

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 28 luglio 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

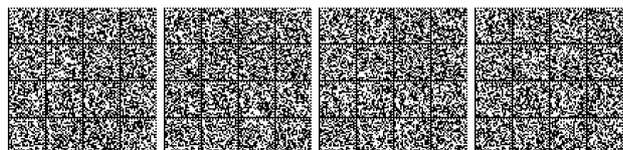
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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 il Banco di Sardegna, Via Boncompagni 6 - 00187 Roma (IBAN IT64 H010 1503 2000 0007 0502 181) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma.

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	Altri annunci commerciali
Convocazioni di assemblea	ATLANTIS SPV S.R.L.
COOPERATIVA MURATORI & CEMENTISTI - C.M.C. DI RAVENNA SOCIETÀ COOPERATIVA <i>Convocazione di assemblea generale ordinaria dei soci (TX16AAA7254)</i> Pag. 1	BANCA SISTEMA S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la Legge 130/99) e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il Testo Unico Bancario), unitamente all'informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (la Legge sulla Tutela della Riservatezza) e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (TX16AAB7305)</i> Pag. 5
FUNIVIE MADONNA DI CAMPIGLIO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX16AAA7256)</i> Pag. 1	CASSA DI RISPARMIO DI VOLTERRA S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° set- tembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice in ma- teria di Protezione dei Dati Personali") e del Provvedi- mento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX16AAB7248)</i> Pag. 4
GOLF PORDENONE S.R.L. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA7294)</i> Pag. 2	CLIO PRINCIPAL INVESTMENT S.R.L. <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 ("Legge sulla Cartolarizza- zione") nonché informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice della Privacy") (TX16AAB7318)</i> Pag. 10
ITAL-FRUTTA SOCIETÀ AGRICOLA COOPERA- TIVA <i>Convocazione di assemblea generale ordinaria dei soci (TX16AAA7246)</i> Pag. 1	EUROMECC 2 S.R.L. <i>Fusione societaria transfrontaliera (art. 7 D. Lgs. 108/2008) (TX16AAB7245)</i> Pag. 3
TELERISCALDAMENTO - COOGENERAZIONE VALTELLINA - VALCHIAVENNA - VALCAMO- NICA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX16AAA7322)</i> Pag. 2	



OTTANTE SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la Legge 130/99) e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il Testo Unico Bancario), unitamente all'informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 (la Legge sulla Tutela della Riservatezza) e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (TX16AAB7319) Pag. 11

SPV PROJECT 158 S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007. (TX16AAB7317) Pag. 10

VISOR S.R.L.

MEDIOCREDITO EUROPEO 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") ad integrazione dell'avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario pubblicato in data 10 novembre 2015 sulla Gazzetta Ufficiale, Parte II, n. 130 (TX16AAB7230) Pag. 2

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DELLA SPEZIA

Notifica per pubblici proclami (art. 150 c.p.c.) (TX16ABA7295) Pag. 15

TRIBUNALE DI BARI

Estratto atto di citazione per usucapione (TX16ABA7285) Pag. 15

TRIBUNALE DI ROVIGO

Invito alla mediazione e citazione per usucapione (TX16ABA7247) Pag. 14

TRIBUNALE DI TARANTO

Notifica per pubblici proclami (TX16ABA7292) Pag. 15

Ammortamenti

TRIBUNALE DI AVELLINO

Ammortamento certificati azionari (TX16ABC7258) Pag. 16

TRIBUNALE DI MACERATA

Ammortamento cambiario (TX16ABC7261) Pag. 16

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario (TX16ABC6715) Pag. 15

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario (TX16ABC7217) Pag. 16

TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE

Ammortamento titoli di credito (TU16ABC7163) Pag. 15

Nomina presentatore

TRIBUNALE DI ROMA

Nomina presentatore (TV16ABE7201) Pag. 16

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA

Nomina presentatore (TX16ABE7228) Pag. 17

Eredità

TRIBUNALE DI COMO

Eredità giacente (TX16ABH7233) Pag. 17

TRIBUNALE DI PISTOIA Volontaria giurisdizione

Decreto di nomina di curatore della eredità giacente della Sig.ra Demarcus Giovanna (TX16ABH7274) Pag. 17

TRIBUNALE DI SALERNO Ufficio volontaria giurisdizione

Nomina sostituto curatore eredità giacente - Proc. 1545/2015 (TU16ABH7164) Pag. 17

TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE

Eredità giacente di Mario Michelagnoli (TX16ABH7275) Pag. 17

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI CATANIA

Usucapione speciale (TU16ABM7169) Pag. 17

TRIBUNALE DI MARSALA

Usucapione speciale ex art. 1159 c.c. (TX16ABM7291) Pag. 18

TRIBUNALE DI VERONA

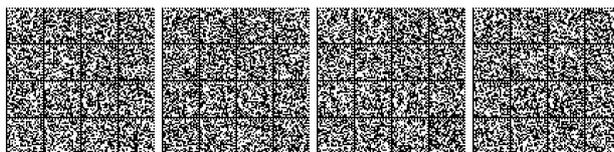
Riconoscimento di proprietà (TU16ABM7170) Pag. 18



Proroga termini		
PREFETTURA DI GENOVA		
<i>Proroga termini legali e convenzionali (TU16ABP7167)</i>	Pag. 19	
PREFETTURA DI GENOVA		
<i>Proroga termini legali e convenzionali (TU16ABP7165)</i>	Pag. 18	
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta		
TRIBUNALE DI ANCONA		
<i>Dichiarazione di morte presunta Procedimento N.G.R. 1678/2015 - Definito con sentenza n. 4 del 2016 (TU16ABR7171)</i>	Pag. 19	
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione		
BANCA NETWORK INVESTIMENTI S.P.A.		
<i>Deposito di modifiche allo stato passivo (TX16ABS7240)</i>	Pag. 19	
SOC. COOP. AGR. A.S.A. - AGRICOLTORI SESSANI ASSOCIATI A R.L.		
<i>Avviso dell'avvenuto deposito del rendiconto e del piano di riparto finale (TX16ABS7234)</i>	Pag. 19	
ALTRI ANNUNZI		
Espropri		
COMUNE DI APRILIA Provincia di Latina		
<i>Ordine di pagamento indennità occupazione temporanea (ex art. 21 DPR 327/01) - Snam Rete Gas S.p.A. - Potenziamento del metanodotto denominato "Derivazione Per Aprilia DN 400 - DP 24 bar. (TX16ADC7302)</i>	Pag. 20	
COMUNE DI APRILIA Provincia di Latina		
<i>Ordine di pagamento indennità occupazione temporanea (ex art. 21 DPR 327/01) - Snam Rete Gas S.p.A. - Potenziamento del metanodotto denominato "Derivazione Per Aprilia DN 400 - DP 24 bar (TX16ADC7303)</i>	Pag. 21	
COMUNE DI APRILIA Provincia di Latina		
<i>Ordine di pagamento indennità occupazione temporanea (ex art. 21 DPR 327/01) - Snam Rete Gas S.p.A. - Potenziamento del metanodotto denominato "Derivazione Per Aprilia DN 400 - DP 24 bar. (TX16ADC7304)</i>	Pag. 22	
COMUNE DI CITTÀ DELLA PIEVE Provincia di Perugia		
<i>Avviso di deposito indennità di esproprio (TX16ADC7320)</i>	Pag. 23	
		RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A. Direzione territoriale produzione di Napoli
		<i>Estratto decreto di espropriazione n. 01 del 12.01.2016 (TX16ADC7290)</i>
		Pag. 20
		Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici
		A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.
		<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD7231)</i>
		Pag. 27
		A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco
		<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.. (TX16ADD7237)</i>
		Pag. 28
		ABC FARMACEUTICI S.P.A.
		<i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati: AIFA/V&A/P/74249 - Codice pratica: NIB/2016/1437 (TX16ADD7286)</i>
		Pag. 36
		ADDENDA PHARMA S.R.L.
		<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. (TX16ADD7297)</i>
		Pag. 40
		ADDENDA PHARMA S.R.L.
		<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. (TX16ADD7298)</i>
		Pag. 40
		ALFA WASSERMANN S.P.A.
		<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD7301)</i>
		Pag. 41
		AMDIPHARM LIMITED
		<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 e del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD7241)</i>
		Pag. 29
		ANGENERICO S.P.A.
		<i>Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD7309)</i>
		Pag. 44
		ANGENERICO S.P.A.
		<i>Comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD7238)</i>
		Pag. 29



AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274 (TX16ADD7310).</i>	Pag. 44	EUROSPITAL 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD7227).</i>	Pag. 27
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274. (TX16ADD7311)</i>	Pag. 45	FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. <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.i. Estratto comunicazione notifica regolare n. AIFA/V&A/P/74292 del 19.07.2016 (TX16ADD7284).</i>	Pag. 36
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 29 dicembre 2007, n.274 (TX16ADD7250).</i>	Pag. 31	GALDERMA ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7313).</i>	Pag. 45
AVANTGARDE 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. (TX16ADD7321).</i>	Pag. 47	I.B.N. SAVIO S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV16ADD7205).</i>	Pag. 23
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 (TX16ADD7300)</i>	Pag. 41	INNOVA PHARMA 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 D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7251)</i>	Pag. 31
BIOTEST PHARMA GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento CE 1234 - 2008 e s.m. Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/66756 del 27/06/2016 (TX16ADD7252).</i>	Pag. 31	ISTITUTO GRIFOLS S.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 (TX16ADD7281)</i>	Pag. 35
BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 così come emendato dal Regolamento 712/2012. (TX16ADD7296)</i>	Pag. 39	ITALIANA LABORATORI BOUTY S.P.A. <i>Modifiche di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012 (TX16ADD7249).</i>	Pag. 30
BRACCO IMAGING S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (TX16ADD7299).</i>	Pag. 40	KONPHARMA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD7220)</i>	Pag. 24
DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD7223).</i>	Pag. 26	KRKA D.D. NOVO MESTO <i>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. (TX16ADD7314)</i>	Pag. 46
DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD7224).</i>	Pag. 26	LAB. IT. BIOCHIM. FARM.CO LISAPARMA S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale SERPENS 320 (TX16ADD7312)</i>	Pag. 45
EUROGAS S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7225)</i>	Pag. 27		



LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE 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 D.Lgs. 29 dicembre 2007, n.274 e Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD7279)</i>	Pag. 35	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7271)</i>	Pag. 33
MACLEODS PHARMA UK LIMITED <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD7257)</i>	Pag. 32	PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7272)</i>	Pag. 34
MACLEODS PHARMA UK LIMITED <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD7259)</i>	Pag. 33	PHARMACARE S.R.L. <i>Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX16ADD7253)</i>	Pag. 32
MAGALDI LIFE S.R.L. <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D. Lgs 219/2006. (TX16ADD7218)</i>	Pag. 24	PHARMACARE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX16ADD7255)</i>	Pag. 32
MASTELLI S.R.L. <i>Comunicazione relativa all'annullamento della variazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale PLACENTEX. (TX16ADD7219)</i>	Pag. 24	PHARMATEX ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007, del Regolamento (CE) 1234/2008 e Regolamento (CE) 712/2012 (TX16ADD7316)</i>	Pag. 47
MONICO S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD7287)</i>	Pag. 37	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7235)</i>	Pag. 27
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: 26 novembre 2015) (TX16ADD7276)</i>	Pag. 35	RECORDATI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7236)</i>	Pag. 28
NOVARTIS EUROPHARM LTD <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. (TX16ADD7242)</i>	Pag. 30	SANDOZ BV <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7308)</i>	Pag. 44
NOVARTIS FARMA 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. (TX16ADD7243)</i>	Pag. 30	SANDOZ GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D. Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7306)</i>	Pag. 41
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7273)</i>	Pag. 34	SANDOZ S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D. Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD7307)</i>	Pag. 42



SAPIO LIFE S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007 (TX16ADD7288)..... Pag. 38

SAPIO PRODUZIONE IDROGENO OSSIGENO S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274/2007 (TX16ADD7289)..... Pag. 38

SIGMA-TAU I.F.R. 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. (TX16ADD7282)..... Pag. 35

SO. SE. PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione notificata regolare AIFA del 19/07/2016 (TX16ADD7221)..... Pag. 25

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

Estratto comunicazione notificata regolare AIFA del 19/07/2016 (TX16ADD7222)..... Pag. 25

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Modifica stampati (TX16ADD7293)..... Pag. 39

UCB PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD7239)..... Pag. 29

VISUFARMA 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. (TX16ADD7283)..... Pag. 36

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD7315)..... Pag. 46

Iscrizione di privilegio

I.S. RENEWABLE S.R.L.

Iscrizione di privilegio (TX16ADJ7262)..... Pag. 47

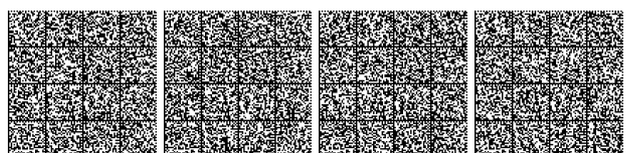
Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE

Iscrizione al ruolo dei notai esercenti della dott.ssa Daniela Calenda (TU16ADN7166)..... Pag. 47

CONSIGLIO NOTARILE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE

Trasferimento alla sede di Rovereto della dott.ssa Giordana Francesca Parisi (TU16ADN7168)..... Pag. 48



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

ITAL-FRUTTA SOCIETÀ AGRICOLA COOPERATIVA

Sede: via dell'Agricoltura n. 451/B -
San Felice sul Panaro (MO)
Codice Fiscale: 00296130362

Convocazione di assemblea generale ordinaria dei soci

Il giorno 26 agosto 2016 alle ore 7,00 presso la sede sociale, si terrà l'Assemblea Generale Ordinaria dei Soci con il seguente ordine del giorno:

- 1) Presentazione e approvazione del bilancio dell'esercizio chiuso al 30/04/2016;
- 2) Comunicazioni del Presidente;
- 3) Ratifica delibera del C.d.A. del Programma Operativo pluriennale 2015-2019 con esecutivo annualità 2016 ai sensi del Reg. UE 1308/2013;
- 4) Risoluzione del rapporto di lavoro col direttore;
- 5) Rinnovo parziale del Consiglio di Amministrazione per scadenza di 1/3 dei componenti;
- 6) Rinnovo del collegio sindacale;
- 7) Presa d'atto del regolamento dell'attività mutualistica di Opera e recepimento delle variazioni nel regolamento del conferimento delle pere secondo il nuovo testo adottato da Opera;
- 8) Varie ed eventuali.

Qualora l'Assemblea andasse deserta per mancanza del numero legale dei Soci, essa si riunirà in seconda convocazione il giorno 25 settembre 2016 alle ore 9,00 presso lo stesso luogo, con il medesimo ordine del giorno e sarà valida qualunque sia il numero degli intervenuti (art. 30 dello Statuto Sociale).

San Felice sul Panaro, 19 luglio 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
Bortoli Diana

TX16AAA7246 (A pagamento).

COOPERATIVA MURATORI & CEMENTISTI - C.M.C. DI RAVENNA SOCIETÀ COOPERATIVA

Iscritta all'Albo delle Società Cooperative n. A108053

Sede: via Trieste n. 76 - Ravenna

Punti di contatto: Telefono 0544-428111

Registro delle imprese: 00084280395

Codice Fiscale: 00084280395

Partita IVA: 00084280395

Convocazione di assemblea generale ordinaria dei soci

Egredi Soci, è convocata l'Assemblea Generale Ordinaria per mercoledì 17 agosto 2016 alle ore 8.00 presso la Sede Sociale in Ravenna - Via Trieste n.76 per deliberare sul seguente Ordine del giorno:

1. Perdita della qualifica di cooperativa a mutualità prevalente. Adempimenti ex art. 2545 octies c.c.
2. Varie ed eventuali.

In caso di mancanza del numero legale, resta fin d'ora stabilita l'adunanza in seconda convocazione per le ore 16.00 di venerdì 16 settembre 2016 presso la Sede della Cooperativa, sala corsi, Via Trieste n. 76 - Ravenna.

I Soci impediti a partecipare all'Assemblea possono farsi rappresentare soltanto da un altro socio mediante delega scritta.

Consiglio di amministrazione - Il presidente
Massimo Matteucci

TX16AAA7254 (A pagamento).

FUNIVIE MADONNA DI CAMPIGLIO S.P.A.

Sede: via Presanella, 12 - Frazione

Madonna di Campiglio - Pinzolo

Capitale sociale: € 5.512.500,00.=i.v.

Registro delle imprese: Trento n. 00107390221

R.E.A.: C.C.I.A.A. di Trento n. 33378

Codice Fiscale: 00107390221

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria presso il Centro Congressi - Sala Maggiore Brenta, in Madonna di Campiglio - Via Spinale, per il giorno 26 agosto 2016 alle ore 10:00 in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 3 settembre 2016, stessi luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

- Bilancio di esercizio al 30 aprile 2016. Relazione degli Amministratori. Relazione del Collegio Sindacale. Relazione della Società di Revisione. Deliberazioni conseguenti.

- Nomina di un Amministratore.

Per l'intervento in Assemblea è necessario il preventivo deposito, presso la Sede Sociale o presso Istituti di Credito, due giorni prima della data fissata per l'adunanza, dei titoli o delle relative certificazioni.



Le azioni di cui è stato effettuato il deposito non possono essere ritirate fino a che l'Assemblea abbia avuto luogo.

Ogni azionista avente diritto di partecipare all'Assemblea può farsi rappresentare con delega scritta da altro azionista, fermo restando i divieti di cui all'art. 2.372 Codice Civile.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
dott. ing. Sergio Collini

TX16AAA7256 (A pagamento).

