) Pag. 80

Concessioni demaniali

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA Assessorato degli enti locali, finanze ed urbanistica Direzione generale degli enti locali e finanze Servizio demanio e patrimonio di Cagliari

Avvio della procedura comparativa per il rilascio di concessione demaniale marittima (T16ADG338) Pag. 80





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

S.I.T. SOCIETÀ INDUSTRIA TURISTICA S.P.A.

Sede sociale: via Gramsci 77 - Siderno (RC)

Capitale sociale: € 186.000,00

Registro delle imprese: Reggio Calabria n. RC043-288

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00225870807

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea straordinaria presso lo Studio del Notaio Paderni Francesco sito in Locri (RC) in Corso V. Emanuele n. 7, per il giorno 16/02/2016 alle ore 16.00, ed occorrendo per il giorno 17/02/2016, stessi luogo ed ora, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente o.d.g.:

1) Trasformazione della Società S.I.T. SOCIETÀ INDUSTRIA TURISTICA S.P.A. in Società a responsabilità limitata e relative modifiche statutarie;

2) Varie ed eventuali.

Si rammenta che possono intervenire all'assemblea tutti gli azionisti iscritti nel libro dei soci da almeno 5 giorni prima di quello fissato per l'assemblea ed abbiano depositato le loro azioni presso la sede sociale.

Siderno, 15/01/2016

L'amministratore unico
Archina' Vincenzo

T16AAA340 (A pagamento).

IMMOBILIARE CASTELLO DI FOSSADALBERO S.P.A.

Sede: via Chiorboli, 366 - Fossadalbero (FE)

Capitale sociale: € 195.000 i.v.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 80019280389 -
00668510381

R.E.A. Camera di Commercio di Ferrara: n. 76839

Convocazione di assemblea

Si comunica la convocazione dell'Assemblea Straordinaria per il 6/02/2016 alle ore 06:00 in prima convocazione presso la sede sociale ed eventualmente in seconda convocazione per il 7/02/2016 alle ore 10:00, presso la sede della Società, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

1) Esame della situazione economica finanziaria e patrimoniale della Società anche a seguito del recesso dell'ASD Fossadalbero Country Club dal contratto di locazione, finalizzata alla proposta di aumento di capitale sociale a pagamento riservato ai soci in forma scindibile per l'importo massimo di euro 195.000 mediante emissione di un massimo di 375.000 azioni ordinarie da collocarsi al prezzo di euro 1,60 cadauna.

2) Ampliamento dell'oggetto sociale e conseguente modifica dell'art. 3 dello Statuto.

3) Modifica dell'art. 6 dello Statuto ai sensi dell'art. 2346 CC.

4) Modifica poteri dell'Organo Amministrativo con conseguente modifica dell'art. 16 dello Statuto.

L'intervento in Assemblea è regolato dalle norme di Legge e di Statuto.

Cassa incaricata per l'emissione dei biglietti di ammissione è la Società stessa.

Ferrara, li 15 gennaio 2016

Il presidente del C.d.A.
Luca Padovani

T16AAA357 (A pagamento).

HINTERLAND - SOCIETÀ COOPERATIVA

In liquidazione

Sede legale: via Benadir, 5 - 20132 Milano

Registro delle imprese: n. 05813920153

R.E.A. n. 1037113

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 05813920153

Convocazione di assemblea

L'assemblea ordinaria dei soci della società "Hinterland Società Cooperativa in liquidazione" è convocata per il giorno 12 febbraio 2016 alle ore 7.00 presso la sede sociale in Milano Via Benadir 5, in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, stesso luogo, il giorno 15 febbraio 2016, ore 11.00 - per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1- Dismissione dell'immobile sito a Castellanza attraverso la locazione del complesso immobiliare di Piazza Soldini, 5 ed attraverso la cessione della proprietà del complesso immobiliare medesimo.

2-Finanziamento soci

Modalità di intervento e voto ai sensi di legge e dello statuto sociale.

Il liquidatore
Giannatale Vitale

T16AAA363 (A pagamento).



FIN GAMMA S.P.A.

Sede sociale: via Giardini, 76 - Formigine (Mo)
Capitale sociale: Euro 361.143,00 i.v.

Convocazione di assemblea

Gli azionisti sono convocati in assemblea straordinaria presso lo Studio del notaio Dott. Guido Vellani, in Modena, Via Dei Servi n. 44, il giorno 12 Febbraio 2016 alle ore 15.00 in prima convocazione, ed occorrendo il giorno 15 febbraio 2016, stesso luogo ed ora, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno :

1) Aumento del capitale sociale da E. 361.143,00 ad E. 464.143,00 da effettuarsi in maniera scindibile, con l'emissione di azioni del valore nominale di E. 1,00 ciascuna, con un sovrapprezzo pari ad E. 2,90 per azione, che verranno offerte in opzione ai Soci in ragione delle azioni possedute ;

2) Varie ed eventuali.

Potranno accedere all'assemblea i Soci che avranno depositato presso la sede Sociale le azioni almeno cinque giorni prima della adunanza.

L'amministratore unico
Lei Giancarlo

T16AAA365 (A pagamento).

SAFIM FACTOC S.P.A.

in liquidazione

Sede legale: via XXIV Maggio 23/45 - Roma
Registro delle imprese: RM-614115
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07489750583/01789711007

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori soci sono convocati per l'assemblea straordinaria in Roma, via Versilia 2 c/o Ligestra S.r.l. in prima convocazione il giorno 8 febbraio 2016 ore 10.30 ed occorrendo in seconda convocazione nello stesso luogo ed orario il giorno 9 febbraio 2016 per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1) Presa d'atto della chiusura della procedura di Liquidazione Coatta Amministrativa;

2) Nomina dell'organo liquidatorio e di quello di controllo;

3) Spostamento sede legale;

4) Delibere inerenti e conseguenti.

La partecipazione è regolata delle norme di legge.

Roma, 19 Gennaio 2016

per commissario liquidatore Ligestra S.r.l.
dott. Alessandro La Penna

T16AAA404 (A pagamento).

VINCI & CAMPAGNA S.P.A.

Iscritta al n. 7707 Registro Società Tribunale di Cagliari
Sede: Viale Monastir, 132 - Cagliari
Capitale sociale: € 129.250 interamente versato
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00141480921

Convocazione di assemblea degli azionisti

Ai sensi dell'articolo 2386, comma secondo, c.c., l'assemblea degli Azionisti è convocata in Cagliari, Via Malpighi 4 presso lo Studio del dott. Alessandro Ciotti per il giorno 06 febbraio 2016 alle ore 15.00 in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 07 febbraio 2016 alle ore 15.00 nel medesimo luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1) Delibere ai sensi dell'art. 2364, comma 1 n. 2 e 3 del codice civile (nomina del consiglio di amministrazione per il triennio 2016, 2017, 2018 e determinazione del compenso annuo degli amministratori).

Potranno intervenire all'Assemblea gli Azionisti che avranno depositato le proprie azioni presso la sede sociale almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'Assemblea.

Cagliari, 15 Gennaio 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
rag. Salvatore Vinci

T16AAA411 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI**LARGE CORPORATE ONE S.R.L.**

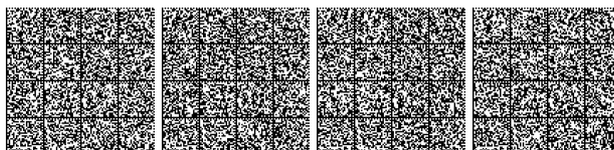
Iscritta il 26/7/2013 al n. 35087.6 del registro delle società di cartolarizzazione tenuto da Banca d'Italia
Sede legale: piazzetta Monte, 1 - 37121 Verona
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Verona n. 04591980265
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 04591980265

UNICREDIT S.P.A.

Sede legale: via Alessandro Specchi, 16 - 00186 Roma
Capitale sociale: Euro 20.257.667.511,62 i.v.
Registro delle imprese: Roma n. 00348170101
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 00348170101

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

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, parte II, n. 96 del 17 agosto 2013, Large Corporate One S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 13 gennaio 2016 ha acquistato pro soluto da UniCredit



S.p.A. (l'“Originator”) ogni e qualsiasi credito derivante dai e/o relativo a finanziamenti (i “Finanziamenti”) concessi ad imprese (“Debitori”) in forza dei contratti di finanziamento (“Contratti di Finanziamento”) stipulati dall'Originator con i Debitori, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo i crediti relativi a: (i) il capitale residuo dei Finanziamenti all'inizio del 1 gennaio 2016 (la “Data di Valutazione”) (esclusa) dovuto e non ancora incassato; (ii) gli interessi convenzionali, legali e di mora maturati e non ancora incassati in relazione ai Finanziamenti alla Data di Valutazione (esclusa); (iii) gli interessi convenzionali, legali e di mora che matureranno sui Finanziamenti a decorrere dalla Data di Valutazione (inclusa); (iv) gli importi dovuti alla Data di Valutazione (esclusa) o che matureranno da tale data a titolo di rimborso spese (incluse quelle legali e giudiziali), passività, costi e indennità in relazione ai Finanziamenti; (v) ogni altro importo dovuto all'Originator alla Data di Valutazione (esclusa) o che maturerà da tale data in riferimento ai Finanziamenti e ai Contratti di Finanziamento, ad esclusione dei crediti dell'Originator non compresi nelle rate dei Finanziamenti e relativi a somme esclusivamente riferibili al pagamento di premi assicurativi e di commissioni dovute per l'espletamento di attività straordinarie di gestione dei Finanziamenti (quali, a titolo esemplificativo, le commissioni dovute in caso di rimborso anticipato dei Finanziamenti, ovvero in caso di concessione di “waiver” ovvero in caso di violazione degli impegni contrattuali ovvero le eventuali commissioni di strutturazione del Finanziamento o altre commissioni), che alla Data di Valutazione presentano (salvo ove diversamente previsto) le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto) (i “Criteri inclusivi”):

1 i relativi finanziamenti siano stati originariamente stipulati dall'Originator e/o da banche appartenenti al Gruppo Bancario UniCredit che sono state successivamente fuse per incorporazione nell'Originator (direttamente o per il tramite di precedenti fusioni con altre banche appartenenti al Gruppo Bancario UniCredit);

2 i relativi finanziamenti siano denominati in euro (ovvero siano stati erogati in valuta diversa e successivamente ridenominati in euro) e non siano suscettibili di essere ridenominati in una moneta diversa dall'euro per mera volontà del relativo debitore;

3 in relazione ai quali vi sia almeno una rata (anche se di soli interessi) scaduta e pagata;

4 con riferimento a quei crediti i cui contratti di finanziamento richiedevano per la relativa cessione il consenso del relativo debitore, tale consenso sia stato ricevuto entro il 31/12/2015;

5 crediti i cui finanziamenti, ovvero la cui tranche, siano stati completamente erogati, anche in un'unica soluzione, ovvero derivino dal frazionamento in quote di un precedente finanziamento, in entrambi i casi per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

6 il cui debito residuo in linea capitale (per tale intendendosi l'importo complessivo della componente capitale di tutte le rate a scadere dalla relativa Data di Valutazione) risulti compreso tra euro 5.700.000,00 (inclusi) ed euro 32.200.000,00 (inclusi);

7 la cui data di erogazione (per tale intendendosi la data di messa a disposizione dei fondi al relativo debitore; qualora l'utilizzo sia fatto in più soluzioni, la data si riferisce al primo utilizzo) non sia antecedente al 20/02/2005;

8 la cui data di scadenza non sia posteriore al 01/01/2035;

9 i cui contratti di finanziamento prevedano un tasso di interesse contrattuale che, per tutta la loro durata residua, appartiene ad una delle seguenti categorie:

(i) tasso fisso; ovvero

(ii) tasso variabile;

10 i cui contratti di finanziamento prevedano:

(a) qualora sia previsto un tasso di interesse contrattuale variabile, che il relativo margine sia superiore o uguale a 0,73%;

11 i relativi debitori abbiano la propria sede legale in Italia;

12 i cui garanti (ove presenti) abbiano sede legale o residenza in Italia;

13 alternativamente uni dei due seguenti criteri:

(i) sia stata inviata al relativo debitore, nel periodo compreso tra il 21 e il 31 dicembre 2015, una comunicazione a mezzo PEC con cui veniva preannunciata l'intenzione di procedere alla cessione del credito nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della L. n. 130/1999;

(ii) crediti il cui debito residuo in linea capitale, alla Data di Valutazione, era pari ad Euro 17.777.777,78.

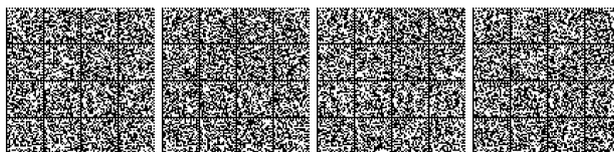
Sono tuttavia esclusi dalla cessione i Crediti derivanti dai finanziamenti che alla relativa Data di Valutazione, pur presentando tutte le caratteristiche sopra indicate, presentavano altresì (salvo ove diversamente previsto) una o più delle seguenti caratteristiche (i “Criteri esclusivi”):

1 rispetto ai quali vi siano una o più rate scadute che non siano state pagate integralmente da più di 30 giorni;

2 i relativi finanziamenti siano classificati ad incaglio o sofferenza o quali esposizioni ristrutturate secondo quanto disposto dalla Circolare 272 del 30 luglio 2008 (Matrice dei Conti) di Banca d'Italia;

3 i relativi finanziamenti siano stati concessi a società costituite ai sensi della legge 30 aprile 1999 n. 130, banche ed altri istituti finanziari (ad eccezione di holding di partecipazioni) iscritti all'elenco tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 106 del Decreto legislativo n. 385 del 1 Settembre 1993, così come modificato ed integrato di volta in volta;

4 i relativi finanziamenti 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”);



5 i relativi finanziamenti siano stati erogati in tutto o in parte con provvista della Banca Europea degli Investimenti, ovvero della Cassa Depositi e Prestiti S.p.A.;

6 i relativi finanziamenti siano assistiti dalla garanzia assicurativa dell'Istituto per i servizi assicurativi del commercio estero (SACE);

7 i relativi finanziamenti siano stati erogati e classificati come crediti agrari ai sensi degli articoli 43 e ss. del Decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993, così come modificato ed integrato di volta in volta;

8 il cui rimborso ai sensi dei relativi contratti di finanziamento sia subordinato ai debiti chirografari del relativo debitore;

9 i relativi finanziamenti siano stati erogati sotto forma di apertura di credito rotativa ("revolving facility") ovvero altra forma tecnica che preveda, a fronte del rimborso da parte del relativo debitore, il ripristino della disponibilità del finanziamento a nuove erogazioni;

10 i relativi finanziamenti abbiano una durata residua inferiore a 10 mesi;

11 i relativi finanziamenti abbiano una durata originaria inferiore a 48 mesi;

12 i relativi finanziamenti beneficino di una garanzia consortile e/o siano stati concessi ai sensi di convenzioni o accordi conclusi con consorzi di garanzia;

13 i relativi finanziamenti siano stati concessi nell'ambito di operazioni di finanza di progetto (cosiddetto "project financing"), ivi inclusi i finanziamenti concessi nell'ambito di operazioni di partenariato pubblico privato ai sensi del Decreto Legislativo 12 aprile 2006, n. 163;

14 i relativi finanziamenti siano garantiti esclusivamente da ipoteca navale ai sensi del Regio Decreto 30 marzo 1942, n. 327 (codice della navigazione);

15 i relativi finanziamenti siano stati erogati, in qualsiasi forma tecnica, nel contesto di operazioni di credito all'exportazione;

16 i relativi finanziamenti siano stati concessi a enti ecclesiastici riconosciuti dalle confessioni religiose con le quali lo Stato ha stipulato patti, accordi o intese, ovvero organizzazioni non lucrative di utilità sociale (ONLUS).

Per i contratti di finanziamento che riportano i seguenti codici contratto, i Crediti che rispettano i Criteri sopra descritti vengono ceduti per gli importi in linea capitale di seguito indicati.

Codice contratto Importo in linea capitale ceduto

31412427107 6.300.000,00

31415249430 400.000,00

FIN P000004742913 (rinumerato in 31601592042)
16.600.000,00

L'Acquirente ha conferito incarico a UniCredit S.p.A. ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti con-

tinueranno a pagare a UniCredit S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi contratti di finanziamento o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti. L'eventuale revoca dell'incarico verrà notificata ai debitori ceduti mediante avviso pubblicato in *Gazzetta Ufficiale*.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione al proprio gestore all'interno di UniCredit S.p.A.

Verona, 14 gennaio 2016

p. Large Corporate ONE S.r.l. - Il presidente del consiglio
di amministrazione
Andrea Di Cola

T16AAB348 (A pagamento).

ALBA 6 SPV S.R.L.

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

Sede legale: via V. Alfieri 1 - 31015 Conegliano -
Treviso - Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 04669660260

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04669660260

ALBA LEASING S.P.A.

Sede legale: via Sile n. 18 - 20139 Milano

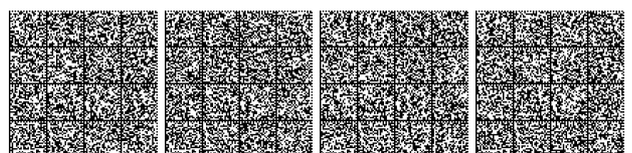
Capitale sociale: Euro 357.953.058 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 06707270960

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06707270960

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (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

Con riferimento all'avviso pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 73 del 21 giugno 2014 Parte Seconda (l'"Avviso"), Alba 6 SPV S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che in data 15 gennaio 2016 ha acquistato pro soluto da Alba Leasing S.p.A. (la "Cedente") tutti i crediti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, i canoni, gli interessi, gli eventuali conguagli relativi ai canoni, gli accessori, gli eventuali incrementi dei canoni, le spese, le somme dovute a titolo di prezzo per l'eventuale esercizio da parte degli Utilizzatori dell'opzione di acquisto dei beni (i "Beni") e con esclusione di ogni importo in scadenza prima



del 1 gennaio 2016 (la "Data di Valutazione") (incluso) nonché di quanto dovuto a titolo di IVA e dei relativi interessi di mora) che alla Data di Valutazione (o alla diversa data indicata in relazione a ciascun criterio distintivo) soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi (collettivamente, i "Crediti"):

(a) i criteri indicati ai punti nn. da (i) a (xix) dell'Avviso (i "Criteri Comuni"),

(b) la cui data di pagamento dell'ultimo Canone (così come indicato nel relativo Contratto di Locazione Finanziaria) non sia successiva al 1 ottobre 2037, e

(c) sono esclusi dalla cessione i crediti relativi ai canoni non contraddistinti da un codice tipo "ALB06MMAA" oggetto di comunicazione ai debitori ceduti ed inviata a mezzo "postel" o similare con scadenza compresa tra il 1 gennaio 2016 e la data individuata del mese e dall'anno indicati al predetto codice rispettivamente come "mm" e "aa".

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

Alba Leasing S.p.A. è stata nominata dall'Acquirente quale mandataria (con rappresentanza) al fine di provvedere - in nome e per conto dell'Acquirente - all'incasso delle somme dovute in relazione ai Crediti, al loro trasferimento all'Acquirente e, più in generale, alla gestione di tali Crediti in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei Crediti ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione. Rimane inteso che ogni e qualsiasi incasso sarà trasferito all'Acquirente unicamente in forza del mandato conferito alla Cedente. In virtù di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai debitori ceduti.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione ad Alba Leasing S.p.A. - tel. 800 180989; fax +39 02 36716212.

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

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

Ciò premesso, l'Acquirente - 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 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'articolo 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, l'Acquirente - in nome e per conto proprio nonché della Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto dalla Cedente, nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, la disponibilità di documenti e di evidenze informatiche connesse ai Crediti che contengono Dati Personali relativi agli Interessati.

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

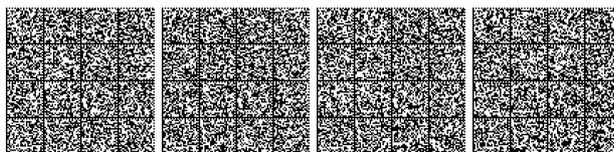
- per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

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

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 anche essere comunicati all'estero per le finalità sopra elencate ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. 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, potranno essere forniti agli Interessati su loro richiesta, rivolgendosi alla Cedente al relativo indirizzo in prosieguo indicato. L'Acquirente - in nome e per conto proprio nonché della Cedente e degli altri soggetti sopra individuati - informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi i sistemi di informazione creditizia). In virtù di tale comunicazione, altri istituti di credito e società finanziarie saranno in grado di conoscere e valutare l'affidabilità e puntualità dei pagamenti (ad es. regolare pagamento delle rate) degli Interessati.

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 Alba 6 SPV S.r.l., con sede legale in Via V. Alfieri 1, 31015, Conegliano, Treviso, Italia. Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Alba Leasing S.p.A., con sede legale in Via Sile 18, 20139 Milano. L'Acquirente 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 rettifica nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali, rivolgendosi a Alba Leasing S.p.A., con sede legale in Via Sile 18, 20139 Milano.

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).

Per Alba 6 SPV S.r.l. - Società Unipersonale -
Amministratore unico
dott. Andrea Fantuz

T16AAB355 (A pagamento).

DEVAR CLAIMS S.R.L.

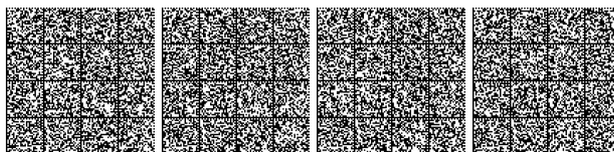
Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 30 settembre 2014 al n. 35236.9

Sede: via San Prospero, n. 4 - Milano
Registro delle imprese: Milano n. 09297140965
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09297140965

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge numero 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (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

DeVar Claims S.r.l. (il "Cessionario"), con sede in Via Milano, Via San Prospero, n. 4, Cod. Fisc./part. IVA e Registro Imprese di Milano n. 09297140965, comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, in data 18 dicembre 2015 da UNIONE DI BANCHE ITALIANE S.P.A., (in forma abbreviata "UBI BANCA S.P.A." o "UBI"), società con sede legale in Bergamo, Piazza Vittorio Veneto 8, codice fiscale, partita IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Bergamo n. 03053920165, ABI 3111.2, capitale sociale al 30 settembre 2014 di Euro 2.254.371.430,00= interamente versato, Albo delle Banche n. 5678, Albo dei Gruppi Bancari n. 3111.2, capogruppo del Gruppo Bancario Unione di Banche Italiane ("Gruppo UBI"), e da BANCA POPOLARE COMMERCIO E INDUSTRIA S.P.A., con sede legale in Milano, Via Monte di Pietà 7, C.F., partita IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 03910420961, capitale sociale di Euro 934.150.467,60= interamente versato, iscritta all'Albo delle Banche al n. 5560, facente parte del Gruppo UBI Banca, ("BPCI") (UBI e BPCI di seguito definite, collettivamente, le "Cedenti"), in virtù di un contratto di cessione di crediti con effetto economico a partire dalla data del 9 dicembre 2015 (la "Data di Efficacia"), tutti i crediti per capitale, interessi di qualunque tipo e natura, spese ed ogni altro accessorio, comunque dovuti per legge o in base al rapporto da cui origina il credito, sue successive modifiche, integrazioni con ogni pattuizione relativa, ivi compresi atti di accollo o espromissione, con ogni garanzia di qualunque tipo, vantati dalle Cedenti nei confronti dei relativi obbligati (collettivamente, i "Crediti"), purché detti Crediti, di natura prevalentemente ipotecaria in relazione ai quali è stata dichiarata la decadenza del debitore dal beneficio del termine/risoluzione, alla data del 9/12/2015, rispettavano tutti i seguenti criteri:

1. i Contratti di Finanziamento da cui originano i Crediti e i Crediti medesimi siano regolati dalla legge italiana;
2. i Contratti da cui originano i Crediti siano stati originati da una o più filiali di UBI BANCA S.p.A. e Banca Popolare Commercio e Industria S.p.A., tutte banche facenti parte del Gruppo UBI;



3. i Contratti di Finanziamento da cui originano i Crediti, nonché i Crediti medesimi siano denominati in euro (o in lire);

4. i Crediti siano stati classificati “in sofferenza” in base ai criteri adottati dalle Cedenti e, in conformità alla normativa emanata dalla Banca d’Italia, nel periodo dal 21/2/2012 al 8/4/2015

5. i Crediti siano di ammontare complessivo in linea capitale per ciascun debitore (intendendosi anche la somma di più linee di credito concesse al medesimo soggetto) compreso tra euro 148.023,03 ed euro 319.017,55

6. nei confronti dei debitori principali sia stata inviata in data 17/12/2015 a mezzo lettera raccomandata una comunicazione scritta, da parte delle Cedenti, identificata dal codice comunicazione n.17122015 ed indicante alcune informative gestionali;

7. gli obbligati principali siano compresi tra i soggetti identificati dai seguenti numeri di NDG 2087955 - 1607450 - 5854608.

La cessione, con surroga del Cessionario in tutti i diritti delle Cedenti, ricomprende per ogni Credito: gli interessi maturati e maturandi; i privilegi, le garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono il Credito; ogni e qualsiasi diritto, titolo, ragione e pretesa, azione ed eccezione, sostanziali e/o processuali, inerenti o comunque accessori al Credito e al relativo esercizio.

I Crediti comprendono, a mero titolo esemplificativo: (a) tutti i crediti per capitale residuo dei relativi finanziamenti alla Data di Efficacia, (b) tutti i crediti per interessi maturati (ma non ancora pagati) alla Data di Efficacia ovvero maturandi a partire dalla Data di Efficacia, e (c) tutti i crediti, maturati (ma non ancora pagati) sino alla Data di Efficacia e maturandi dalla Data di Efficacia, per ogni altra somma dovuta in relazione o in connessione ai relativi contratti di finanziamento, alle garanzie e alle assicurazioni eventualmente ad esse collegate, incluso il diritto al recupero di eventuali spese legali e giudiziali e delle altre spese sostenute in relazione al recupero dei Crediti.

Ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità o annotazione se non quelle previste dalla Legge sulla Cartolarizzazione, le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali ed i privilegi e le cause di prelazione che li assistono, gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai relativi contratti di finanziamento e da eventuali altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni diritto del cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai relativi finanziamenti, ivi incluse, a titolo meramente esemplificativo, le polizze per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi.