GOLF PORDENONE S.R.L.

Registro delle imprese: Pordenone 01782990939
Codice Fiscale: 01782990939

Convocazione di assemblea

Ai Sigg. soci

Ai Sigg. amministratori

È convocata l'assemblea della GOLF PORDENONE SRL in prima convocazione per il giorno venerdì 5 agosto 2016 alle ore 18.00 presso la sede sociale in Aviano (PN), via IV Novembre n. 13, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno sabato 6 agosto 2016 stesso luogo ed ora per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Esame del bilancio relativo all'esercizio sociale chiuso il 31/12/2015: deliberazioni inerenti e conseguenti

Addì, 25 luglio 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
sig. Giacomo Zanette

TX16AAA7294 (A pagamento).

TELERISCALDAMENTO – COOGENERAZIONE VALTELLINA – VALCHIAVENNA – VALCAMONICA S.P.A.

Sede: via Polveriera 50 - 23037 TIRANO (SO)

Capitale sociale: € 6.515.035 interamente versati

Registro delle imprese: 00725450142

Codice Fiscale: 00725450142

Partita IVA: 00725450142

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in

Assemblea Ordinaria

in prima convocazione per il giorno 23 settembre 2016 alle ore 9,00 ed in seconda convocazione per il giorno 24 settembre 2016 alle ore 10,00 presso la sala riunioni della Banca Popolare di Sondrio Filiale di Tirano (g.c.), Piazza Cavour, per discutere sul seguente

Ordine del Giorno

1) Comunicazioni

2) Esame bozza di Bilancio al 31 maggio 2016

3) Relazione del Collegio Sindacale

4) Approvazione Bilancio e destinazione delle risultanze

5) Nomina di due Amministratori ai sensi dell'art. 2386 c.c. e art. 15 Statuto

6) Transazione con Comune di Sondalo: ritiro azioni, modalità, valore e condizioni inerenti.

Potranno intervenire all'Assemblea gli Azionisti iscritti nel libro dei soci, almeno due giorni prima di quello fissato per l'assemblea, e che abbiano depositato nel termine stesso le loro azioni in originale presso la sede sociale o la Banca Popolare di Sondrio (ai sensi dell'art.12 dello Statuto).

Gli azionisti potranno presenziare all'assemblea di persona o per delega.

Tirano, 22 luglio 2016

L' amministratore delegato
Walter Righini

TX16AAA7322 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

VISOR 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

Sede legale: via Alessandro Pestalozza n. 12-14 – 20131
Milano (Italia)

Capitale sociale: euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano 09064330963

Codice Fiscale: 09064330963

MEDIOCREDITO EUROPEO S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II n. 154 -
00186 Roma (Italia)

Direzione generale: via Vincenzo Lamaro n. 13 -
00173 Roma (Italia)

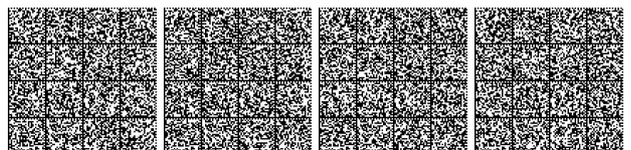
Capitale sociale: euro 5.441.230,20 i.v.

Registro delle imprese: Roma 08969851008

Codice Fiscale: 08969851008

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") ad integrazione dell'avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario pubblicato in data 10 novembre 2015 sulla Gazzetta Ufficiale, Parte II, n. 130

Visor S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Cessionario"), ad integrazione e parziale rettifica delle prece-



denti comunicazioni pubblicate nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte Seconda n. 130 del 10 novembre 2015, n. 143 del 12 dicembre 2015, n. 8 del 19 gennaio 2016, n. 19 del 13 febbraio 2016, n. 31 del 12 marzo 2016, n. 45 del 14 aprile 2016, n. 57 del 12 maggio 2016, n. 71 del 16 giugno 2016 e n. 83 del 14 luglio 2016 (i "Precedenti Avvisi"), ai sensi e per gli effetti degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130 relativa a crediti ceduti da Mediocredito Europeo S.p.A. ("MCE"), il Cessionario ha acquistato pro-soluto da MCE, inter alia, anche crediti futuri (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) derivanti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto ovvero delegazione di pagamento, che alla data dei Precedenti Avvisi non erano stati erogati e che MCE ha erogato entro la data del presente avviso. Per quanto occorrer possa il presente avviso costituisce altresì comunicazione di conferma della cessione di qualsiasi altro credito rispondente ai criteri di identificazione in blocco indicati nei Precedenti Avvisi che è venuto ad esistenza prima della data del presente avviso.

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 all'indirizzo indicato nel precedente avviso pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte Seconda n. 130 del 10 novembre 2015.

Si fa integrale rinvio al precedente avviso pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte Seconda n. 130 del 10 novembre 2015 anche con riguardo a: (i) la nomina da parte del Cessionario di Zenith Service S.p.A. quale Servicer e del Cedente quale sub-servicer; (ii) le attività di gestione, incasso e recupero dei Crediti ceduti/cartolarizzati che sarà svolta dal Cedente quale sub-servicer; (iii) la segregazione sui conti del Cedente, quale sub-servicer, ai sensi dell'articolo 3, comma 2-ter della Legge sulla Cartolarizzazione; e (iv) la informativa privacy riportata nel suddetto precedente avviso (che vale, pertanto, anche con riferimento ai Crediti ceduti/cartolarizzati di cui al presente avviso).

Milano, 22 luglio 2016

Visor S.r.l. - Amministratore unico
avv. Francesca Romana Amato

TX16AAB7230 (A pagamento).

EUROMECC 2 S.R.L.

Sede legale: Fosso Foreste snc - 65015
Montesilvano (PE), Italia
Registro delle imprese: Pescara 01949940694
R.E.A.: Pescara 153375
Codice Fiscale: 01949940694
Partita IVA: 01949940694

Fusione societaria transfrontaliera
(art. 7 D. Lgs. 108/2008)

Ai sensi dell'art. 7 del D.Lgs. n. 108/2008 in materia di fusione societaria transfrontaliera, si rendono pubbliche le seguenti informazioni:

- Le società partecipanti alla fusione societaria sono:

- 1 - Società incorporante: "Euomec 2 s.r.l." società a responsabilità limitata disciplinata dal diritto italiano, con sede in Italia, comune di Montesilvano (Pe), capitale sociale Euro 25.000,00 interamente versato, Codice Fiscale / P. IVA n. 01949940694, Registro delle Imprese di Pescara n. 01949940694, iscritta al REA di Pescara al n. PE153375,

- 2 - Società incorporanda: "Marcucci Macchine Utensili Limited" società disciplinata dal diritto di Gibilterra con sede in Gibilterra, Suite 1, 1 st Floor, P.O. Box 931, 5 Secretary's Lane, Gibraltar, registrata in Companies Act of the Laws of Gibraltar al n. 98348, capitale sociale 1.500,00 GBP

Relativamente alla suddetta fusione societaria di rende noto che:

- i creditori ed i soci potranno acquisire presso le sedi sociali, proponendo apposita domanda, le copie ed i documenti e atti a loro utili e/o necessari, oltre che esercitare tutti i diritti ai sensi delle rispettive normative nazionali

- l'intero capitale della società incorporanda è detenuto dalla Euomec 2 s.r.l. società incorporante

- non esistono soci di minoranza

- a partire dalla data di efficacia giuridica della fusione transfrontaliera la Euomec 2 s.r.l. subentrerà nella universalità dei rapporti giuridici attivi e passivi, dei cespiti, mobiliari ed immobiliari, materiali ed immateriali di cui la Società incorporanda è titolare compreso i diritti, gli obblighi, gli interessi legittimi e così qualunque diritto, atti, documenti, depositi, titoli, polizze, contratti, diritti immobiliari di proprietà, riscatto e locazione, ordini, marchi, brevetti

- le società interessate alla fusione non hanno in corso rapporti di lavoro subordinato.

L'amministratore unico
Pietro Paolucci

TX16AAB7245 (A pagamento).



CASSA DI RISPARMIO DI VOLTERRA S.P.A.

*Banca costituita e operante con la
forma giuridica di società per azioni
Codice ABI 6370*

Sede legale: piazza dei Priori, 16 - 56048 Volterra - Italia

Capitale sociale: euro 72.304.400,00 interamente versato

Registro delle imprese: Pisa n. 01225610508

Codice Fiscale: 01225610508

Partita IVA: 01225610508

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (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

Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A. comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti, "individuabili in blocco" ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, concluso in data 21 luglio 2016, ha acquistato pro-soluto da C.R. Volterra 2 SPV S.r.l., una società a responsabilità limitata costituita ai sensi della legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione"), con sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1, 31015 Treviso, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Treviso-Belluno n. 04592000261, iscritta all'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento del Governatore della Banca d'Italia del 1 ottobre 2014 al n. 35083.5, capitale sociale Euro 10.000 interamente versato, un portafoglio di crediti, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, che al 12 luglio 2016 (incluso) soddisfacevano i seguenti criteri (da applicarsi in via cumulativa salvo ove diversamente previsto):

(i) abbiano formato oggetto di cessione a C.R. Volterra 2 SPV S.r.l. ai sensi del contratto di cessione di crediti pro soluto in conformità al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 sottoscritto in data 10 luglio 2013 (come successivamente modificato ed integrato) tra C.R. Volterra 2 SPV S.r.l. e Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A. ed individuati in base ai criteri pubblicati sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 82 del 13 luglio 2013, Parte Seconda;

(ii) (1) rispetto ai quali, dalla data del 10 luglio 2013, vi siano state consecutivamente almeno: (a) 2 rate semestrali scadute e non pagate; (b) 4 rate trimestrali scadute e non pagate; o (c) 12 rate mensili scadute e non pagate; ovvero (2) siano classificati, alla data del 12 luglio 2016, come "in sofferenza" in conformità alla vigente normativa di vigilanza (come comunicato al relativo debitore);

(iii) che presentino rate scadute e non pagate da più di 60 giorni;

(iv) non siano stati integralmente soddisfatti o comunque estinti; e

(v) non abbiano formato oggetto di accordi stragiudiziali per effetto dei quali è intervenuta la cancellazione, la rinuncia, la remissione, l'annullamento ovvero la quietanza totale del debito.

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 alla filiale o agenzia di Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A. presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate di finanziamento, nelle ore di apertura di sportello di ogni giorno lavorativo bancario.

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

La cessione da parte di C.R. Volterra 2 SPV S.r.l., ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto di cessione, di tutte le ragioni di credito vantate nei confronti dei debitori ceduti relativamente ai crediti da questi dovuti per capitale, interessi e spese, nonché dei relativi diritti accessori, azioni, garanzie reali e/o personali e quant'altro di ragione (i "Crediti Ceduti"), ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti Ceduti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A. - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A. informa di aver ricevuto da C.R. Volterra 2 SPV S.r.l., nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, i Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti Ceduti.

Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A. informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A., 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 alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti.

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

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

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità 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, saranno messi a disposizione presso la sede legale di Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A.

Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A. informa, altresì, che i Dati Personali potranno essere comunicati a società che gestiscono banche dati istituite per valutare il rischio creditizio consultabili da molti soggetti (ivi inclusi 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 e responsabile del trattamento dei Dati Personali è Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A., con sede legale in Piazza dei Priori, 16, 56048 Volterra, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Pisa n. 01225610508.

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

Gli Interessati hanno il diritto di accedere in ogni momento ai propri Dati Personali, rivolgendosi a: Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A., Piazza dei Priori, 16, 56048 Volterra, Italia.

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).

Volterra, 21 luglio 2016

Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A. -
Il direttore generale
Roberto Pepi

TX16AAB7248 (A pagamento).

ATLANTIS SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione al numero 35275.7

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

Capitale sociale: euro 10.000 i.v.

Registro delle imprese: Treviso-Belluno n. 04819120264

Codice Fiscale: 04819120264

BANCA SISTEMA S.P.A.

Iscritta all'Albo dei gruppi Bancari - codice 3158

Sede: corso Monforte n. 20 - 20122 Milano

Registro delle imprese: Milano n.12870770158

Codice Fiscale: 12870770158

Partita IVA: 12870770158

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la Legge 130/99) e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il Testo Unico Bancario), unitamente all'informativa ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (la Legge sulla Tutela della Riservatezza) e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007

Atlantis SPV S.r.l. (il Cessionario o Atlantis) comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130/99 e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" (il Contratto di Cessione) concluso in data 30 giugno 2016 con Banca Sistema S.p.A. (il Cedente o Banca Sistema), con effetto economico dal 30 giugno 2016 (incluso) (la Data di Determinazione), tutti i crediti vantati dal Cedente verso propri debitori secondo i criteri cumulativi elencati più avanti (i Debitori), ivi inclusi:

tutte le somme pagabili dai Debitori (in conto capitale) al Cedente;



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

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

1. Crediti commerciali nei confronti di Pubbliche Amministrazioni italiane;

2. per i quali sono stati emessi decreti ingiuntivi divenuti esecutivi a seguito del decorso dei termini previsti per l'opposizione.

Con l'esclusione dei crediti:

- vantati nei confronti dei Debitori con SAE (Settore Attività Economica) n. 430, 450, 476, 501;

- con un importo residuo in linea capitale minore di Euro 14.000;

- con SAE n. 477 in relazione al quale il decreto ingiuntivo è stato notificato al Debitore in data 10/04/2015;

- in relazione ai quali sono stati notificati ai Debitori i Decreti Ingiuntivi n. 3406/2008, 6492/2009, 43857/12, 45576/12, 3584/13, 15603/13, 18237/13, 29767/13, 37834/13, 548/15, 3055/15, 3056/15, 3057/15, 3791/15, 6989/15, 14604/15.

Per maggiore dettaglio si riporta di seguito l'elenco dei Crediti riportando dopo l'indicazione della ragione sociale del debitore, in parentesi, in sequenza tra loro, separate solo da un punto e virgola, le informazioni relative a "Codice Fiscale del debitore", "Numero del Decreto Ingiuntivo", "Valore Nominale del Credito (al 31/05/2016)", "Ammontare degli Interessi di Mora calcolati sulle fatture il cui capitale è stato interamente rimborsato", "Ammontare degli interessi di mora calcolati sulle fatture il cui capitale non è stato rimborsato calcolati alla data del 30/06/2016":

ASREM Molise (01546900703; 40264/2013; 2.308.947 €; 18.709 €; 765.448 €);

Comune Di Nocera Terinese (00297930794; 48124/15; 1.847.823 €; 0 €; 535.371 €);

Consorzio Per Lo Sviluppo Industriale Cb-Boiano (80002990705; 405/15; 988.811 €; 0 €; 381.378 €);

Comune Di Soverato (00522040799; 1428/2015; 927.542 €; 0 €; 274.793 €);

Policlinico Militare Di Roma (01565960588; 6996/2015; 830.079 €; 94.046 €; 128.861 €);

Comune Di Neviano (80010970756; 952/2016; 811.857 €; 0 €; 204.170 €);

Comune Di Scordia (00547690875; 46753/2014; 771.237 €; 388 €; 175.906 €);

Comune Di Bacoli (80100100637; 4033/2016; 609.728 €; 29.028 €; 121.244 €);

Comune Di Adrano (80001490871; 20474/15; 452.937 €; 0 €; 105.123 €);

Comune Di Bagnara Calabria (80002470807; 54649/2013; 433.558 €; 20 €; 153.219 €);

Comune Di Aragona (80000360844; 3714/2014; 406.624 €; 87.629 €; 129.668 €);

Comune Di Cetraro (86000770783; 1399/2015; 405.626 €; 0 €; 88.672 €);

Comune Di Buscemi (80000810897; 4064/2015; 378.539 €; 0 €; 87.820 €);

Comune Di Belmonte Mezzagno (00151990827; 47450/2014; 366.620 €; 23.508 €; 118.760 €);

Scuola Di Fanteria (80234550582; 63024/2015; 359.095 €; 123 €; 56.189 €);

Comune Di Custonaci (80002670810; 2936/2015; 336.638 €; 0 €; 42.887 €);

Comune Di Teano (80005990611; 315/2016; 310.279 €; 29.637 €; 42.731 €);

Comune Di Cori (00106170590; 5145/2015; 306.356 €; 0 €; 119.608 €);

Comune Di Brolo (00324280833; 120/2016; 298.522 €; 0 €; 37.620 €);

Comune Di Villa Literno (81000610618; 3228/2015; 268.654 €; 0 €; 65.339 €);

Cisam Centro Interforze Studi Applicazioni Militari (93024720505; 16539/16; 258.070 €; 0 €; 41.828 €);

Ministero Dei Lavori Pubblici Provveditorato Opere Pubbliche Lazio (80197170584; 14045/2015; 255.461 €; 0 €; 60.493 €);

Azienda Sanitaria Regionale Molise (01546900703; 1176/2014; 246.715 €; 35.131 €; 44.371 €);

Azienda Ospedaliera San Giuseppe Moscati di Avellino (01948180649; 04/2016; 240.673 €; 0 €; 25.916 €);

Comune Di Cassaro (80001370891; 3737/2015; 239.778 €; 0 €; 51.403 €);

11 Reggimento Trasmissioni (91064920589; 38865/2015; 235.226 €; 0 €; 35.694 €);

Azienda Ospedaliera Citta' Della Scienza E Della Salute Di Torino (10771180014; 3109/2015; 205.134 €; 379.159 €; 32.716 €);

Ministero Della Difesa-Aoo Comando Artiglieria Controaerei (91014940596; 12998/2016; 202.923 €; 0 €; 25.234 €);

Comune Di Nettuno (02910820584; 17760/15; 200.945 €; 0 €; 51.463 €);

Consorzio Di Bonifica Interno Bacino Aterno E Sagittario (92012520661; 9547/15; 199.005 €; 0 €; 83.111 €);

Comune Di Casal Di Principe (81000750612; 8466/2015; 191.453 €; 0 €; 60.444 €);

Comune Di Montedoro (80002970855; 2112/2015; 187.108 €; 1.128 €; 44.388 €);

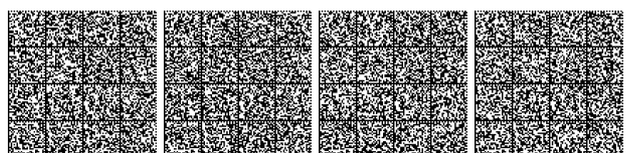
Comune Di Stigliano (00108030776; 1405/2016; 185.134 €; 0 €; 44.442 €);

Comune Di Badolato (00164790792; 3832/14; 180.118 €; 0 €; 60.041 €);

Comune Di Melito Di Napoli (80050560632; 57446/14; 171.166 €; 60.027 €; 37.063 €);

Comune Di Palmi (82000650802; 1233/2015; 171.019 €; 0 €; 31.684 €);

Ministero Della Difesa - 1 Reggimento Di Sostegno Aves - Idra (97459760589; 57157/15; 167.894 €; 0 €; 26.824 €);



Comune Di Ardore (81000590802; 197/2016; 167.548 €; 18 €; 11.160 €);

Comune Di Bruzzano Zeffirio (81001670801; 644/2015; 166.550 €; 12.150 €; 37.989 €);

Comune Di Badolato (00164790792; 6766/15; 165.726 €; 0 €; 38.708 €);

Azienda Sanitaria Locale Benevento 1 (01009680628; 1403/2015; 165.289 €; 26.020 €; 37.121 €);

Comune Di Corleone (84000030829; 2111/2015; 164.481 €; 0 €; 40.416 €);

Comune Di Valle Di Maddaloni (80004630614; 4151/15; 163.066 €; 0 €; 38.403 €);

Azienda Sanitaria Locale Della Provincia Di Foggia (03499370710; 67278/15; 162.717 €; 4.914 €; 17.745 €);

Comune Di Borgia (00291270791; 2668/2015; 153.561 €; 0 €; 30.818 €);

Comune Di Moschiano (80013250644; 301/2016; 150.125 €; 0 €; 17.885 €);

33 Regg.Art.Terr.Acqui (80012110666; 55976/2015; 147.287 €; 0 €; 24.945 €);

Ministero Della Difesa - Aoo Centro Simulazione E Validazione Dell'Esercito (91028310588; 63028/2015; 145.628 €; 0 €; 19.585 €)

Comune Di Sant'Agata Di Esaro (00394550784; 2358/2015; 143.232 €; 0 €; 36.702 €);

Ministero Della Difesa-Aoo Reggimento Lancieri Di Montebello 8 (80259630582; 54057/15; 139.495 €; 18.160 €; 23.544 €);

Centro Sistemi Informatici Dell'Esercito (96161360589; 43027/2015; 136.263 €; 12.959 €; 20.721 €);

Comune Di Capri Leone (00461850836; 85/2016; 132.544 €; 0 €; 18.485 €);

Polo Di Mantenimento Mezzi Di Telecomunicazioni (80237210580; 14667/2015; 126.545 €; 5.999 €; 22.103 €);

Centro Di Selezione E Reclutamento Nazionale Dell'Esercito (91014900541; 52741/15; 123.441 €; 0 €; 19.696 €);

Comune Di Sant'Agata De' Goti (80000750622; 4087/2015; 121.581 €; 2.714 €; 39.094 €);

Comune Di Falcone (00444370837; 1171/2015; 119.792 €; 3.379 €; 28.372 €);

Comune Di Spadafora (00396110835; 1488/2016; 117.883 €; 0 €; 27.608 €);

Comune Di Lizzanello (80010200758; 8056/2015; 113.925 €; 6.415 €; 18.203 €);

7 Reggimento Bersaglieri (93067330725; 67128/2015; 113.451 €; 0 €; 16.584 €);

Comune Di Molinara (00153530621; 4474/2014; 112.625 €; 0 €; 22.456 €);

Comune Di Placanica (81000870808; 1332/2015; 109.437 €; 40 €; 20.378 €);

Comune Di Piraino (86000450832; 78048/13; 106.514 €; 57.810 €; 32.659 €);

Comune Di Qualiano (80034790636; 7279/2015; 103.992 €; 0 €; 22.797 €);

Centro Supporto Sperimentazione Navale (91067110113; 1855/2016; 101.142 €; 34.901 €; 16.708 €);

Base Logistico Addestrativa (92010630397; 65786/2015; 98.878 €; 0 €; 12.596 €);

Ministero Della Difesa-Aoo 62. Reggimento Fanteria 'Sicilia' (93070300871; 55272/2015; 97.859 €; 0 €; 14.238 €);

Comune Di Castel Madama (01012960587; 3865/2015; 96.785 €; 0 €; 14.174 €);

52' Reggimento (80014880027; 12248/2015; 95.113 €; 0 €; 15.233 €);

Comune Di Casignana (81001110808; 675/2015; 94.189 €; 0 €; 20.503 €);

Comune Di Camastra (82000950848; 2626/2015; 89.536 €; 8.278 €; 13.655 €);

5' Reggimento Alpini (90036800218; 17379/2015; 88.739 €; 0 €; 14.290 €);

Ist.Aut.Case Popolari Di Benevento (00040020620; 35566/2015; 85.172 €; 0 €; 53.912 €);

Comune Di Soveria Mannelli (00297290793; 1799/2015; 83.867 €; 0 €; 20.295 €);

Comune Di Prata Sannita (82000710614; 49064/15; 82.710 €; 0 €; 22.773 €);

Comune Di Portico Di Caserta (80011550615; 8249/2015; 81.265 €; 48 €; 18.486 €);

Consorzio Bonifica Sud (01803490695; 58196/2014; 81.263 €; 0 €; 38.053 €);

Comune Di Partinico (00601920820; 59716/14; 76.565 €; 0 €; 29.724 €);

Comune Di Buonabitacolo (83002300651; 1829/2015; 75.380 €; 0 €; 19.955 €);

Stazione Elicotteri Marina Militare (81001560119; 51867/15; 73.690 €; 12.469 €; 11.442 €);

Comune Di Ascoli Satriano (80003010719; 63132/2014; 71.938 €; 1.508 €; 16.914 €);

Comune Di Gioia Sannitica (82001450616; 5209/2015; 71.070 €; 0 €; 19.100 €);

Ministero Della Difesa-Aoo 28.Reggimento 'Pavia' (80006330411; 3609/16; 70.668 €; 7.261 €; 9.417 €);

Polo Di Mantenimento Pesante Sud (84005590637; 56622/14; 70.603 €; 0 €; 16.692 €);

Comune Di Locri (81000410803; 1729/2015; 69.445 €; 0 €; 18.519 €);

Comune Di Ronciglione (00093580561; 2308/2015; 69.432 €; 0 €; 17.059 €);

Comune Di Ortona (81002190718; 4337/2015; 67.889 €; 0 €; 18.687 €);

Comune Di Frattaminore (01107670638; 1821/2016; 66.244 €; 2.885 €; 6.659 €);

Comune Di Anticoli Corrado (86001810588; 4439/15; 65.771 €; 918 €; 10.473 €);

Comune Di Piana Degli Albanesi (00607470820; 1538/2015; 64.548 €; 0 €; 35.573 €);

Comune Di Pereto (00181810664; 1259/2014; 64.497 €; 5.709 €; 19.006 €);



Comune Di Montescaglioso (80001380775; 1983/2015; 62.803 €; 51.029 €; 19.258 €);

Comune Di Valle Di Maddaloni (80004630614; 3230/2014; 62.514 €; 31.140 €; 19.038 €);

Istituto Zootecnico Sperimentale Della Sicilia (00122000821; 1712/15; 62.267 €; 0 €; 14.681 €);

Comune Di Sesto Campano (80002430942; 510/2015; 62.159 €; 0 €; 14.769 €);

Comune Di Letojanni (00390050839; 5256/2015; 61.670 €; 431 €; 8.665 €);

152 Reggimento Fanteria Di Sassari (80005310901; 46276/2014; 61.664 €; 17.744 €; 11.818 €);

Comune Di Palizzi (81000970806; 19437/2014; 60.388 €; 0 €; 20.596 €);

Comune Di San Pietro A Maida (00296600794; 823/2015; 59.896 €; 0 €; 10.671 €);

Comune Di Buccino (82003670658; 5609/2015; 59.751 €; 450 €; 9.526 €);

Comune Di Belvedere Di Spinello (00338420797; 50509/2015; 55.595 €; 0 €; 25.653 €);

Comune Di Manduria (80009070733; 50403/15; 53.030 €; 1.271 €; 15.047 €);

Comune Di Nola (84003330630; 5962/2015; 49.316 €; 253.683 €; 11.002 €);

A.Fo.RAzienda Forestale Regione Calabria (01969100799; 3414/2015; 49.153 €; 0 €; 18.417 €);

Comune Di Cammarata (80002910844; 32535/2014; 49.120 €; 0 €; 25.454 €);

Comune Di Santa Flavia (00121130827; 6273/2014; 48.037 €; 2.767 €; 16.469 €);

Comune Di Supersano (81000310755; 2493/2015; 47.338 €; 0 €; 13.439 €);

Comune Di Camerata Nuova (86001610582; 5507/2015; 47.191 €; 0 €; 8.084 €);

Comune Di Capua (80102020619; 7310/2015; 47.016 €; 11.147 €; 7.465 €);

Comune Di Cessaniti (00326670791; 1318/2015; 43.772 €; 0 €; 9.196 €);

Consorzio Risanamento Ecologico Altipiani (92008320605; 5594/2014; 43.686 €; 0 €; 12.633 €);

Comune Di Cicerale (81000790659; 1114/2015; 43.166 €; 0 €; 14.012 €);

Comune Di Volla (01223110634; 5613/2015; 43.152 €; 0 €; 11.508 €);

Comune Di Guardavalle (84001010796; 2202/2015; 43.097 €; 0 €; 14.498 €);

Comune Di Laino Borgo (83002040786; 2742/2015; 41.096 €; 0 €; 16.886 €);

Comune Di Maiera' (00394620785; 1670/2015; 39.903 €; 0 €; 8.089 €);

Comune Di Montemesola (80010090738; 31131/15; 37.988 €; 0 €; 8.950 €);

Sc. Truppe Corazzate "Trizio" (80011370758; 10254/2016; 36.345 €; 0 €; 5.695 €);

Comune Di Gioia Tauro (00137710802; 60928/14; 35.509 €; 4.514 €; 8.773 €);

Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello (05841780827; 9633/2014; 35.431 €; 48.729 €; 12.524 €);

Comune Di San Nicola Da Crissa (00323900795; 1354/2015; 35.319 €; 0 €; 8.993 €);

Comune Di Rocca D'Evandro (80007730619; 3174/2015; 35.087 €; 0 €; 5.098 €);

Soprintendenza Beni A.A.A.S. Arezzo (80002780510; 15065/2015; 34.433 €; 9.051 €; 8.575 €);

Comune Di Aieta (00391170784; 1707/2015; 33.167 €; 0 €; 4.886 €);

7 Reggimento Bersaglieri (93067330725; 45928/2014; 32.244 €; 21.984 €; 5.624 €);

Comune Di Lanuvio (02784710580; 60929/14; 32.131 €; 345 €; 10.438 €);

152 Reggimento Fanteria Di Sassari (80005310901; 55271/2015 €; 31.940 €; 0 €; 4.894 €);

Soprintendenza Per I Beni Archeologici Del Veneto (80021380284; 20855/2015; 31.440 €; 0 €; 6.853 €);

Comune Di Olevano Romano (02189120583; 61102/14; 30.832 €; 6.994 €; 9.754 €);

Azienda Sanitaria Provinciale Di Reggio Calabria (02638720801; 77228/2013; 30.646 €; 3 €; 12.865 €);

Comune Di Petralia Soprana (03038600825; 3516/2015; 30.471 €; 58 €; 3.444 €);

Comando 19 Reggimento Cavall. Guide (80007000930; 6978/2014; 30.165 €; 24.009 €; 7.639 €);

Comune Di Arsoli (86001750586; 3063/2016; 29.591 €; 114 €; 5.693 €);

Comune Di Cesa (81001370618; 50507/15; 29.459 €; 940 €; 10.391 €);

Comune Di Cutro (00319390795; 1594/15; 28.499 €; 13.429 €; 8.067 €);

Comune Di Frigento (81002370641; 4007/2015; 27.848 €; 0 €; 12.829 €);

Azienda Sanitaria Provinciale Di Palermo (05841760829; 2183/2015; 27.527 €; 17.533 €; 10.231 €);

Direzione Casa Di Reclusione Isili (81001210913; 70262/14; 26.534 €; 2.901 €; 7.167 €);

Comune Di Castellabate (81000690651; 1303/2015; 25.610 €; 34.759 €; 5.164 €);

Comune Di Subiaco (86000560580; 3277/2015; 24.913 €; 0 €; 7.839 €);

Comune Di Nicotera (00392000790; 5089/15; 21.874 €; 0 €; 10.125 €);

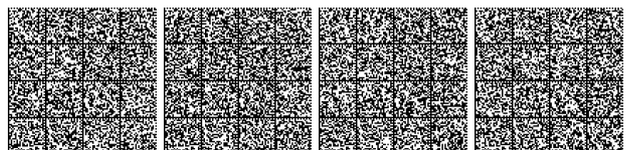
Comune Di Castel Morrone (80006090619; 7800/15; 21.756 €; 0 €; 5.970 €);

Comune Di Matino (81001550755; 879/2014; 20.931 €; 2.635 €; 6.193 €);

Ministero Delle Politiche Agricole E Forestali (97099470581; 69210/2014; 18.000 €; 0 €; 7.406 €);

I.N.T. Fondazione Giovanni Pascale (00911350635; 25331/2015; 17.813 €; 3.592 €; 1.657 €);

Comune Di Mesoraca (00301240792; 1624/2015; 17.674 €; 0 €; 3.571 €).



Il Cessionario ha conferito incarico a Banca Sistema ai sensi della Legge 130/99 quale soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c) della Legge 130/99. In forza di tale incarico, i Debitori pagheranno a Banca Sistema sul conto corrente bancario IBAN IT43 S031 5801 600C C099 0000 082, presso Banca Sistema intestato a Banca Sistema ogni somma dovuta in relazione ai Crediti.

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

Ai fini dell'articolo 13 del Legge sulla Tutela della Riservatezza e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007, Atlantis in qualità di "titolare" del trattamento dei dati personali ai sensi della Legge sulla Tutela della Riservatezza, con la presente intende fornire alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali.

Responsabile

Il Cessionario ha nominato responsabile del trattamento dei dati personali: Banca Sistema (nella sua qualità di servicer).

Fonte dei dati personali

I dati personali in possesso di Atlantis sono raccolti presso i debitori ceduti ovvero presso terzi come, ad esempio, nell'ipotesi in cui società esterne forniscano dati personali ad Atlantis a fini di ricerche o statistici.

I dati personali in possesso di Atlantis sono stati raccolti presso il Cedente, in forza di un contratto di cessione di crediti stipulato tra Atlantis ed il Cedente, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130/99 e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, nel contesto di un'operazione di cartolarizzazione di crediti. Tutti questi dati vengono trattati nel rispetto della Legge sulla Tutela della Riservatezza e degli obblighi di riservatezza cui si sono sempre ispirati i titolari del trattamento nello svolgimento delle rispettive attività.

Dati "sensibili"

Non verranno trattati dati sensibili; la legge definisce come "sensibili" i dati da cui possono desumersi l'origine razziale ed etnica, le convinzioni religiose, filosofiche o di altro genere, le opinioni politiche, l'adesione a partiti, sindacati, associazioni od organizzazioni a carattere religioso, filosofico, politico o sindacale, nonché lo stato di salute e la vita sessuale.

Vi precisiamo che Atlantis non richiede l'indicazione di dati definiti dalla Legge sulla Tutela della Riservatezza come "sensibili".

Finalità del trattamento cui sono destinati i dati

I dati personali dell'interessato saranno trattati nell'ambito della normale attività di Atlantis per le seguenti finalità:

- finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di crediti ceduti;
- finalità connesse 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 (es. centrale rischi, legge sull'usura, antiriciclaggio, etc.);
- finalità connesse alla gestione ed al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.);

- finalità connesse 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.

Modalità di trattamento dei dati

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.

Natura obbligatoria del trattamento dei dati

I dati oggetto di trattamento da parte di Atlantis relativi al credito hanno natura obbligatoria ai fini dell'esecuzione del contratto e l'eventuale rifiuto comporterebbe l'impossibilità di dare esecuzione alle obbligazioni nascenti dallo stesso.

Categorie di soggetti ai quali i dati possono essere comunicati

Per lo svolgimento della gran parte della sua attività, come è usuale, Atlantis si rivolge anche a società esterne per il recupero e la gestione dei crediti.

Per lo svolgimento della propria attività Atlantis comunicherà, solo ed esclusivamente i dati personali, che siano stati raccolti per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", ai seguenti soggetti:

- persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale;
- società controllate e società collegate ai sensi dell'articolo 2359 del codice civile;
- società di recupero crediti.