Il Cessionario ha conferito incarico a Centrotrenta Servicing S.p.A., ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di “sog-

getto incaricato della riscossione dei crediti ceduti”, proceda all’incasso e al recupero delle somme dovute in relazione ai crediti oggetto di cessione. Dell’eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante comunicazione scritta ai debitori ceduti.

Informativa ai sensi dell’art. 13 del D. Lgs. 196/2003.

La cessione dei Crediti, 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 ed ai rispettivi garanti (i “Dati Personali”) contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati relativi, ad es., allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (art. 4 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali).

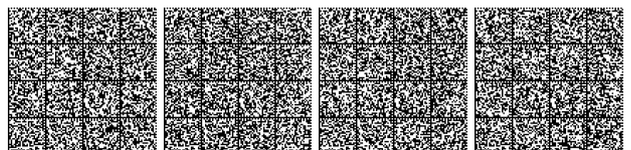
Il Cessionario è dunque tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l’informativa di cui all’art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e del provvedimento dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

Il Cessionario tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali. In particolare, il Cessionario tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione) nonché all’emissione di titoli da parte della società ovvero alla valutazione e analisi dei crediti ceduti. Il Cessionario, inoltre, tratterà i Dati Personali nell’ambito delle attività legate al perseguimento dell’oggetto sociale e per finalità strettamente legate all’adempimento di obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge.

In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale al Cessionario, a società controllate e società collegate a queste, nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell’ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di “titolari autonomi” ai sensi del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali. 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 sociale del Cessionario (via San Prospero 4 Milano c/o Centrotrenta Servicing S.p.A).



Il titolare del trattamento dei Dati Personali è DeVar Claims S.r.l., con sede legale in Milano, via San Prospero 4. Nell'ambito delle funzioni ad essa attribuiti nel contesto dell'operazione di cartolarizzazione dei Crediti, Centrotrenta Servicing S.p.A. (con sede legale in Via San Prospero 4) agirà quale titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali.

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.

Per ogni richiesta di chiarimento e informazioni sui Crediti o sul contratto da cui originano i Crediti e per l'esercizio dei diritti di cui all'articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali (quali, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbia interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi) i soggetti interessati potranno rivolgersi a:

Devar Claims S.r.l.

Via San Prospero 4 - 20121 Milano

Telefono: 02-45472239 - Fax: 02-72022410

Centrotrenta Servicing S.p.A.

Via San Prospero 4 - 20121, Milano

Telefono: 02-86460862 - Indirizzo di posta elettronica: info@centotrenta.com

Gli Interessati potranno rivolgersi per esercitare i diritti di cui sopra e ogni ulteriore informazione a DeVar Claims S.r.l., via San Prospero 4 Milano, casella di posta elettronica certificata:

devarclaims@legalmail.it, numero di fax +390272022410.

Milano, 15 gennaio 2016

Devar Claims S.r.l. - Presidente del consiglio
di amministrazione
Antonio Caricato

T16AAB374 (A pagamento).

NPL SECURITISATION ITALY SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999 n. 130 (Legge 130), nonché informativa ai sensi degli artt. 13, cc. 4 e 5, del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 (Codice della Privacy)

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

COMUNICA

che, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130 e dell'art. 58 del D.lgs. 1 settembre 1993 n. 385 (T.U.B.), in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari *infra* individuato stipulato ai sensi delle citate previsioni normative tra l'Emittente, in qualità di cessionario, e J-Invest S.p.A., in qualità di cedente (il Cedente), l'Emittente ha acquistato pro soluto il portafoglio *infra* individuato contenente tutti i crediti in sofferenza (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni e quant'altro) di natura essenzialmente chirografaria non assistiti all'origine da garanzie ipotecarie (tutti collettivamente i Crediti) derivanti da:

(i) contratto stipulato in data 14 dicembre 2015, avente ad oggetto la cessione pro soluto di un portafoglio contenente tutti i crediti precedentemente acquistati da J-Invest S.p.A. con contratto di cessione sottoscritto in data 14 dicembre 2015 con International Factors Italia S.p.A. e identificati dai seguenti N.D.G. n. 812, 2059, 2286, 23358, 24062, 27600, 29740, 32253, 29740, 32253, 34934, 35564, 39736, 42936, 53994, 54469, 56659, 58596, 58743, 61673, 65172, 67036, 67853, 68156, 81744, 83892, 93140, 108097, 110377, 116614, 117366, 121938, 122932, 124125, 124836, 127543, 137875, 138601, 138782, 144997, 145324, 150083, 151018, 155454, 155490, 203652, 205177, 206618, 220900, 227601, 227677, 229744, 232552, 236850, 240930, 241862, 243732, 244025, 244316, 247236, 249548, 250803, 253818, 261568, 265864, 275220, 275471, 278717, 283597, 293064, 296006, 296221, 297305, 315482, 315605, 315913, 319288, 319678, 334417, 334861, 343903, 345083, 345504, 350501, 365842, 368591, 372849, 373279, 376207, 376885, 384516, 394505, 396456, 398302, 398843, 399254, 403811, 414956, 416948, 419391, 422212, 422655, 424004, 428222, 443819, 445088, 445597, 446159, 453016, 459990, 467986, 472096, 477733, 478097, 479917, 481551, 482729, 487681, 493746, 497051, 499812, 508078, 511051, 512371, 512395, 514980, 524486, 527192, 530930, 531270, 534320, 534488, 537661, 537802, 540486, 540742, 544852, 547928, 548912, 549437, 551768, 552566, 552647, 553223, 554631, 557699, 563474, 564459, 571198, 571874, 572240, 574152, 574793, 576900, 578204, 578866, 579293, 581371, 583931, 585950, 586775, 586883, 587413, 592358, 592754, 603095, 612403, 612442, 613726, 614521, 616103, 616117, 618529, 618930, 619421, 621157, 621555, 622966, 623119, 625784, 625798, 625814, 626042, 626165, 626994, 630685, 632285, 632864, 634196, 636003, 639131, 641708, 642677, 643468, 643514, 645463, 645463, 646617, 647998, 648795, 649063, 649180, 650734, 652709, 655812, 656156, 657370, 657871, 660367, 661197, 663392, 664439, 666564, 667234, 667683, 667726, 669505, 669566, 670601, 671649, 672349, 672435, 674310, 675181, 675792, 676021, 678465, 678496, 679997, 680908, 681866, 682485, 685630, 687809, 688436, 689073, 689507, 690273, 690769, 690775, 691374, 696499, 699795, 699921, 699927, 702210, 702959, 703111, 703761, 704500, 704903, 706742, 709955, 710301, 711538, 712659, 712670, 712926, 713288, 713325, 713662, 714995, 718982, 721029, 721374, 721907, 725037, 725144, 725997, 726095, 729435, 747567, 748977, 749281, 753893, 754582, 754629, 755407, 756146, 761392, 762799, 766551, 771841, 773899, 783248, 783501, 783905, 787566, 787846, 788046, 789980, 799484, 806096, 815356, 819072,



819187, 819325, 823341, 823349, 823667, 841015, 841070, 847130, 852611, 862755, 863354, 863527, 863713, 864864, 869612, 889646, 890164, 892159, 905520, 917017, 923565, 927381, 927954, 931753

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

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

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

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

Milano, 15 gennaio 2016

NPL Securitisation Italy SPV S.r.l. - Presidente del consiglio di amministrazione
dott. Marco Grimaldi

T16AAB380 (A pagamento).

ANNETTE S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 2 del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014 con il n. 35232.8

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 09262480966

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09262480966

PITAGORA S.P.A.

Sede legale: corso Marconi 10 - 10125 Torino (Italia)

Capitale sociale: Euro 26.100.000, i.v.

Registro delle imprese: Torino n. 04852611005

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04852611005

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")

ANNETTE 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 3 dicembre 2015 tra Pitagora S.p.A. (il "Cedente" o "Pitagora") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Pitagora ed accettata da parte del Cessionario in data 15 gennaio 2016 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato da Pitagora, con effetto dalla Data di Cessione, tutti i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o assistiti da delegazione di pagamento effettuata in favore di Pitagora dai relativi debitori.

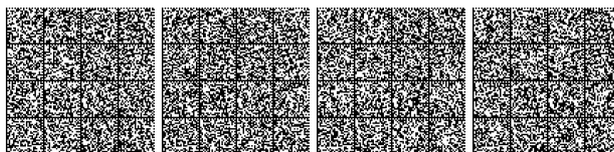
Tali crediti (meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati), sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge e sono stati selezionati tra quelli che alla data del 5 gennaio 2016 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i criteri di seguito elencati e che alla Data di Cessione risultavano nella titolarità di Pitagora (complessivamente i "Crediti"):

(1) Criteri Comuni elencati all'Allegato 1 al Contratto di Cessione;

(2) seguenti Criteri Specifici:

53) non siano stati erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private, i cui Mutui abbiano un importo finanziato non inferiore ad Euro 0,00 e non superiore ad Euro 24.480,00, assistiti da una Polizza Assicurativa per la copertura Sinistro Vita rilasciata da AXA FRANCE VIE e per la copertura Sinistro Impiego rilasciata da AXA FRANCE IARD

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 Cedente al seguente indirizzo: Pitagora S.p.A., Corso Marconi, 10, 10125 Torino.

Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Pitagora S.p.A., con sede legale in Corso Marconi 10 - 10125, Torino, Capitale sociale 26.100.000,00 i.v., come servicer, ossia soggetto incaricato della gestione e incasso dei Crediti ceduti, dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer").

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 della decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy"). In virtù di quanto indicato sopra circa il ruolo del Cedente quale Servicer, anche quest'ultimo è divenuto, di conseguenza, ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

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 Pitagora 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 scritta al Responsabile Pitagora S.p.A., Corso Marconi 10, 10125 Torino, all'attenzione del Privacy Officer.

Milano, 18 gennaio 2016

Annette S.r.l. - L'amministratore unico
avv. Salvatore Pennisi

T16AAB383 (A pagamento).

FRIDA SPV S.R.L.

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

Sede legale: via A. Pestalozza n. 12/14 - Milano (Italia)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 08566680966

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08566680966

PITAGORA S.P.A.

Sede legale: corso Marconi 10 - 10125 Torino (Italia)

Capitale sociale: interamente versato Euro 26.100.000,00

Registro delle imprese: Torino n. 04852611005

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04852611005

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")

Frida SPV 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 29 luglio 2014 (il "Contratto di Cessione") tra Pitagora S.p.A. (il "Cedente" o "Pitagora") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Pitagora ed accettata da parte del Cessionario in data 18.01.2016 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato da Pitagora, 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 effettuata in favore di Pitagora dai relativi debitori.

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 4 gennaio 2016 ("Data di Valutazione") i seguenti criteri e meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i "Crediti"):

(1) i Criteri Comuni elencati da 1) a 19) all'Allegato 1 al Contratto di Cessione.

(2) I Criteri Specifici per i Portafogli Incrementali:

46) non siano stati erogati a debitori dipendenti di Pubblica Amministrazione e con numero di Rate in ritardo pari a 0 e 1 e 2 e 3;



44) non siano stati erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da AXA VIE e con un Importo Capitale Dovuto inferiore a Euro 17.700,00;

44) non siano stati erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da METLIFE e con un Importo Capitale Dovuto inferiore a Euro 29.000,00.

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 Cedente al seguente indirizzo: Pitagora S.p.A., Corso Marconi n. 10, 10125 - Torino.

Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato il Cedente come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer").

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"). In virtù di quanto indicato sopra circa il ruolo del Cedente quale Servicer, anche quest'ultimo è divenuto, di conseguenza, ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

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 Pitagora 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 scritta al Responsabile Pitagora S.p.A, Corso Marconi 10, 10125 Torino, all'attenzione del Privacy Officer.

Milano, 18 gennaio 2016

Frida SPV S.r.l. - L'amministratore unico
avv. Salvatore Pennisi

T16AAB408 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI RAVENNA S.P.A.

*Capogruppo del gruppo Bancario
Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.a.*
Sede legale: piazza Garibaldi n. 6,
48121 Ravenna (RA), Italia

Iscritta al 5096 dell'albo delle Banche
Capitale sociale: Euro 174.660.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Ravenna
Codice Fiscale: 01188860397
Partita IVA: IT01188860397

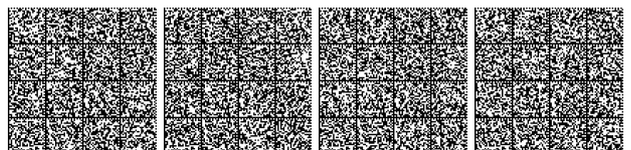
ITALCREDITI S.P.A.

Appartenente al gruppo Bancario della Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.a., sottoposta a direzione e coordinamento della capogruppo Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.a.

Corso Buenos Aires n. 79, 20100 Milano (MI), Italia
Intermediario finanziario iscritto al n. 6126 dell'elenco di cui all'art. 106 del decreto legislativo 1° settembre 1993 n. 385
Capitale sociale: Euro 5.000.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Milano
Codice Fiscale: 05085150158
Partita IVA: IT05085150158

Avviso di cessione di crediti pro soluto

La Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.a. (cessionaria) comunica che, in forza di un contratto di cessione pro soluto a titolo oneroso di crediti «individuabili in blocco» perfezionato con data certa in data 7 gennaio 2016, ha acquistato dalla società Italcresi S.p.a. (cedente) un portafoglio di crediti pecuniari derivanti dai finanziamenti perfezionati (intendendosi per tali quelli nei quali i clienti hanno già incassato la somma erogata) dal Cedente entro il 31 ottobre 2015, aventi alla data del 30 novembre 2015, congiuntamente, le seguenti caratteristiche:



- a) la cui prima rata di ammortamento scada entro il 30 novembre 2015 (incluso) e sia regolarmente pagata;
- b) la cui ultima rata di ammortamento scada non prima del 31 gennaio 2018 (incluso);
- c) che siano stati notificati alle ATC ovvero la cessione o la delegazione sia divenuta efficace ed opponibile nei confronti delle ATC medesime;
- d) salvo quanto indicato nelle lettera a), che siano in regolare ammortamento, ovvero che non presentino più di: (a) numero 2 (due), ove il datore di lavoro sia un soggetto privato, ovvero (b) numero 3 (tre), ove il datore di lavoro sia un soggetto pubblico o para-pubblico, rate mensili, anche non consecutive, scadute e non pagate e/o pagate parzialmente;
- e) che non siano «Crediti Sinistrati» ovvero che non sia già stata attivata la procedura per escutere la garanzia della polizza assicurativa, propria delle operazioni di cessione del quinto dello stipendio o della pensione;
- f) che non siano stati pattuiti piani di rimborso, ovvero sospensione dei pagamenti, ovvero che non siano stati effettuati rimborsi anticipati di capitale;
- g) che siano assistiti dalla garanzia di una polizza a copertura del rischio di premorienza e/o di una polizza a copertura del rischio di perdita dell'impiego di una delle seguenti imprese di assicurazione: AXA France Vie, Cardif Assurances Risques Divers S.A., Ergo Previdenza S.p.A., HDI Assicurazioni S.p.A., Metlife Europe Limited S.p.A., Net Insurance Life S.p.A., Società Cattolica di Assicurazione - Società Coop. r.l., Vittoria Assicurazioni S.p.A.;
- h) rispetto ai quali non siano pervenuti reclami.

Trattandosi di cessione in blocco dei crediti aventi i predetti requisiti, i debitori ceduti potranno acquisire informazioni sulla propria situazione rivolgendosi direttamente al Venditore, Italcredi S.p.a., Ufficio Gestione Clienti (CRM), con sede in Milano, Corso Buenos Aires n. 79, 20124, telefono 800780330.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti alla banca cessionaria senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutti i privilegi e le garanzie reali e/o personali, comprese ad esempio le garanzie dell'assicurazione o della altre malleverie che, ove esistenti, assistono i Crediti. La società cessionaria ha conferito mandato alla società cedente Italcredi S.p.a. affinché, in suo nome e per suo conto, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare ad Italcredi S.p.a. ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti.

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo n. 196/2003.

La Banca cessionaria informa che la cessione dei crediti da parte della società cedente, unitamente alla cessione di ogni diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento anche alla banca cessionaria dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i dati personali non figurano dati sensibili.

I dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti dalla società cedente al momento della stipulazione del contratto ed in particolare per finalità relative:

- alla gestione degli aspetti amministrativi, contabili, fiscali, legali strettamente necessari per l'esecuzione del contratto;
- all'adempimento degli obblighi derivanti dal contratto, da leggi, regolamenti nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi giudiziari, di vigilanza e controllo.

I dati potranno esse comunicati anche a:

collaboratori, dipendenti della società cessionaria, a soggetti incaricati della riscossione e del recupero dei crediti ceduti, in qualità di incaricati del trattamento nell'ambito delle loro rispettive mansioni, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure stragiudiziali e giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;

soggetti ai quali la facoltà di accesso ai dati è riconosciuta in forza di provvedimenti normativi.

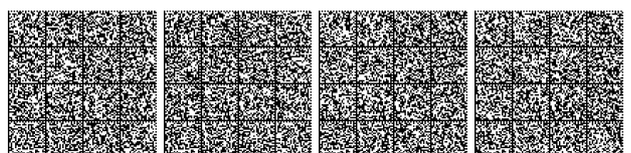
I dati non sono oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento dei dati, oltre alla società cedente, è quale società cessionaria la Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.a., con sede in Ravenna Piazza Garibaldi n. 6, alla quale i debitori ceduti ed i loro eventuali garanti potranno rivolgersi per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 7 del decreto legislativo n. 196/2003 (correzioni, cancellazione, integrazione, opposizione).

Ravenna, 13 gennaio 2016

Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.a. - Il direttore generale
Nicola Sbrizzi

TU16AAB120 (A pagamento).



BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A.

*Iscritta al n. 5274 all'Albo delle Banche tenuto
presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13
del D.Lgs. 385 del 1° settembre 1993*

Sede legale: piazza Salimbeni n. 3, 53100 Siena (SI), Italia

Capitale sociale: Euro 9.001.756.820,70 i.v.

Registro delle imprese: Siena n. 00884060526

Codice Fiscale: 00884060526

Partita IVA: 00884060526

SIENA MORTGAGES 09-6 S.R.L.

*Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del
29 aprile 2011*

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

Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

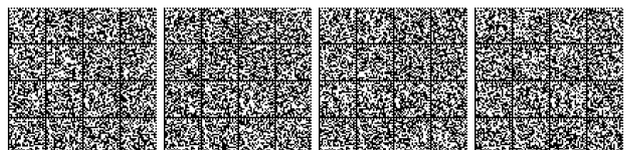
Registro delle imprese: Treviso n. 03250660960

Codice Fiscale: n. 03250660960

Partita IVA: n. 03250660960

Avviso di cessione di credito pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (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.

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. (il «Cessionario» o «BMPS»)
comunica che in data 12/10/15 ha acquistato pro soluto, ai sensi e per gli
effetti di cui all'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base all'art. 3.7.1 del
Contratto di Servicing concluso in data 23 febbraio 2009 con Siena
Mortgages 09-6 S.r.l. (il «Cedente») e successive modifiche, un portafoglio
di crediti individuabili "in blocco" (il «Portafoglio»), unitamente a ogni
altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, derivanti da mutui
ipotecari residenziali erogati ai sensi di contratti di mutuo che al 12/10/15
(escluso) rispondevano ai seguenti criteri:



mutui erogati ai sensi della normativa sul credito fondiario con rapporto fra
ammontare erogato e valore dell'immobile all'erogazione non superiore
all'80% e non inferiore o uguale al 5% che siano:

a tasso variabile, costituito dall'indice Euribor più uno spread predefinito
contrattualmente;

a tasso misto (intendendosi per mutui a tasso misto i mutui con un periodo
iniziale di applicabilità del tasso fisso successivamente al quale divengono a
tasso variabile) con periodo iniziale minore o uguale a 5 anni e con tasso
d'ingresso tra il 3,5% e l'8%;

a tasso fisso con un tasso fra il 4,0% e l'8%; ovvero
modulari (intendendosi per tali i mutui con un periodo iniziale a tasso fisso e
periodi successivi in occasione dei quali, con modalità predefinite
contrattualmente, il cliente ha facoltà di esercitare l'opzione tra (i) il tasso
fisso la cui modalità di determinazione è predefinita contrattualmente, e (ii)
il tasso variabile costituito dall'indice e dallo spread concordati);

mutui con rate a scadenza mensile, trimestrale ovvero semestrale;

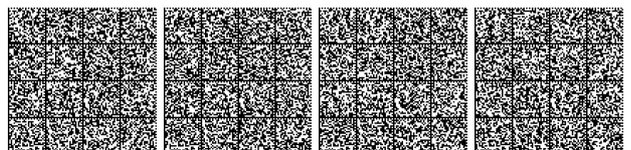
mutui intermediati, in sede di domanda, solo da filiali della Banca Monte dei
Paschi di Siena S.p.A., in lire o euro, con data di stipula:

anteriore o uguale al 30 novembre 2007, in caso di mutui a rata mensile;

anteriore o uguale al 30 settembre 2007, in caso di mutui a rata
trimestrale;

anteriore o uguale al 30 giugno 2007, in caso di mutui a rata semestrale;

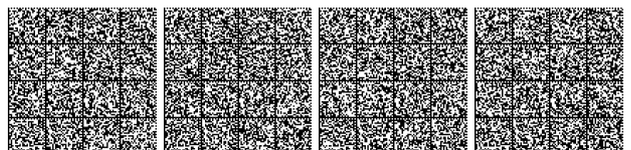
mutui garantiti da immobili residenziali ubicati sul territorio italiano con
categoria catastale A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7, A8, A9 o A11;



mutui erogati in capo a persone fisiche residenti in Italia che, in conformità con i criteri di classificazione adottati dalla Banca d'Italia con circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come aggiornata in data 7 agosto 1998, rientrano nel codice SAE (settore d'attività economica) 600 ("famiglie consumatrici") (appartengono a questo sottosectore gli individui o i gruppi di individui la cui funzione principale consiste nel consumare e, quindi, in particolare, gli operai, gli impiegati, i lavoratori dipendenti, i pensionati, i redditeri, i beneficiari di altri trasferimenti e in genere tutti coloro che non possono essere considerati imprenditori (o anche piccoli imprenditori) e il cui stato amministrativo al 18 febbraio 2009 risulta di rischio ordinario (intendendosi per tali i mutui in relazione ai quali non vi sono rate non pagate né vi è alcun contenzioso in essere));

mutui garantiti da ipoteca di primo grado economico (intendendosi per tale un'ipoteca di primo grado ovvero un'ipoteca di grado successivo al primo rispetto alla quale siano state integralmente soddisfatte le obbligazioni garantite dalla/dalle ipoteca/ipoteche di grado precedente ovvero sia stato prestato il consenso scritto alla cancellazione dell'ipoteca di grado precedente);

mutui caratterizzati al momento della cessione da un profilo di ammortamento alla "francese" (intendendosi per tale il metodo di ammortamento progressivo per cui ciascuna rata è suddivisa in una quota capitale che cresce nel tempo destinata a rimborsare il prestito ed in una quota di interesse) e mutui a rata costante e durata variabile.



E comunque i mutui individuati dalla seguente numerazione:

554023793,48;741056740,20;554101216,65;741394389,12;741388730,76;
554057962,73;553931585,87;741235223,23;741056239,04;554103493,14;
741075149,96;741068322,59;741374903,23;741093683,06;741096317,21;
741064195,06;554070860,70;741392903,78;554095399,68;554103703,30;
741143942,19;741132867,02;741391719,58;554027517,86;553931162,52;
741284487,11;741181878,28;741203429,45;741086201,90;741218331,09;
741296988,96;87953,71;741385067,02;741233837,92;741239052,69;
741247579,60;741274069,69;741256064,09;741388035,60;741236008,32;
741263985,73;741276279,48;741282208,60;741300589,11;741289844,33;
741384066,68;741306464,66;741296659,58;741297725,57;741300550,69;
741318068,30;741327803,65;741309486,81;741399886,77;741319209,07;
741320947,96;741392483,46;741235996,20;554089654,46;741328407,87;
741343881,41;741387264,65;741374559,67;741346579,23;741351534,31;
741387905,27;741367316,02;741368478,00;741404940,87;741383328,09;
741376685,59;741383976,75;741378466,94;741375002,25;741394755,87;
741377935,48;741393158,42;741380753,53;741381273,88;741372646,94;
741391012,30;741400241,44;741381568,92;741383933,32;741384305,16;
741388366,03;741380329,17;741393171,55;741384721,44;741386020,82;
741386322,93;741390783,92;741391395,25;741385170,08;741387862,81;
741368555,77;741388553,93;741388748,94;741402844,28;741390506,09;
741384307,18;741391770,12;741389993,78;741392858,33;741407633,64;
741396640,32;741391883,28;741392830,05;741383447,31;741400351,57;
741392771,43;741387078,73;741399515,94;741382352,03;741372647,95;
741381879,15;741399288,61;741407325,47;741397532,51;741398773,31;
741298668,30;741398713,68;741407067,80;741399121,88;741398139,76;



741377762,69;741401788,39;741404222,48;741385568,18;741382345,93;
741393508,04;741402007,64;741361667,76;741403163,56;741402218,81;
741403121,14;741386289,60;741404840,84;741405325,84;741402350,19;
741405849,26;741395319,69;741401635,80;741407932,72;741391330,57;
741403997,17;741405389,51;741406317,09;741409418,06;554070925,38;
741385673,26;741335360,56;801069850,06;801094266,75;801046782,24;
801071918,37;801093868,65;801047427,87;801060065,18;801068522,36;
801090438,30;801086804,82;801039682,05;801043955,10;801071876,92;
801044879,61;801048602,01;801046753,92;801052972,06;801052901,32;
801055176,76;801057221,84;801056394,33;801064834,34;801081126,30;
801067117,86;801069305,43;801069475,19;801073720,93;801077402,89;
801081320,30;801080723,15;801081496,12;741379383,41;554073340,28;
554071144,63;554094395,34;554079117,82;554106144,46;554067491,96;
554053643,22;554061472,91;554098194,50;554093735,53;554106398,09;
554062242,85;777005060,43;554119544,60;554101439,94;554098376,38;
554072628,92;554066538,16;554061575,00;554055557,93;554033848,15;
554069065,21;554111174,32;553944641,48;554059915,86;554114806,75;
554023593,42;554031739,40;554030461,23;554054703,15;554060812,13;
554103372,87;554083387,84;554079006,68;554041778,88;554074331,49;
554055845,90;554057959,70;554066229,95;554083208,02;554093831,52;
554094997,54;554066719,03;554074058,67;554048947,79;554119681,03;
554049147,85;554072437,95;554091438,84;554040106,65;554067116,12;
554058524,53;554088323,73;554077543,60;554094364,03;554037644,28;
554045242,60;554038295,00;554038173,72;554044503,00;554044810,16;
554052698,47;554056052,06;554057436,32;554067793,10;554072272,27;



554070629,33;554073145,27;554073481,72;554094610,55;554076177,52;
554094713,61;554095691,69;554098911,88;554103444,62;554117623,79;
554104405,53;554103770,00;554106064,63;777002765,76;554098332,91;
554032111,24;554035941,71;554055239,66;554030316,72;554042238,63;
554074923,59;554066110,73;554102458,46;554099744,48;554095347,16;
554070847,57;554101503,61;741401031,58;741391198,22;554074896,32;
741390267,61;554073569,63;554112914,26;554024605,84;741297774,09;
554051392,02;741404870,17

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

La cessione dei crediti da parte di Siena Mortgages 09-6 S.r.l. (il "Cedente")
a Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. ("BMPS" o il "Cessionario"), 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 ed ai rispettivi garanti (i «Dati Personali»)
contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti.
Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati
relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali,
alle convinzioni religiose (art. 4 del D. Lgs. 196/2003).