Diritti di cui all'articolo 7 della Legge sulla Tutela della Riservatezza

Informiamo, infine, che l'articolo 7 della Legge sulla Tutela della Riservatezza conferisce ai cittadini l'esercizio di specifici diritti.

In particolare, l'interessato può ottenere la conferma del trattamento di dati personali che lo riguardano, anche se non ancora registrati e la loro comunicazione in forma intelligibile.

L'interessato può, altresì, chiedere di conoscere l'origine dei dati personali, le finalità e le modalità di trattamento, nonché la logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici; di ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima od il blocco dei dati trattati in violazione della Legge sulla Tutela della Riservatezza, l'aggiornamento, la rettifica ovvero, qualora vi sia interesse, l'integrazione dei dati; nonché di opporsi, per motivi legittimi, al trattamento dei dati personali che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta ed al trattamento dei dati personali che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

Le richieste relative all'esercizio di tali diritti ovvero alla conoscenza dei soggetti che operano in qualità di responsabili per conto del Titolare potranno essere avanzate, anche mediante lettera raccomandata, fax o posta elettronica a:



- Atlantis SPV S.r.l., Via Via Vittorio Alfieri n.1 31015 Conegliano (TV), fax +39 0438 360962,
email: e-mail: atlantisspv@finint.com;

- Banca Sistema S.p.A., Corso Monforte n. 20 20122 Milano, fax: +39 02 72093979,

PEC: bs.collection@legalmail.it;

Conegliano (TV), li 30 giugno 2016

Atlantis SPV S.r.l. - Società unipersonale - L'amministratore unico
Alberto Nobili

TX16AAB7305 (A pagamento).

SPV PROJECT 158 S.R.L.

Iscritta al n. 35224.5 dell'elenco di cui all'art. 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 29 aprile 2011

Sede legale: via Alessandro Pestalozza, 12-14
- 20131 Milano

Registro delle imprese: Milano n. 08831650968
Codice Fiscale: 08831650968

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

SPV Project 158 S.r.l. comunica che, nel contesto di un'operazione di cartolarizzazione (l' "Operazione di Cartolarizzazione") realizzata in data 1° Febbraio 2016 (la "Data di Emissione") mediante l'emissione da parte della stessa SPV PROJECT 158 S.r.l. di titoli ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 5 della Legge sulla Cartolarizzazione (i "Titoli"), in data 11 Luglio ha concluso un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Contratto di Cessione") con CE.A.S. - Centro Allevamenti Selezionati S.r.l. (di seguito, "CE.A.S.", oppure anche la "Cedente"), con sede in Sant'Anatolia di Narco (PG) - Loc. Caso, Cap. 06040 - Stradario 80050, iscritta al Registro delle Imprese di Perugia, n. R.E.A.: PG - 128454, codice fiscale e partita IVA n. 01145240543, capitale sociale Euro 15.012,89 interamente versato (di seguito il "Cedente"), in virtù del quale, il Cedente ha ceduto e SPV Project 158 S.r.l. ha acquistato dal Cedente, pro soluto, con effetto a decorrere dalla data di stipula del Contratto di Cessione, una quota del credito da arbitrato di titolarità del Cedente, proporzionalmente all'ammontare che sarà complessivamente riconosciuto all'interno del Procedimento Arbitrale nei confronti della Federazione Agricola dei Consorzi Agrari Soc. Coop. a r.l. (di seguito, "Federconsorzi" ovvero anche il "Debitore Ceduto"), codice fiscale e partita Iva 00431860584, ivi incluso il diritto al recupero delle spese legali sostenute per la loro riscossione

ed ogni altra spesa addebitabile al Debitore Ceduto, secondo gli importi di cui alla tabella allegata Contratto di Cessione (la "Quota del Credito da Arbitrato").

La Quota del Credito da Arbitrato, in ragione del fatto che è stata acquistata da SPV Project 158 S.r.l. con i proventi derivanti da un incremento del valore nominale dei Titoli emessi alla Data di Emissione e del fatto che le somme percepite da tale incremento del valore nominale dei Titoli emessi saranno destinate in via esclusiva da SPV Project 158 S.r.l. al soddisfacimento dei diritti incorporati nei Titoli, emessi per finanziare l'acquisto dei Crediti, costituiranno un unico patrimonio separato ai sensi e per gli effetti dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione.

Per tutte le informazioni relative a (1) la di nomina Zenith Service S.p.A. in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e di pagamento (il "Servicer") da parte di SPV PROJECT 158; (2) le modalità di nomina di volta in volta da parte di SPV PROJECT 158 S.r.l. dei consulenti esterni, principalmente avvocati e/o dottori commercialisti e/o società specializzate nel recupero dei crediti (i "Legali Esterni"), che saranno incaricati dello svolgimento delle attività operative concernenti l'amministrazione, la gestione e il recupero della Quota del Credito da Arbitrato, e l'escussione dei debitori ceduti; nonché a (3) l'Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy e (4) la nomina di Zenith Service S.p.A. quale Responsabile del Trattamento dei Dati Personali, si rinvia agli Avvisi di Cessione già pubblicati da parte di SPV PROJECT 158 S.r.l. nel contesto dell'Operazione di Cartolarizzazione, e precisamente (a) Avviso delle Cessioni del 17/11 e 29/12/2015: pubblicato il 16/01/2016 sulla gazzetta numero 7 sulla serie *Gazzetta Ufficiale* Parte II con codice redazionale T-16AAB255; e (b) Avviso Cessione del 31.03.2015: pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 51 del 28/04/2016, contrassegnata dal codice redazionale TX16AAB3721.

Milano, 18 Luglio 2016

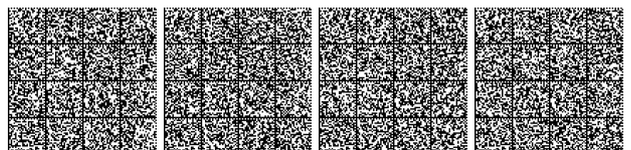
SPV Project 158 S.r.l. - L'amministratore unico
avv. Salvatore Pennisi

TX16AAB7317 (A pagamento).

CLIO PRINCIPAL INVESTMENT S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 ("Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice della Privacy")

Clio Principal Investment S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione, con sede legale in Piazza Santo Stefano 6, 20122 Milano (MI), codice fiscale, partita IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano al n. 09308444966 ("Clio")



Comunica

Che la stessa Clio, in forza di un contratto di cessione di credito pecuniario - ai sensi e per gli effetti degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (nella misura in cui richiamato dalla Legge sulla Cartolarizzazione) - stipulato per scambio di corrispondenza in data 5 luglio 2016 con UniCredit S.p.A., società per azioni con sede legale in Roma, via Alessandro Specchi 16, Direzione Generale in Milano, Piazza Gae Aulenti 3, iscritta al Registro delle Imprese di Roma, codice fiscale e partita IVA n. 00348170101 ("UniCredit"), ha acquistato da UniCredit il credito chirografario residuo di importo pari ad Euro 40.212.740,11 vantato da Agrifactoring S.p.A. in liquidazione e c.p. nei confronti di Federazione Italiana Consorzi Agrari Soc. coop. arl. - Federconsorzi (il "Debitore Ceduto"), in concordato preventivo, e acquistato da UniCredit nel dicembre 2014 ai sensi di un accordo di datio in solutum intervenuto in data 12 dicembre 2014 tra, *inter alios*, UniCredit e Agrifactoring S.p.A. in liquidazione e c.p. (il "Credito").

Unitamente al Credito sono stati trasferiti a Clio, senza necessità di alcuna formalità o annotazione, anche tutti gli altri diritti derivanti a UniCredit dal Credito, ivi incluse eventuali garanzie reali o personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente il summenzionato Credito.

Con contratto stipulato in data 17 dicembre 2015, Clio ha nominato Zenith Services S.p.A., con sede legale in Milano (MI), Via Pestalozza 12/14, Italia, iscritta al Registro delle Imprese di Milano al n. 02200990980 e al n. 32819 dell'elenco tenuto da Banca d'Italia ai sensi dell'art. 106 del D. Lgs. 385/1993 ("Zenith"), quale servicer del Credito ai sensi dell'articolo 2, commi 3 e 6, della Legge sulla Cartolarizzazione, conferendo incarico a Zenith affinché proceda all'incasso ed al recupero delle somme dovute in relazione al Credito. In forza di tale incarico, il Debitore Ceduto e gli eventuali suoi garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare a Zenith ogni somma dovuta in relazione al Credito. Dell'eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante pubblicazione di apposito avviso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il Debitore Ceduto e gli eventuali suoi garanti, successori o aventi causa, potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione presso Zenith, nonché presso la sede di Clio, dalle ore 9:00 alle ore 12:00 di ogni giorno lavorativo bancario.

Clio informa inoltre il Debitore Ceduto e gli eventuali suoi garanti, successori o aventi causa, che i suoi eventuali dati personali (i "Dati") contenuti nei documenti relativi al Credito sono stati comunicati a, e saranno trattati anche da, Clio medesima e Zenith, in qualità di soggetto incaricato della gestione e riscossione del Credito.

I Dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti da UniCredit e Zenith, in qualità di servicer, gestirà il Credito e l'incasso del medesimo.

I Dati potranno essere comunicati a soggetti terzi esclusivamente in conformità e nei limiti previsti dalle disposizioni del Codice della Privacy.

Titolare autonomo del trattamento dei Dati è Clio, oltre che gli eventuali altri soggetti a cui i Dati potranno essere comunicati.

Responsabile del trattamento dei Dati è Zenith, in qualità di soggetto incaricato della riscossione del Credito. Il Debitore Ceduto e gli eventuali suoi garanti, successori o aventi causa, potranno rivolgersi al titolare autonomo ed al responsabile del trattamento dei Dati per esercitare i loro diritti ai sensi del Codice della Privacy (ivi inclusi i diritti previsti dall'articolo 7 di detto Codice).

Milano, 26 luglio 2016

Clio Principal Investment S.r.l. -
L'amministratore e socio unico
Ernani Ornello

TX16AAB7318 (A pagamento).

OTTANTE SPV S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014

Sede legale: via San Prospero n. 4 - 20121 Milano
Capitale sociale: euro 10.000 i.v.
Registro delle imprese: Milano n. 09064110969
Codice Fiscale: 09064110969

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la Legge 130/99) e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il Testo Unico Bancario), unitamente all'informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 (la Legge sulla Tutela della Riservatezza) e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007

Ottante SPV S.r.l. (il Cessionario o Ottante *SPV*) comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130/99 e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario:

A) in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" concluso in data 22 luglio 2016 con Exactech Italia S.p.A. (Exactech), con effetto dal 22 luglio 2016 (incluso) (la Data di Valutazione Exactech), tutti i crediti vantati da Exactech verso:

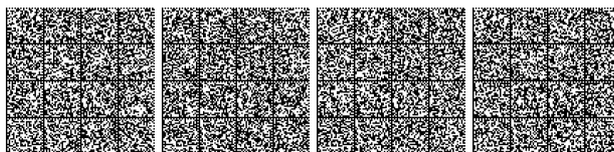
(a) Istituto Ortopedico Rizzoli, con sede in Bologna via di Barbiano 1/10, partita IVA 00302030374;

(b) Azienda Ospedaliera Universitaria di Modena, con sede in Modena via del Pozzo 71, partita IVA 02241740360;

(c) A.R.N.A.S. GARIBALDI, con sede in Catania piazza Santa Maria di Gesù 5 a/b/c, partita IVA 04721270876;

(d) ASST Rhodense, con sede in Garbagnate Milanese (MI) in viale Forlanini 95, partita IVA 12314450151;

(e) Azienda Sanitaria USLL 3 Bassano del Grappa, con sede in Bassano del Grappa (VI) via dei Lotti 40, partita IVA 00913430245 e



(f) Azienda ASSL n. 10 Veneto Orientale, con sede in San Dona' di Piave (VE) piazza De Gasperi, 5, partita IVA 02799490277;

(g) Azienda ULSS 13 Dolo-Mirano, con sede in Mirano (VE) via Mariutto, 76, partita IVA 02799530270;

(h) Azienda ULSS 20 Verona, con sede in Verona via Valverde, 42, partita IVA 02573090236;

(i) Azienda USL di Piacenza, con sede in Piacenza via Antonio Anguissola, 15, partita IVA 91002500337; (collettivamente, i Debitori Exactech).

B) In base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" concluso in data 22 luglio 2016 con Laboratori Ortopedici Riuniti s.n.c. di Piscitelli Benito & C. (Piscitelli), con effetto dal 22 luglio 2016 (incluso) (la Data di Valutazione Piscitelli), tutti i crediti vantati da Piscitelli verso:

(a) ASL RM/A con sede in Via Ariosto 9 Roma, partita IVA 04735671002;

(b) ASL DI RIETI, con sede in Via Del Terminillo 42 Rieti, partita IVA 00821180577;

(c) ASL ROMA 1 EX RM/A, con sede in B.Go Santo Spirito 3 Roma, partita IVA 13664791004;

(d) ASL VITERBO, con sede in Via San Lorenzo 101 Viterbo, partita IVA 01455570562; e

(e) tutte le Aziende sanitarie locali e provinciali con sede nel territorio nazionale italiano, fuorché nella Regione Lazio; (collettivamente, i Debitori Piscitelli).

C) In base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" concluso in data 22 luglio 2016 con Fondazione U.A.L.S.I. (UALSI), con effetto dal 22 luglio 2016 (incluso) (la Data di Valutazione UALSI), tutti i crediti vantati dal Cedente verso:

(a) Azienda Sanitaria Provinciale di Catanzaro con sede legale in Catanzaro via Vinicio

Cortese,25, partita IVA 02865540799; e

(b) Regione Calabria, Dipartimento 7 - settore politiche sociali, codice fiscale 02205340793; (collettivamente, i Debitori UALSI).

B) In base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" concluso in data 25 luglio 2016 con Lewis Medica s.a.s. di Arcieri Giancarlo & C. (Lewis), con effetto dal 25 luglio 2016 (incluso) (la Data di Valutazione Lewis), tutti i crediti vantati da Lewis verso:

(a) Azienda Ospedaliera Mater Domini, sede legale in Catanzaro, via Tommaso Campanella, Partita IVA 01991530799, (il Debitore Lewis).

(Exactech, Piscitelli, UALSI e Lewis, ognuno un Cedente e collettivamente i Cedenti);

(i Debitori Exactech, i Debitori Piscitelli, i Debitori UALSI e il Debitore Lewis,, ognuno un Debitore e collettivamente i Debitori);

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

I Crediti alla rispettiva Data di Valutazione soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

(a) Il Credito rappresenta il corrispettivo per la fornitura delle prestazioni rese dal Cedente nell'esercizio della sua attività d'impresa a favore dei rispettivi Debitori.

(b) Il Credito è rappresentato in una fattura emessa entro il termine di 60 giorni dalla data di fornitura delle prestazioni.

(c) Il Credito è denominato in Euro e include la relativa imposta sul valore aggiunto (IVA) (se applicabile).

(d) Il Credito è esigibile in Italia.

(e) Il rapporto negoziale fonte del Credito:

i. è regolato dalla legge italiana;

ii. è efficace e vincolante per il Debitore;

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

iv. non prevede limiti alla cessione dei Crediti;

v. è puntualmente adempiuto dal Cedente e non sussistono contestazioni del Debitore al riguardo.

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

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

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

(i) Il Credito non è oggetto di pegno, privilegio, delegazione, acollo.

(j) Il Credito non è oggetto di contestazione giudiziale.

(k) Il Credito per il quale è stato emesso un decreto ingiuntivo divenuto esecutivo a seguito del decorso dei termini previsti per l'opposizione (pertanto con esclusione dei Crediti per i quali sono stati emessi decreti ingiuntivi ancora soggetti a possibile opposizione).

(l) Le prestazioni sono rese dal Cedente nei limiti (quantitativi e qualitativi) convenuti con il Debitore.

(m) Il Credito è esigibile (e comunque sarà esigibile nel termine di 90 giorni dalla data di presentazione della relativa fattura).

(n) Il Debitore, per le Case Protette e per la RSA, ha ultimato la procedura - disciplinata nel contratto intercorso tra il Cedente ed il Debitore ex art. 8 quinquies D.Lgs 502/92 - di verifica trimestrale e validazione delle Prestazioni rese dal Cedente nel trimestre precedente; ed è pertanto esigibile (o lo diverrà nei 90 giorni successivi alla emissione della relativa fattura di conguaglio) anche il residuo corrispettivo delle Prestazioni che quel contratto individua essere oggetto di conguaglio o, in alternativa, risulti la validazione da parte dell'Azienda Sanitaria Provinciale della quota sociale di pertinenza del Debitore per la/le mensilità di riferimento.



(o) Il Credito è divenuto esigibile (c.d. "scaduto") da non più di 60 giorni anteriori alla Data di Stipula o alla data di ricezione, da parte del Cessionario, della Proposta di Cessione (come definite nel Contratto).

Il Cessionario ha conferito incarico a Centotrenta Servicing S.p.A. ai sensi della Legge 130/99 quale soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c) della Legge 130/99. Centotrenta Servicing S.p.A. si avvarrà di European Servicing Company Ltd, in qualità di sub-servicer, ai fini del compimento (sotto il proprio controllo) di alcune attività di natura operativa riguardanti l'amministrazione, la gestione, l'incasso e il recupero dei Crediti. In forza di tale incarico, il debitore ceduto pagherà a Ottante SPV sul conto corrente bancario IBAN IT63V0558401600000000083615, presso Banca Popolare di Milano intestato a Ottante SPV ogni somma dovuta in relazione ai Crediti.