BMPS 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 D. Lgs.
196/2003 (Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) secondo le

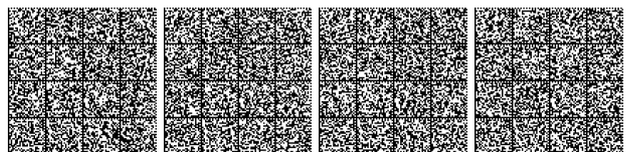


modalità indicate dal provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 "Cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti".

Il Cessionario tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del suddetto decreto e del citato provvedimento. In particolare, BMPS tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti acquisiti ovvero per l'esecuzione di operazioni e servizi richiesti dalla clientela. BMPS, inoltre, tratterà i Dati Personali per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero per adeguarsi a 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 in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati sia a soggetti (persone fisiche o giuridiche), anche appartenenti al Gruppo Bancario MPS, che operano in qualità di Titolari autonomi del trattamento, sia a soggetti designati da BMPS Responsabili o Incaricati, ai sensi del D. Lgs. 196/2003.



Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere trasferiti all'estero, all'interno e/o all'esterno dell'Unione Europea, sempre nel rispetto dei diritti e delle garanzie previste dal citato decreto.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A., Piazza Salimbeni n. 3, 53100 – Siena.

In relazione ai trattamenti sopra descritti, sono riconosciuti i diritti previsti dall'art. 7 del D. Lgs. 196/2003 che attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di chiedere ed 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 riscontro ai seguenti recapiti:

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. – Servizio Compliance – Via Lippo Memmi n. 14 - 53100 Siena; telefax: 0577296520; e-mail: privacy@mps.it).
Presso la suddetta Funzione è, inoltre, disponibile l'elenco completo ed aggiornato dei Responsabili, interni ed esterni, nominati ai sensi dell'art. 29 del D. Lgs. 196/2003.

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. -
Resp.le area serv. spec. del credito
Bonora Manuele

TV16AAB125 (A pagamento).



BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A.

Iscritta al n. 5274 all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 385 del 1° settembre 1993

Sede legale: piazza Salimbeni n. 3, 53100 Siena (SI), Italia

Capitale sociale: Euro 9.001.756.820,70 i.v.

Registro delle imprese: Siena n. 00884060526

Codice Fiscale: 00884060526

Partita IVA: 00884060526

SIENA MORTGAGES 09-6 S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 29 aprile 2011

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

Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Treviso n. 03250660960

Codice Fiscale: n. 03250660960

Partita IVA: n. 03250660960

Avviso di cessione di credito pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (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.

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. (il «Cessionario» o «BMPS»)

comunica che in data 15/10/15 ha acquistato pro soluto, ai sensi e per gli

effetti di cui all'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base all'art. 3.7.1 del

contratto di Servicing concluso in data 26 giugno 2009 con Siena

Mortgages 09-6 S.r.l. (il «Cedente») e successive modifiche, un portafoglio

di crediti individuabili "in blocco" (il «Portafoglio»), unitamente a ogni

altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, derivanti da mutui

ipotecari residenziali erogati ai sensi di contratti di mutuo che al 15/10/15

(escluso) rispondevano ai seguenti criteri:

(i) mutui erogati ai sensi della normativa sul credito fondiario con

rapporto fra ammontare erogato e valore dell'immobile all'erogazione non



superiore al 90% e non inferiore o uguale al 15% per i quali il rapporto tra debito residuo alla Data di Valutazione e valore dell'immobile sia inferiore o uguale all' 80% e che siano:

(a) a tasso variabile indicizzati all' Euribor;

(b) a tasso misto (intendendosi per mutui a tasso misto i mutui con un periodo iniziale di applicabilità del tasso fisso successivamente al quale divengono a tasso variabile) con periodo iniziale minore o uguale a 5 anni e con tasso d'ingresso tra il 3,5% e l'8%;

(c) a tasso fisso con un tasso fra il 4% e l'8%;

(d) modulari (intendendosi per tali i mutui con un periodo iniziale a tasso fisso e periodi successivi in occasione dei quali, con modalità predefinite contrattualmente, il cliente ha facoltà di esercitare l'opzione tra (i) il tasso fisso la cui modalità di determinazione è predefinita contrattualmente, e (ii) il tasso variabile costituito dall'indice e dallo spread concordati);

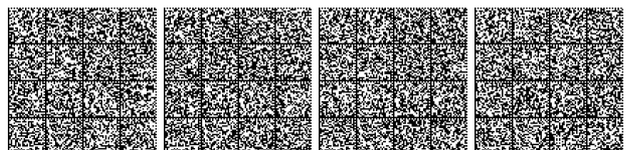
(ii) mutui con rate a scadenza mensile, trimestrale ovvero semestrale;

(iii) mutui intermediati, in sede di domanda, solo da filiali della Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A., in lire o euro, con data di stipula:

(a) antecedente o uguale al 30 novembre 2007, in caso di mutui a rata mensile;

(b) antecedente o uguale al 30 settembre 2007, in caso di mutui a rata trimestrale;

(c) antecedente o uguale al 30 giugno 2007, in caso di mutui a rata semestrale;



(iv) mutui garantiti da immobili residenziali ubicati sul territorio italiano con categoria catastale A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7, A8, A9 o A11;

(v) mutui erogati in capo a persone fisiche residenti in Italia che, in conformità con i criteri di classificazione adottati dalla Banca d'Italia con circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come aggiornata in data 7 agosto 1998, rientrano nei settore d'attività economica 600 ("famiglie consumatrici"), 614 ("artigiani") e 615 ("altre famiglie produttrici") del codice SAE ed il cui stato amministrativo alla Data di Valutazione risulta di rischio ordinario (intendendosi per tali i mutui in relazione ai quali non vi sono rate non pagate né vi è alcun contenzioso in essere);

(vi) mutui garantiti da ipoteca di primo grado economico (intendendosi per tale un'ipoteca di primo grado ovvero un'ipoteca di grado successivo al primo rispetto alla quale siano state integralmente soddisfatte le obbligazioni garantite dalla/dalle ipoteca/ipoteche di grado precedente ovvero sia stato prestato il consenso scritto alla cancellazione dell'ipoteca di grado precedente);

(vii) mutui caratterizzati al momento della cessione da un profilo di ammortamento alla "francese" (intendendosi per tale il metodo di ammortamento progressivo per cui ciascuna rata è suddivisa in una quota capitale che cresce nel tempo destinata a rimborsare il prestito ed in una quota di interesse) e mutui a rata costante e durata variabile.

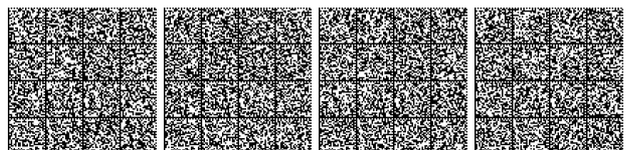
E comunque i mutui individuati dalla seguente numerazione:

741231491,74;741218299,74;741064185,93;741242116,29;741365997,41;

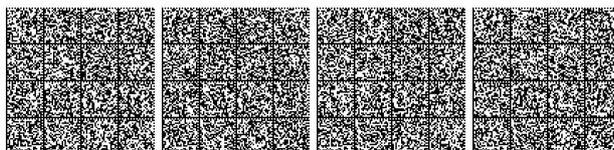
877045059,62;877138943,50;741195787,66;741238272,65;741248154,53;

741242934,71;554050875,67;741211547,15;877141628,19;554012700,13;

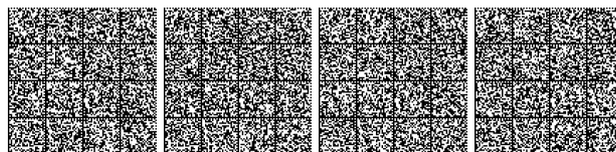
741281622,56;741215759,56;741093295,06;741225926,38;741361640,49;



877077303.05;553943601.75;554057399.92;741330218.55;741335784.92;
741180556.64;741137518.94;554096467.69;741257879.78;741334232.92;
877095277.34;741257640.33;741388143.71;741224275.36;741270675.70;
741147868.65;741283972.78;741379033.79;741070058.49;741222149.44;
741213893.33;741165737.86;741332975.96;877071895.29;741088150.02;
741356464.14;741074921.62;741095646.29;741099358.55;741102976.84;
741362709.51;741106906.37;741244260.39;741355300.14;741273437.19;
741117213.62;741126276.07;741415053.15;741269968.42;741199199.83;
554095963.50;877074621.39;741132584.10;877127595.51;741149136.72;
741184486.17;741149725.79;741133293.40;741158596.26;741162656.12;
741380258.43;741172298.51;741333116.43;741190343.54;741177283.89;
741179625.06;741333590.32;741188134.76;741191754.10;741194237.68;
741296342.32;877116966.92;741277595.06;877121324.85;741271859.90;
741196322.19;741353085.30;741339911.48;741217361.09;741221690.70;
741348753.63;741228602.95;741226672.08;741219239.44;741228853.55;
741231585.71;741222909.28;741319259.57;741316763.83;741372705.56;
741261800.22;741251547.51;741368392.11;741214011.54;741261963.88;
741271027.34;741400012.09;741271432.51;741364219.09;741275952.12;
554102307.89;741208858.42;741360474.47;741286879.75;741291705.51;
741417062.84;741299391.74;741353211.59;741302637.22;741327808.70;
741307724.65;741311408.63;741368748.76;554085715.84;741336648.83;
741330005.36;741369601.56;741334545.17;741334222.82;741374812.29;
741307953.03;741341157.33;741356095.33;741343286.28;741365406.32;
741356964.29;741344727.14;741355950.82;741366783.51;741377828.38;
741384046.48;741383708.01;741396313.93;741391964.12;741396081.55;



741382644,04;877146287,22;741393286,73;741360739,21;741378637,71;
741414828,81;741360727,09;741388032,57;741394990,31;741399792,80;
741411804,64;741400203,06;741405018,68;741392956,34;877085027,66;
741405404,66;741412265,40;741411652,09;741395727,89;741412344,22;
801034948,24;801077270,54;801062041,54;801040131,66;801064996,02;
801028020,80;801065478,96;801055644,59;801076671,37;801034844,17;
801039269,77;801051447,33;801060204,60;801060369,31;801078410,30;
801070988,77;801073572,42;801077784,83;741414609,56;741409401,86;
741413788,11;741415901,87;741416545,52;741398961,25;877125448,38;
777010278,23;877122131,19;554089790,85;554092212,82;554057463,59;
554034228,07;554102574,65;554076871,67;877085454,08;554060258,41;
554081184,15;554068850,00;554039447,85;554025542,51;554037192,61;
554097095,18;553931489,88;554056795,70;554082284,48;554090388,04;
554089374,57;554100598,29;554108067,29;554113185,06;554052989,47;
554080203,04;777000494,36;777006376,01;777009869,02;741380901,07;
741243229,75;741343943,06;877115285,60;877147378,46;877160736,18;
877101551,03;877152772,08;877070155,35;877129845,70;877065995,46;
877006629,44;877045656,77;877079779,56;877117574,21;877163546,15;
877117832,85;877107936,83;877037769,47;877099367,50;877037520,89;
877174090,83;877087015,17;877038843,54;877083377,65;877129813,38;
877095426,86;877122110,95;877031375,55;877039049,66;877038560,62;
877056844,13;877042220,36;877042279,95;877074103,06;877072979,46;
877123233,54;877163075,29;877078616,57;877137194,47;877088022,54;
877090877,96;877088111,46;877101360,06;877081939,82;877094305,32;
877129769,91;877129187,91;877098950,21;877111373,28;877103286,89;

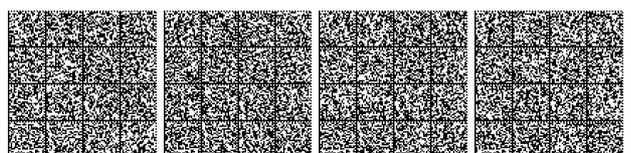


877153413,67;877152827,63;877116243,48;877121719,92;877128038,09;
877122465,62;877135609,14;877127542,95;877143181,20;877154536,26;
877169478,30;877151523,20;877152966,08;877156288,32;877157575,58;
877161454,57;741404083,06;741383444,28.

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

La cessione dei crediti da parte di Siena Mortgages 09-6 S.r.l. (il "Cedente")
a Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. ("BMPS" o il "Cessionario"), 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 ed ai rispettivi garanti (i «Dati Personali»)
contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti.
Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati
relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali,
alle convinzioni religiose (art. 4 del D. Lgs. 196/2003).

BMPS 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 D. Lgs.
196/2003 (Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) secondo le
modalità indicate dal provvedimento dell'Autorità Garante per la
Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 "Cessione in blocco e
cartolarizzazione dei crediti".

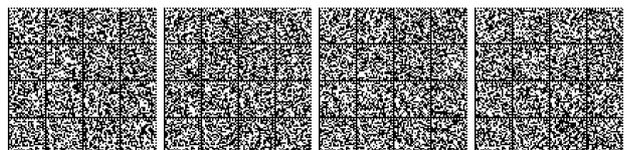


Il Cessionario tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del suddetto decreto e del citato provvedimento. In particolare, BMPS tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti acquisiti ovvero per l'esecuzione di operazioni e servizi richiesti dalla clientela. BMPS, inoltre, tratterà i Dati Personali per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero per adeguarsi a 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 in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati sia a soggetti (persone fisiche o giuridiche), anche appartenenti al Gruppo Bancario MPS, che operano in qualità di Titolari autonomi del trattamento, sia a soggetti designati da BMPS Responsabili o Incaricati, ai sensi del D. Lgs. 196/2003.

Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere trasferiti all'estero, all'interno e/o all'esterno dell'Unione Europea, sempre nel rispetto dei diritti e delle garanzie previste dal citato decreto.



Titolare del trattamento dei Dati Personali è Banca Monte dei Paschi di
Siena S.p.A., Piazza Salimbeni n. 3, 53100 – Siena.

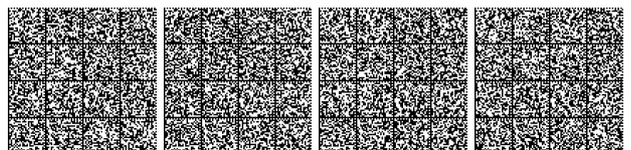
In relazione ai trattamenti sopra descritti, sono riconosciuti i diritti previsti
dall'art. 7 del D. Lgs. 196/2003 che attribuisce a ciascun interessato specifici
diritti tra cui il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell'esistenza o
meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli 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 riscontro ai
seguenti recapiti:

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. – Servizio Compliance – Via Lippo
Memmi n. 14 - 53100 Siena; telefax: 0577296520; e-mail: privacy@mps.it).

Presso la suddetta Funzione è, inoltre, disponibile l'elenco completo ed
aggiornato dei Responsabili, interni ed esterni, nominati ai sensi dell'art. 29
del D. Lgs. 196/2003.

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. -
Resp.le area serv. spec. del credito
Bonora Manuele

TV16AAB126 (A pagamento).



BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A.

*Iscritta al n. 5274 all'Albo delle Banche
tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13
del D.Lgs. 385 del 1° settembre 1993*

Sede legale: piazza Salimbeni n. 3, 53100 Siena (SI), Italia
Capitale sociale: Euro 9.001.756.820,70 i.v.
Registro delle imprese: Siena n. 00884060526
Codice Fiscale: 00884060526
Partita IVA: 00884060526

SIENA MORTGAGES 10-7 S.R.L.

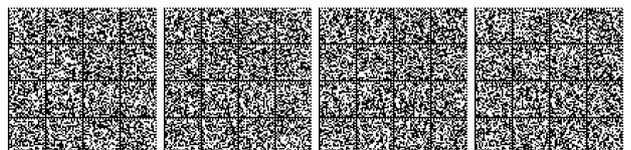
*Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del
29 aprile 2011*

Sede legale: via V. alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV), Italia
Capitale sociale: Euro 10.000 i.v.
Registro delle imprese: Treviso n. 03598620262
Codice Fiscale: n. 03598620262
Partita IVA: n. 03598620262

Avviso di cessione di credito pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (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.

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. (il «Cessionario» o «BMPS»)
comunica che in data 19/10/15 ha acquistato pro soluto, ai sensi e per gli
effetti di cui all'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base all'art. 3.7.1 del
contratto di Servicing concluso in data 30 settembre 2010 con Siena
Mortgages 10-7 S.r.l. (il «Cedente») e successive modifiche, un portafoglio
di crediti individuabili "in blocco" (il «Portafoglio»), unitamente a ogni
altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, derivanti da mutui
ipotecari residenziali erogati ai sensi di contratti di mutuo che al 19/10/15
(escluso) rispondevano ai seguenti criteri:

(i) mutui erogati ai sensi della normativa sul credito fondiario con
rapporto fra ammontare erogato e valore dell'immobile all'erogazione non
superiore al 90% e non inferiore o uguale al 10% per i quali il rapporto tra



debito residuo al 24 settembre 2010 (escluso) e valore dell'immobile sia inferiore o uguale all' 80% e che siano:

(a) a tasso variabile indicizzati all' Euribor;

(b) a tasso misto (intendendosi per mutui a tasso misto i mutui con un periodo iniziale di applicabilità del tasso fisso successivamente al quale divengono a tasso variabile) con tasso d'ingresso tra il 3,5% e l'8%;

(c) a tasso fisso con un tasso fra il 4% e l'8%;

(d) modulari (intendendosi per tali i mutui con un periodo iniziale a tasso fisso e periodi successivi in occasione dei quali, con modalità predefinite contrattualmente, il cliente ha facoltà di esercitare l'opzione tra (i) il tasso fisso la cui modalità di determinazione è predefinita contrattualmente, e (ii) il tasso variabile costituito dall'indice e dallo spread concordati);

(ii) mutui con rate a scadenza mensile, trimestrale ovvero semestrale;

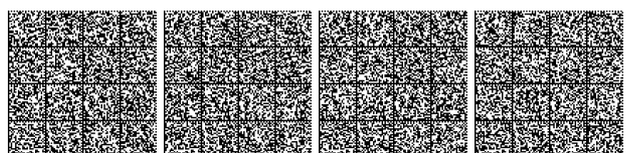
(iii) mutui intermediati, in sede di domanda, solo da filiali della Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A., in lire o euro, con data di stipula:

(a) antecedente o uguale al 30 novembre 2007, in caso di mutui a rata mensile;

(b) antecedente o uguale al 30 settembre 2007, in caso di mutui a rata trimestrale;

(c) antecedente o uguale al 30 giugno 2007, in caso di mutui a rata semestrale;

(iv) mutui garantiti da immobili residenziali ubicati sul territorio italiano con categoria catastale A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7, A8, A9 o A11;



(v) mutui erogati in capo a persone fisiche residenti in Italia che, in conformità con i criteri di classificazione adottati dalla Banca d'Italia con circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come aggiornata in data 7 agosto 1998, rientrano nei settore d'attività economica 600 ("famiglie consumatrici"), 614 ("artigiani") e 615 ("altre famiglie produttrici") del codice SAE ed il cui stato amministrativo al 24 settembre 2010 risulta di rischio ordinario (intendendosi per tali i mutui in relazione ai quali non vi sono rate non pagate né vi è alcun contenzioso in essere);

(vi) mutui garantiti da ipoteca di primo grado economico (intendendosi per tale un'ipoteca di primo grado ovvero un'ipoteca di grado successivo al primo rispetto alla quale siano state integralmente soddisfatte le obbligazioni garantite dalla/dalle ipoteca/ipoteche di grado precedente ovvero sia stato prestato il consenso scritto alla cancellazione dell'ipoteca di grado precedente);

(vii) mutui caratterizzati al momento della cessione da un profilo di ammortamento alla "francese" (intendendosi per tale il metodo di ammortamento progressivo per cui ciascuna rata è suddivisa in una quota capitale che cresce nel tempo destinata a rimborsare il prestito ed in una quota di interesse).

E comunque i mutui individuati dalla seguente numerazione:

741232292.02;554029823.64;15498.75;741130989.64;741102183.67;

877015819.19;741138031.25;741150034.00;741150891.81;741420181.02;

741152477.18;741152964.20;741492728.90;76249.07;741208465.37;

741210807.51;554021805.00;85868.23;554036181.20;741289609.89;

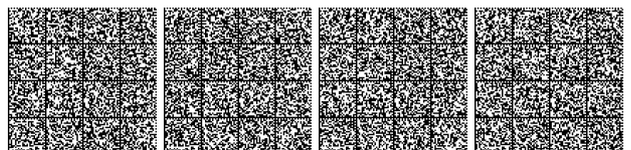
741290698.14;741315177.49;741413765.85;741488371.01;777001930.17;



741379963,39;741247519,00;741376790,67;741400178,78;741473534,05;
741515022,74;741427317,57;741409733,30;801080397,77;741507211,23;
741507217,29;801077475,65;554077586,06;554039675,22;554029783,24;
553943060,19;554099677,78;554027029,83;554019210,24;554053273,40;
554013539,76;554018105,83;554002294,83;554025779,94;554034495,80;
554020832,94;554019751,80;554013742,85;554026904,55;553962061,08;
554102332,17;777009472,90;741423920,55;877110025,38;877125175,56;
877016181,90;877009293,89;877009474,76;877170377,56;877032134,38;
877026938,80;877035186,83;877073790,81;877131371,44;741510536,50;
741444577,51;741501242,68;741470090,53;741491439,62;741508521,72;
741495316,59;741479475,29;741525620,02;741523801,26;741510531,45;
741509520,04;741519379,66;741514576,16;741505462,20;741517643,76;
741512894,80;741525203,70;741454153,24;84706,25;84499,12;86036,94;
741224998,80.

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

La cessione dei crediti da parte di Siena Mortgages 10-7 S.r.l. (il "Cedente")
a Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. ("BMPS" o il "Cessionario"), 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 ed ai rispettivi garanti (i «Dati Personali»)
contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti.
Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati

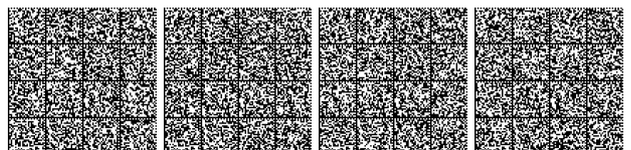


relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali,
alle convinzioni religiose (art. 4 del D. Lgs. 196/2003).

BMPS 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 D. Lgs.
196/2003 (Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) secondo le
modalità indicate dal provvedimento dell'Autorità Garante per la
Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 "Cessione in blocco e
cartolarizzazione dei crediti".

Il Cessionario tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del suddetto
decreto e del citato provvedimento. In particolare, BMPS tratterà i Dati
Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del
portafoglio di crediti acquisiti ovvero per l'esecuzione di operazioni e
servizi richiesti dalla clientela. BMPS, inoltre, tratterà i Dati Personali per
finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge,
regolamenti e normativa comunitaria ovvero per adeguarsi a 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 in modo da garantire la sicurezza e
la riservatezza dei Dati Personali.



Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati sia a soggetti (persone fisiche o giuridiche), anche appartenenti al Gruppo Bancario MPS, che operano in qualità di Titolari autonomi del trattamento, sia a soggetti designati da BMPS Responsabili o Incaricati, ai sensi del D. Lgs. 196/2003.

Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere trasferiti all'estero, all'interno e/o all'esterno dell'Unione Europea, sempre nel rispetto dei diritti e delle garanzie previste dal citato decreto.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A., Piazza Salimbeni n. 3, 53100 – Siena.

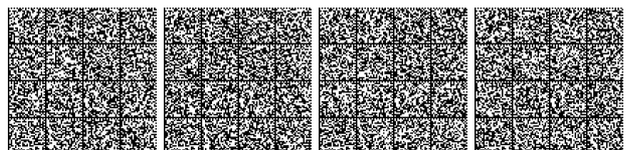
In relazione ai trattamenti sopra descritti, sono riconosciuti i diritti previsti dall'art. 7 del D. Lgs. 196/2003 che attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli 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 riscontro ai seguenti recapiti:

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. – Servizio Compliance – Via Lippo Memmi n. 14 - 53100 Siena; telefax: 0577296520; e-mail: privacy@mps.it).

Presso la suddetta Funzione è, inoltre, disponibile l'elenco completo ed aggiornato dei Responsabili, interni ed esterni, nominati ai sensi dell'art. 29 del D. Lgs. 196/2003.

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. -
Resp.le area serv. spec. del credito
Bonora Manuele

TV16AAB127 (A pagamento).



BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA S.P.A.

*Iscritta al n. 5274 all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia
ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. del 1 settembre 1993*

Sede legale: piazza Salimbeni n. 3, 53100 Siena (SI), Italia

Capitale sociale: E uro 9.001.756.820,70 i.v.

Registro delle imprese: Siena n. 00884060526

Codice Fiscale: 00884060526

Partita IVA: 00884060526

SIENA MORTGAGES 07-5 S.P.A.

*Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia
ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 29 aprile 2011*

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

Capitale sociale: Euro 100.000 i.v.