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

Ai fini dell'articolo 13 della Legge sulla Tutela della Riservatezza e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007, Ottante SPV in qualità di "titolare" del trattamento dei dati personali ai sensi della Legge sulla Tutela della Riservatezza, con la presente intende fornire alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali.

Responsabile

Il Cessionario ha nominato responsabili del trattamento dei dati personali: Centotrenta Servicing S.p.A. (nella sua qualità di servicer) e European Servicing Company Ltd. in qualità di sub-servicer (e suoi eventuali ausiliari).

Fonte dei dati personali

I dati personali in possesso di Ottante SPV sono raccolti presso i debitori ceduti ovvero presso terzi come, ad esempio, nell'ipotesi in cui società esterne forniscano dati personali a Ottante SPV a fini di ricerche o statistiche.

I dati personali in possesso di Ottante SPV sono stati raccolti presso il Cedente, in forza di un contratto di cessione di crediti stipulato tra Ottante SPV ed il Cedente, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130/99 e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, nel contesto di un'operazione di cartolarizzazione di crediti. Tutti questi dati vengono trattati nel rispetto della Legge sulla Tutela della Riservatezza e degli obblighi di riservatezza cui si sono sempre ispirati i titolari del trattamento nello svolgimento delle rispettive attività.

Dati "sensibili"

Non verranno trattati dati sensibili; la legge definisce come "sensibili" i dati da cui possono desumersi l'origine razziale ed etnica, le convinzioni religiose, filosofiche o di altro genere, le opinioni politiche, l'adesione a partiti, sindacati, associazioni od organizzazioni a carattere religioso, filosofico, politico o sindacale, nonché lo stato di salute e la vita sessuale.

Vi precisiamo che Ottante SPV non richiede l'indicazione di dati definiti dalla Legge sulla Tutela della Riservatezza come "sensibili".

Finalità del trattamento cui sono destinati i dati

I dati personali dell'interessato saranno trattati nell'ambito della normale attività di Ottante SPV per le seguenti finalità:

- finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di crediti ceduti;

- finalità connesse 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 (es. centrale rischi, legge sull'usura, antiriciclaggio, etc.);

- finalità connesse alla gestione ed al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.);

- finalità connesse 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.

Modalità di trattamento dei dati

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.

Natura obbligatoria del trattamento dei dati

I dati oggetto di trattamento da parte di Ottante SPV relativi al credito hanno natura obbligatoria ai fini dell'esecuzione del contratto e l'eventuale rifiuto comporterebbe l'impossibilità di dare esecuzione alle obbligazioni nascenti dallo stesso.

Categorie di soggetti ai quali i dati possono essere comunicati

Per lo svolgimento della gran parte della sua attività, come è usuale, Ottante SPV si rivolge anche a società esterne per il recupero e la gestione dei crediti.

Per lo svolgimento della propria attività Ottante SPV comunicherà, solo ed esclusivamente i dati personali, che siano stati raccolti per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", ai seguenti soggetti:

- persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale;

- società controllate e società collegate ai sensi dell'articolo 2359 del codice civile;

- società di recupero crediti.

Diritti di cui all'articolo 7 della Legge sulla Tutela della Riservatezza

Informiamo, infine, che l'articolo 7 della Legge sulla Tutela della Riservatezza conferisce ai cittadini l'esercizio di specifici diritti.

In particolare, l'interessato può ottenere la conferma del trattamento di dati personali che lo riguardano, anche se non ancora registrati e la loro comunicazione in forma intelligibile.

L'interessato può, altresì, chiedere di conoscere l'origine dei dati personali, le finalità e le modalità di trattamento, nonché la logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici; di ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima od il blocco



dei dati trattati in violazione alla Legge sulla Tutela della Riservatezza, l'aggiornamento, la rettifica ovvero, qualora vi sia interesse, l'integrazione dei dati; nonché di opporsi, per motivi legittimi, al trattamento dei dati personali che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta ed al trattamento dei dati personali che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

Le richieste relative all'esercizio di tali diritti ovvero alla conoscenza dei soggetti che operano in qualità di responsabili per conto del Titolare potranno essere avanzate, anche mediante lettera raccomandata, fax o posta elettronica a:

- Centotrenta Servicing S.p.A., Via San Prospero, 4, 20121 Milano, fax +39 02 72022410, email: antonio.caricato@centotrenta.com;

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

TX16AAB7319 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI ROVIGO

Invito alla mediazione e citazione per usucapione

L'Avv. Claudia Puato del Foro di Padova, procuratrice dei signori Brugin Ezelino (c.f. BRG ZLN 27A24 L878Y), Brugin Agostino (c.f. BRG GTN 60M22 L878F), Brugin Renzo (c.f. BRG RNZ 62L29 G823Q) e Brugin Daniela (c.f. BRG DNL 66R50 D442S), domiciliati presso il suo studio in Este (PD), Via S. Fermo n° 31, cita i signori Brugin Anna, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Antonia, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Antonio, nato a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Augusto, nato a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Elvira, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Ester, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Guido, nato a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Irene, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Leone, nato a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Luciano, nato a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Margherita, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Massimiliano, nato a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Rita, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Teresa, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Fornasiero Flora, nata a Carceri il 04.09.1932; Fornasiero Lorenzo, nato a Carceri il 28.01.1930; Fornasiero Zelia, nata a Carceri il 12.02.1926;

Fornasiero Zeno nato a Carceri il 27.03.1928; Renesto Emerenziana, nata a Vescovana il 21.01.1899; Seren Dante, nato a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Seren Evaristo, nato a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Seren Ferruccio, nato a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Seren Ginevra, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Seren Maria, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Seren Mario, nato a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Seren Palmira, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900; Brugin Lina, nata a Vighizzolo D'Este il 01.01.1900 e Renesto Emerenziana, nata a Vescovana il 21.01.1988, ovvero i loro eredi e aventi causa, a comparire avanti l'Organismo di Mediazione istituito presso l'Ordine Degli Avvocati di Rovigo in Rovigo, Via Bedendo n. 3, II° piano, all'incontro preliminare di mediazione per il giorno 3 Ottobre 2016, alle ore 10.00, avanti il Mediatore designato, avv. Barbara Destro, giusta domanda di mediazione del 30.05.2016 (proc. n. 96/2016 r.g.), con invito a far pervenire entro 7 giorni prima dell'incontro il modulo "risposta a domanda di mediazione" reperibile presso l'Ordine degli Avvocati di Rovigo debitamente compilato e firmato e, qualora l'esperimento della procedura di mediazione non sortisca risultato, avanti il Tribunale di Rovigo, Giudice designando, all'udienza del 15 Febbraio 2017, ore 9,30 e seguenti, con l'invito a costituirsi in giudizio nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. e con avvertimento che nello stesso termine e con lo stesso mezzo, pena la decadenza, potranno eccepire l'incompetenza del Giudice adito ex art. 38 c.p.c., chiamare un terzo in causa e/o proporre domanda riconvenzionale, ove il caso ricorra, ex art. 167 c.p.c., per ivi, in contraddittorio o dichiarata contumacia, sentire dichiarare l'avvenuto acquisto per usucapione a favore degli attori degli immobili così catastalmente censiti:

- N.C.E.U., Comune di Vighizzolo D'Este, foglio 3, mapp. 716, Via Rosse n. 65, piani T-1, cat. A/4, cl. 2, vani 8,5, rendita €. 351,19, edificata su lotto di terreno censito catastalmente N.C.T., Comune di Vighizzolo D'Este, foglio 3, mapp. 716, ente urbano, sup. mq. 823;

- N.C.T., Comune di Vighizzolo D'Este, foglio 3, mappale 585, di are 01 e ca 94, sem. arb. cl. 2., R.D. €. 1,56, R.A. €. 1,10;

- N.C.T., Comune di Vighizzolo D'Este, foglio 3, mappale 714, di are 26 e ca 35, sem. arb., cl. 2, R.D. €. 21,22, R.A. €. 14,97;

- N.C.T., Comune di Vighizzolo D'Este, foglio 11, mappale 9, di are 62 e ca 27, sem, cl. 3, R.D. €. 37,39, R.A. €. 30,55.

Con decreto del 28.06.2016 (proc. n. 1905/2016 r.g.) il Presidente del Tribunale di Rovigo ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. del predetto atto di citazione.

avv. Claudia Puato

TX16ABA7247 (A pagamento).



TRIBUNALE DI BARI*Estratto atto di citazione per usucapione*

Il sig. Santoro Damiano CF SNTDMN50R22A149W, rappresentato e difeso dall'avv. Tommaso Pavone; premesso che il sig. Santoro Damiano possiede dal 1983 l'immobile sito nel comune di Alberobello alla via Monte Cucco nr. 23, in catasto al foglio nr. 37 part. Nr. 130, dominicale 0,33; che è stata autorizzata con decreto del 23 giugno 2016 la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione introduttivo; tanto premesso cita il sig. Guarnieri Giovanni fu Giuseppe Saverio o chiunque ne abbia interesse a comparire innanzi al Tribunale di Bari, all'udienza del 3 aprile 2017 ore 9.00, con invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme dell'art 166 cpc, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc e si procederà in sua contumacia per sentire accettare e dichiarare in favore dell'attore, l'acquisto per usucapione dell'immobile indicato in premessa.

avv. Tommaso Pavone

avv. Tommaso Pavone

TX16ABA7285 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TARANTO*Notifica per pubblici proclami*

La sig. ra Ciccarone Teresa, rappresentata e difesa dall'avv. Sante Arpone cita i sigg.ri: Bacchetta Alfonso, Bacchetta Claudio, Bacchetta Guido, Bacchetta Liliana, Ciarloni Zelinda, Polverini Wanda, Veglia Giorgio, Veglia Vittoria ed eventuali eredi e aventi causa, dinanzi Tribunale di Taranto per l'udienza del 04.10.2016 ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi dell'art.166 c.p.c. , per ivi sentir dichiarare l'attrice proprietaria esclusiva dell'immobile sito in Laterza alla Piazza Plebiscito n. 33, piano terra, in catasto al foglio n. 96, particella 647 sub. 9.

Ciccarone Teresa

TX16ABA7292 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DELLA SPEZIA*Notifica per pubblici proclami (art. 150 c.p.c.)*

Il Tribunale della Spezia con decreto del 16/6/2016 , con parere favorevole del PM del 10/6/2016, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione con cui il signor Lacetera Antonio, nato a Bitonto il 1/2/1950 CF LCT-NTN50B01A893E residente in Zignago, località Pieve, via Brigate Partigiane 16, rappresentato e difeso dall'avv. Elisabetta Galeotti ed elettivamente domiciliato presso il suo studio nella Spezia, viale Italia 211, ha convenuto in giudizio innanzi al Tribunale della Spezia per l'udienza del 26 gennaio

2017 il signor Ravenna Francesco; Pietro di Federico quale proprietario del fabbricato rurale sito in comune di Zignago, ed identificato al Catasto Terreni di detto Comune al foglio 21, particella 64, sub. 2, al fine di sentir dichiarare, in favore dello stesso attore l'avvenuto acquisto della piena proprietà per usucapione ex art. 1158 c.c. Con invito a parte convenuta a costituirsi 20 giorni prima dell'udienza indicata ai sensi dell'art. 166 c.p.c avvertendo che la costituzione oltre i suddetti termini darà luogo alle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. La presente notifica viene disposta per il signor Ravenna Francesco; Pietro di Federico intestatario catastali di cui non è stato possibile avere alcuna informazione.

La Spezia, 22/07/2016

avv. Elisabetta Galeotti

TX16ABA7295 (A pagamento).

AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE***Ammortamento titoli di credito*

Il Tribunale di Nocera Inferiore, con decreto R.G.V.G. n. 1369/2015 Cron. 1467/2016 dell'8 giugno 2016, dichiara l'ammortamento di 30 cambiali emesse da Russo Mario, loc. in Scafati il quale era residente in via Pietro Ciccullo, fraz. Marini n. 7, Cava De' Tirreni (SA), nel dicembre del 2000 ciascuna di L. 3.500.000, pari ad un importo totale di € 54.227,97, l'ultima delle cambiali presenta scadenza nel dicembre 2006 e la banca domiciliata è il Monte dei Paschi di Siena di Scafati, Dichiara l'ammortamento delle cambiali ed autorizza, entro 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, il pagamento al ricorrente sig. Francesco D'Acunzo nato ad Angri il 24 settembre 1966, salvo opposizione del detentore.

Nocera Inferiore, 7 luglio 2016

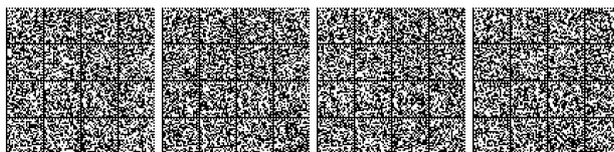
avv. Pasquale Mandara

TU16ABC7163 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO*Ammortamento cambiario*

Il Presidente Delegato del Tribunale di Milano, dott. ssa Laura Cosentini, con decreto R.g. n. 5481/2016 del 20/05/2016, corretto con provvedimento depositato in Cancelleria in data 25/07/2016, ha pronunciato l'ammortamento delle cambiali:

1. Bollo Roma 12 giugno 2013 Euro 100.000,00 Al 30 ottobre 2013 pagherò per questa cambiale al Gemini Immobiliare Srl la somma di Euro centomila/00 – Domiciliazione: B.P. Sondrio Ag. Cesare Pavese Roma Debitore: RCC



Costruzioni Srl C.F. 08960271088 V.le Esperanto 71, 00144 Roma (RM) – Firma illeggibile; Sul retro: timbro Gemini Immobiliare Srl con sovrapposta firma illeggibile; timbro GE.CO SRL con sovrapposta firma illeggibile; timbro Fall. Classhotel Gestioni Srl in liq.ne N.330/2012 Il Curatore Dott. Vito Potenza con sovrapposta firma illeggibile;

2. Bollo Roma 12 giugno 2013 Euro 100.000,00 Al 30 novembre 2013 pagherò per questa cambiale al Gemini Immobiliare Srl la somma di Euro centomila/00 – Domiciliazione: B.P. Sondrio Ag. Cesare Pavese Roma Debitore: RCC Costruzioni Srl C.F. 08960271088 V.le Esperanto 71, 00144 Roma (RM) – Firma illeggibile; Sul retro: timbro Gemini Immobiliare Srl con sovrapposta firma illeggibile; timbro GE.CO Srl con sovrapposta firma illeggibile; timbro Fall. Classhotel Gestioni Srl in liq.ne N.330/2012 Il Curatore Dott. Vito Potenza con sovrapposta firma illeggibile;

3. Bollo Roma 12 giugno 2013 Euro 100.000,00 Al 30 dicembre 2013 pagherò per questa cambiale al Gemini Immobiliare Srl la somma di Euro centomila/00 – Domiciliazione: B.P. Sondrio Ag. Cesare Pavese Roma Debitore: RCC Costruzioni Srl C.F. 08960271088 V.le Esperanto 71, 00144 Roma (RM) – Firma illeggibile; Sul retro: timbro Gemini Immobiliare Srl con sovrapposta firma illeggibile; timbro GE.CO Srl con sovrapposta firma illeggibile; timbro Fall. Classhotel Gestioni Srl in liq.ne N.330/2012 Il Curatore Dott. Vito Potenza con sovrapposta firma illeggibile;

Ciascuna dell'importo di Euro 100.000,00, con scadenza rispettivamente al 30/10/2013, 30/11/2013 e 30/12/2013, emesse in data 12/06/2013 da RCC Costruzioni S.R.L., in favore di Gemini Immobiliare S.R.L. - Opposizione legale entro 30 dalla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Li, 26/07/2016

avv. Roberto Rossi

TX16ABC6715 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Milano, con decreto in data 11 settembre 2015, emesso nel procedimento iscritto al n. 8991/2015 Ruolo Affari Civili non Contenziosi, ha pronunciato l'ammortamento di cinque cambiali da Lit. 20.000.000 cadauna emesse in data 1° marzo 2000 da Valentino Giulio e Andreis Bianca Rosa, aventi scadenza 30 aprile 2000, 31 maggio 2000, 30 giugno 2000, 31 luglio 2000 e 30 novembre 2000 intestate a Ercoli Fermo Giuseppe, Ercoli Angelo ed Ercoli Michele. Opposizione legale entro 30 giorni.

Il notaio
Massimo Petrillo Giannini

TX16ABC7217 (A pagamento).

TRIBUNALE DI AVELLINO

Ammortamento certificati azionari

Il Presidente del Tribunale di Avellino, con decreto n.1225 del 22 luglio 2016 ha pronunciato l'ammortamento dei seguenti certificati azionari emessi dalla società Corcosol S.p.A (Concimi Organici da Concia Solofra) codice fiscale 00137860649, identificati con il n.253 n.308 n.374 e n.375 rappresentativi di complessive n.1594 azioni di categoria ordinaria di euro 32,00 ciascuna e complessivamente di euro 51.008,00, intestati alla società Albatros Industria Conciaria S.p.a. in liquidazione, con sede legale in Avellino alla via A. De Gasperi n.1 iscritta alla C.C.I.A.A. di Avellino al numero REA 72790.

Opposizione legale entro 30 gg.

Li, 25 luglio 2016

dott. Antonio Savino

TX16ABC7258 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MACERATA

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Macerata, con decreto n. Cron. 3706/2016 (R.G.2570/2016) del 13/07/2016 ha pronunciato l'ammortamento della cambiale di € 1.389,10 con scadenza al 31/08/2016, emessa in data 19/05/2016 da Sicula Lavaggi Ind. Srls (P.IVA 05176470879) e della cambiale di € 20.000 con scadenza al 30/08/2016 emessa in data 19/05/2016 da Europea srls (P.IVA 05283470879), entrambe in favore di L.C. srl (P.IVA 01578390435). Opposizione legale entro 30 giorni.

Li, 22/07/2016

L.C. S.r.l. - Il legale rappresentante
sig. Crocetti Gianluca

TX16ABC7261 (A pagamento).

NOMINA PRESENTATORE

TRIBUNALE DI ROMA

Nomina presentatore

Con provvedimento in data 7 marzo 2016, vista l'istanza del dott. Pietro Miele, Notaio in Roma, con studio in Viale Angelico n. 54, visto l'art. 2 della legge 349 del 12 giugno 1973, il Presidente del Tribunale Ordinario di Roma ha nominato ed autorizzato il signor Scopetta Enio, nato a Roma il 16 gennaio 1967, residente a Marino (RM) in Via Divino Amore n. 23, già presentatore per conto del dott. Francesco



Bolletta, Notaio in Roma, a svolgere le funzioni di presentatore di titoli di credito in nome e per conto anche del Notaio Pietro Miele, ai sensi della legge suddetta.

Notaio Pietro Miele

TV16ABE7201 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA

Nomina presentatore

Il Presidente del Tribunale Ordinario di Roma con decreto del 11/07/2016, su istanza del Notaio Lorenzo Cavalaglio di Roma, ha nominato il Dottor Francesco Cavalaglio, nato a Roma il 15 luglio 1975, presentatore di titoli per conto del notaio Lorenzo Cavalaglio, autorizzandolo a svolgere tale attività.

Li, 11/07/2016

notaio Lorenzo Cavalaglio

TX16ABE7228 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI SALERNO Ufficio volontaria giurisdizione

Nomina sostituto curatore eredità giacente - Proc. 1545/2015

Eredità giacente di De Concilio Dante. Il giudice dott. F. Bruno presso il Tribunale di Salerno, nell'ambito del procedimento n. 1545/2015, ha nominato curatore dell'eredità giacente di De Concilio Dante, nato a Salerno il 3 luglio 1928 ed ivi deceduto il 2 maggio 2011, la dott.ssa Daniela Aquilino, in sostituzione della dott.ssa Silvia Iula.

Salerno, 14 luglio 2016

dott.ssa Daniela Aquilino

TU16ABH7164 (A pagamento).

TRIBUNALE DI COMO

Eredità giacente

Il Giudice del Tribunale di Como con decreto del 14 Luglio 2016, ha dichiarato chiusa l'eredità di Borzi Franco nato a Sorico (CO) il 10 agosto 1948 e deceduto a Sorico (CO) in data 24 aprile 1999.

Como, 20 Luglio 2016

dott. Emiliano Perlasca

TX16ABH7233 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PISTOIA

Volontaria giurisdizione

Sede: Piazza Duomo, 6 - Pistoia

Codice Fiscale: 90059880477

Decreto di nomina di curatore della eredità giacente della Sig.ra Demarcus Giovanna

procedimento n. 798 / 2016 vg Tribunale di Pistoia volontaria giurisdizione

Il Presidente del Tribunale, in funzione di giudice delle successioni, (*omissis*) Nomina

l'avv. Marco Farneti, con studio in Via Cino 31 Pistoia, curatore dell'eredità giacente di Demarcus Giovanna, nata in Pattada il giorno 28 maggio 1947, residente in vita in Agliana e deceduta in Pistoia in data 12 febbraio 2015; (*omissis*)

Pistoia, 20.5.16 F.to Il Presidente dott. Fabrizio Amato depositato 23 mag. 2016

Il curatore della eredità giacente
avv. Marco Farneti

TX16ABH7274 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE

Eredità giacente di Mario Michelagnoli

Con decreto emesso il 2 novembre 2011 il Tribunale di Firenze ha nominato curatore dell'eredità giacente di Mario Michelagnoli, nato a Signa il 12/10/1942 residente in vita a Lastra a Signa ove è deceduto il 17/09/2010, l'Avv. Andrea Pagnini del Foro di Firenze con studio a Prato in viale Montegrappa 276.

Avv. Andrea Pagnini

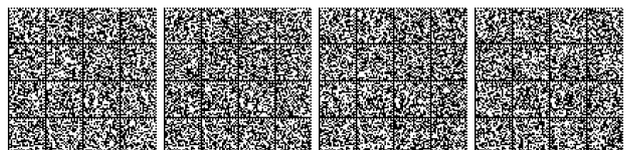
TX16ABH7275 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI CATANIA

Usucapione speciale

Il sig. Piccinelli Marco, nato a Valtravaglia (Varese) il 29 agosto 1956, residente in via S. Filomena n. 30 - Linguaglossa (Catania), con ricorso al Tribunale di Catania ha chiesto di essere riconosciuto proprietario per intervenuta usucapione speciale della seguente proprietà rurale, situata nel Comune di Piedimonte Etneo (Catania), foglio 2: part. n. 479 e part. n. 477 (fondi rustici) e la metà (quota indivisa di 1/2) della part. n. 478 (fabbricato rurale con annessa corte e cisterna). Il giudice Dora Bonifacio con decreto del 6 luglio 2016 ha disposto la affissione del ricorso e del decreto per



novanta giorni all'albo del Comune di Piedimonte Etneo e all'albo del Tribunale di Catania e la pubblicazione per estratto, per una sola volta, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Altresi, il giudice ha fissato in giorni novanta dalla scadenza del termine di affissione oppure dalla data di notifica del ricorso e del suddetto decreto il termine per proporre opposizione. Chiunque vi abbia interesse può, nei termini previsti, fare opposizione.

Giarre, 18 luglio 2016

avv. Renata Vecchio

TU16ABM7169 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERONA

Riconoscimento di proprietà

Il Giudice dott.ssa C. Benazzi, a seguito del ricorso ex art. 3, legge n. 346/1976 datato 5 ottobre 2015 – n. 9423/2014 R.G., depositato nell'interesse della signora Pia Faggiana (C.F. FGGPIA46P67L810L), rappresentata dall'avv. Roberto Gambaretto (C.F. GMBRRT68D13L682S), rilevato che perfezionatesi le formalità prescritte dall'art. 3, legge n. 346/1976 non è stata sollevata opposizione, rilevato che gli informatori ascoltati all'udienza del 20 aprile 2016 hanno riferito che la ricorrente ha posseduto *uti dominus*, in modo pacifico, pubblico e continuo i fondi *de quibus* coltivandoli da oltre quindi anni, atteso che i fondi si trovano in Comune classificato montano, rilevato che sussistono i presupposti per dichiarare la proprietà dei fondi in capo alla ricorrente, con decreto datato 4 luglio 2016 ha dichiarato acquisita per usucapione in capo alla signora Pia Faggiana la proprietà esclusiva della quota di 2/12 (quota residua rispetto alla quota di 10/12 della quale la signora Pia Faggiana è già proprietaria) dei beni immobili così distinti al CT del Comune di Vestenanova VR: foglio 19, particelle 228, 436, 437, 1145, disponendo l'assolvimento degli ulteriori oneri prescritti per la pubblicità del decreto ex art. 3, comma 2 e 5, legge n. 346/1976, ordinando la trascrizione del decreto presso la competente Agenzia del Territorio ove non vengano proposte opposizioni nei termini di legge. Si avverte che contro tale decreto chiunque vi ha interesse potrà proporre opposizione entro 60 giorni dalla scadenza del termine di affissione ai sensi dell'art. 3, comma 5, legge n. 346/1976.

Il richiedente
avv. Roberto Gambaretto

TU16ABM7170 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MARSALA

Usucapione speciale ex art. 1159 c.c.

L'avv. Margherita M. Barraco, con studio in 91022 Castelvetro (TP) nella via Rampingallo n. 5, procuratore di Cordio Ignazio, nato a Castelvetro il 12.06.1954, ha chiesto,

con ricorso ex art. 1159-bis c.c. che il sig. Cordio Ignazio usucapisce e potesse così acquistare la proprietà del terreno sito in Castelvetro, via F. Turati n. 52, riportato nel catasto terreni di quel Comune al foglio 37, p.lla 774 di mq 185. Il Giudice dell'intestato Tribunale, accogliendo la richiesta, onerava il ricorrente di Cordio Ignazio di provvedere in relazione all'emesso decreto di accoglimento, ai medesimi oneri previsti dall'art. 3, II comma, L. 346/76. Il decreto veniva notificato alle parti ed ai fini dell'affissione, previa consegna all'ufficio UNEP del Tribunale di Marsala, in data 21.07.2016.

Castelvetro, li 22.07.2016

avv. Margherita M. Barraco

TX16ABM7291 (A pagamento).

PROROGA TERMINI

PREFETTURA DI GENOVA

Proroga termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Genova,
Vista la richiesta presentata dalla Banca d'Italia, sede di Genova, con nota n. 0422280/16 del 25 marzo 2016;
Considerato che nella giornata del 22 marzo u.s. le filiali di seguito indicate della Banca Carige S.p.a., non hanno potuto operare regolarmente dalle ore 14,30 sino a fine orario a causa dell'assemblea del personale convocata da una Organizzazione Sindacale;

filiale n. 120 Agenzia 20, via Avio n. 2/R Genova (Sampierdarena) 16151 Genova;

filiale n. 123 Agenzia 23, via Pasquale Pastorino n. 26/R, Genova (Bolzaneto) 16162 Genova;

filiale n. 124 Agenzia 24, via Felice del Canto n. 4/A, Genova (Pontedecimo) 16164 Genova;

filiale n. 125 Agenzia 25, via Germano Jori n. 22/A, Genova (Rivarolo) 16159 Genova;

filiale n. 129 Agenzia 29, via Storace n. 35/R, Genova (Sampierdarena) 16151 Genova;

filiale n. 445 Agenzia 45, via Fasciotti n. 16, Genova (Rivarolo) 16159 Genova;

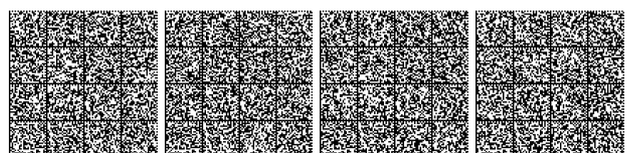
filiale n. 455 Agenzia 85, via Teglia n. 21/R, 16161 Genova;

filiale n. 456 Agenzia 86, via San Biagio n. 3/I, 16163 Genova;

Ritenuta l'urgenza di provvedere, come disposto dall'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

ai sensi e per gli effetti del citato decreto legislativo 15 gennaio 1948, n.1, il mancato funzionamento degli



sportelli sopraindicati della Banca Carige S.p.a. la cui durata resta accertata per la giornata del 22 marzo u.s. dalle ore 14,30 sino a fine orario, è riconosciuto causato da eventi eccezionali.

Genova, 30 marzo 2016

Spena

TU16ABP7165 (Gratuito).

PREFETTURA DI GENOVA

Proroga termini legali e convenzionali

Il prefetto della Provincia di Genova;

Vista la richiesta presentata dalla Banca d'Italia, sede di Genova, con nota n. 0402882/16 del 22 marzo 2016;

Considerato che nella giornata del 17 marzo u.s. la filiale n. 110 agenzia 10 di Genova - via Galata n. 51 A/R della Banca Carige S.p.A., non ha potuto operare regolarmente dalle ore 14.30 sino a fine orario a causa dell'assemblea del personale convocata da una organizzazione sindacale;

Ritenuta l'urgenza di provvedere, come disposto dall'art. 2 del decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1;

Decreta:

Ai sensi e per gli effetti del citato decreto legislativo 15 gennaio 1948, n. 1, il mancato funzionamento dello sportello sopraindicato della Banca Carige S.p.A. la cui durata resta accertata per la giornata del 17 marzo u.s. dalle ore 14.30 sino a fine orario, è riconosciuto causato da eventi eccezionali.

Genova, 23 marzo 2016

Spena

TU16ABP7167 (Gratuito).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

TRIBUNALE DI ANCONA

Dichiarazione di morte presunta

*Procedimento N.G.R. 1678/2015 - Definito con sentenza
n. 4 del 2016*

Si rende noto che in accoglimento della domanda proposta da Leandri Roberto nato il 14 settembre 1928 ad Osimo, il Tribunale di Ancona in composizione collegiale, con sentenza n. 4/2016 emessa l'11 maggio 2016 e depositata in cancelleria il 17 maggio 2016, ha dichiarato la morte presunta

del signor Leandri Aldo – nato il 6 giugno 1911 ad Osimo (AN) ed ivi scomparso in data 13 settembre 1945 – alla data del 13 settembre 1945, giorno a cui risale l'ultima sua notizia.

avv. Guglielmo De Marco

TU16ABR7171 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

SOC. COOP. AGR. A.S.A. - AGRICOLTORI SESSANI ASSOCIATI A R.L.

in liquidazione coatta amministrativa

*Avviso dell'avvenuto deposito del rendiconto
e del piano di riparto finale*

Il Commissario Liquidatore avvisa che presso il Tribunale di S. Maria C.V. in data 15/07/2016 sono stati depositati il conto di gestione ed il piano di riparto finale tra i creditori della Soc. Coop. Agr. A.S.A. Agricoltori Sessana Associati a r.l. in L.C.A..

Gli interessati, entro quindici giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono prendere visione del piano di riparto presso l'indicato Tribunale ed eventualmente proporre al Commissario Liquidatore le loro osservazioni o istanze a mezzo lettera raccomandata a.r. o a mezzo pec davide.cortellessa@avvocatismcv.it.

Il commissario liquidatore
avv. Davide Cortellessa

TX16ABS7234 (A pagamento).

BANCA NETWORK INVESTIMENTI S.P.A.

in liquidazione coatta amministrativa

Tribunale di Milano: nr. 1/2014 - 27/2012 l.c.a.

Sede legale: piazzetta Guastalla, 1 - 20122 Milano

Capitale sociale: euro 10.068.157,00 i.v.

Registro delle imprese: n. 04114040969

Partita IVA: 04114040969

Deposito di modifiche allo stato passivo

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 86, ottavo comma, D.Lgs. 385/93, si informa che in data 22 luglio 2016 sono state depositate presso la Cancelleria del Tribunale di Milano, Sezione Fallimenti, le modifiche allo stato passivo della Procedura.

Banca Network Investimenti S.p.A. in l.c.a. - I commissari liquidatori

avv. Roberto Pincione

prof. avv. Giuseppe Santoni

TX16ABS7240 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A. Direzione territoriale produzione di Napoli

*Estratto decreto di espropriazione
n. 01 del 12.01.2016*

Rende noto che con Decreto di Espropriazione n. 01 del 12.01.2016, ha pronunciato a favore del Comune di Casoria, l'espropriazione degli immobili, di seguito riportati e censiti nel Comune di Casoria, necessari per la realizzazione di attraversamenti ferroviari: Sottopasso Stella Km 187+300 e cavalca ferrovia in località Treluci, al Km 189+424 della Linea Foggia - Napoli.

Ditte espropriate:

1) Terreno in Comune di Casoria, Foglio 3, mappali 1796 e 1798, di proprietà della ditta: Rullo Fortuna, nata a Casoria il 23.03.1965. Indennità di espropriazione € 18.500,00;

2) Terreno in Comune di Casoria, Foglio 3 mappale 1794, di proprietà della ditta: Rullo Sabato, nato a Napoli il 16.06.1981. Indennità di espropriazione € 12.000,00

3) Terreno in Comune di Casoria, Foglio 3 mappale 1800, di proprietà della ditta: Rullo Rosaria, nata a Casoria il 22.09.1959. Indennità di espropriazione € 17.500,00

4) Terreno in Comune di Casoria, Foglio 3 mappale 1802, di proprietà della ditta: Rullo Lorenzo, nato ad Afragola il 28.06.1966. Indennità di espropriazione € 15.200,00

Il responsabile del procedimento espropriativo
ing. Marco Gallini

TX16ADC7290 (A pagamento).

COMUNE DI APRILIA Provincia di Latina

Ordine di pagamento indennità occupazione temporanea (ex art. 21 DPR 327/01) - Snam Rete Gas S.p.A. - Potenziamento del metanodotto denominato "Derivazione Per Aprilia DN 400 - DP 24 bar.