Registro delle imprese: di Treviso

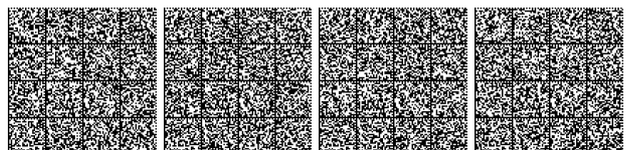
Codice Fiscale: 13443880151

Partita IVA: 13443880151

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.L.gs. n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (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.

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. (il «Cessionario» o «BMPS»)
comunica che in data 6/10/15 ha acquistato pro soluto, ai sensi e per gli
effetti di cui all'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base all'art. 3.7.1 del
contratto di Servicing concluso in data 31 marzo 2008 con Siena Mortgages
07-5 S.p.A. (il «Cedente») e successive modifiche, un portafoglio di crediti
individuabili "in blocco" (il «Portafoglio»), unitamente a ogni altro
diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, derivanti da mutui
ipotecari residenziali erogati ai sensi di contratti di mutuo che al 06/10/15
(escluso) rispondevano ai seguenti criteri:

mutui erogati ai sensi della normativa sul credito fondiario con rapporto fra
ammontare erogato e valore dell'immobile all'erogazione non superiore
all'80% e non inferiore o uguale al 5% che siano:



a tasso variabile, costituito dall'indice Euribor più uno spread predefinito contrattualmente;

a tasso misto (intendendosi per mutui a tasso misto i mutui con un periodo iniziale di applicabilità del tasso fisso successivamente al quale divengono a tasso variabile) con periodo iniziale minore o uguale a 5 anni e con tasso d'ingresso tra il 4% e l'8%;

a tasso fisso con un tasso fra il 4,5% e l'8%; ovvero modulari (intendendosi per tali i mutui con un periodo iniziale a tasso fisso e periodi successivi in occasione dei quali, con modalità predefinite contrattualmente, il cliente ha facoltà di esercitare l'opzione tra (i) il tasso fisso la cui modalità di determinazione è predefinita contrattualmente, e (ii) il tasso variabile costituito dall'indice e dallo spread concordati);

mutui con rate a scadenza mensile, trimestrale ovvero semestrale;

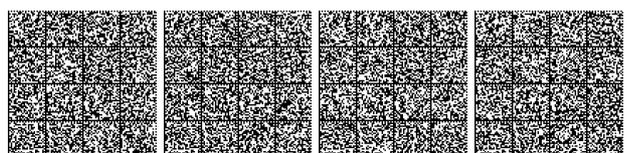
mutui intermediati, in sede di domanda, solo da filiali della Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A., in lire o euro, con data di stipula:

(a) antecedente o uguale al 30 novembre 2007, in caso di mutui a rata mensile;

(b) antecedente o uguale al 30 settembre 2007, in caso di mutui a rata trimestrale;

(c) antecedente o uguale al 30 giugno 2007, in caso di mutui a rata semestrale;

mutui garantiti da immobili residenziali ubicati sul territorio italiano con categoria catastale A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7, A8, A9 o A11;

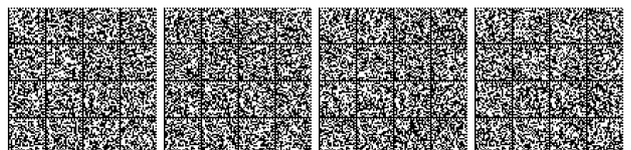


mutui erogati in capo a persone fisiche residenti in Italia che, in conformità con i criteri di classificazione adottati dalla Banca d'Italia con circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come aggiornata in data 7 agosto 1998, rientrano nel codice SAE (settore d'attività economica) 600 ("famiglie consumatrici") (appartengono a questo sottosettore gli individui o i gruppi di individui la cui funzione principale consiste nel consumare e, quindi, in particolare, gli operai, gli impiegati, i lavoratori dipendenti, i pensionati, i redditi, i beneficiari di altri trasferimenti e in genere tutti coloro che non possono essere considerati imprenditori (o anche piccoli imprenditori) e il cui stato amministrativo al 7 dicembre 2007 risulta di rischio ordinario (intendendosi per tali i mutui in relazione ai quali non vi sono rate non pagate né vi è alcun contenzioso in essere));

mutui garantiti da ipoteca di primo grado economico (intendendosi per tale un'ipoteca di primo grado ovvero un'ipoteca di grado successivo al primo rispetto alla quale siano state integralmente soddisfatte le obbligazioni garantite dalla/dalle ipoteca/ipoteche di grado precedente ovvero sia stato prestato il consenso scritto alla cancellazione dell'ipoteca di grado precedente);

mutui caratterizzati al momento della cessione da un profilo di ammortamento alla "francese" (intendendosi per tale il metodo di ammortamento progressivo per cui ciascuna rata è suddivisa in una quota capitale che cresce nel tempo destinata a rimborsare il prestito ed in una quota di interesse).

E comunque i mutui individuati dalla seguente numerazione:



741103447,70;741091423,74;741098271,35;741137893,81;741107891,52;
741328526,12;741339216,32;741060043,25;741299200,77;741343816,73;
741101719,88;741099223,17;741095114,79;741092430,14;741078959,26;
741202049,23;741313354,69;741088381,39;741088947,23;741093095,00;
741094421,65;741315598,82;741120228,70;741083294,93;741377863,73;
741120601,55;741121922,18;741125054,46;741133571,27;741342923,53;
741243238,84;741127888,67;741140284,47;741144727,28;741119710,37;
741136003,34;741151091,87;741152319,54;741322976,88;741091422,73;
741099207,01;741318867,53;741173333,19;741207430,69;741099220,14;
741234179,46;741232236,43;741239151,71;741248932,55;741313615,39;
741221219,84;741106430,46;741253953,32;741337099,49;741282167,19;
741290097,92;741323957,02;741364586,85;741293782,91;741299840,38;
741302654,39;741378523,54;741303002,96;741294095,16;741303338,44;
741308670,41;741325481,71;741318934,23;741309955,65;741345091,87;
741324042,87;741326782,14;741330799,54;741334614,86;741374756,70;
741211419,81;741333594,36;741337651,19;741340974,44;741366515,74;
741340300,49;741336259,82;741343076,12;741343069,05;741345384,89;
741334984,68;741336035,52;741358525,38;741347785,65;741374343,45;
741359753,05;741357172,43;741357935,30;741361873,88;741360679,58;
741349053,72;741364492,88;741367475,64;741359246,80;741294277,04;
741317096,28;741364373,66;741370668,56;741365034,48;741367478,67;
741373128,91;741374962,82;741377066,52;741368495,17;741372218,54;
741373133,96;741371293,02;741377850,60;741374984,07;741376581,52;
741372867,24;741376841,21;741378785,25;741376861,41;741315703,90;
741184653,87;741342903,33;741349509,43.

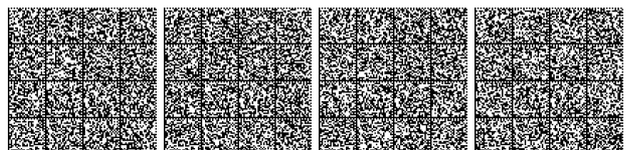


Informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003.

La cessione dei crediti da parte di Siena Mortgages 07-5 S.p.A. (il “Cedente”) a Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. (“BMPS” o il “Cessionario”), 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 ed ai rispettivi garanti (i «Dati Personali») contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (art. 4 del D. Lgs. 196/2003).

BMPS 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 D. Lgs. 196/2003 (Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) secondo le modalità indicate dal provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 “Cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti”.

Il Cessionario tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del suddetto decreto e del citato provvedimento. In particolare, BMPS tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del



portafoglio di crediti acquisiti ovvero per l'esecuzione di operazioni e servizi richiesti dalla clientela. BMPS, inoltre, tratterà i Dati Personali per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero per adeguarsi a 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 in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati sia a soggetti (persone fisiche o giuridiche), anche appartenenti al Gruppo Bancario MPS, che operano in qualità di Titolari autonomi del trattamento, sia a soggetti designati da BMPS Responsabili o Incaricati, ai sensi del D. Lgs. 196/2003.

Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere trasferiti all'estero, all'interno e/o all'esterno dell'Unione Europea, sempre nel rispetto dei diritti e delle garanzie previste dal citato decreto.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A., Piazza Salimbeni n. 3, 53100 – Siena.



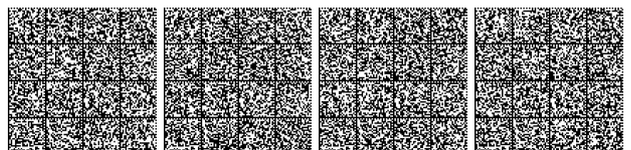
In relazione ai trattamenti sopra descritti, sono riconosciuti i diritti previsti dall'art. 7 del D. Lgs. 196/2003 che attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli 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 riscontro ai seguenti recapiti:

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. – Servizio Compliance – Via Lippo Memmi n. 14 - 53100 Siena; telefax: 0577296520; e-mail: privacy@mps.it).

Presso la suddetta Funzione è, inoltre, disponibile l'elenco completo ed aggiornato dei Responsabili, interni ed esterni, nominati ai sensi dell'art. 29 del D. Lgs. 196/2003.

Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. -
Resp.le Area Serv. Spec. del Credito
Bonora Manuele

TV16AAB128 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami

Atto di avviso: Nel ricorso R.G. n. 941/2015, avanti alla D.ssa Vaccari, Giudice del Lavoro del Tribunale di Modena, promossa da Mignano Rosaria, contro il MIUR, l'USR Lombardia, l'ATP Milano e i controinteressati, cioè tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola Primaria degli ATP d'Italia, avente per oggetto il reinserimento della ricorrente, nelle GAE di Milano vigenti nel triennio 2014-2017 per la classe concorsuale Scuola Primaria, il Presidente del Tribunale di Modena ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 150 c.p.c., per l'udienza fissata per la comparizione delle parti per il 01.03.2016 ore 9.30.

Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuale Scuola Primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Parma, li 12.01.2016

avv. Irene Lo Bue

T16ABA341 (A pagamento).

TAR CAMPANIA - NAPOLI

Notificazione per pubblici proclami in ottemperanza alle ordinanze della IV Sezione del T.A.R. Campania Napoli in data 29.7.2015 n. 4122 ed in data 23.12.2015 n. 5918

(I) Autorità giudiziaria innanzi alla quale si procede e numero procedimento: T.A.R. Campania Napoli n.r.g. 842/15;

(II) nome della parte ricorrente: Autieri Giuliana, cf. Tra Gln 75e71 f8391;

(III) estremi del ricorso e del provvedimento impugnato: ricorso notificato in data 12.2.2015 e depositato in data 20.2.2015 avverso il D.D.G. dell'USR Campania - Ufficio V -Dirigenti Scolastici in data 18.12.2014 n. prot. AOODRCA.9248; ricorso redatto nella forma dei motivi aggiunti, notificato in data 20.4.2015 e depositato in data 27.4.2015, avverso il D.D.G. dell'USR Campania - Ufficio V - Dirigenti Scolastici in data 1.4.2015 n. prot. AOODRCA.3355;

(IV) lo svolgimento del processo può essere seguito consultando il sito www.giustizia-amministrativa.it attraverso l'inserimento del numero di registro generale del tribunale amministrativo regionale di Napoli;

(V) il testo integrale del ricorso può essere consultato sul sito internet del MIUR;

(VI) controinteressati: Vetrano Barbato, Vorzillo Maria, Improta Paola, Ruggiero Maria, Zoppoli Giuliana, Colantuono Rosaria, Montesano Salvatore, D'Elia Elisabetta, Aragiusto Tiziana, Di Guida Virginia, Mattucci Caterina, Bonfiglio Isabella, Faraone Angela, Cervone Anna, D'Ettore Giovanna, Petrillo Pamela, D'Amore Virginia, Della Gatta Michelina, Lo Priore Rosaria, La Montagna Giuseppina, Mancuso Carmela, Montesano Ersilia, Frezza Rosa, Iannaccone Mario, Maglio Angela, Sodano Angela, De Simone Anna Filomena, Scotto di Fasano Valeria, Zollo Mario Nicolino, Saviano Angelina, Ruocco Aniello, Leonessa Valeria, Salzillo Gerardo, Serafini Ada, Ruggiero Anna, Gravino Tecla, Cirillo Lucia Antonietta, Degani Lia Anna, Testa Carmela, Guadagni Rita, Riccio Marina, Casaburo Cristiana, Raia Floriana, Musella Fiorella, Giaquinto Claudia, Perrina Ottone, Belliazzi Diego, Sodano Rosanna, Esposito Rita, D'Ambrosio Gianmarco, Maiello Antonietta, Cervelli Loredana, Sessa Bernardino, Verile Annamaria, Marone Angela, Dell'Isola Patrizia, Massaro Angela, Moriello Rosa, D'Anna Gelsomina, Volpe Grazia Maria Rosaria, Del Prete Redente Elpidio, Marino Antonia, Russo Loredana, Piscineri Maria, Storino Luigi, Bidello Lucio, Baldi Margherita, Bergamasco Amalia, Costagliola Giovanna Battista, Toscano Maria Rosaria, Silverii Maria Grazia, Verile Giuseppina, Criscuolo Maria, Mascolo Amalia, Maraffi Sabina, Di Girolamo Maria Stefania, D'Elia Vincenza, Viggiano Marilena, Gagliotta Vincenzo, Saccinto Roberta, Blenx Giuseppina, D'Esposito Rachele, Salzano Rossella, Tommasuolo Maria, Pappalardo Maria, Urgera Angelo, Silvestre Margherita, Odato Dorotea, Marino Lucia, Boschetti Antonio, Di Tommaso Michele, D'Ambrosia Marcellino, Buongiovanni Mariaconcetta, Sorrentino Teresa, Nappo Maria Rosaria, Savarese Rosa, Urciuoli Maria, Vitale Amelia, Ergastolo Angelina, Nugnes Pasquale.

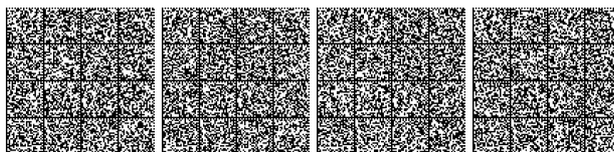
prof. Giuliana Autieri - avv. Riccardo Marone

T16ABA342 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MODENA

Notificazione per pubblici proclami

Atto di avviso: Nel ricorso R.G. n. 939/2015, avanti alla D.ssa Vaccari, Giudice del Lavoro del Tribunale di Modena, promossa da Luciana De Marinis, Teresa Di Fraia, Elia Maria, Rago Filomena, Tupputi Caterina, contro il MIUR, l'USR Emilia Romagna, l'ATP Modena e i controinteressati, cioè tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria degli ATP d'Italia, avente per oggetto l'inserimento della ricorrente, nella qualità di diplomata magistrali entro l'a.s. 2001-2002, nelle GAE di Modena vigenti nel triennio 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria, il Presidente del Tribunale di Modena ha autorizzato la notifica del ricorso e del decreto ai controinteressati ai sensi dell'art. 150 c.p.c., per l'udienza fissata per la comparizione delle parti per il 01.03.2016 ore 9.30.



Il testo integrale del ricorso, il decreto di fissazione udienza e l'elenco dei controinteressati, cioè di tutti gli inclusi nelle GAE 2014-2017 per le classi concorsuali Scuola dell'Infanzia e Scuola Primaria di tutti gli ATP d'Italia, sono stati pubblicati nel sito ufficiale del MIUR, <http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/home>, nella sezione "atti di notifica".

Parma, li 12.01.2016

avv. Irene Lo Bue

T16ABA343 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PIACENZA

Notificazione per pubblici proclami

Con atto di citazione 11-1-2016 per integrazione del contraddittorio ex art. 102 c.p.c. nella causa civile RG 1843/2015, G.I. D.ssa Marisella Gatti, di opposizione a domanda di usucapione speciale ex art. 1159.bis c.c., del fondo rustico sito in Comune di Ferriere (Piacenza), località Salsominore, n. 19, censito al CT di quel Comune al Foglio 43, mappali 61-85-318-319-345-346-434; Foglio 61, mappale 103; Foglio 62, mappali 20-218-275, nonché al NCEU del Comune di Ferriere al Foglio 43, mappale 803 (già CT Foglio 43, mappale 41); l'attrice opponente Maria Raggi ha citato i Sigg. Guglielmetti Bonfiglio, Guglielmetti Giorgio, Guglielmetti Giovanna, Guglielmetti Maria e Guglielmetti Teresa, non identificabili né reperibili, a comparire avanti il Tribunale di Piacenza alla udienza del 12 luglio 2016, ore 9,00, all'uopo fissata con ordinanza 31.12.15 - 4.1.16 della D.ss aGatti, e ad ivi costituirsi, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., entro e non oltre il termine di giorni 20 (venti) prima della udienza predetta con l'avvertenza che la costituzione oltre il predetto termine comporta le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto di comparizione, si procederà in loro dichiarata contumacia per l'accoglimento delle seguenti conclusioni: preliminarmente, dichiarare la domanda di usucapione speciale inammissibile e/o improcedibile con il rito di cui all'art. 1159-bis c.c. non essendo i beni immobili che ne sono oggetto effettivamente destinati all'esercizio della attività agricola; sempre in via preliminare, ordinare l'integrazione del contraddittorio, ex art. 102 c.p.c., con autorizzazione alla notifica per pubblici proclami della presente citazione nei confronti degli intestatari catastali Sig. Guglielmetti Bonfiglio, Guglielmetti Giorgio, Guglielmetti Giovanna, Guglielmetti Maria e Guglielmetti Teresa, non identificabili né reperibili come già evidenziato nel ricorso introduttivo della procedura ex art. 1159-bis c.c.; nel merito, respingere la domanda nei confronti della odierna opponente e, rispetto agli altri intestatari catastali, nei limiti di cui alla successiva riconvenzionale; in via riconvenzionale, accertato il possesso libero, continuato e pacifico, uti domini, da parte di Maria Raggi, per oltre venti anni, della quota di 1/2 di proprietà dei Sigg. Guglielmetti Bonfiglio, Guglielmetti Giorgio, Guglielmetti Giovanna, Guglielmetti Maria e Guglielmetti Teresa, dei beni e terreni di cui al ricorso qui opposto, conseguentemente dichiarare l'acquisto della quota di metà

della relativa proprietà, in modo comune ed indiviso con i ricorrenti Calamari Clorinda, Raggi Clelia, Raggi Pierluigi; in ogni caso, con vittoria di onorari e spese di lite per il solo caso, rispetto alla domanda riconvenzionale, di opposizione alla stessa.

A seguito di invito del G.I. all'udienza del 10-11-2015, nell'ambito della medesima causa civile di usucapione il 24.11.2015 è stato altresì proposto avanti l'Organismo di Mediazione dell'Ordine Avvocati di Piacenza il procedimento di mediazione n. ODM 152/2015, nel quale, nominato mediatore l'Avv. Giovanna Dotti del Foro di Piacenza, il primo incontro, al quale le parti devono comparire personalmente nella Sede dell'Organismo di Mediazione dell'Ordine degli Avvocati di Piacenza in Piacenza, Via Del Consiglio, 12, piano terra (presso il Tribunale) già fissato, con nota prot. 0030943 del 26.11.15, per le ore 15,00 del 21.12.2015, con nota prot. N. 0031316 del 1.12.2015, è stato differito dall'ODM alle ore 15,00 del 27.1.2016, per consentire la notifica per pubblici proclami della convocazione. La notifica per pubblici proclami, ex art. 150 c.p.c. mediante deposito di copia degli atti predetti nella casa comunale di Ferriere e di Piacenza e pubblicazione degli stessi per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica è stata autorizzata con Decreto 22.12.2015 del Presidente della Sezione Civile del Tribunale di Piacenza D.ssa Marina Marchetti.

Il richiedente
avv. Livio Podrecca

T16ABA344 (A pagamento).

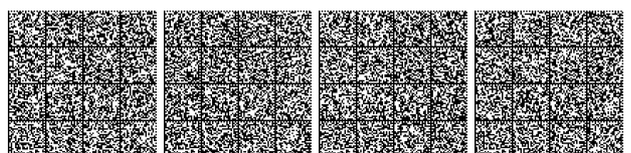
LIBERAZIONE DA IPOTECA

Dichiarazione ex artt. 2890 c.c. e 792 c.p.c.

Su istanza della signora Silvia Pacini rappresentato dall'avvocato Luca Mulazzani del Foro di Rimini, presso il quale è elettivamente domiciliato in Rimini (RN) via Silvio Pellico n.3, l'ufficiale giudiziario, addetto all'ufficio U N E P del Tribunale di Rimini ha notificato la dichiarazione di liberazione ex articolo 792 c.p.c. ai signori Arcide Piero e Arcide Anna Maria quali precedenti proprietari dell'immobile sito in Verucchio (RN), via Rocca n.3, contrassegnato al catasto fabbricati di Rimini al Foglio 16, Particella 239, Subalterno 3, A3, consistenza 128 mq, acquistato dall'istante con atto pubblico del 17.11.2015 a rogito della dr Francesca Ecuba Notaio in Rimini, trascritto il 17.11.2015 nella Conservatoria dei Registri Immobiliari di Rimini al n.10461 Serie 1T, e alla signora Maria Elena Moroni, quale creditrice ipotecaria, comunicando che l'istante predetto ha offerto di pagare alla signora Moroni il prezzo di acquisto convenuto in Euro. 55.000,00= con i relativi interessi legali dal 17.10.2015 all'effettivo saldo, dedotte le spese di giudizio, al fine di liberare l'immobile acquistato dall'ipoteca giudiziale.

avv. Luca Mulazzani

T16ABA345 (A pagamento).



TRIBUNALE CIVILE DI REGGIO CALABRIA*Atto di citazione*

La sig.ra Zagari Annunziata nata a Bagnara Cal. il 18.10.1949 (ZGRNNZ49R58A552M) rappresentata e difesa dall'Avv. Carmela Cambareri (CMBCML83R64G082J) giusta procura in calce al presente atto, elettivamente domiciliata presso il Suo studio in Bagnara Calabria alla via Nazionale 125, fax 0966/46811 PEC carmela.cambareri@coapalmi.legalmail.it, Cita

I sigg.ri: Pansera Domenico nato a Bagnara Calabria (RC) il 05.03.1913, Pansera Giovanni nato a Bagnara Calabria(RC) il 07.03.1926, Pansera Maria nata a Bagnara Calabria (RC) il 04.07.1918, Pansera Tommaso nato a Bagnara Calabria (RC) il 21.04.1914, Pansera Carmela nata a Bagnara Cal. il 26.07.1906 e eventuali eredi, a comparire dinanzi al Tribunale Civile di Reggio Calabria, il giorno 21.07.2016 alle ore di rito, giudice da designarsi ai sensi dell'art. 168 c.p.c., con invito a costituirsi nei modi e nei termini di cui all'art.166 c.p.c., sotto comminatoria di processo in contumacia e con l'avvertenza che la costituzione oltre i detti termini implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire far diritto ed accogliere la domanda di seguito formulata.

Voglia l'Ecc.mo Tribunale adito: accertare che la sig.ra Zagari Annunziata ha posseduto per oltre 20 anni, uti dominus, pubblicamente, ininterrottamente e pacificamente l'immobile urbano sito in Bagnara Calabria fraz. Ceramida in via Nazionale n.132 e catastalmente indicato al fg. 6 part. 167. Per l'effetto dichiarare che l'attrice ne ha acquistato la proprietà per intervenuta usucapione ventennale; Salvis iuribus.

avv. Carmela Cambareri

T16ABA349 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LA SPEZIA*Usucapione speciale*

L'avv. Giovanni Siciliani con studio in La Spezia alla via Roma n. 24, rappresentante e difensore della sig.ra Bertolucci Silvana nata a La Spezia il 17/09/1941 e del sig. Casadei Vittorio nato a La Spezia il 24/08/1941, ha chiesto, con ricorso del 20/10/2015 (ex art. 1159-bis c.c.) che la sig. sig.ra Bertolucci Silvana ed il sig. Casadei Vittorio usucapissero e potessero così acquistare la proprietà dei terreni sito in Bolano (SP),riportati nel catasto terreni di quel Comune al foglio 10, particelle 92, 93, 95, 98, 482, 484.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato affissione del ricorso e del provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Bolano e all'albo del Tribunale di La Spezia; notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro 90 giorni dall'affissione e notifica. Il Presidente del Tribunale della Spezia ha autorizzato la notifica per pubblici proclami.

La Spezia 17/12/2015

avv. Giovanni Siciliani

T16ABA364 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TIVOLI*Estratto di atto di citazione*

Zacchia Francesca difesa dall'avv. Loreto Alessandro Marcangeli, domiciliata in Arsoli via Roma n. 2 - Studio avv. A. Cerignoli, cita Zacchia Adriana nata a Turania (Rieti) il 24 maggio 1933, Zacchia Franco nato a Turania il 7 settembre 1914 e suoi eventuali eredi, eredi di Zacchia Giuseppe nata a Turania il 7 agosto 1918, deceduto a Turania il 18 aprile 2006, ivi compresi Zacchia Maria nata a Turania il 6 agosto 1945, Zacchia Domenico nato a Turania il 15 maggio 1947, Zacchia Santino nato a Turania il 2 settembre 1952, Zacchia Aldo nato a Turania il 15 maggio 1930 e loro eventuali eredi, Zacchia Mario nato a Turania il 15 maggio 1930, Zacchia Velia nata a Turania il 19 agosto 1927 a comparire udienza dell'11 luglio 2016, ore 9,30 dinanzi il Tribunale di Tivoli, giudice designando - RG 1405/2015 V.G., costituzione forme art. 166 del codice di procedura civile, pena decadenze articoli 38 e 167 del codice di procedura civile, per ivi sentir dichiarare Zacchia Francesca proprietaria esclusiva per intervenuta usucapione dell'immobile sito a Turania via principe Amedeo n. 18 - PI_II al foglio 3, particella 100 sub 1 CTA/4 cl 3 di vani 3,5; 2) immobile in Turania via Principe Amedeo n. 20 - P I-II al foglio 3 particella 100 sub 2 Ct A/4 Cl 3 vani 3.

Tivoli, 11 gennaio 2016

avv. Loreto Alessandro Marcangeli

TU16ABA114 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE*Notificazione per pubblici proclami - Atto di citazione*

Il sig. Giammalva Ludovico, nato a Bisacchino (PA), in data 8 maggio 1963 ed ivi residente nella Discesa Palisi n. 19, C.F.: GMMMLVC63E08A882Q, rappresentato e difeso dall'Avv. Bernardo Massaro Cenere, C.F.: MSSBNR75S27D009I, tel. e fax 091/8467412, indirizzo pec: bernardomassarocenere@pecavvpa.it, domiciliato presso il suo studio in Corleone nella via Don Giovanni Colletto n. 34, cita, Alesci Bernarda fu Benedetto; De Rosalia Grazia, nata a Palermo in data 28 maggio 1920, irreperibile, ultima residenza in Bisacchino via Carmine n. 45; Varca Benedetto nato a Bisacchino in data 9 febbraio 1902; Varca Giuseppe, fu Melchiorre; Varca Rosaria, fu Melchiorre, ed eventuali eredi ed aventi causa e chiunque ne abbia interesse, a comparire dinanzi all'intestato Tribunale all'udienza del 6 giugno 2016 ore di rito, invitandoli a costituirsi nel termine di 20 giorni prima ai sensi e nelle forme dell'art. 166 codice di procedura civile con l'avvertimento che tardiva costituzione implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 codice di procedura civile e che, in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia, per ivi sentire accertare che Giammalva Ludovico è divenuto proprietario per intervenuta usucapione del fondo agricolo sito in Bisacchino (PA), riportato al catasto terreni al foglio di mappa 39 p.lla 1002 esteso ettari 01,17,25.

Corleone, 3 dicembre 2015

avv. Bernardo Massaro Cenere

TU16ABA116 (A pagamento).



**LIBERAZIONE DALLE IPOTECHE
EX ART. 2890 C.C.**

Atto dichiaratorio con offerta di purgazione

Elisa Bandini, nata a Pisa(PI) il 5.1.1983 e residente in Cavarzere(VE) Via

21 maggio n 26/3 (CF BNDLSE83A45G702L) rappresentata e domiciliata dall'Avv.

Riccardo Rocca (RCCRCR63C02F382D) con studio in Rovigo(RO) Piazza Merlin n.11

(fax 049/7800551 pec riccardo.rocca@ordineavvocatipadova.it).

Con atto notaio Nicola Cassano del 30.11.2015 rep. N 18958 trascritto il

02.12.2015 ai nn8915/6284 Elisa Bandini acquistava al prezzo di €70.000,00

da Nuova Srl in liquidazione piena proprietà delle unità immobiliari facenti

parte del fabbricato condominiale denominato "Condominio via La Marmora" –

Comune di Rovigo via A. La Marmora 13 precisamente: appartamento posto al

piano primo composto di 2 vani ed accessori confinante con unità similare

sub 7, vano scale, prospetto su parti comuni, salvo se altri con annessa

cantina al piano primo sottostrada; garage posto al piano terra – superficie

di mq 27 circa, confinante con unità similare sub19, rampa, area di manovra,

salvo se altri. Gli immobili sono censiti Catasto Fabbricati Comune Rovigo

sez. Urbana RO foglio 12 mappali: 1326(già 490) sub 8 via La Marmora piano

S1-1 z.c.1 cat.A/2 cl.2 vani 4,5 sup. cat. tot. mq 93 sup. cat. tot. Escluse

aree scoperte mq 89 R.C.E. 406,71; 1326(già 490) sub 18 via La Marmora piano

S1 z.c.1 cat.C/6 cl.3 mq 27 sup. cat. tot. mq 31 R.C.E. 92,03. La vendita

comprende la proporzionale comproprietà dell'area sulla quale sorge il

fabbricato (Catasto Terreni Comune Rovigo sezione di Rovigo fg 12 mapp 1326

di are 11.60 E.U.) nonché tutte le parti comuni ai sensi dell'art. 1117 c.c.

con particolare riferimento ai mappali: 1326 sub 1 B.C.N.C. (area di manovra

a PS1, vano scale da PS1 a P2, ripostigli a PS1 e PT, rampa, cortile di

accesso pedonale a PT, atrio a PT e ascensore, area a strada) a tutti i sub

1326 sub 2 B.C.N.C. (corridoio) ai sub 8-11-12.

L'immobile è gravato da:ipoteca n 8719/1598 a favore di

Banca di Credito

Cooperativo del Polesine – Rovigo (RO) Società Cooperativa (01238350290).

Elisa Bandini offre di pagare alla creditrice iscritta Banca di Credito

Cooperativo del Polesine – Rovigo (RO) Società Cooperativa la somma di

€70.000,00 prezzo della compravendita.

avv. Riccardo Rocca

TX16ABA139 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento libretto di risparmio

Il Presidente del Tribunale di Torino letto il ricorso n. 11194/2015 R.G., in data 20/12/2015 pronuncia l'inefficacia del libretto di risparmio al portatore n. 6171/3 emesso da Banca Brignone fil. di Pinerolo, ora incorporata in Banca Popolare di Bergamo s.p.a., contrassegnato "Debernardi Nicoletta", ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione del presente estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

avv. Enrico Rostan

T16ABC329 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizza di pegno

Su ricorso del sig. Esposito Antonio, il Giudice Delegato con decreto 6.11.2015 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 gg. della polizza di pegno al portatore n. 661654-17 di Euro 1.000,00 emessa in data 25.07.2014 dal Banco di Napoli Spa ufficio Napoli pegni

Esposito Antonio

T16ABC410 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento di titoli azionari

Il Presidente delegato dott.ssa Laura Cosentini in data 12 novembre 2015 ha pronunciato l'ammortamento del titolo di seguito descritto: certificato azionario n. 5 della società Servizi Finanziari S.p.A. con sede in Milano, via Michelan-



gelo Buonarroto n. 14 relativo a n. 200.000 azioni da € 1,00 cadauna e ne autorizza il rilascio del duplicato decorsi trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Milano, 13 gennaio 2016

Federico Bigoni

TU16ABC131 (A pagamento).

EREDITÀ

EREDITA' BENEFICIATA DI MICCICHE' GIOVANNI

Invito ai creditori a presentare le dichiarazioni di credito

Io sottoscritto Avv. Claudia Gucciardo, Notaio in Agrigento, iscritto al Collegio Notarile dei Distretti Riuniti di Agrigento e Sciacca, per conto dell'eredità beneficiata di Miccichè Giovanni, nato ad Agrigento il 10 marzo 1941 e deceduto in Agrigento il 29 settembre 2013, con ultimo domicilio in Agrigento, che le figlie signore Miccichè Silvia e Miccichè Maria con Atto del 28 ottobre 2013, n.133223/36355 di repertorio, ai rogiti del Notaio Antonino Pusateri, Notar in Agrigento, inserito ai sensi di legge nel Registro delle Successioni presso il Tribunale di Agrigento, ebbero ad accettare con beneficio di inventario redatto in seno al citato atto del 28 ottobre 2013; giusto incarico conferitoMi in data 5 ottobre 2015.

Invito tutti i creditori dell'eredità suddetta, a presentare entro trenta giorni dalla data della presente le proprie dichiarazioni di credito, depositandole insieme con i relativi titoli (in originale ovvero in copia certificata conforme dal pubblico ufficiale) presso il Mio studio in Agrigento alla via Ugo la Malfa n. 46/L.

Notaio
Claudia Gucciardo

T16ABH384 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Nomina curatore eredità giacente

Il Tribunale, in persona del giudice dott.ssa Federica D'Auria, dichiara giacente l'eredità di Tramontano Giovanni, nato a Napoli il 27.02.1938 ed ivi deceduto il 20.06.2012 e nomina curatore l'avv. Gianluca De Simone con studio in Napoli alla Piazzetta Rodinò 18

avv. Gianluca De Simone

T16ABH409 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VERONA

Liquidazione concorsuale dell'eredità giacente di Mansoldo Giuseppe - Tribunale di Verona n. 8609/2014 R.G.V.G. - Invito ex art. 498 c.c.

Il sottoscritto avv. Matteo Cavazzini (cod. fisc. CVZM-TT75D26L781U), nella sua qualità di curatore dell'eredità giacente Mansoldo Giuseppe (cod. fisc. eredità giacente 93258370233 e cod. fisc. defunto MNSGPP65H21H783P), nato a San Bonifacio (VR) il 21 giugno 1965 e deceduto ad Arcole (VR) l'8 novembre 2014, come da provvedimento di nomina del Tribunale di Verona del 5 dicembre 2014, autorizzato con successivo provvedimento del 24 dicembre 2015 a procedere alla liquidazione concorsuale dell'eredità giacente ex artt. 530, secondo comma, e 498 e seguenti c.c., senza l'ausilio di un Notaio, invita, ai sensi e per gli effetti dell'art. 498 c.c., i creditori della suddetta eredità a presentare entro il termine di trenta giorni le dichiarazioni di credito, unitamente ai titoli giustificativi, presso il proprio studio in Verona, Corso Cavour n. 32 o all'indirizzo di posta elettronica certificata avvmatteocavazzini@puntopec.it

Verona, 12 gennaio 2016

Avv. Matteo Cavazzini

TU16ABH123 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

Nomina curatore dell'eredità giacente di Patrizio Clementei

Il Tribunale di Udine con decreto del 10 dicembre 2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Patrizio Clementei, nato a Udine il 30 marzo 1958, ivi deceduto il 5 aprile 2015. Curatore nominato è l'avv. Filippo De Luca, domiciliato in Udine, Viale Duodo n. 74/6

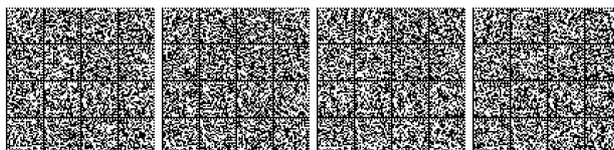
avv. Filippo De Luca

TX16ABH140 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI CRIPPA CLEMENTE

Invito ai creditori a presentare dichiarazioni di credito ex art. 498 C.C.

Il sottoscritto dott. Michele Oggioni notaio in Barzanò, per conto dell'eredità beneficiata di CRIPPA CLEMENTE nato a Renate Veduggio il 23 giugno 1938, Codice Fiscale CRP CMN 38H23 H234T, domiciliato in Cassago Brianza, deceduto ab intestato in Merate il 14 gennaio 2015, eredità accettata con beneficio di inventario con atto 5 febbraio 2015 n.168519/44017 di rep. notaio Franco Panzeri di Olgiate Molgora,



INVITA

i creditori dell'eredità a presentare entro il giorno 1 marzo 2016 le loro dichiarazioni di credito, depositandole coi relativi titoli, in originale o in copia autentica, presso il suo studio in Barzanò, Via Garibaldi n.48.

Barzanò, addì 15 gennaio 2016

notaio Michele Oggioni

TX16ABH141 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI UBERTI AURELIO

Invito ai creditori ex art. 498 c.c. a presentare le dichiarazioni di credito

La sottoscritta Giovanna Ioli, notaio in Torino, iscritto nel ruolo dei

distretti riuniti di Torino e Pinerolo, nella qualità di Notaio nominato

dall'erede ACETO EDOARDO, ai sensi e per gli effetti degli artt. 503,

504 e 498 e ss. del codice civile, al fine di procedere alla liquidazione

concorsuale della massa ereditaria del signor UBERTI AURELIO nel rispetto

della par condicio creditorum

ai sensi e per gli effetti dell'art. 498 del codice civile invita i creditori e gli eventuali legatari dell'eredità suddetta a presentare, entro il 31 marzo 2016, le loro dichiarazioni di credito, unitamente ai titoli relativi (in originale o in copia certificata conforme da pubblico ufficiale) con indicazione delle

modalità di pagamento, esclusivamente mediante spedizione in plico

raccomandato con avviso di ricevimento nel suo studio in Torino, via Alfieri n. 17.

Per ogni necessità contattare lo scrivente al n. 011.5612066 oppure via mail a goli2@notariato.it

Notaio Giovanna Ioli

TX16ABH143 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

Nomina curatore di eredità giacente di Turco Luigia - V.G. n. 3370/2015

Il Tribunale di Udine, G.O.T. dott.ssa E. Della Martina, con decreto dd.10/12/2015 ha dichiarato l'eredità giacente di Turco Luigia, nata a Udine il 18.12.1925 e residente in vita in Udine deceduta in Cividale del Friuli (UD) il 4.10.2014 nominando curatore l'avv. Silvia Paviotti con studio in Udine in via del Gelso n. 3.

avv. Silvia Paviotti

TX16ABH171 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE**EREDITÀ BENEFICIATA DI GANGI CHIODO SALVATORE**

Estratto dello stato di graduazione relativo all'eredità beneficiata di Gangi Chiodo Salvatore nato ad Alimena (PA) il giorno 21 gennaio 1936, deceduto in data 28 giugno 1991

La sottoscritta dott.ssa Laura Mazzari, Notaio in Borgorico, iscritto al Collegio Notarile di Padova, rende noto che l'erede Gangi Chiodo Pietro, in data 13 gennaio 2016, ha formato lo stato di graduazione di cui all'atto Rep. n. 13167 che si riporta per estratto come segue:

Stato di graduazione per la liquidazione concorsuale dell'eredità beneficiata del signor Gangi Chiodo Salvatore, nell'interesse di tutti i creditori istanti: 1) Credito a favore di Gangi Chiodo Pietro per rimborso spese procedura Euro 13.766,98 (tredicimilasettecentosessantasei virgola novantotto); 2) Credito a favore del fallimento Vis Veneta Impianti Srl per Euro 17.033,02 (diciassettemilatrentatré virgola zero due).

Trascorsi trenta giorni dalla data della pubblicazione, senza reclami, il presente stato di graduazione diverrà definitivo.

Il notaio
Laura Mazzari

T16ABN412 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE**LCA VEA SOCIETÀ COOPERATIVA**

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore rende noto che in data 11 gennaio 2016 presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Cosenza, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione e la relazione finale della società cooperativa VEA, con sede in Figline Vegliaturo (Cosenza), partita IVA, codice fiscale e registro imprese di Cosenza n. 02946860786.

Gli interessati entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Fernando Caldiero

TU16ABS113 (A pagamento).



**ARIANNA & JESSICA SOCIETÀ
COOPERATIVA**

In liquidazione coatta amministrativa

*Avviso di avvenuto deposito del bilancio
finale di liquidazione*

Il 12 gennaio 2016 il Commissario liquidatore ha depositato presso il Tribunale di Castrovillari il bilancio finale di liquidazione di Arianna & Jessica Società cooperativa in liquidazione coatta amministrativa con sede legale in Corigliano, codice fiscale n. 02828770780.

Il commissario liquidatore
avv. Domenico Giugni

TU16ABS129 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

VARIE

**CONSORZIO DELLA CHIUSA DI
CASALECCHIO E DEL CANALE DI RENO**
Sede: via della Grada n.12 - 40122 Bologna (BO), Italia
Tel. 051/6493527 - Fax 051/5280238

Deposito liste elettorali per l'anno 2016

Si rende noto che ai sensi degli articoli 9, 10 e 28 dello Statuto le liste degli elettori eleggibili per l'anno 2016 resteranno depositate presso questa residenza dal 4 febbraio al 19 febbraio 2016 dalle ore 9.00 alle 12.00 dal lunedì al venerdì. Gli eventuali reclami dovranno pervenire entro il 31 marzo 2016.

Il presidente
arch. Carlo De Angelis

TU16ADA118 (A pagamento).

ESPROPRI

FERROVIENORD S.P.A.
Ufficio per le Espropriazioni
Sede legale: p.le Cadorna 14 - 20123 Milano
Partita IVA: 06757900151

*Deposito indennità di espropriazione non concordata
(art. 20 comma 8 e 12 del D.P.R. n. 327/2001)*

Il responsabile dell'ufficio per le espropriazioni
Prot. n. 213 del 15.01.2016
omissis

dispone, ai sensi dell'art. 20 comma 8 e 12 del D.P.R. n. 327/2001, il deposito presso la Ragioneria Territoriale dello Stato di Milano - Servizio Cassa Depositi e Prestiti, dell'indennità provvisoria di espropriazione sottoindicata, determinata ai sensi dell'art. 22-bis del D.P.R. 327/2001, a seguito della mancata condivisione della stessa da parte della seguente ditta esproprianda, ricadente nel comune di Magnago:

N.P. 43: Bonsignori Luigi nato a Busto Arsizio il 15.01.1905 C.F. BNSLGU05A15B300X, De Bernardi Angelo nato a Castano Primo il 23.12.1942 C.F. DBR-NGL42T23C052Y, De Bernardi Cesare nato a Magnago il 16.05.1901 C.F. DBRCSR01E16E819P, De Bernardi Pierino nato a Magnago il 01.11.1907 C.F. DBRPRN07S01E819N, De Bernardi Vittorio nato a Magnago il 27.11.1913 C.F. DBRVTR13S27E819R, fg. 22 mappali 963, 964, 967, 968, indennità provvisoria di espropriazione Euro. 5.113,35.

Il citato provvedimento diverrà esecutivo decorsi trenta giorni dalla data di pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale*, se non saranno proposte opposizioni da terzi per l'ammontare dell'indennità o per le garanzie.

Il responsabile dell'ufficio per le espropriazioni
ing. Roberto Ceresoli

T16ADC378 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

SANOFI S.P.A.

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

*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ENTERO-
GERMINA*

Nell'avviso T15ADD15786 riguardante il medicinale A.I.C n. 013046 ENTEROGERMINA pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 146 del 19-12-2015 a pag. 54, in aggiunta leggesi:

Codice farmaco: 013046038, 013046040.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

T16ADD326 (A pagamento).

ABBVIE S.R.L.

Sede legale: 04011 Campoverde di Aprilia (LT)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02645920592

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in
commercio di medicinali per uso umano.*

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

Titolare: ABBVIE S.r.l., S.R. 148 Pontina km 52 snc,
04011 Campoverde di Aprilia (LT)

Medicinale: SEVORANE



Confezione e numero di AIC: 250 ml liquido per inalazione - Tutte le confezioni autorizzate - Numero di A.I.C.: 031841

Medicinale: CALCIJEX

Confezione e numero di AIC: 1 mcg/ml, soluzione iniettabile per uso endovenoso - Numero di A.I.C.: 028819011

Codice pratica n. N1A/2015/2749

Grouping di 2 Variazioni di Tipo IAIN n. C.I.8.a) - Modifica del numero di telefono della EU QPPV di AbbVie da "+44 (0) 1628 408268" a "+44 (0) 1628 641027".

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
Maria Antonietta Compagnone

T16ADD327 (A pagamento).

**MALLINCKRODT
RADIOPHARMACEUTICALS ITALIA S.P.A.**

Sede legale: viale Enrico Forlanini 23 - 20134 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 08945650961

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

Titolare AIC: Mallinckrodt Medical B.V., Westerduinweg 3, 1755 LE Petten, The Netherlands.

Specialità medicinale: TECHNESCAN MAG3 - AIC n. 034032019 - "1 mg kit per preparazione radiofarmaceutica"

Codice Pratica n. 1B/2015/726 - Procedura n. DK/H/xxxx/WS/023

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (UE) n. 712/2012:

- Var. IB B.II.b.3 z): Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito (modifica procedura di marcatura)

- Var. IB B.II.f.1 b) 3.: Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito dopo diluizione o ricostituzione (aumento durata di stabilità dopo marcatura).

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*.

Legale rappresentante
Eric Rizzo

T16ADD328 (A pagamento).

**WELLINGTON STREET DEVELOPMENT
PHARMA LTD**

Sede legale: 47 Oaklands Drive, Ratghar - Dublino 6
- Irlanda

Codice Fiscale e/o Partita IVA: IE9658913V

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.

Titolare A.I.C.: Wellington Street Development Pharma Ltd

Codice pratica: N1B/2015/6185

Specialità medicinale: PANTOFIR

20 mg compresse gastroresistenti 14 cpr AIC 042643015

40 mg compresse gastroresistenti 14 cpr AIC 042643027

Variazione presentata come B.II.b.1.e. Tipo IB. La modifica riguarda l'aggiunta di Special Product's Line S.p.a. -Anagni come sito produttivo già autorizzato, anche per la fabbricazione e per la totalità della fase di produzione del bulk.

I lotti prodotti per tutte le specialità elencate alla data della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Krufarma S.r.l. - L'amministratore
Annunziata Pianigiani

T16ADD330 (A pagamento).

BRUSCHETTINI S.R.L.

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

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati Codice pratica n. N1B/2015/2289

Medicinale: COMBISTILL - Codice farmaco: 041033010

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/14 del 4/01/2016

Modifica apportata: Presentazione dei risultati del test di leggibilità e adeguamento del Foglio Illustrativo al QRD template. Adeguamento al QRD

template anche del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto ed Etichette.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 1, 2, 4.6, 4.7, 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'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica



regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e alle Etichette. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

T16ADD331 (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

*Estratto comunicazione notifica regolare n. AIFA/
V&A/P/197 del 04.01.2016*

Tipo di modifica: Modifica stampati
Codice Pratica n. N1B/2015/4274
Medicinale: NALAPRES
Codice farmaco: 027553015
Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z)
Modifica apportata: adeguamento RCP ed Etichette a QRD
Modifica del PIL a seguito di readability test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3, 6.2, 6.3, 6.4, 6.5., 6.6) 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'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 in 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 speciale
Gianni Ferrari

T16ADD332 (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

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

Specialità medicinale: PRISMA

Confezioni e numeri AIC:

24 mg capsule rigide, 50 capsule, AIC n. 023653052

50 mg capsule rigide, 30 capsule, AIC n. 023653076

30 mg/ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare, 10 fiale,

AIC n. 023653025

Codice Pratica: N1A/2015/2980

Variazione di Tipo IA, A.6): modifica del codice ATC da B01AB49 a B01AB.

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

T16ADD333 (A pagamento).

ACINO AG

Sede legale: Am Windfeld 35, 83714 Miesbach - Germania

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

Medicinale: DEMELORA

Numeri A.I.C. e confezioni: 041261 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Acino AG - Am Windfeld 35, 83714 Miesbach - Germania

Codice Pratica n.: C1A/2015/4421

n. di procedura: DE/H/3308/001-002/IA/007

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

“Single variation” di tipo IA n. B.II.b.2 a): modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove: aggiunta di “Eurofins BioPharma Product Testing Munich GmbH” [Behringstr. 6-8 - 82152 Planegg, Germania].



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 *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T16ADD334 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: viale Martesana, 12 – 20090 Vimodrone (MI)
- Italia

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00857610968

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Specialità medicinale: BRIMONIDINA BAUSCH & LOMB (Brimonidina tartrato)

Confezioni: "2 mg/ml collirio, soluzione" - A.I.C n. 039652;

Codice pratica: C1A/2015/3842; Depositata in data: 02/11/2015

N. di procedura: DK/H/1268/001/IA/018

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i.

Numero e tipologia della Variazione: Tipo IA A.5. - Modifica del nome del produttore del prodotto finito: da "AB Sanitas" a "UAB Santonika".

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

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

T16ADD335 (A pagamento).

OFTAGEST S.R.L.

Sede legale: via G.B. Oliva 6 - 56121 Pisa
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 09555521005

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

Codice Pratica n. N1A/2015/2983

Specialità medicinale: SGUARDI (codice AIC n. 032041016) dosaggio e forma farmaceutica: "0,01% collirio, soluzione" - Confezione: flacone da 10 ml;

Titolare AIC: Oftagest S.r.l. Via G.B. Oliva 6 - 56121 Pisa.
Tipo di Modifica: tipo IAIN - A.1

Modifica Apportata: Modifiche del nome e/o dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (da Farmigea Laboratori S.r.l. a Oftagest S.r.l.) con relativo mantenimento del codice SIS (3110).

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

Il procuratore speciale
Vittoria Iris Saylon

T16ADD336 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Medicinale: KENDO

Confezioni e numeri di A.I.C.: 038061 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/127611 del 15/12/2015

Codice pratica n. N1B/2015/4824

Medicinale: DOMPERIDONE ABC

Confezioni e numeri di A.I.C.: 035809019 - 10 mg compresse - 30 compresse

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/126 del 04/01/2015

Codice pratica: N1B/2015/4873

Medicinale: LORMETAZEPAM ABC

Confezioni e numeri di A.I.C.: 039304011 - 2,5 mg/ml gocce orali, soluzione - flacone da 20 ml

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/127521 del 15/12/2015

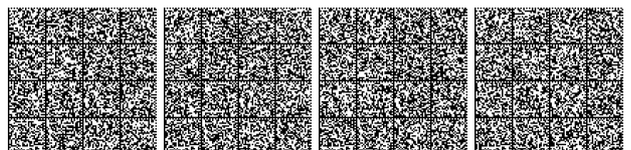
Codice pratica: N1B/2015/4852

Modifica di Tipo IB, categoria C.I.z)

Modifica apportata: Fogli illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento al QRD template.

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

Il Titolare dell'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 delle 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
Sante Di Renzo

T16ADD339 (A pagamento).

FARMAPRO S.R.L.

Sede legale: via Valfrè, 4 - 10121 Torino – Italia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07829190961

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

Medicinale: PARACETAMOLO E VITAMINA C PHARMENTIS

Numero A.I.C. e confezione: 035756016, 330 mg + 200 mg compresse effervescenti - 20 Compresse divisibili.

Codice pratica: N1B/2015/4719

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/1 del 04/01/2016.

Tipo di modifica: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 7, 9 del 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 nel medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
Sante Di Renzo

T16ADD346 (A pagamento).

PHARMASWISS CESKA REPUBLIKA S.R.O.

Sede legale: Jankovcova 1569/2c, 170 00
Praga 7 – Repubblica Ceca

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Codice pratica: C1A/2015/3957

N° di Procedura Europea SE/H/1261/001-003/IA/009

Specialità medicinale: EMERADE

Confezione: tutte le confezioni- A.I.C n. 0044135

Titolare AIC: PharmaSwiss Ceska republika s.r.o

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008 e s.m.i.

Numero e tipologia della Variazione: Tipo IAIN C.I.I.a
Aggiornamento del Riassunto delle

Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per implementare le informazioni finalizzate durante la procedura di Referral. E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 6.5 e 6.6 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. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

T16ADD347 (A pagamento).



MEDA PHARMA S.P.A.

Sede: via Felice Casati, 20 - 20124 Milano

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

Titolare AIC: MEDA PHARMA S.P.A., Via Felice Casati 20, 20124 Milano

Codice Pratica: N1B/2015/3525

Medicinale: DALMADORM

Codice farmaco:

“15 mg capsule rigide” 30 capsule (A.I.C. 022717021)

“30 mg capsule rigide” 30 capsule (A.I.C. 022717045)

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

Modifica apportata: Adeguamento RCP ed etichette a QRD

Modifica PIL a seguito readability test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.8) 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 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.