Il Dirigente richiamati:

- il d.P.R. 8 giugno 2001, n. 327, recante il Testo Unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di espropriazione per pubblica utilità e successive modifiche ed integrazioni (di seguito: Testo Unico);

- la determinazione n° 165 del 19 giugno 2014 del Comune di Aprilia - 5° Settore Lavori Pubblici e Manutenzioni con la quale è stato approvato il progetto definitivo, dichiarata la pubblica utilità nonché l'indifferibilità e l'urgenza, accertata

la conformità urbanistica ed apposto il vincolo preordinato all'esproprio/asservimento per il metanodotto "Potenziamento Derivazione per Aprilia DN 400 (16'') DP 24 bar e opere connesse;

- la Determinazione n. 220 del 22/10/2015 con la quale:

i) sono state disposte, a favore di Snam Rete Gas S.p.A., società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Snam S.p.A. con sede legale in S. Donato Milanese - piazza Santa Barbara n. 7, di seguito Società beneficiaria, azioni ablativo riguardanti terreni nel Comune di Aprilia (LT), interessate dal tracciato del metanodotto "Potenziamento Derivazione per Aprilia DN 400 (16'') DP 24 bar e opere connesse;

ii) sono stati stabiliti in modo urgente, ai sensi dell'art.22 del Testo Unico sull'espropriazione, gli importi delle indennità provvisorie per l'occupazione temporanea e per l'asservimento delle aree;

iii) è stato disposto (art.7) un termine di 30 giorni successivi all'immissione in possesso per la comunicazione della dichiarazione irrevocabile di accettazione delle indennità provvisorie da parte delle ditte interessate a questa Amministrazione;

Visti:

a) i verbali di immissione in possesso e stati di consistenza redatti dalla Società beneficiaria, in data 11 e 17 dicembre 2015, dei terreni di proprietà delle ditte n. 10, 15, 19 e 21 del piano particellare allegato alla determinazione n. 220 del 22/10/2015;

Considerato che con la sopra citata Determinazione n. 220 del 22/10/2015 sono stati stabiliti gli importi delle indennità provvisorie dell'asservimento per la messa in opera dell'infrastruttura;

Considerato che in caso di mancata accettazione o di rifiuto dell'indennità proposta occorre depositare il relativo importo presso la competente Ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle Finanze - Servizio depositi amministrativi - e che le ditte catastali:

1. Ditta n. 10 del piano particellare allegato alla Determinazione n. 220 del 22/10/2015, Lavezzo Claudio n. ad Aprilia (LT) il 30/10/1956, C.F. LVZ CLD 56R30 A341V, res. in via Mediana Cisterna, 25 - 04011 Aprilia (LT); non ha comunicato di accettare le indennità di asservimento ed occupazione e danni per il terreno identificato al NCT del comune di Aprilia (LT) - foglio 113 mappale 88, per un importo totale di 188,00 € (centottantotto/00);

2. Ditta n. 15 del piano particellare allegato alla Determinazione n. 220 del 22/10/2015, società Eurovivi di Cappelini Tito & C. - C.F. 01474940598, con sede in via Mediana Cisterna, 19 - 04011 Aprilia (LT), non ha comunicato l'accettazione delle indennità di asservimento ed occupazione e danni per il terreno identificato al NCT del comune di Aprilia (LT) - foglio 112 mappale 76, per un importo totale di 40,00 € (quaranta/00);

3. Ditta n. 19 del piano particellare allegato alla Determinazione n. 220 del 22/10/2015, Zamperlin Armando n. a Latina il 10/08/1946, C.F. ZMP RND 46M10 E472I, res. in via Virgilio, 13 - 04011 Aprilia (LT), non ha comunicato di accettare le indennità di asservimento ed occupazione e danni



per il terreno identificato al NCT del comune di Aprilia (LT) foglio 112 mappale 32, per un importo totale di 3.352,00 € (tremilatrecentocinquantadue/00);

4. Ditta n. 21 del piano particellare allegato alla Determinazione n. 220 del 22/10/2015, Zamperlin Lorenzo n. a Latina il 10/05/1953, C.F. ZMP LNZ 53E10 E472Q, res. in via Virgilio, 13 – 04011 Aprilia (LT), non ha comunicato di accettare le indennità di asservimento ed occupazione e danni per i terreni identificati al NCT del comune di Aprilia (LT) foglio 112 mappali 35 e 112, per un importo totale di 2.149,00 € (duemilacentocinquantaquattro/00);

ordina

Art. 1 - Ai sensi dell'articolo 26, comma 7, del Testo Unico, la Società Snam Rete Gas, beneficiaria dell'azione ablativa conseguente alla determinazione n. 220 del 22/10/2015 pubblici, senza indugio, la presente ordinanza nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel *Bollettino Ufficiale* della Regione Lazio, dandone immediata notizia ad eventuali terzi che risultino titolari di un diritto sull'immobile.

Art. 2 - Decorsi 30 giorni dagli adempimenti previsti dall'art. 1 senza che siano state notificate opposizioni, la Società Snam Rete Gas, beneficiaria dell'azione ablativa, di depositare senza indugio gli importi stabiliti a favore delle Ditte sopra richiamate, inerenti l'asservimento di terreni in comune di Aprilia (LT), presso la competente ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze – Servizi depositi amministrativi.

Art. 3 – La Società Snam Rete Gas, beneficiaria dell'azione ablativa, in esito al pagamento, deve inoltrare a questa Amministrazione idonea documentazione attestante l'esecuzione del presente provvedimento.

Dispone

La notifica del presente provvedimento a:

- Società Snam Rete gas S.p.A., sede legale in piazza Santa Barbara n. 7 – S. Donato Milanese;

- Lavezzo Claudio, res. in via Mediana Cisterna, 25 – 04011 Aprilia (LT);

- Eurovivai di Cappellini Tito & C., con sede in via Mediana Cisterna, 19 – 04011 Aprilia (LT);

- Zamperlin Armando, res. in via Virgilio, 13 – 04011 Aprilia (LT);

- Zamperlin Lorenzo, res. in via Virgilio, 13 – 04011 Aprilia (LT),

Avverso la presente ordinanza chiunque vi abbia interesse, potrà ricorrere entro 60 giorni dalla data di notifica e/o di pubblicazione al TAR del Lazio – sezione di Latina, ai sensi dell'art. 29 della D.Lgs. n. 104/2010.

Aprilia, 20/07/2016

Il dirigente del settore
Pellico Aristodemo

TX16ADC7302 (A pagamento).

COMUNE DI APRILIA Provincia di Latina

Ordine di pagamento indennità occupazione temporanea (ex art. 21 DPR 327/01) - Snam Rete Gas S.p.A. - Potenziamento del metanodotto denominato "Derivazione Per Aprilia DN 400 – DP 24 bar

Il Dirigente richiamati:

- il d.P.R. 8 giugno 2001, n. 327, recante il Testo Unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di espropriazione per pubblica utilità e successive modifiche ed integrazioni (di seguito: Testo Unico);

- la determinazione n° 165 del 19 giugno 2014 del Comune di Aprilia - 5° Settore Lavori Pubblici e Manutenzioni con la quale è stato approvato il progetto definitivo, dichiarata la pubblica utilità nonché l'indifferibilità e l'urgenza, accertata la conformità urbanistica ed apposto il vincolo preordinato all'esproprio/asservimento per il metanodotto "Potenziamento Derivazione per Aprilia DN 400 (16'') DP 24 bar e opere connesse;

- la Determinazione n. 220 del 22/10/2015 con la quale:

i) sono state disposte, a favore di Snam Rete Gas S.p.A., società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Snam S.p.A. con sede legale in S. Donato Milanese – piazza Santa Barbara n. 7, di seguito Società beneficiaria, azioni ablativo riguardanti terreni nel Comune di Aprilia (LT), interessate dal tracciato del metanodotto "Potenziamento Derivazione per Aprilia DN 400 (16'') DP 24 bar e opere connesse;

ii) sono stati stabiliti in modo urgente, ai sensi dell'art.22 del Testo Unico sull'espropriazione, gli importi delle indennità provvisorie per l'occupazione temporanea e per l'asservimento delle aree;

iii) è stato disposto (art.7) un termine di 30 giorni successivi all'immissione in possesso per la comunicazione della dichiarazione irrevocabile di accettazione delle indennità provvisorie da parte delle ditte interessate a questa Amministrazione;

Visti:

a) il verbale di immissione in possesso e stato di consistenza redatto dalla Società beneficiaria, in data 18.12.2015, dei terreni di proprietà della ditta n. 25 del piano particellare allegato alla determinazione n. 220 del 22/10/2015;

b) la lettera con la quale la ditta Società Agricola Immobiliare Aprilia di Alvaro Angelo Orlando & C. S.A.S, indicata al n. 25 del piano particellare, ha dichiarato di accettare senza riserve le indennità stabilite nella determinazione n. 220 del 22/10/2015;

Preso atto che da risultanze ipotecarie i beni di proprietà della Società Agricola Immobiliare Aprilia di Alvaro Angelo Orlando & C. S.A.S. sono gravati da ipoteca iscritta in data 23 agosto 2002 ai numeri 21768/3273 d'ordine e di formalità, a garanzia di un credito tributario ex art. 77 DPR 602, a favore del servizio Riscossione Tributi concessione di Latina, con sede in Latina e contro la società sopra indicata, per la nuda proprietà.



ordina

Art. 1 - Ai sensi dell'articolo 26, comma 7, del Testo Unico, la Società Snam Rete Gas, beneficiaria dell'azione ablativa conseguente alla determinazione n. 220 del 22/10/2015 pubblici, senza indugio, la presente ordinanza nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione Lazio, dandone immediata notizia ad eventuali terzi che risultino titolari di un diritto sull'immobile.

Art. 2 - Decorsi 30 giorni dagli adempimenti previsti dall'art. 1, la Società Snam Rete Gas, beneficiaria dell'azione ablativa corrisponda:

l'importo complessivo di € 79.493,00(euro settantanove-milaquattrocentonovantatré/00) stabilito con determinazione n. 220 del 22/10/2015 come indennità per l'occupazione temporanea, danni e l'asservimento dei terreni identificati al fg. 126 , mapp. 7, mapp. 6, mapp. 3 e mapp. 1 del Catasto Terreni del Comune di Aprilia, alla Società Agricola Immobiliare Aprilia di Alvaro Angelo Orlando & C. S.A.S., via Selciatella, 19 - C.F. 02531129158 - Ditta n. 25 del piano, previa esibizione, da parte della ditta proprietaria dei beni, di una dichiarazione del titolare del diritto di ipoteca, con firma autenticata, che autorizzi la riscossione della somma;

Art. 3 – Decorsi 30 giorni dagli adempimenti previsti dall'art. 1, senza che sia stata esibita la dichiarazione di cui all'art. 2 del presente provvedimento, la Società Snam Rete Gas, beneficiaria dell'azione ablativa depositi:

l'importo complessivo di € 79.493,00(euro settantanove-milaquattrocentonovantatré/00) stabilito con determinazione n. 220 del 22/10/2015 come indennità per l'occupazione temporanea, danni e l'asservimento dei terreni identificati al fg. 126 , mapp. 7, mapp. 6, mapp. 3 e mapp. 1 del Catasto Terreni del Comune di Aprilia, a titolo cauzionale, presso la competente ragioneria Territoriale del Ministero dell'economia e delle finanze – Servizio depositi amministrativi.

Art. 4 – La Società Snam Rete Gas, beneficiaria dell'azione ablativa, in esito al pagamento, deve inoltrare a questa Amministrazione idonea documentazione attestante l'esecuzione del presente provvedimento.

Dispone

La notifica del presente provvedimento a:

- Società Snam Rete gas S.p.A., sede legale in piazza Santa Barbara n. 7 – S. Donato Milanese;

- Società Agricola Immobiliare Aprilia di Alvaro Angelo Orlando & C. S.A.S., via Selciatella, 19 C.F. 02531129158;

Avverso la presente ordinanza chiunque vi abbia interesse, potrà ricorrere entro 60 giorni dalla data di notifica e/o di pubblicazione al TAR del Lazio – sezione di Latina, ai sensi dell'art. 29 della D.Lgs. n. 104/2010.

Aprilia, 20/07/2016

Il dirigente del settore
Pellico Aristodemo

TX16ADC7303 (A pagamento).

COMUNE DI APRILIA Provincia di Latina

Ordine di pagamento indennità occupazione temporanea (ex art. 21 DPR 327/01) - Snam Rete Gas S.p.A. - Potenziamento del metanodotto denominato "Derivazione Per Aprilia DN 400 - DP 24 bar.

Il Dirigente richiamati:

- il d.P.R. 8 giugno 2001, n. 327, recante il Testo Unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di espropriazione per pubblica utilità e successive modifiche ed integrazioni (di seguito: Testo Unico);

- la determinazione n. 165 del 19 giugno 2014 del Comune di Aprilia - 5° Settore Lavori Pubblici e Manutenzioni con la quale è stato approvato il progetto definitivo, dichiarata la pubblica utilità nonché l'indifferibilità e l'urgenza, accertata la conformità urbanistica ed apposto il vincolo preordinato all'esproprio/asservimento per il metanodotto "Potenziamento Derivazione per Aprilia DN 400 (16'') DP 24 bar e opere connesse;

- la Determinazione n. 220 del 22/10/2015 con la quale:

i) sono state disposte, a favore di Snam Rete Gas S.p.A., società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Snam S.p.A. con sede legale in S. Donato Milanese – piazza Santa Barbara n. 7, di seguito Società beneficiaria, azioni ablativo riguardanti terreni nel Comune di Aprilia (LT), interessate dal tracciato del metanodotto "Potenziamento Derivazione per Aprilia DN 400 (16'') DP 24 bar e opere connesse;

ii) sono stati stabiliti in modo urgente, ai sensi dell'art.22 del Testo Unico sull'espropriazione, gli importi delle indennità provvisorie per l'occupazione temporanea e per l'asservimento delle aree;

iii) è stato disposto (art.7) un termine di 30 giorni successivi all'immissione in possesso per la comunicazione della dichiarazione irrevocabile di accettazione delle indennità provvisorie da parte delle ditte interessate a questa Amministrazione;

Visti:

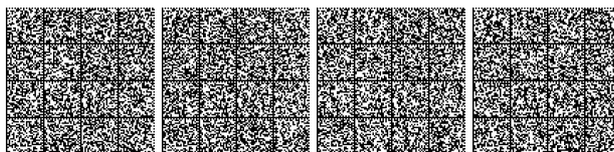
a) i verbali di immissione in possesso e stati di consistenza redatti dalla Società beneficiaria, in data 17.12.2015, dei terreni di proprietà della ditta n. 14 del piano particellare allegato alla determinazione n. 220 del 22/10/2015;

b) la lettera con la quale la ditta n. 14 ha dichiarato di accettare senza riserve le indennità stabilite nella determinazione n. 220 del 22/10/2015;

Preso atto della dichiarazione sostitutiva resa ai sensi degli artt. 48 e 76 del d.P.R. n. 445/2000 con la quale la ditta sopra citata, contestualmente alla accettazione delle indennità, ha dichiarato:

di essere proprietaria esclusiva degli immobili sopraindicati; dell'inesistenza di diritti di terzi a qualunque titolo sulle aree interessate dalle azioni ablativo, in particolare per diritti reali, pignoramenti, ipoteche, fallimenti e sequestri;

di assumersi, contestualmente all'accettazione delle indennità, ai sensi dell'art. 26, c.6 del Testo Unico, in relazione a eventuali diritti di terzi, l'obbligo di cedere a chiunque possa



vantare un diritto sull'area la quota di indennità a questi eventualmente dovuta, con esonero da ogni pretesa presente o futura dei Responsabili della procedura espropriativa e della Società beneficiaria del decreto ablativo;

Ritenuto pertanto che si possa procedere alla liquidazione; ordina

Art. 1 - Ai sensi dell'articolo 26, comma 7, del Testo Unico, la Società Snam Rete Gas, beneficiaria dell'azione ablativa conseguente alla determinazione n. 220 del 22/10/2015 pubblici, senza indugio, la presente ordinanza nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione Lazio, dandone immediata notizia ad eventuali terzi che risultino titolari di un diritto sull'immobile.

Art. 2 - Decorsi 30 giorni dagli adempimenti previsti dall'art. 1 senza che siano state notificate opposizioni, la Società Snam Rete Gas, beneficiaria dell'azione ablativa corrisponda:

l'importo complessivo di € 21.173,00 (euro ventunomilacentosettantatre/00) stabilito con determinazione n. 220 del 22/10/2015 come indennità per l'occupazione temporanea, danni e l'asservimento dei terreni identificati al fg. 111 , mapp. 28 e fg. 112 mapp. 64 del Catasto Terreni del Comune di Aprilia, alla società Agriverde S.S. di Cappellini Elio con sede in Campoverde di Aprilia, via Mediana Cisterna, 21 - C.F. 07412000585 - Ditta n. 14 del piano;

Art. 3 - La Società Snam Rete Gas, beneficiaria dell'azione ablativa, in esito al pagamento, deve inoltrare a questa Amministrazione idonea documentazione attestante l'esecuzione del presente provvedimento.

Dispone

La notifica del presente provvedimento a:

- Società Snam Rete gas S.p.A., sede legale in piazza Santa Barbara n. 7 - S. Donato Milanese;
- Agriverde S.S. di Cappellini Elio con sede in Campoverde di Aprilia, via Mediana Cisterna, 21.

Avverso la presente ordinanza chiunque vi abbia interesse, potrà ricorrere entro 60 giorni dalla data di notifica e/o di pubblicazione al TAR del Lazio - sezione di Latina, ai sensi dell'art. 29 della D.Lgs. n. 104/2010.

Aprilia, 20/07/2016

Il dirigente del settore
Pellico Aristodemo

TX16ADC7304 (A pagamento).