Codice Pratica: N1B/2015/5128

Medicinale: TENKUOREN

Codice farmaco:

027662 (tutte le confezioni)

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

Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test;

aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto per essere in linea con il nuovo QRD template

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e 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 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.

Codice Pratica: N1B/2015/4919 conclusa in silenzio assenso in data 23 Dicembre 2015

Specialità medicinale: CIBACEN

Confezioni e numero di AIC:

5 mg compresse rivestite con film (A.I.C. 027516032)

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB B.II.d.1.g)

Modifica apportata: Modifica della specifica dell'impurezza N-Methyl Benazepril.

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 di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore speciale
dott.ssa Monica Garocchio

T16ADD350 (A pagamento).

ROTTAPHARM S.P.A.

Sede: Galleria Unione, 5 – 20122 Milano

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento 1234/2008 e successive modificazioni.

Titolare AIC: ROTTAPHARM S.P.A., Galleria Unione, 5 - 20122 Milano

Specialità medicinale: ANANASE

Confezioni e numero di AIC:

“40 mg compresse rivestite” 20 compresse rivestite (A.I.C. 020501021)

Codice pratica: N1A/2015/2798 conclusa in silenzio assenso in data 18 Dicembre 2015

Tipologia variazione oggetto della modifica: IA.A.7

Modifica apportata: Eliminazione del produttore del principio attivo GREAT FOOD CO LTD, 1168/64 Rama IV Road, Thung Mahamek, 10120 Sathorn Bangkok (Tailandia).

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 di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Codice pratica: N1A/2015/2943 conclusa in silenzio assenso in data 7 Gennaio 2017, data di implementazione 2 Dicembre 2015

Tipologia variazione oggetto della modifica: IA.in.B.II.b.2)

Modifica apportata: Sostituzione di un produttore responsabile del controllo e rilascio dei lotti con FULTON MEDICINALI S.p.A., Via Marconi, 28/9 - 20020 Arese (MI).



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 produttore 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.

Specialità medicinale: LEGALON

Confezioni e numero di AIC:

"200 mg granulato effervescente" 30 bustine (A.I.C. 022258091)

Codice pratica: N1B/2015/4916 conclusa in silenzio assenso in data 23 Dicembre 2015

Tipologia variazione oggetto della modifica: Grouping due variazioni tipo IB.B.II.c.1.z)

Modifica apportata: modifica delle specifiche degli eccipienti Aroma Limone e Giallo Chinolina.

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 di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Specialità medicinale: URALYT-U

Confezioni e numero di AIC:

"99,8 g granulato per uso orale" Flacone 100 g (A.I.C. 021213018)

"199,6 g granulato per uso orale" Flacone 200 g (A.I.C. 021213032)

Codice Pratica: N1B/2015/4720

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

Modifica Apportata: Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento dell'RCP e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 6.2, 6.4, 10 del 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 procuratore speciale
dott.ssa Monica Garocchio

T16ADD351 (A pagamento).

GIULIANI S.P.A.

Sede sociale: via Palagi, 2 - 20129 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00752450155

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: Giuliani S.p.A. Via Palagi, 2 - Milano

Medicinale: ASACOL

Numeri A.I.C. e confezioni : 026416014 "30 compresse gastroresistenti da 400 mg"; 026416329 "60 compresse gastroresistenti da 400 mg"; 026416242 "24 compresse gastroresistenti da 800 mg"; 026416317 "60 compresse gastroresistenti da 800 mg"; 026416293 "96 compresse gastroresistenti da 800 mg"; 026416255 "50 capsule a rilascio modificato da 400 mg"; 026416305 "28 supposte da 1 g".

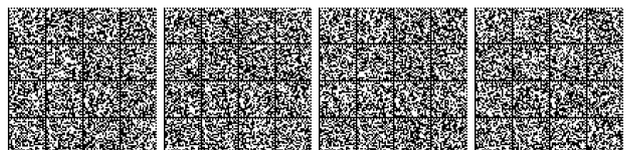
Codice Pratica N.: N1A/2015/2725

Modifica tipo IA n. B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo mesalazina (R1-CEP-2004-093 rev. 02) presentato da un fabbricante già approvato (CAMBREX - KARLSKOOGA AB).

Medicinali:

ASACOL

Numeri A.I.C. e confezioni : 026416267 "1g con 1 contenitore da 14 dosi di schiuma rettale"; 026416279 "1g con 2 contenitori da 14 dosi di schiuma rettale"; 026416216 "2 g con 7 contenitori monodose di schiuma rettale"; 026416230 "4 g con 7 contenitori monodose di schiuma ret-



tale”; 026416091 “2 g granulato per sospensione rettale con 10 buste”; 026416141 “2g/50ml sospensione rettale con 7 contenitori monodose”; 026416166 “4g/50ml sospensione rettale con 7 contenitori monodose”; 026416154 “4g/100ml sospensione rettale con 7 contenitori monodose”; 026416127 “500 mg astuccio con 10 supposte”; 026416139 “500 mg astuccio con 20 supposte”

PROCTASACOL

Numero A.I.C. e confezione: 035509013 “500 mg Gel Rettale 20 contenitori monodose”.

Codice Pratica N.: N1A/2015/2726

Modifica tipo IA n. B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo mesalazina (R1-CEP-2003-071 rev. 02) presentato da un fabbricante già approvato (CAMBREX - KARLSKOOGA AB).

Medicinali:

ASACOL

Numeri A.I.C. e confezioni : 026416014 “30 compresse gastroresistenti da 400 mg”; 026416329 “60 compresse gastroresistenti da 400 mg”; 026416242 “24 compresse gastroresistenti da 800 mg”; 026416317 “60 compresse gastroresistenti da 800 mg”; 026416293 “96 compresse gastroresistenti da 800 mg”; 026416255 “50 capsule a rilascio modificato da 400 mg”; 026416267 “1g con 1 contenitore da 14 dosi di schiuma rettale”; 026416279 “1g con 2 contenitori da 14 dosi di schiuma rettale”; 026416216 “2 g con 7 contenitori monodose di schiuma rettale”; 026416230 “4 g con 7 contenitori monodose di schiuma rettale”; 026416091 “2 g granulato per sospensione rettale con 10 buste”; 026416141 “2g/50ml sospensione rettale con 7 contenitori monodose”; 026416166 “4g/50ml sospensione rettale con 7 contenitori monodose”; 026416154 “4g/100ml sospensione rettale con 7 contenitori monodose”; 026416127 “500 mg astuccio con 10 supposte”; 026416139 “500 mg astuccio con 20 supposte”; 026416305 “1 g astuccio con 28 supposte”.

PROCTASACOL

Numero A.I.C. e confezione: 035509013 “500 mg Gel Rettale 20 contenitori monodose”.

Codice Pratica N.: N1B/2015/4806

Modifica: Grouping variations:

- tipo IA n. B.III.1.a.2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo mesalazina (R1-CEP-2003-203 rev. 01) presentato da un fabbricante già approvato (PHARMAZELL GmbH)

- tipo IB n. B.I.d.1.a.4: Introduzione del retest period (36 mesi).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni.

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

Un procuratore
dott. Roberto Novellini

T16ADD352 (A pagamento).

THERABEL GIENNE PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Robert Koch, 1/2 - Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11957290155

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

Specialità PRONTALGIN 50 mg compresse effervescenti - Codice farmaco 033074 - Confezioni: 042, 055, 067.

Codice Pratica C1A/2015/4467 - NL/H/0113/005/IA/070

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Variazione Tipo IA n. B.II.b.3.a): Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito. Modifica minore nel procedimento di fabbricazione.

Eliminazione dell'operazione di setacciatura.

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

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

T16ADD353 (A pagamento).

L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALitti SOCIETÀ DI ESERCIZIO 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.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE

Codice pratica: N1B/2015/6169

Medicinale: NEFLUAN

Confezioni e numeri di AIC:

gel tubo g 10 - AIC 023789 011

Titolare AIC: L.Molteni & C. dei F.Lli Alitti Società di Esercizio SpA - Strada Statale 67 Fraz. Granatieri Scandicci (FI)

Tipologia variazione: Variazione di tipo IB codice B.II.b.3.a

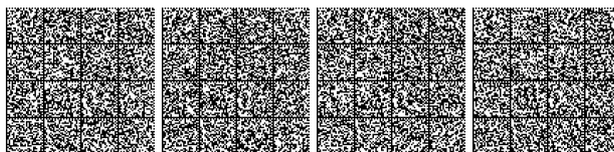
Modifica apportata: modifica minore del metodo di fabbricazione del prodotto finito.

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

Decorrenza modifica: dal giorno di pubblicazione in Gazzetta Ufficiale

Il procuratore speciale
dott. Bruno Fiorentino

T16ADD354 (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 s.m.

Specialità medicinale: VYTORIN

Confezioni e numeri AIC: Tutte

Codice Pratica: C1A/2015/2788

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/0493/001-004/IA/062

Variazione Tipo IAIN, C.I.8.a): modifica alla sintesi del sistema di Farmacovigilanza per il Titolare di AIC di Vytorin in Portogallo.

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

T16ADD356 (A pagamento).

APOGEPHA ARZNEIMITTEL GMBH

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

Titolare: Apogepha Arzneimittel GmbH - Kyffhäuserstrasse, 27 - 01309 Dresden - Germania

Codice pratica: C1B/2015/2642 n. di Procedura Europea UK/H/0918/001/IB/033

Medicinale: MICTONORM

Confezioni e numeri di A.I.C.:

“30 mg capsule a rilascio modificato” - A.I.C. 037768 (tutte le confezioni)

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.:

Variazione IB unforeseen B.II.d.z) - Modifica riguardante i controlli del prodotto finito (contaminazione microbica): da controllo per la contaminazione microbica effettuato sulle capsule confezionate a controllo per la contaminazione microbica effettuato sulle capsule in bulk o, alternativamente, sulle capsule confezionate.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Anna Baudo

T16ADD358 (A pagamento).

KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Smarjeska Cesta 6 - Novo Mesto SI - 8501 Slovenia
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 82646716

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

Titolare AIC: KRKA, d.d. Novo mesto

Medicinale: CANDESARTAN KRKA compresse rivestite con film, A.I.C. n. 041993 in tutte le confezioni autorizzate nel dosaggio da 4 mg, 8 mg, 16 mg e 32 mg. Procedura n. UK/H/4626/1-4/IB/08, codice pratica C1B/2015/1164. Variazione di tipo IB - B.II.b.3.z. Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito: prolungamento della stabilità del prodotto bulk da 1 a 3 mesi.

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE KRKA compresse in tutte le confezioni autorizzate con dosaggi da 8 mg/12,5 mg - 16 mg/12,5 mg - 32 mg/12,5 mg - 32 mg/25 mg, A.I.C. n. 041126. Procedura n. DE/H/2617/01-04/IB/16, codice pratica C1B/2015/2914. Variazione di tipo IB - B.III.1.a.3. Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo (CTX Life Science Pvt. Limited) presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta) per la sostanza attiva idroclorotiazide.

Data di implementazione delle suddette modifiche: dal giorno successivo alla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Medicinale: APPRYO compresse gastroresistenti (pantoprazolo), A.I.C. n. 039127 in tutte le confezioni autorizzate. Procedura n. UK/H/1584/001-002/IA/029, Codice pratica C1A/2015/4034. Variazione apportata: tipo IA, A.7: soppressione di un sito di fabbricazione per la sostanza attiva: Smilax Laboratories Ltd., (Unit - J): Plot No. 12/A, Phase III, I.D.A., Jeedimetla, Hyderabad - 500 055, India. Data di implementazione della modifica: 25/09/2015.

Medicinale: LEVETIRACETAM KRKA compresse rivestite con film, A.I.C. n. 043306 in tutte le confezioni autorizzate per tutti i dosaggi autorizzati. Procedura n. SE/H/1067/01-04/IA/011, Codice pratica C1A/2015/3877. Variazione Tipo IA, B.III.1.a.2, aggiornamento di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (da R0-CEP 2011-035-Rev 02 a R0-CEP 2011-035-Rev 03). Il nuovo certificato include un produttore aggiuntivo dell'intermedio: Weifang Hishine Pharmaceutical Co. Ltd. Li'ao Road, Weifang City,



China. Data di implementazione della modifica: 6/11/2014.

Medicinale: LOSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE KRKA, AIC n. 039473 in tutte le confezioni autorizzate nel dosaggio da 100 mg/12,5 mg. Procedura n. CZ/H/231/001/IA/015/G, Codice pratica C1A/2015/4031. Due variazioni di grouping di tipo IA, B.II.b.2.a: modifiche a livello di prove di controllo qualitativo del prodotto finito: sostituzione del sito TAD Pharma Strasse 5 Cuxhaven (Germania) da sito di controllo del prodotto finito a sito di controllo dei parametri chimico-fisici del lotto e aggiunta del sito Labor L+S AG, Grossenbrach (Germania) per il controllo microbiologico dei lotti. Data di implementazione della modifica: 29/07/2015.

Medicinale: SIMVASTATINA KRKA, AIC n. 037708 in tutte le confezioni autorizzate nei dosaggi 20 mg e 40 mg. Procedura n. DK/H/0381/02-04/IA/049, Codice pratica C1A/2015/2868. Variazione tipo IA in - C.I.8.a, introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza (Krka). Data di implementazione della modifica: 13/07/2015.

Medicinale: VALSACOMBI compresse rivestite con film (valsartan e idroclorotiazide), A.I.C. n. 041012 in tutte le confezioni per tutti i dosaggi autorizzati, procedura n. CZ/H/0369/01-05/IA/013, codice pratica n. C1A/2015/1440. Variazione IA, B.III.1.a.2. Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Valsartan: produttore Krka, d.d., Novo mesto; da R0-CEP 2011-148-Rev 01 a R0-CEP 2011-148-Rev 02). Data di implementazione della modifica: 01/04/2015.

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 speciale
dott. Salvatore Esposito

T16ADD359 (A pagamento).

ABBVIE S.R.L.

Sede legale: 04011 Campoverde di Aprilia (LT)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02645920592

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

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

Codice pratica n. C1A/2015/4080

Procedura MRP n. DK/H/1736/001-003/IA/020/G

Medicinale: MODERIBA. Tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 042250

Titolare: ABBVIE S.r.l., S.R. 148 Pontina km 52 snc, 04011 Campoverde di Aprilia (LT).

Variazione di Tipo IA n.A.5.b: Modifica del nome del sito di produzione del prodotto finito da 'DSM Pharmaceuticals, Inc (DPI)' a 'Patheon Manufacturing Services LCC (Patheon) (già noto come DSM Pharmaceuticals, Inc. (DPI))'.

Variazione di tipo B.II.b.1.a: Aggiunta di UPS SCS (Nederland) B.V., Marco Poloweg 22-24, 5928 LE Venlo, Paesi Bassi come sito responsabile del confezionamento secondario.

Variazione di tipo B.II.b.2.a: Aggiunta di AbbVie Logistics B.V., Zuiderzeelaan 53, 8017 JV Zwolle, Paesi Bassi come sito responsabile del rilascio dei lotti.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
Maria Antonietta Compagnone

T16ADD360 (A pagamento).

MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.

codice SIS 550

Sede legale e domicilio fiscale: via Lungo L'Ema 7 - 50012

Bagno a Ripoli (FI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00408570489

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura nazionale.

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274.

Titolare: Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A.

Specialità Medicinale: TRANEX.

Confezioni e numeri di AIC: 250 mg capsule - 30 capsule AIC n. 022019018; 500 mg capsule - 30 capsule AIC n. 022019020.

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.:

Var. IA.B.II.d.2.a: modifica minore ad una procedura di prova approvata: modifica minore di metodo per il titolo potenziometrico.

Data di approvazione: 16 gennaio 2016. Codice Pratica: N1A/2015/2996.

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

T16ADD361 (A pagamento).



BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.

Titolare: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Milano - Via Lorenzini, 8.

Medicinale: BUSCOPAN 20 mg/ml soluzione iniettabile

Confezione e numero A.I.C.:

6 fiale - AIC n. 006979037

Codice pratica: N1A/2015/2997

Variazione tipo IA n. A.7 Deletion of a manufacturing site for the finished product (additional bulk manufacturer): cancellazione dell'officina di produzione in bulk Weimer Pharma GmbH Germany.

Medicinale: PERSANTIN 200 mg capsule rigide a rilascio modificato

Confezione e numero A.I.C.:

30 capsule A.I.C. n. 016521054

Codice pratica: N1A/2015/2873

Raggruppamento di 10 variazioni tipo IA n. B.II.e.2.c) ("Do and Tell"): modifica dei parametri di specifica del confezionamento primario del prodotto finito-soppressione di parametri di specifica non significativi.

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il
procuratore
E. Rossi

Il procuratore
M. Cencioni

T16ADD362 (A pagamento).

ASTRAZENECA AB

Rappresentata in Italia da AstraZeneca S.p.A.

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

Sede: Södertälje - Svezia

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00735390155

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. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Codice Pratica: C1B/2015/117

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: LOSEC 10 mg, 20 mg, 40 mg capsule rigide gastroresistenti (AIC n. 026804)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: AstraZeneca AB - S151 85 - Södertälje (Svezia)
Tipo di Modifica: modifica ai sensi dell'art. 61 (3) della direttiva 2001/83/CE

Modifica Apportata: eliminazione del riferimento al Rappresentante Locale AstraZeneca S.p.A. dal foglio illustrativo e dall'etichetta esterna: eliminazione di "Rappresentata da AstraZeneca S.p.A. Via F. Sforza - Palazzo Volta - Basiglio (MI)".

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del Foglio Illustrativo e paragrafo 11 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 entro e non oltre i sei mesi 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.

Un procuratore
dott. Gilberto Riggi

T16ADD366 (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

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

Codice Pratica: N1B/2015/5283

Specialità medicinale, numeri di AIC e confezioni: SELOKEN 100 mg compresse, AIC n. 023616028 - 50 compresse.

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

Variazione tipo IB n. B.II.a.1 b) - Modifica o aggiunta di impressioni, rilievi o altre marcature compresa l'aggiunta o la modifica di inchiostri usati per marcare il medicinale - Modifiche di incisioni destinate a una divisione in dosi uguali: da "La linea di incisione sulla compressa serve per agevolarne la rottura al fine d'ingerire la compressa più facilmente e non per dividerla in dosi uguali" a "La compressa può essere divisa in due dosi uguali".



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

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

Un procuratore
dott. Gilberto Riggi

T16ADD367 (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

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

Codice Pratica: N1B/2015/4645

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: SELOKEN 100 mg compresse, SELOKEN 200 mg compresse a rilascio prolungato, SELOKEN 1 mg/ml soluzione iniettabile per uso endovenoso (A.I.C. 023616)

Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: AstraZeneca S.p.A.

Tipologia variazione: IB C.I. z)

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito al Readability Test, ed adeguamento delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica richiesta del Foglio Illustrativo (Readability Test) e delle Etichette (QRD template) 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.

Un procuratore
dott. Gilberto Riggi

T16ADD368 (A pagamento).

ORION CORPORATION

Sede legale: Orionintie, 1 FIN-02200 Espoo (Finlandia)

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

Titolare AIC: Orion Corporation, Orionintie 1, FIN-02200 Espoo Finlandia

Medicinale: FILENA

Codice farmaco

028758011

028758023

Tipologia variazione:

Tipo IAIN B.II.f.1.a.1

Codice pratica n.: N1A/2015/2249

Tipo di modifica:

Modifica della durata di conservazione del prodotto finito dai 5 anni attualmente approvati a 3 anni.

Un procuratore
Rossella Pietrantonio

T16ADD369 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Estratto di comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/59 del 04/01/2016

Titolare AIC: Boehringer Ingelheim International GMBH, Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim (Germania)

Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, 20139 Milano

Tipo di modifica: Modifica stampati

Medicinale: BUSCOFENACT

Codice AIC farmaco: 041631019, 041631021.

Codice Pratica n.: C1B/2015/2728

MRP n.: DE/H/2822/001/IB/015

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

Modifica apportata: Aggiornamento delle informazioni del prodotto a seguito della procedura di Referral articolo 31 EMEA/H/A-31/1401. Modifiche editoriali ed adeguamento all'ultima versione del QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, paragrafi 2 e 6 del Foglio illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e 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 variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore
S. Cascio

T16ADD370 (A pagamento).

LUNDBECK ITALIA S.P.A.

Sede legale: via della Moscova, 3 – 20121 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11008200153

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

Codice Pratica: N1B/2015/5135

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: CLOPIXOL 50 mg/ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare, 200 mg/ml soluzione iniettabile a rilascio prolungato per uso intramuscolare, 20 mg/ml gocce orali, soluzione, 10 mg e 25 mg compresse rivestite con film - A.I.C. 026890

Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: Lundbeck Italia S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.z), IB

Tipo di Modifica Modifica Stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability test.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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 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 Fulvia Irina Feltrin

T16ADD371 (A pagamento).

ORION CORPORATION

Sede legale: Orionintie, 1 FIN-02200 Espoo (Finlandia)

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

Titolare AIC: Orion Corporation, Orionintie 1, FIN-02200 Espoo Finlandia

Medicinale: FILENA

Codice farmaco

028758011

028758023

Tipologia variazione:

Tipo IB C.I.z

Tipo IB C.I.3.z

Codice pratica n.: N1B/2015/1844

Tipo di modifica:

Modifica apportata: Adeguamento del FI al nuovo formato QRD e individuazione dei criteri al fine di assicurarne la leggibilità, la chiarezza e il facile impiego;

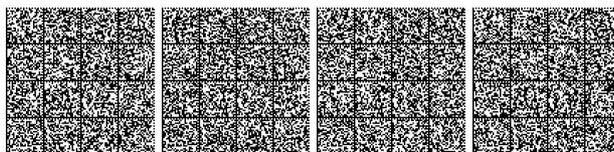
aggiornamento del FI e dell'RCP, in accordo a quanto riportato dal "CORE PIL FOR HORMONAL REPLACEMENT THERAPY PRODUCTS" (CMDh/240/2011 Rev 2)" e dal "CORE SPC FOR HORMONE REPLACEMENT THERAPY PRODUCTS" (CMDh/131/2003 Rev 4)

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

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

Un procuratore
Rossella Pietrantonio

T16ADD372 (A pagamento).



BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

Estratto di comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/84 del 04/01/2016

Titolare AIC: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, 20139 Milano

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n.: N1B/2015/1963

Medicinale: GUTTALAX

Codice AIC farmaco: 020949018, 020949020, 020949071

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Modifica del PIL a seguito di readability test

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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 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.

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore
S. Cascio

T16ADD373 (A pagamento).

NICOX FARMA S.R.L.

Sede: via Ludovico Ariosto, 21 - 20091 Bresso (MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 06954981004

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/2266 del 12/01/2016

Titolare AIC: Nicox Farma S.r.l.

Codice pratica: N1B/2015/2288

Medicinale: EUCORTEX (A.I.C. 039729)

Confezioni: tutti i dosaggi e tutte le confezioni autorizzate

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

Modifica apportata: Presentazione dei risultati del test di leggibilità e adeguamento del Foglio Illustrativo al QRD template. Adeguamento al QRD template anche per Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto ed 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'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al 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.

Il legale rappresentante
dott. Michele Roberto Biagio Garufi

T16ADD375 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 10616310156

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

Codice pratica: N1B/2015/5159

Medicinale: TICHE (AIC 042508)

Confezioni: tutte le confezioni registrate

Titolare AIC: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l.

Tipo di modifica: Grouping di tipo IB - 1 var. IB - B.II.a.1a) Modifiche di impressioni, rilievi o altre marcature - 1 var. IA - B.II.d.1c) - Aggiunta di un nuovo parametro di specifica - 1 var. IB - B.II.b.3 a) Modifica minore del processo di fabbricazione

Modifica apportata: marcatura con una lettera maiuscola di ciascuna capsula associata a uno specifico dosaggio, conseguente introduzione della fase di impressione laser nel processo produttivo e di una specifica di controllo visivo relativo all'identificazione della capsula.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 3



del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafo 6 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

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

Il direttore affari regolatori
dott. Paolo Castelli

T16ADD376 (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

*Estratto comunicazione notifica regolare n.
AIFA/V&A/P/57 del 04.01.2016*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2015/2613

Medicinale: OMERIA

Codice farmaco: 036522011, 036522023

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping di Tipo IB, C.I.3.z) + C.I.z)

Modifiche apportate:

La variazione è un grouping di 2 Variazioni di Tipo IB, C.I.3.z) e C.I.z) consistenti, rispettivamente, nell'aggiornamento del RCP e del Foglio illustrativo del medicinale Omeria (paragrafi 4.5, 4.8 e 5.2 e relativi paragrafi del Foglio illustrativo) su richiesta di AIFA (55672 del 29.05.2015) in linea con il Core Safety Profile (CSP) a conclusione della procedura di PSUR Worksharing FI/H/PSUR/0017/002 per il Carvedilolo, con ulteriori modifiche editoriali e nell'aggiornamento del FI in seguito ai risultati del Readability user test con contestuale aggiornamento del testo del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio illustrativo e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta 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.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo in 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.

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, b. 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 speciale
Gianni Ferrari

T16ADD377 (A pagamento).



BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

Titolare: Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, Germania, Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Via Lorenzini 8, Milano.

Medicinale: SPIRIVA 18 microgrammi polvere per inalazione, capsula rigida

Confezioni e numeri A.I.C.:

tutte le confezioni (A.I.C. n. 035668)

Medicinale: FAVYND 18 microgrammi polvere per inalazione, capsula rigida

Confezioni e numeri A.I.C.:

tutte le confezioni (A.I.C. n. 043459)

Medicinale: SRIVASSO 18 microgrammi polvere per inalazione, capsula rigida

Confezioni e numeri A.I.C.:

tutte le confezioni (A.I.C. n. 043460)

Codice pratica: C1A/2015/4148

Procedura n.: NL/H/xxxx/IA/394/G (NL/H/0299/001/IA/065/G, NL/H/3136/001/IA/006/G, NL/H/3137/001/IA/006/G)

Grouping di variazioni tipo IA n. A.7 ("Do and Tell"): soppressione di un sito di fabbricazione per la produzione e il confezionamento del prodotto finito (Boehringer Ingelheim Roxane Inc., 1809 Wilson Road, Columbus/Ohio - USA).

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore
E. Rossi

Il procuratore
M. Cencioni

T16ADD379 (A pagamento).

LUNDBECK ITALIA S.P.A.

Sede legale: via della Moscova, 3 - 20121 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 11008200153

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

Codice Pratica: N1B/2015/4464

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: NORITREN 10 mg e 25 mg compresse rivestite - A.I.C. 021153

Confezioni: Tutte le confezioni

Titolare AIC: Lundbeck Italia S.p.A.

Tipologia variazione: C.I.z) IB

Tipo di Modifica Modifica Stampati

Modifica Apportata: Modifica del PIL a seguito di readability test - Adeguamento RCP ed Etichette a QRD

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.6, 4.8, 9) 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 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 Fulvia Irina Feltrin

T16ADD381 (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

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

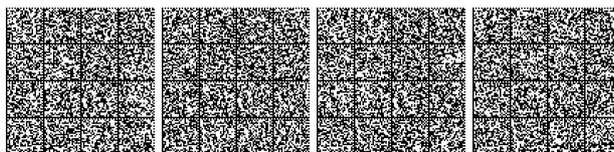
Codice Pratica: N1B/2015/5105

Specialità medicinale, numeri di AIC e confezioni: MARCAINA 10 mg/ml iperbarica soluzione iniettabile, AIC n. 021409154 - 1 fiala da 2 ml.

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

Variazione tipo IB n. C.I.7 b) Soppressione di un dosaggio: 10 mg/ml iperbarica soluzione iniettabile, AIC n. 021409154 - 1 fiala da 2 ml.

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



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

Un procuratore
dott. Gilberto Riggi

T16ADD382 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 04483510964

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

Medicinale: AMLODIPINA ALTER

Confezioni, n. AIC: 037329 in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/185 del 04/01/2016

Codice pratica: N1B/2015/2264

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

Modifica Apportata: La presente variazione consiste nell'Aggiornamento di RCP, FI ed ET di Amlodipina Alter all'ultima versione del QRD (3.0 del 04/2013) e inserimento del warning sulla segnalazione delle ADR.

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 di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs. 219/2006 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
Laura Zuccon

T16ADD385 (A pagamento).

BENEDETTI & CO. S.P.A.

Sede: via Bolognese 250 – 51100 Pistoia

*Estratto Comunicazione di Notifica regolare AIFA/
V&A/P/24 del 04.01.16*

Codice Pratica: N1B/2015/4644

Specialità medicinale: NANSEN

Codice farmaco: 037907019

Tipo di modifica: modifica stampati: Grouping C.I.2.a, C.I.z

Modifica Apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento e alle raccomandazioni del PRAC (06.08.2015)

E' autorizzata la modifica stampati richiesta (paragrafo 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1 e 5.2 di RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione 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.

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

La procuratrice
sig.ra Maria Letizia Ferruzza

T16ADD386 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Ponte della Fabbrica 3/A – 35031 Abano Terme (PD)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00204260285

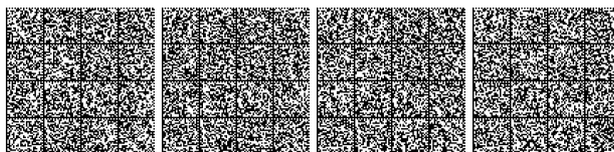
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Estratto comunicazione notifica regolare n. AIFA/V&A/P/118924 del 23.11.2015

Codice Pratica: C1A/2015/3846 - procedura EU n. DK.H.1245.001-003.IA.023.

Specialità medicinale: VENLAFAXINA FIDIA (AIC 038464 - tutte le confezioni)

Tipologia variazione: C.I.8.a) -Modifica apportata: Introduzione del riassunto del Pharmacovigilance System Master File (PSMF) di FIDIA Farmaceutici S.p.A.



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

L'amministratore delegato
dott. Giorgio Foresti

T16ADD387 (A pagamento).

SOFAR S.P.A.

Sede legale: via Firenze n. 40 - Trezzano Rosa (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03428610152

*Estratto comunicazione notifica regolare
AIFA/V&A/P/71 del 04/01/2016*

Medicinale: AZAFOR

Codice farmaco: 037534017, 037534029

Codice pratica N. C1B/2015/2704-MRPN.IT/H/0273/001/IB/015

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

Modifica apportata: aggiornamento del RCP, FI ed Etichette a seguito del Readability test report ai sensi della Direttiva 2001/83/CE art.59 ed adeguamento al QRD template.

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

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 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 dal brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

Legale rappresentante
dott.ssa Carla Labruzzo

T16ADD388 (A pagamento).

SOFAR S.P.A.

Sede legale: via Firenze n. 40 - Trezzano Rosa (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03428610152

*Estratto comunicazione notifica regolare
AIFA/V&A/P/200 del 04/01/2016*

Medicinale: PRILAGIN

Codice farmaco: 025904032, 025904044, 025904057, 025904069, 025904018, 025904020.

Codice pratica N. N1B/2015/2620

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

Modifica apportata: Test di leggibilità, adeguamento degli stampati del medicinale in oggetto al QRD template, aggiunta avvertenze sugli eccipienti con effetti noti in accordi alla "Excipients Guidelines", modifiche editoriali, modifica della denominazione delle confezioni secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea.

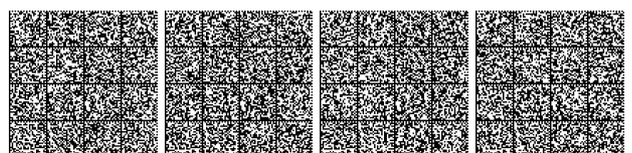
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre 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 G.U.R.I. della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Legale rappresentante
dott.ssa Carla Labruzzo

T16ADD389 (A pagamento).



SOFAR S.P.A.

Sede legale: via Firenze n. 40 - Trezzano Rosa (MI)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: n. 03428610152

*Estratto comunicazione notifica regolare
AIFA/V&A/P/191 del 04/01/2016*

Medicinale: VERAMON

Codice farmaco: 002806089, 002806091

Codice pratica N. N1B/2015/3506

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

Modifica RCP ed Etichette per adeguamento a QRD.
Modifica del PIL a seguito di readability test.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 6.2, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6, 9) 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 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.

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

Legale rappresentante
dott.ssa Carla Labruzzo

T16ADD390 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Codice SIS 2349

Sede operativa: Via A. Lincoln 7/A - Cinisello Balsamo
(MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03151350968

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

Specialità medicinale: LORENIL (fenticonazolo nitrato) capsule molli vaginali

Codice A.I.C. : 028228 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: N1A/2015/2899

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

Variazione Tipo IAIN n. B.II.b.1.a) Aggiunta DHL SUPPLY CHAIN S.p.A., localizzato in Viale delle Industrie, 2 - 20090 Settala (MI) per la fase di confezionamento secondario. Data di implementazione: 23/11/2015.

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

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

T16ADD391 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Codice SIS 2349

Sede operativa: Via A. Lincoln 7/A - Cinisello Balsamo
(MI)

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 03151350968

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

Specialità medicinale: FERTIFOL (acido folico) compresse

Codice A.I.C.: 036346 - tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: N1B/2015/4923

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

Grouping Variation Tipo IB n. B.II.b.3.z) Modifica dell'Holding time della miscela (prima della compressione) da 28 giorni a 60 giorni e inserimento holding time compresse (prima del confezionamento) 60 giorni.

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

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

T16ADD392 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria, 20

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica C1B/2015/3037

Procedura di Mutuo Riconoscimento: DK/H/0590/001-006/IB/031

Titolare: Baxter S.p.A.

Specialità Medicinale: FIXIONEAL

AIC N. 036567 - 036573 - tutte le confezioni autorizzate

Var. tipo IB n. B.II.d.1.g - Introduzione del controllo del peptidoglicano tra le specifiche del prodotto finito con il corrispondente metodo analitico.



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

Un procuratore
dott.ssa Simona Mancinelli

T16ADD393 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria, 20
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica N1A/2015/1693
Specialità Medicinale: TISSEEL
AIC 025243- tutte le confezioni autorizzate
Titolare: Baxter S.p.A.

Var. tipo IAIN n. B.V.a.1 d) - Inclusione di un Master File del plasma aggiornato o modificato, quando le modifiche non hanno un impatto sulle proprietà del prodotto finito.

Da: PMF Certificato EMA: EMEA/H/PMF/000003/04/AU/018/G

A: PMF Certificato EMA: EMEA/H/PMF/000003/04/AU/019/G

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

Un procuratore
dott.ssa Simona Mancinelli

T16ADD394 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria, 20
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00492340583

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

Codice pratica: C1B/2015/2208

Procedura di Mutuo Riconoscimento: UK/H/0307/004-006/IB/053

Titolare: Baxter S.p.A.

Specialità medicinale: PHYSIONEAL

“35 glucosio 1,36%” “35 glucosio 2,27%” “35 glucosio 3,86%”

Confezioni:

Physioneal “35 glucosio 1,36%”

1,5 1 5 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 034415 733

1,5 1 6 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 034415 772

1,5 1 5 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 034415 745

1,5 1 6 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 034415 784

1,5 1 5 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 034415 758

1,5 1 6 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 034415 796

1,5 1 5 sacche doppie a due camere, conn. Luer; AIC 034415 760

1,5 1 6 sacche doppie a due camere, conn. Luer ; AIC 034415 808

1,5 1 5 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 642

1,5 1 6 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 655

2,0 1 4 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 034415 810

2,0 1 5 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 034415 859

2,0 1 4 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 034415 822

2,0 1 5 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 034415 861

2,0 1 4 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 034415 834

2,0 1 5 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 034415 873

2,0 1 4 sacche doppie a due camere, conn. Luer; AIC 034415 846

2,0 1 5 sacche doppie a due camere, conn. Luer; AIC 034415 885

2,0 1 4 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 667

2,0 1 5 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 679

2,5 1 4 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 034415 897

2,5 1 5 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 034415 935

2,5 1 4 sacche singole a due camere, conn. Luer ; AIC 034415 909

2,5 1 5 sacche singole a due camere, conn. Luer ; AIC 034415 947

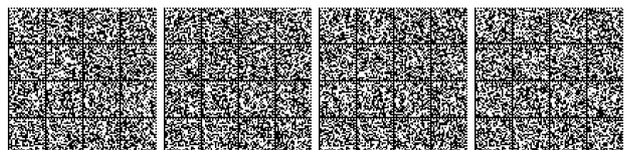
2,5 1 4 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 034415 911

2,5 1 5 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 034415 950

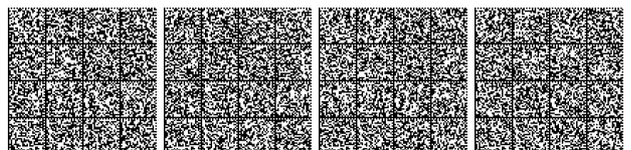
2,5 1 4 sacche doppie a due camere, conn. Luer ; AIC 034415 923

2,5 1 5 sacche doppie a due camere, conn. Luer ; AIC 034415 962

2,5 1 4 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 681



2,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 693 Physioneal "35 glucosio 2,27%"	036164 224 2,5 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Luer; AIC 036164 198
1,5 l 5 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 034415 974	2,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Luer; AIC 036164 236
1,5 l 6 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 036164 022	2,5 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 806
1,5 l 5 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 034415 986	2,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 818
1,5 l 6 sacche singole a due camere, conn. Luer ; AIC 036164 059	Physioneal "35 glucosio 3,86%"
1,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 034415 998	1,5 l 5 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 036164 034
1,5 l 6 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 036164 061	1,5 l 6 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 036164 263
1,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Luer ; AIC 036164 010	1,5 l 5 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 036164 046
1,5 l 6 sacche doppie a due camere, conn. Luer; AIC 036164 073	1,5 l 6 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 036164 275
1,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 768	1,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 036164 248
1,5 l 6 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 770	1,5 l 6 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 036164 287
2,0 l 4 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 036164 085	1,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Luer ; AIC 036164 251
2,0 l 5 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 036164 123	1,5 l 6 sacche doppie a due camere, conn. Luer ; AIC 036164 299
2,0 l 4 sacche singole a due camere, conn. Luer ; AIC 036164 097	1,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 705
2,0 l 5 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 036164 135	1,5 l 6 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 717
2,0 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 036164 111	2,0 l 4 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 036164 301
2,0 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 036164 147	2,0 l 5 sacche singole a due camere; conn. Spike; AIC 036164 349
2,0 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Luer; AIC 036164 109	2,0 l 4 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 036164 313
2,0 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Luer; AIC 036164 150	2,0 l 5 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 036164 352
2,0 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 782	2,0 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 036164 325
2,0 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 794	2,0 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 036164 364
2,5 l 4 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 036164 174	2,0 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Luer ; AIC 036164 337
2,5 l 5 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 036164 200	2,0 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Luer ; AIC 036164 376
2,5 l 4 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 036164 162	2,0 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 729
2,5 l 5 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 036164 212	2,0 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 731
2,5 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 036164 186	2,5 l 4 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 036164 388
2,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC	2,5 l 5 sacche singole a due camere, conn. Spike; AIC 036164 426



2,5 l 4 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 036164 390

2,5 l 5 sacche singole a due camere, conn. Luer; AIC 036164 438

2,5 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 036164 402

2,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Spike; AIC 036164 440

2,5 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Luer; AIC 036164 414

2,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Luer; AIC 036164 453

2,5 l 4 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 743

2,5 l 5 sacche doppie a due camere, conn. Lineo; AIC 036164 756

Var. tipo IB n. B.II.f.1.d - modifica delle condizioni di conservazione del prodotto finito solo per la presentazione da 1,5 litri (attualmente non in commercio) a causa di risultati fuori specifica riportati negli studi di stabilità in condizioni accelerate. Da "Non conservare al di sotto di 4°C" a "Conservare a temperatura compresa tra 4°C e 30°C".

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

Un procuratore
dott.ssa Simona Mancinelli

T16ADD395 (A pagamento).

BAXALTA ITALY S.R.L.

Sede: piazzale dell'Industria, 20 – 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13039021004

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

Codice pratica: CIB/2015/2769

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. SE/H/0714/001-002/IB/49

Titolare AIC: Baxalta Innovations GmbH - Industriestrasse 67, A - 1221 Vienna

Specialità medicinale: FLEXBUMIN (AIC n. 038109)

Variatione tipo IB n. B.I.a z) relativa alla espansione del sito produttivo di Rieti allo scopo di incrementare la capacità di frazionamento del plasma annuale da 1,2 a 1,7 milioni di litri di plasma.

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. Roberto Daddi

T16ADD396 (A pagamento).

BAXALTA ITALY S.R.L.

Sede: piazzale dell'Industria, 20 – 00144 Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13039021004

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

Codice pratica: CIB/2015/3206

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. DE/H/0474/001-3/IB/042

Titolare AIC: Baxalta Innovations GmbH - Industriestrasse 67, A - 1221 Vienna

Specialità medicinale: ALBUMINA BAXALTA (AIC n. 037566)

Variatione tipo IB n. B.I.d.1 a) 4. relativa alla estensione della shelf life della sostanza attiva Frazione V pasta, prodotta presso il sito produttivo di Rieti, da 12 a 24 mesi quando conservata a non più di -20°C.

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. Roberto Daddi

T16ADD397 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.

Sede: via Monterosso 273 - 21042 Caronno Pertusella (VA)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01192310124

Comunicazione di notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/3043

Specialità Medicinale: MIRACLIN. 100 mg 10 compresse
AIC n. 022211039

Titolare AIC: L.F.M. Srl

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

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

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP, PIL e Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all' Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre sei mesi della medesima data al PIL 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 mantenute 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.

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

T16ADD398 (A pagamento).

**BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO
MEDICINALI S.P.A.**

Sede: via De Ambrosiis 2 - Novi Ligure (AL)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 01679130060

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

Titolare AIC: Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A.

Codice Pratica N° N1B/2015/4715

Medicinale: METILTIONINIO CLORURO BIOINDUSTRIA L.I.M.

Codice farmaco: 031174028; 031174055

Codice Pratica N° N1B/2015/4717; N1B/2015/4718

Medicinale: ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTIBILI BIOINDUSTRIA L.I.M.

Codice farmaco: N1B/2015/4717: 031022128; 031022320; 031022167; 031022205; 031022256; N1B/2015/4718: 031022015; 031022104, 031022282; 031022181; 031022294; 031022306; 031022142

Codice Pratica N° N1B/2015/5148

Medicinale: POTASSIO FOSFATO BIOINDUSTRIA L.I.M.

Codice farmaco: 031132018; 031132020; 031132044

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

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento dell'RCP al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 dell'RCP e 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 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 pre-

sente, 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.

Il legale rappresentante
dott. Fabrizio Caraccia

T16ADD399 (A pagamento).

BGP PRODUCTS S.R.L.

Sede: 00144 - Roma
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 02789580590

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Titolare AIC: BGP Products S.r.l. - Viale Giorgio Ribotta 11, 00144 - Roma (RM)

Tipo di modifica: Modifica stampati

Specialità medicinale: BRUFEDOL 400 mg compresse rivestite

Codice Pratica: N° N1B/2015/4116

Codice farmaco: 042995011

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/275 del 04 Gennaio 2016

Specialità medicinale: SINIFEV 20mg/ml sospensione orale

Codice Pratica: N° N1B/2015/4117

Codice farmaco: 036061012, 036061024, 036061036

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/270 del 04 Gennaio 2016

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I. z), C.I.1 z) IB

Modifica apportata: Modifica Stampati

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 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.

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.

Medicinale: DEPAS

Codice Pratica: N° N1B/2015/4191

Codice farmaco: 025640057, 025640071, 025640069

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/21 del 04 Gennaio 2016

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

Modifica apportata: Aggiornamento del foglio illustrativo in seguito al Readability Test, ed adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica richiesta al Foglio Illustrativo (Readability Test) e del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette (QRD Template), 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.

Specialità Medicinale (codice AIC): ISOPTIN (020609)

Confezioni: 180 mg Compresse a rilascio prolungato - 30 compresse (AIC n. 020609095)

Codice Pratica: N1B/2015/4062

Tipologia variazione: Grouping di variazioni tipo IA/IB

Tipo di Modifica: Tipo IB B.II.b.1.e; Tipo IB B.II.b.4.b; Tipo IB B.II.b.3.a; Tipo IA B.II.b.5.c; Tipo IA B.II.d.1.a; Tipo IA B.II.d.1.i; Tipo IB B.II.d.2.d; Tipo IA B.II.d.2.a

Modifica Apportata: Aggiunta di un sito di fabbricazione alternativo "Famar A.V.E. Anthoussa Plant - Grecia", responsabile di tutte le fasi produzione del prodotto finito. Modifica

della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito - Sino a 10 volte inferiore. Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito: Aggiustamento dell'eccesso di acqua ed etanolo per compensare la perdita tecnica; Aggiustamento dell'eccesso di produzione per la soluzione di rivestimento (dal 6% al 20%); Modifica della temperatura dell'aria in ingresso per il rivestimento delle compresse compresse da 50 -70 ° C a 40-70°C

Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa: "Weighing Records" e "Weight After Drying at the Drying Step". Rafforzamento del limite della specifica del prodotto finito "Related substances, Individual Impurities". Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - La monografia Ph. Eur 2.9.40 introduce l'uniformità delle unità di dosaggio per sostituire il metodo al momento registrato, ossia Ph. Eur 2.9.5 (uniformità di massa) o PhEur 2.9.6 (uniformità di contenuto). Sostituzione della procedura di prova del prodotto finito: metodo UV con il metodo HPLC al rilascio per l'Assay del Verapamil cloridrato. Modifiche minori ad una procedura di prova approvata del prodotto finito: "Dissolution".

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

Un procuratore
dott.ssa Maria Tommasi

T16ADD400 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG S.P.A.

Sede: via M. Buonarroti 23 - 20093 Cologno Monzese (MI)

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

Titolare AIC: Janssen-Cilag S.p.A.

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Medicinale: DAKTARIN

Confezioni e numeri di AIC: DAKTARIN 400-1200 mg capsule molli vaginali - AIC 024957 (312) (173)

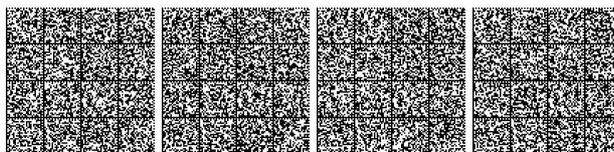
Codice pratica: N1A/2015/2466

B.III.b.3) Certificato di conformità alla Farmacopea Europea relativo al rischio di TSE per un eccipiente: gelatina. Certificato aggiornato presentato da un produttore già approvato.

DA: R1-CEP 2000-027-Rev 01 - A: R1-CEP 2000-027-Rev 02.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Sinibaldi

T16ADD401 (A pagamento).



JANSSEN-CILAG S.P.A.

Sede: via M. Buonarroti 23, 20093 Cologno Monzese (MI)

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

Titolare AIC: Janssen-Cilag S.p.A.

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni:

Medicinale: PARIET

Confezioni e numeri di AIC: tutte - AIC 034216

Codice pratica: C1A/2015/4012 - UK/H/0248/001-002/IA/92/G

B.II.b.1.a Addition of a manufacturing site for part or all of the manufacturing process of the finished product. Secondary packaging site: Janssen Pharmaceutica NV

Rue du Bois de la Hutte 7, 7110 La Louvière, Belgium

B.II.b.2.a Change to importer, batch release arrangements and quality control testing of the finished product. Replacement of a site where batch control/testing takes place_

DA: Boots Contract Manufacturing, Thane Road, Nottingham, Nottinghamshire, NG2 3AA, UK

A: BCM Limited, Thane Road, Beeston, Nottingham, Nottinghamshire, NG90 2PR, UK

C.I.1.a) Change in the Summary of Product Characteristics, Labelling or Package Leaflet intended to implement the outcome of a Union referral procedure. The medicinal product is covered by the defined scope of the procedure.

Estratti dalle raccomandazioni del PRAC in merito a segnali. Adottate nella riunione del PRAC del 6-9 luglio 2015 (23 July 2015 EMA/PRAC/522626/2015 PRAC): Dexlansoprazolo; esomeprazolo; lansoprazolo; omeprazolo; pantoprazolo; rabeprazolo - Lupus eritematoso cutaneo subacuto (EPITT n. 18119)

Per i lotti che non rechino le modifiche di cui sopra è autorizzato, dopo la pubblicazione in GU della suddetta variazione, l'esaurimento delle scorte a fronte della consegna del foglio illustrativo aggiornato dal parte del farmacista secondo le modalità previste dall'art. 1 comma 2,3 e 4 della Determinazione del Direttoriale 14/04/2014 "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali, entrata in vigore il 03/06/2014.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Sinibaldi

T16ADD402 (A pagamento).

SIGMA-TAU I.F.R. S.P.A.

Sede legale: viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

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

Titolare: Sigma-TaU I.F.R. SpA - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: TAU-TUX

Confezioni e numero di AIC: tutte - AIC n. 026973

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2015/3012 - Grouping di n. 2 Variazioni:
n. 1 Tipo IAin: B.III.1.a).1. Passaggio da DMF a CEP per un Produttore del Principio attivo, già approvato: Amsa S.p.A. Via G. Di Vittorio, 6 - 22100 Como - Italia - R0-CEP 2013-121-REV 01 15/05/2015

n.2 Tipo IAin: B.III.1.a).3 Aggiunta di un nuovo Produttore del Principio attivo: Holder and Manufacturing Site: Clarochem Ireland Ltd. Damastown Road - Mulhuddart - Dublin 15, Ireland - R0-CEP 2012-083-Rev 01 03/09/2015

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: Dicembre 2015.

Direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

T16ADD403 (A pagamento).

ALCON ITALIA S.P.A.

Sede: v.le Giulio Richard, 1/B - 20143 Milano

Codice Fiscale e/o Partita IVA: 07435060152

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

Titolare AIC: S.A. Alcon Couvreur N.V. Rijksweg 14, B - 2870 Puurs (Belgio)

Specialità medicinali:

TOBRADEX: collirio, sospensione, flacone 5 ml, AIC 027457011; unguento oftalmico, tubo 3,5 g, AIC 027457023; gocce auricolari, sospensione, flacone 5 ml, AIC 027457035. Codice pratica n. N1A/2015/2978,

OFTACILOX: 0,3% collirio, soluzione, flacone 5 ml, AIC 028476012; 0,3% unguento oftalmico, tubo 3,5 g, AIC 028476024; 0,3% gocce auricolari, flacone 5 ml, AIC 028476036. Codice pratica n. N1A/2015/2977.

Variazione tipo IAIN n. C.I.8 per aggiornamento del Pharmacovigilance System Summary.

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

T16ADD405 (A pagamento).

ALCON ITALIA S.P.A.

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

Comunicazione notificata regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2015/4739

Medicinale: TOBRAL

Codice farmaco: 025860026-025860065-025860077

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

Modifica apportata:

Aggiornamento del foglio illustrativo a seguito dei risultati del readability user test; aggiornamento delle Etichette per essere in linea con il nuovo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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
Rossella Pietrantonio

T16ADD406 (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

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

Codice Pratica: N1B/2015/4656

Specialità Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: XYLOCAINA 20 mg/ml soluzione iniettabile, XYLOCAINA 5% unguento (A.I.C. 004535)

Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: AstraZeneca S.p.A.

Tipologia variazione: IB C.I. z)

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica del PIL a seguito del Readability Test; adeguamento delle Etichette al QRD.

E' autorizzata la modifica richiesta di 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 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.

Un procuratore
dott. Gilberto Riggi

T16ADD407 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Sede: via E. Fermi n. 1, Alanno (PE)

Estratto comunicazione notificata regolare V&A

Titolare: Alfa Wassermann S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N1B/2015/2887

Medicinale: NEO BOROCILLINA NASALE

Codice farmaco: 042188019

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/205 del 04/01/2016

Modifica apportata: test di leggibilità ed adeguamento degli stampati del medicinale in oggetto al QRD template.

Codice Pratica N1B/2015/3294

Medicinale: DICLOFENAC ALFA WASSERMANN

Codice farmaco: 033612033, 033612058, 033612096

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/129329 del 18/12/2015

Modifica apportata: Modifica del PIL a seguito di readability test. Modifica delle Etichette per adeguamento a QRD.

Codice Pratica: N1B/2015/4875

Medicinali: PATROL e KOLIBRI



Codice farmaco: PATROL 036996 (tutte le confezioni autorizzate), KOLIBRI 036993 (tutte le confezioni autorizzate).

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/20 del 4 gennaio 2016

Modifica apportata: foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Foglio Illustrativo ed Etichette, ove pertinente) relativamente alle confezioni dei medicinali sopra elencati e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, entro e non oltre i sei mesi dalla data di entrata in vigore delle citate Comunicazioni di notifica regolare al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura, ove pertinente.

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.

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

T16ADD413 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274.

Specialità medicinale: ACIDO ZOLEDRONICO MYLAN PHARMA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 042624 Codice Pratica C1A/2015/4239 Proc. n. NL/H/2772/001/IA/006 Var. tipo IA in n. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: ANASTROZOLO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 037952 Codice Pratica C1A/2015/2084 Proc. NL/H/0838/001/IA/017 Var. tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: CIPROFLOXACINA MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 037219 Codice Pratica C1A/2015/3753 Proc. SE/H/0238/IA/061/G Variazione grouping tipo IA costituito da: n. B.III.1.a.2: Presentazione del CEP aggiornato R1-CEP2000-405-Rev09 da parte di un produttore già approvato; n.B.II.b.1.a + n.B.II.b.1.b Sostituzione del sito di imballaggio primario e secondario Pack Boskoop B.V. con Tjoapack Netherlands B.V. NL.

Specialità medicinale: EPIRUBICINA MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 042614 Codice Pratica C1A/2015/4227. Proc. n. NL/H/2014/01/IA/006 Var. tipo IA n. A.5.b Modifica del nome del produttore del prodotto finito, non responsabile del rilascio dei lotti, da "Onco Therapies Limited" a "Mylan Laboratories Limited [OTL]".

Specialità medicinale: ESCITALOPRAM MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 042038

Codice Pratica C1A/2015/3141. Proc. n. UK/H/5054/001/IAIN/07 Var. tipo IA in n. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: ESOMEPRAZOLO MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 040124 Codice Pratica C1A/2015/4226. Proc. n. IS/H/0179/IA/016/G Variazione grouping tipo IA costituito da: N. 2 B.II.e.4.a Modifica della forma o dimensioni del contenitore o della chiusura (confezionamento primario); n. B.II.b.2.c.1 Aggiunta del produttore Europhartech, responsabile del rilascio dei lotti, ad esclusione controllo/testing dei lotti; n. A.7 Soppressione del sito di fabbricazione, VLG CHEM PCAS.

Specialità medicinale: ETINILESTRADIOLO E GESTODENE MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 038808

Codice Pratica C1B/2015/3237 Proc. n. DK/H/1149/01-02/IB/013/G Variazione grouping costituito da: Tipo tipo IB cat. B.II.b.3.z) + n. B.II.d.2.a) Modifiche editoriali della sezione 3.2.P.3.3 e 3.2.P.5.2 del dossier. N. 2 Var. tipo IB cat. B.II.b.5.z) Eliminazione dell'IPC test per il LOD e aggiunta dell'Appearance test;

Codice Pratica C1A/2015/4126. Proc. n. DK/H/1149/01-02/IA/014 Var. tipo IA in n. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: IRINOTECAN MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 041617 Codice Pratica C1A/2015/4184. Proc. n. NL/H/2009/001/IA/004 Var. tipo IA n. A.5.b Modifica del nome del produttore del prodotto finito, non responsabile del rilascio dei lotti, da "Onco Therapies Limited" a "Mylan Laboratories Limited [OTL]".

Specialità medicinale: LAMIVUDINA E ZIDOVUDINA MYLAN



Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 041389 Codice Pratica C1A/2015/3430 Proc. NL/H/2059/IA/009/G. Variazione grouping costituito da: Tipo IA in n. B.III.1.a)1 Presentazione di un nuovo CEP (R0-CEP2014-034-Rev02) per il P.A. Lamivudina da parte del produttore autorizzato Mylan Laboratories Limited; Tipo IA in n. B.III.1.a)2 Presentazione di un CEP aggiornato (R1-CEP 2007-318-Rev-01) per il P.A. Zidovudina da parte del produttore autorizzato Mylan Laboratories Limited;

Specialità medicinale: LANSOPRAZOLO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 036757 Codice Pratica C1A/2015/4312. Proc. n. SE/H/1485/01-02/IA/029/G Variazione grouping costituito da: Tipo IA n. B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP n. R0-CEP2010-016-Rev03 presentato da un fabbricante già approvato; Tipo IA n. B.III.1.b.3 Aggiornamento CEP relativamente al rischio di EST n. R1-CEP2000-029-Rev05 presentato da un fabbricante già approvato; Tipo IA n. B.III.1.b.2 Presentazione di un nuovo CEP relativamente al rischio di EST n. R1-CEP2000-045-Rev03.

Specialità medicinale: LEVOCETIRIZINA MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 042726. Codice Pratica C1A/2015/3956. Proc. n. AT/H/0439/001/IA/005. Var. tipo IA in n. C.I.8.a): registrazione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: LETROZOLO MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 040645

Codice Pratica C1A/2015/3570 Proc. n. IT/H/0177/001/IA/015 Var. tipo IA n. A.7 Eliminazione del sito di confezionamento Mylan LLC Caguas West Industrial Park, Puerto Rico.

Codice Pratica C1A/2015/4108 Proc. n. IT/H/177/01/IA/016 Var. tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: PERINDOPRIL MYLAN GENERICS ITALIA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 039483

Codice Pratica C1A/2015/2569. Proc. n. HU/H/0114/01-02/IA/019 Var. tipo IA in n. C.I.8.a) Introduzione del nuovo PSMF Krka, EVCODE MFL713. Codice Pratica C1A/2015/2570. Proc. n. HU/H/0114/01-02/IA/020 Var. tipo IA in n. C.I.8.a) Introduzione del nuovo PSMF Krka, EVCODE MFL867.

Specialità medicinale: PIOGLITAZONE MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n.040476 Codice Pratica C1A/2015/4568. Proc. n. UK/H/5920/001-003/IA/010/G Variazione grouping costituito da: Tipo IA n. B.II.b.2 a) aggiunta di un sito autorizzato per il batch release/batch control (Pharmavalid); Tipo IA in n. C.I.8 a) Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: PIPERACILLINA E TAZOBACTAM MYLAN GENERICS Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 037668

Codice Pratica N1B/2015/6140. Variazione grouping costituito da: Tipo IA n. B.I.a.1 f) Sostituzione del sito responsabile del controllo della sostanza attiva Labotech S.r.l. con Eurofins Biolab S.r.l.; tipo IB n. B.I.a.2 e) + N. 2 var. n. B.I.b.1 z) Modifica minore della parte riservata del DMF; N. 2 var. tipo IA n B.I.b.1 c) Aggiunta del saggio della rotazione ottica e del controllo dell'impurezza nota 6-APA, condotto in accordo a USP; N. 2 var. tipo IB n. B.I.b.2 e) Aggiunta del metodo per la determinazione del titolo e delle impurezze della S.A. condotto in accordo a USP; Tipo IA n. B.I.b.2 b) Eliminazione del metodo 2 per la determinazione dei solventi residui; Tipo IA n. B.I.b.2 a) 1 Modifica minore del metodo utilizzato per la determinazione del Manganese

Specialità medicinale: QUINAPRIL MYLAN GENERICS

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 037401 Codice Pratica C1A/2015/4567 Proc. n. UK/H/0659/01-04/IA/025 Var. tipo IA in n. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: RISEDONATO MYLAN

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 040069. Codice Pratica C1A/2015/4519. Proc. n. DK/H/1276/02/IA/018 Var. tipo IA in n. C.I.8.a): Aggiornamento del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: ROCURONIO MYLAN

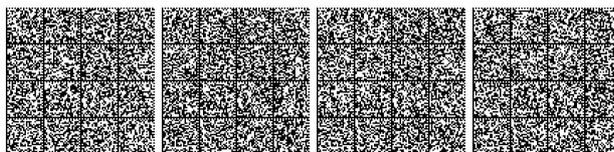
Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 041945. Codice Pratica C1A/2015/4210. Proc. n. NL/H/2432/001/IA/004 Var. tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: VANCOMICINA MYLAN PHARMA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 042401. Codice Pratica C1A/2015/3760. Proc. n. SE/H/1158/01-02/IA/003. Var. tipo IA n. A.5.b) Modifica del nome del produttore del prodotto finito non responsabile del rilascio dei lotti da "Agila Specialties Private Limited" a "Mylan Laboratories Limited".

Specialità medicinale: CLOPIDOGREL MYLAN GENERICS, AIC n. 040669; LISINOPRIL e IDROCLOROTIAZIDE MYLAN, AIC n. 041509; BISOPROLOLOLO e IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS, AIC n. 040426; RISPERIDONE MYLAN ITALIA, AIC n. 040403. Codice Pratica C1A/2015/4046. Proc. n. MT/xxxx/IA/011/G. Var. tipo IA in n. C.I.8.a): Introduzione del PSMF di Mylan.

Specialità medicinale: ENALAPRIL MYLAN GENERICS, AIC n.036488; RILUZOLO MYLAN, AIC n.041549; BISOPROLOLO MYLAN AIC n.040486; LAMIVUDINA MYLAN AIC n.040485; OLANZAPINA MYLAN PHARMA AIC n.042420; IRBESARTAN MYLAN AIC n. 041458; IRBESARTAN e IDROCLOROTIAZIDE MYLAN AIC n.040973. Codice Pratica C1A/2015/4520. Proc. n. UK/H/xxxx/IA/436/G. Var. tipo IA in n.C.I.8.a) Aggiornamento del PSMF di Mylan.



Specialità medicinale: ANASTROZOLO MYLAN GENERICS AIC n. 037952; AZITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA AIC n. 037972; AZITROMICINA MYLAN AIC n. 040104; CEFIXIMA MYLAN AIC n. 040715; FAMCICLOVIR MYLAN GENERICS AIC n. 039252; FELODIPINA MYLAN GENERICS AIC n. 038623; INDAPAMIDE MYLAN GENERICS ITALIA AIC n. 039463; MELOXICAM MYLAN GENERICS AIC n. 037069; METFORMINA MYLAN ITALIA AIC n.039046; ARKOLAMYL AIC n. 040684; ONDANSETRONE MYLAN GENERICS AIC n. 037548; PERINDOPRIL e INDAPAMIDE MYLAN GENERICS AIC n. 039420; TERAZOSINA MYLAN GENERICS AIC n. 036148; LATANOPROST MYLAN GENERICS ITALIA AIC n. 039983; AMISULPRIDE MYLAN GENERICS AIC n. 039402; BETAISTINA MYLAN GENERICS AIC n. 038145; CEFPODOXIME MYLAN AIC n.041859; FLUVASTATINA MYLAN GENERICS AIC n. 038659; RISPERIDONE MYLAN GENERICS AIC n. 038188; TACROLIMUS MYLAN GENERICS AIC n. 040203; AMOROLFINA MYLAN GENERICS AIC n. 042205; BRIMONIDINA MYLAN GENERICS AIC n. 038634; EXEMESTANE MYLAN GENERICS AIC n. 040886; FINASTERIDE MYLAN GENERICS ITALIA AIC n. 039070; GABAPENTIN MYLAN GENERICS AIC n. 036607; GRANISETRON MYLAN GENERICS AIC n. 037950; LANSOPRAZOLO MYLAN GENERICS AIC n. 036757; LATANOPROST E TIMOLOLO MYLAN GENERICS AIC n. 041507; LERCANIDIPINA MYLAN ITALIA AIC n. 039264; MIRTAZAPINA MYLAN GENERICS ITALIA AIC n. 038014; ROPINIROLO MYLAN GENERICS AIC n. 038427; TRANDOLAPRIL MYLAN GENERICS AIC n. 038260; VENLAFAXINA MYLAN GENERICS AIC n. 038615; CARVEDILOLO MYLAN GENERICS AIC n. 036453; DORZOLAMIDE MYLAN GENERICS AIC n. 040083; DORZOLAMIDE E TIMOLOLO MYLAN GENERICS AIC n. 040792; LOSARTAN MYLAN GENERICS AIC n. 038263; MICOFENOLATO MOFETILE MYLAN GENERICS ITALIA AIC n. 040401; PANTOPRAZOLO MYLAN GENERICS AIC n. 038834; PRAVASTATINA MYLAN GENERICS AIC n. 037607; TAMSULOSIN MYLAN GENERICS AIC n. 037004; Codice pratica C1A/2015/4434. Proc. n. DK/H/xxxx/IA/152/G. Var. tipo IA in n. C.I.8.a) Aggiornamento del PSMF di Mylan.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore
Maria Luisa Del Buono

T16ADD414 (A pagamento).

**LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO
LISAPARMA S.P.A.**

Sede: via Licinio, 11 - 22036 Erba (CO)
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 00232040139

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

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE come modificato dal Regolamento 712/2012

Specialità medicinale, Confezione e numero A.I.C.:
ACURMIL 25 mg/2,5 ml sol. iniet. - 5 fiale (AIC 035348015)

ACURMIL 50 mg/5 ml sol. iniet. - 5 fiale (AIC: 035348022)
Codice Pratica: N1B/2015/4992

Variazione IB B.III.1 a) 5. Presentazione di un nuovo Certificato di conformità alla monografia corrispondente della Farmacopea Europea della sostanza attiva Atracurio besilato per l'aggiunta di un nuovo fabbricante: FARMHISPANIA S.A. - CEP N°R1-CEP 2006-155 Rev.00 in aggiunta all'attuale fabbricante già autorizzato Sicor S.r.l.

Decorrenza della modifica:

Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Delfrate

T16ADD415 (A pagamento).

FARMIGEA S.P.A.

Sede legale: via G.B. Oliva 6/8 - 56121 Pisa
Codice Fiscale e/o Partita IVA: 13089440153

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

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

Codice Pratica n. C1A/2015/3901, Procedura europea DCP-DE/H/1999/001/IA/016.

Specialità medicinale: XALOST 50 mcg/ml collirio, soluzione.

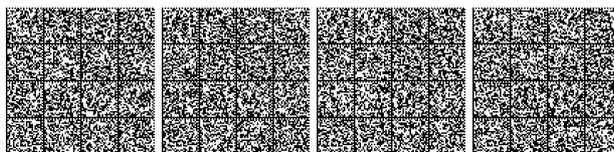
Confezioni e numeri A.I.C.: "1 flacone da 2,5 ml - AIC n. 039795012; 3 flaconi da 2,5 ml - AIC n. 039795024; 6 flaconi da 2,5 ml - AIC n. 039795036.

Variazione C.I.8 a) tipo IA in - Modifica della Persona Qualificata Responsabile per la Farmacovigilanza.

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

Il procuratore speciale
Vittoria Iris Saylor

T16ADD416 (A pagamento).



SANTEN ITALY S.R.L.

Sede legale: via Roberto Lepetit 8/10 - 20124 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 e s.m.*

*Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo
29 dicembre 2007, n. 274*

Medicinale: SAFLUTAN

Numeri A.I.C. e confezioni: 038926 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Santen Italy S.r.l. - Via Roberto Lepetit 8/10, 20124 Milano - Italia

Codice Pratica n.: C1B/2015/2322

N. di procedura: DE/H/0991/001-002/IB/028/G

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IB n. B.I.a.1 z): modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea - altra modifica: aggiunta di "Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co., Ltd" [Tó utca 1-5, H-1045 Budapest, Ungheria].

2 variazioni di tipo IAIN n. B.I.a.1 a): modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea - il fabbricante proposto fa parte dello stesso gruppo farmaceutico del fabbricante al momento approvato: aggiunta di "AGC Seimi Chemical Co., Ltd." [3-2-10 Chigasaki, Chigasaki City, Kanagawa 253-8585, Giappone] e "AGC Wakasa Chemicals Co., Ltd." [25-27-1 Hansei, Obama City, Fukui 917-0044, Giappone].

1 variazione di tipo IA n. B.I.a.1 f): modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea - modifiche nell'organizzazione delle prove di controllo della qualità per il principio attivo - aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo

dei lotti/le prove: aggiunta di "AGC Wakasa Chemicals Co., Ltd." [25-27-1 Hansei, Obama City, Fukui 917-0044, Giappone].

1 variazione di tipo IB n. B.I.a.2 z): modifiche nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - altra modifica.

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

T16ADD417 (A pagamento).

ACTAVIS GROUP PTC EHF.

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

Titolare AIC: Actavis Group PTC Ehf.

Medicinale: CEFTRIAXONE ACTAVIS, 1 g/3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile im codice AIC 036154019 - Codice pratica: N1B/2015/6164

Grouping di variazioni: IB - B.II.b.4.a per la modifica della dimensione del lotto del prodotto finito (sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata); IA- B.II.b.5.c per la soppressione di una prova in corso di fabbricazione del prodotto finito non significativa

IA- B.II.b.5.b per l'aggiunta di una nuova prova e di nuovi limiti applicati durante la produzione del prodotto finito.

Medicinale: DOXAZOSIN ACTAVIS, codice AIC 038157 (tutte le confezioni)

Codice Pratica n. C1A/2013/1182, MRP n. IT/H/189/001-002/IA/007

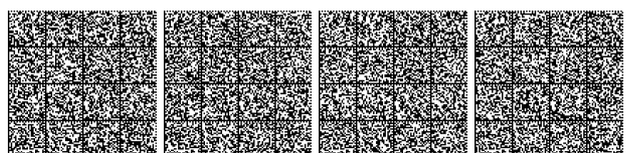
Variazione IA-B.II.b.3.a: modifiche minori al processo produttivo.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

T16ADD418 (A pagamento).



FRESENIUS KABY ONKOLOGY PLC

Lion Court, Farnham Road, Bordon, Hampshire, GU35
0NF, Regno Unito

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008.

Medicinale CAPECITABINA FRESENIUS KABI compresse rivestite con film - A.I.C. 041262 in confezioni tutte. NL/H/2331/001-002/IA/005, pratica C1A/2015/2839.

Medicinale CARBOPLATINO KABI concentrato per soluzione per infusione - A.I.C. 040696 in confezioni tutte. UK/H/4181/001/IA/007, pratica C1A/2015/2838.

Medicinale CITARABINA KABI soluzione iniettabile o per infusione - A.I.C. 040894 in confezioni tutte. UK/H/4353/01/IA/004, pratica C1A/2015/2762.

Medicinale ETOPOSIDE KABI concentrato per soluzione per infusione - A.I.C. 043309 in confezioni tutte. NL/H/2469/001/IA/002, pratica C1A/2015/2835.

Medicinale FLUDARABINA KABI polvere per soluzione iniettabile o per infusione - A.I.C. 041812 in confezioni tutte. UK/H/5066/001/IA/001, pratica C1A/2015/2837.

Medicinale IRINOTECAN KABI concentrato per soluzione per infusione - A.I.C. 038398 in confezioni tutte. UK/H/1149/01/IA/33, pratica C1A/2015/2834. Var IA_{IN} C.I.8 introduzione Summary of Pharmacovigilance System Master File (PSMF).

Medicinale CARBOPLATINO KABI concentrato per soluzione per infusione - A.I.C. 040696 in confezioni tutte. UK/H/4181/01/IA/008, pratica C1A/2015/3434. Var. IA B.III.1.a)2 aggiornamento CEP di produttore approvato (Fresenius Kabi Oncology Ltd).

Medicinale CISPLATINO KABI concentrato per soluzione per infusione - A.I.C. 042704 in confezioni tutte.

UK/H/5324/001/IB/004, pratica C1B/2015/2463. Var. IB B.II.b.3.z introduzione presso il sito di produzione del prodotto finito Fresenius Kabi Oncology Ltd (Baddi, India) di un tunnel di depirogenazione aggiuntivo per i flaconcini di vetro.

UK/H/5324/001/IB/005, pratica C1B/2015/3048. Var. IB B.II.b.3.z introduzione presso il sito di produzione del prodotto finito Fresenius Kabi Oncology Ltd (Baddi, India) di una riempitrice aggiuntiva per i flaconcini di vetro.

Medicinale ETOPOSIDE KABI concentrato per soluzione per infusione - A.I.C. 043309 in confezioni tutte. NL/H/2469/001/IA/001, pratica C1A/2015/2835. Var. IA B.II.b.3.a aggiornamento delle condizioni di shrink sleeving.

Medicinale OXALIPLATINO KABI concentrato per soluzione per infusione - A.I.C. 039170 in confezioni tutte.

UK/H/1282/001/1B/018, pratica C1B/2015/2720. Raggruppamento di variazioni: IB B.II.b.3.z introduzione di un tank aggiuntivo per la produzione del prodotto finito e modifica conseguente della velocità dell'agitatore.

Con riferimento all'inserzione TC15ADD15185, apparsa nella *Gazzetta Ufficiale* - Parte II - n. 141 del 5 dicembre 2015, la denominazione del medicinale va rettificata da «GEMCITABINA KABI 40 mg/ml» a «GEMCITABINA FRESENIUS 40 mg/ml».

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara dall'Aglio

TU16ADD111 (A pagamento).

FRESENIUS KABY ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Camagre n. 41,
37063 Isola della Scala (VR), Italia

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008.

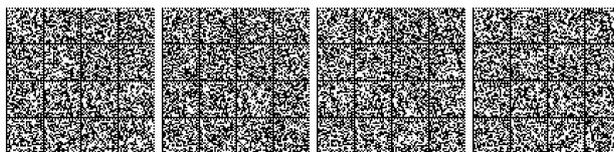
Medicinale ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI solvente per uso parenterale - A.I.C. 031917697.

Pratica N1B/2015/2703. Raggruppamento di variazioni: IB B.II.e.4.c nuova forma fiala da rettangolare a rotonda; IB B.II.b.4.a aumento del batch size; IB B.II.b.3.a modifica del sistema di prefiltrazione; IB B.II.b.3.a prolungamento dell'holding time; IA B.II.e.7.b aggiunta fornitori di materiale LDPE (Borealis; Ineos); IA B.II.b.5.b aggiunta di una procedura di prova alternativa per il test integrità filtri (diffusional flow); IA B.II.b.5.b aggiunta di IPC ispezione automatica dei contenitori riempiti; IA B.II.b.5.b aggiunta di un test alternativo per leakage test (pressure decay method).

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU16ADD112 (A pagamento).



I.B.N. SAVIO S.R.L.

Sede sociale: via del Mare n. 36,
00071 Pomezia (RM), Italia

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

Titolare: I.B.N. Savio S.r.l.

Specialità medicinale: FLUMARIN A.I.C. n. 028332.

Confezioni:

«400 mg supposte bambini» - A.I.C. n. 028332056;

«350 mg granulato per sospensione orale - A.I.C. n. 028332082.

Codice pratica N1B/2015/6221 Var. Grouping tipo IB:IB-BII.b1.e.; IA_{IN}-B.II.b.1.b.; IA_{IN}-b.II.b.1.a.; IA_{IN}-B.II.b.2.c.2.; Aggiunta del sito Special Product's Line S.p.a. per la totalità del processo di fabbricazione del prodotto finito, incluso il confezionamento ed il controllo e rilascio dei lotti. Decorrenza della modifica dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV16ADD173 (A pagamento).

MSD ITALIA S.R.L.

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

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

Specialità medicinali:

FORZAAR, HIZAAR 50 mg/12,5 mg e 100 mg/25 mg,
SINERTEC

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

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/xxxx/IA/388/G
Codice pratica: C1A/2015/3986

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni di tipo IA – tipologia B.III.1.a. 2 Aggiornamento del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea per la sostanza attiva idroclorotiazide da parte del produttore già approvato Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., da CEP R1-CEP 2004-149-Rev 02 a R1-CEP 2004-149-Rev 03.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX16ADD142 (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: 20 novembre 2015).

Specialità medicinale: MERCILON

Titolare A.I.C.: N.V. Organon, Oss, Paesi Bassi

Rappresentante in Italia: MSD Italia S.r.l.

Codice pratica: N1A/2015/2841

Confezioni e numeri di AIC: TUTTE

Ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA, tipologia B.II.b.3 a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione delle compresse della specialità medicinale MERCILON, consistente in una modifica editoriale al modulo 3.2.P.3.3 del dossier.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX16ADD145 (A pagamento).



*CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE*

PROVINCIA DI FROSINONE

*Variante in aumento a concessione
di derivazione di Acqua*

Salvo i diritti di terzi, con determina dirigenziale n. 3151 del 6 novembre 2015 è concesso alla Società Raipaper S.r.l. la Variante in Aumento alla concessione accordata con determinazione n. 1508/2012 per derivare acqua da n. 1 pozzo siti nel Comune di Isola del Liri (FR) distinto in Catasto al fg. 19 map. 892, per una portata massima portata massima di 5,0 l/s, ed un volume max da derivarsi pari a 26900 mc/anno, per uso Industriale. Detta variante è subordinata alla stretta osservanza degli obblighi e delle condizioni contenute nel combinato disposto del Disciplinare di concessione prot. 34377/2012 e del Disciplinare suppletivo di concessione prot. n. 126028 del 21 ottobre 2015.

Il dirigente
ing. Antonio Trento

TU16ADF121 (A pagamento).

CONCESSIONI DEMANIALI

REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
Assessorato degli enti locali, finanze ed urbanistica
Direzione generale degli enti locali e finanze
Servizio demanio e patrimonio di Cagliari

*Avvio della procedura comparativa per il rilascio
di concessione demaniale marittima*

Si rende noto che la Regione Autonoma della Sardegna, Assessorato degli Enti Locali, Finanze ed Urbanistica, Servizio Demanio e Patrimonio di Cagliari ha avviato la procedura comparativa per il rilascio della concessione demaniale marittima del porticciolo turistico di Sant'Antioco ubicato nel comune di Sant'Antioco, ai sensi dell'art. 36 del codice della navigazione, per n. 10 anni dell'importo complessivo pari ad Euro 754.233,80 (euro settecentocinquattro miladuecentotrentatre/80).

Le domande per la partecipazione devono pervenire al protocollo del Servizio demanio e patrimonio di Cagliari viale Trieste 186 - 09123 Cagliari entro e non oltre le ore 13,00 del giorno 10 febbraio 2016.

L'Avviso pubblico unitamente alla documentazione e ai modelli sono disponibili sul sito della Regione Autonoma della Sardegna: www.regione.sardegna.it - Sezione Servizi alle imprese alla voce Bandi e gare d'appalto e nell'Albo Pretorio on-line del Comune di Sant'Antioco.

Il direttore del servizio
Renato Serra

T16ADG338 (A pagamento).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-009) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



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

€ 6,10