COMUNE DI CITTÀ DELLA PIEVE Provincia di Perugia

Avviso di deposito indennità di esproprio

Si dà avviso che con determinazione del 15/07/2016, n. 181, a seguito di decorrenza dei termini di cui all'art. 20, comma 1 del DPR 327/2001 ss.mm.ii., si è proceduto a disporre presso la Cassa Depositi e Prestiti il deposito dell'indennità provvisoria di esproprio per la realizzazione di marciapiede su S.R. 71 di Moiano lato destro, stabilita con determinazione

del 23.03.2016, n. 037, pari a €.377,30 a favore di Pagliaccia Maurizio C.F. PGLMRZ57H02C744C (*omissis*) proprietario dell'immobile da espropriare catastalmente identificato con foglio n.3, mappale n.392/parte per mq 20,32, pari € 185,19 a favore di Galeotti Livia C.F. GLTLVI72A50C744X (*omissis*) proprietario dell'immobile da espropriare catastalmente identificato con foglio n. 3, mappale n. 258/parte per mq 11,32, pari € 185,19 a favore di Galeotti Giorgio C.F. GLTGRG64T17C744N (*omissis*) proprietario dell'immobile da espropriare catastalmente identificato con foglio n. 3, mappale n. 258/parte per mq 11,32, pari € 23,16 a favore di Bittarello Nazzareno C.F. BTTNZR55A15C744V (*omissis*) proprietario dell'immobile da espropriare catastalmente identificato con foglio n. 3, mappale n. 1089/parte per mq 0,64, pari € 23,16 a favore di Balaguera Berta C.F. BLG-BRT66R68Z604B (*omissis*) proprietario dell'immobile da espropriare catastalmente identificato con foglio n. 3, mappale n. 1089/parte per mq 0,64, pari € 23,16 a favore di Bicarini Gianni C.F. BCRGNN68D25C662S (*omissis*) proprietario dell'immobile da espropriare catastalmente identificato con foglio n. 3, mappale n. 1089/parte per mq 0,64, pari € 460,05 a favore di ICCREA Banca Intesa S.p.a. P.IVA 02820100580 (*omissis*) proprietario dell'immobile da espropriare catastalmente identificato con foglio n. 3, mappale n. 1089/parte per mq 0,64 e 1090/parte per mq 11,95 e pari € 115,01 a favore di Soc. Calzoni S.a.s. P.IVA01866540543 (*omissis*) proprietario dell'immobile da espropriare catastalmente identificato con foglio n. 3, mappale n. 257/parte per mq 7,03. Si specifica che successivamente si procederà all'emanazione ed esecuzione del decreto di esproprio, di cui all'art. 20, comma 14 del DPR 327/2001 ss.mm.ii. Infine, si precisa che gli atti relativi al presente procedimento sono depositati presso l'Area Patrimonio e possono essere esaminati durante l'orario di ricevimento del pubblico.

Il responsabile dell'area
geom. Massimo Fattorini

TX16ADC7320 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

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

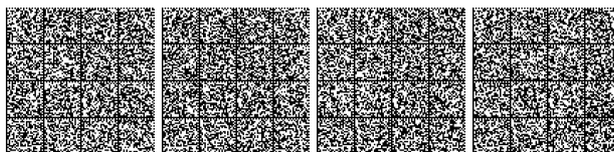
Sede sociale: via del Mare n. 36, 00071 Pomezia (RM)

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

Titolare: I.B.N. Savio S.r.l.

Med. MEFOXIN AIC 024027 Tutte le confezioni Cod. Prat. N1B/2016/1019

Var. tipo IB-B.II.d.1.g. Aggiunta di un parametro di specifica con il corrispondente metodo di prova. Decorrenza della modifica dal giorno successivo alla data della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.



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

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV16ADD7205 (A pagamento).

MAGALDI LIFE S.R.L.

Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE, e in applicazione del comma 1 bis dell'art. 35 del D. Lgs 219/2006.

Titolare A.I.C.: Magaldi Life S.r.l, via Case rosse 19/A, Salerno

Medicinale: OSSIGENO MAGALDI LIFE, AIC 038961

Confezioni: medicinale compresso in bombola e pacco bombola

Codice pratica N1A/2016/1348 - variazione IAIN, B.II.f.1 a) 1. Riduzione della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita (da 5 a 2 anni)

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sul (paragrafo 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

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

Il legale rappresentante
dott. Emilio Magaldi

TX16ADD7218 (A pagamento).

MASTELLI S.R.L.

Sede legale: via Bussana Vecchia n. 32 - Sanremo (IM)
Partita IVA: 00069630085

Comunicazione relativa all'annullamento della variazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale PLACENTEX.

Oggetto: Estratto del provvedimento di annullamento della variazione dell'AIC, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* P. II n.145 del 17/12/2015, ai sensi della determinazione AIFA del

25/08/2011: "Determina recante attuazione del comma 1bis dell'art. 35 del D.L. 24/04/2006, n.219" (*Gazzetta Ufficiale* Serie generale n. 204 del 02/09/2011)

Codice Pratica n. N1B/2015/4043 medicinale PLACENTEX.
Codice Farmaco: 004905 (tutte le confezioni)

Variazione di tipo IB tipologia B.I.a.2.a relativa alla specialità medicinale per uso umano PLACENTEX.

Titolare AIC Mastelli S.r.l. Codice fiscale n. 00069630085

Codici confezione: tutte, quale modifica apportata ai sensi dell'art.35, comma 1bis, del D.L. 24 /04/2006, n.219 e s.m.i., pubblicato, secondo i termini previsti dall'art. 2 della determinazione AIFA del 25/08/2011:" Determina recante attuazione del comma 1bis dell'art. 35 del D.L. 24 /04/2006, n.219", dalla Ditta Mastelli S.r.l. in data 17/12/2015 sulla GU Parte II n. 145 e' annullato d'ufficio, ai sensi del combinato disposto degli artt. 20, comma 3 e 21 nonies della Legge 241/90 e s.m.i..

Il presente provvedimento e' pubblicato per estratto sulla GU, Parte II, a cura dell'Azienda, come da Comunicato del 12/02/2013, disponibile sul sito istituzionale dell'AIFA: "Atti di annullamento delle variazioni di tipo I soggette al silenzio assenso", ed entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione.

L'amministratore delegato
Laura Cattarini Mastelli

TX16ADD7219 (A pagamento).

KONPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Pietro della Valle 1, 00193 Roma – Italia
Codice Fiscale: 08578171004

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

Medicinale: AKLAV

Confezione e numero di A.I.C.: 875 mg + 125 mg Compresse rivestite con film AIC n. 037828023

Codice pratica: N1B/2016/1669

Modifica di Tipo IB categoria B.III.1.a).3, consistente nell'aggiunta di un nuovo CEP R0-CEP 2012-078-Rev 02 per il p.a amoxicillin Thrydrate da parte di un nuovo produttore THE UNITED LABORATORIES (INNER MONGOLIA) CO.,LTD.

Codice pratica: N1A/2016/1600

Modifica di Tipo IAIN categoria B.III.1.a).3 consistente nell'aggiunta di un nuovo CEP R0-CEP 2011-375-Rev 00 per il p.a. Potassio clavulanato diluito con cellulosa microcristallina 1:1 da parte di un nuovo produttore SHANDONG NEW TIME PHARMACEUTICALS CO, LTD.

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 in G.U.

L'amministratore unico
Pasquale Mosca

TX16ADD7220 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

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

*Estratto comunicazione notificata regolare AIFA del
19/07/2016*

Tipo di modifica: Modifica stampati
Codice pratica: N1B/2015/2355; N1B/2015/2661
Specialità medicinale: CURCIX
Confezioni e numeri di A.I.C: 036512010; 036512022
Tipologia di variazione: C.I.z; C.I.3z

Modifica apportata: adeguamento dei testi alle modifiche introdotte dalla procedura PSUR WS FI/PSUR/0017/002 e del foglio illustrativo al formato leggibile.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 4.8, 4.9 e 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e il 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD7221 (A pagamento).

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

Codice SIS 8007

Sede legale: via Campobello, 15 - Pomezia (RM)
Codice Fiscale: 03840521003
Partita IVA: 03840521003

*Estratto comunicazione notificata regolare AIFA del
19/07/2016*

Tipo di modifica: Modifica stampati
Codice pratica: N1B/2015/4530
Specialità medicinale: SENSIGARD
Confezioni e numeri di A.I.C: 035335025; 035335037
Tipologia di variazione oggetto della modifica: C.I.Z,
C.I.2.a e C.I.3.z

Modifica apportata:

Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User test (QRD template) e adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette al QRD template.

Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea con le informazioni approvate a seguito della conclusione di una procedura di PSUR WS (IT/H/PSUR/0016/003).

Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea ai testi autorizzati per il prodotto di riferimento (ZANTAC).

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

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

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

TX16ADD7222 (A pagamento).



DOC GENERICI S.R.L.

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

*Estratto comunicazione
di notifica regolare V&A*

Codice Pratica: C1B/2016/764 - Medicinale: CLARITROMICINA DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 038497 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: NL/H/1029/001-002/IB/020, IB C.I.3.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifiche Apportate: aggiornamento di RCP e FI a seguito della procedura di PSUR WS IE/H/PSUR/0020/003.

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

Codice Pratica: N1B/2016/530 - Medicinale: LATANOPROST DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 038621 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazioni: IB C.I.2.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Armonizzazione di RCP e PIL al medicinale di riferimento su richiesta dell'Uff. di Farmacovigilanza come commitment a seguito della procedura di rinnovo e adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.6-4.9, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Tipologia variazione: IAIN C.I.3.a - Tipologia variazioni: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica stampati in accordo alla conclusione della procedura di PSUR single assessments (PSUSA/00002156/201508).

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Codice Pratica: N1A/2016/1628 - Medicinale: NIFEDIPINA DOC - Confezioni e Codice AIC: 036395

Codice Pratica: N1A/2016/1629 - Medicinale: NIFEDIPINA DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 034105

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

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

Sia i lotti già prodotti che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illu-

strativo 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.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD7223 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

*Estratto comunicazione
di notifica regolare V&A*

Codice Pratica: N1B/2015/900 - Medicinale: DELO-RAZEPAM DOC Generici - Confezione e Codice AIC: 036426017 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazione: IB C.I.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica del PIL a seguito di readability test ed adeguamento RCP ed Etichette a QRD.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta di RCP, PIL ed Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Codice Pratica: N1B/2015/1448 - Medicinale: ITRACONAZOLO DOC Generici - Confezione e Codice AIC: 035874015 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazione: IB C.I.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica del PIL a seguito di readability test ed adeguamento RCP ed Etichette a QRD.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta di RCP, PIL 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 alle Etichette.

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD7224 (A pagamento).



EUROGAS S.R.L.

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

Medicinale: AZOTO PROTOSSIDO EUROGAS – gas medicinale liquefatto; Confezioni e numeri AIC: 039295 – tutte le confezioni autorizzate;

Codice Pratica N1A/2016/1507

Tipologia variazione: Tipo IA in n. B.II.f.1.a)1 Riduzione della scadenza del prodotto finito da 5 a 3 anni.

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 *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Enrico Tresoldi

TX16ADD7225 (A pagamento).

EUROSPITAL S.P.A.

Sede legale: via Flavia, 122 - Trieste
Partita IVA: 00047510326

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

Medicinale: GLUCOSIO EUROSPITAL

Codice AIC e confezioni: AIC n. 032183016 - 032183028 - 032183030 - 032183055

Codice Pratica: N1B/2016/1495

Grouping of variations: 1 Tipo IB, categoria n. B.II.b.1.f, consistente nell'aggiunta di INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L. quale sito responsabile per tutte le operazioni di produzione del prodotto finito, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento secondario, per i medicinali sterili; 1 Tipo IAIN, categoria n. B.II.b.1.a, consistente nell'aggiunta di INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L. quale sito di confezionamento secondario; 1 Tipo IAIN, categoria n. B.II.b.2.c.2, consistente nell'aggiunta di INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L. quale sito responsabile del rilascio dei lotti compreso il controllo dei lotti; 2 Tipo IB categoria B.II.b.4.b e 3 Tipo IB categoria B.II.b.4.a consistenti nell'aggiunta delle dimensioni del lotto:

per Glucosio 5%, 850 litri per la confezione da 100 ml, 3.750 litri per la confezione da 250 ml, 7.500 e 14.800 litri per la confezione da 500 ml,

per Glucosio 10%, 7.500 litri per la confezione da 500 ml, limitatamente al sito di produzione di Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD7227 (A pagamento).

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

codice SIS 542

Sede legale e domicilio fiscale: via Sette Santi 3 - Firenze
Codice Fiscale: 00395270481

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.

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa della avvenuta approvazione, in data 22.07.16, della seguente modifica apportata in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008:

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Via Sette Santi 3, Firenze.

Medicinale (codice AIC) – dosaggio e forma farmaceutica: ZETAMICIN (024829) - 50 mg/ml soluzione iniettabile.

Confezioni: 024829020 – 1 fiala.

Codice pratica: N1B/2016/1746.

Tipologia variazione: Grouping of variations (var IA B.II.d.1.d + IB B.II.d.2.d).

Tipologia modifica: Eliminazione del parametro di specifica "tossicità anormale" + Aggiunta del metodo di Ph. Eur delle Endotossine Batteriche (LAL test Gel-Clot) in alternativa al metodo per la determinazione dei pirogeni.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

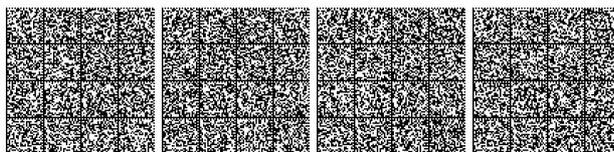
TX16ADD7231 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale: 00748210150

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

Titolare: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.
Specialità Medicinale: NAPROSYN



Confezione e Numero di AIC: 10% gel tubo da 50 g - AIC n. 023177102

Modifica apportata in accordo al Regolamento 1234/2008/CE.

Codice pratica: N1B/2016/1700.

Grouping of variations - Sostituzione di un sito di produzione per tutto il processo produttivo del prodotto finito incluso confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti (Doppel Farmaceutici S.r.l. -PC) e modifica del batch size per il nuovo sito

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

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX16ADD7235 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale: 00748210150

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

Titolare AIC: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.

Modifica apportata in accordo al Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Specialità medicinale: REXTAT

Confezioni e Numeri di AIC: in tutte le confezioni registrate (AIC n. 035638).

Codice pratica: N1B/2016/1724.

Grouping of variations costituito da:

B.III.1.a.3 tipo IAIN e B.I.d.1.a.4 tipo IB: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo per il principio attivo lovastatina da parte di un nuovo fabbricante in sostituzione (Sterling Biotech Limited - India, CEP n. R0-CEP 2014-146-Rev 00 in sostituzione di Recordati Campoverde) ed introduzione di un re-test period di 30 mesi per il principio attivo fornito dal suddetto fabbricante.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX16ADD7236 (A pagamento).

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

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

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

Registro delle imprese: Roma n. 03907010585

Codice Fiscale: 03907010585

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

Medicinale: DAPAGUT 33,1 mg/ml gocce orali, soluzione

Codice Farmaco: 037870019, 037870021

Procedura mutuo riconoscimento: NL/H/0877/001/IA/023

Codice pratica: N. C1A/2015/1178

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Numero e data della Comunicazione: AIFA/V&A/P/74250 del 19/07/2016

Modifica Apportata: Adeguamento degli stampati a seguito di raccomandazione del PRAC.

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

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

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

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

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

TX16ADD7237 (A pagamento).



ANGENERICO S.P.A.

Sede legale: via Nocera Umbra, 75 - Roma
Partita IVA: 07287621002

Comunicazione notificata regolare V&A

Medicinale: IBUPROFENE ANGENERICO
Codice farmaco: 034178018; 034178020; 034178032.
Codice Pratica N.: N1B/2016/1462

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping variation di tipo IA e IB

Tipo di modifica: Aggiornamento del Certificate of Suitability del produttore di materia prima Shasun Chemicals and Drugs Ltd da R1-CEP 1996-061-REV 08 a R1-CEP 1996-061-REV 10

Modifiche apportate: B.III.1.a.2. tipo IA e B.III.1.a.2. Tipo IB
Medicinale: PERMULCENS 400 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 043350014, 04335026.
Codice Pratica N.: N1B/2016/1464

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping variation di tipo IA e IB

Tipo di modifica: Aggiornamento del Certificate of Suitability del produttore di materia prima Shasun Chemicals and Drugs Ltd da R1-CEP 1996-061-REV 08 a R1-CEP 1996-061-REV 10

Modifiche apportate: B.III.1.a.2. tipo IA e B.III.1.a.2. Tipo IB

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Caretto

TX16ADD7238 (A pagamento).

UCB PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Varesina, 162 – 20156 Milano

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

Titolare: UCB Pharma S.p.A.

Medicinale: ATARAX, 20 mg/10 ml sciroppo – flacone da 150 ml - A.I.C. n. 010834012

Codice Pratica N1A/2016/1634

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.IV.1 "Modifica di un dosatore o di un dispositivo di somministrazione" a) "Aggiunta o sostituzione di un dispositivo che non costituisce parte integrante del confezionamento primario" 1) "Dispositivo munito di marcatura CE".

Modifica apportata: modifica dell'RCP (paragrafi 4.2 e 6.5) per aggiunta riferimento alla siringa per somministrazione orale.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del

decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2 e 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata 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 *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Laura Chiodini

TX16ADD7239 (A pagamento).

AMDIPHARM LIMITED

Sede legale: 3 Burlington Road, Dublin 4
Temple Chambers, Ireland
Partita IVA: IE6384596L

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

Medicinale; FUCITHALMIC

Confezione e numero di A.I.C.: 1% collirio, soluzione 5 g - AIC. 026928010

Codice Pratica N1B/2015/2487

Single Variation Tipo IB categoria B.II.b.3.a. consistente nella modifica minore del processo di produzione del prodotto finito. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della loro pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD7241 (A pagamento).



NOVARTIS EUROPHARM LTD

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

Medicinale: SANDIMMUN NEORAL 10, 25, 50 e 100 mg capsule molli

Confezioni: 029453014-029453026-029453038-029453053

Codice pratica: C1B/2016/-1488

No. di Procedura Europea: DE/H/4019/001-004/IB/016

Tipo IB, A.5. – Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/ importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità) *b)* attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti: modifica del nome del sito addizionale di confezionamento secondario da Pieffe Depositi S.r.l. Via Formellese km 4,300 - 00060; Formello - Roma; Italia a UPS Healthcare Italia S.r.l.; Via Formellese km 4,300 - 00060; Formello - Roma; Italia

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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

TX16ADD7242 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA 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 AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

Medicinale: LIORESAL, AIC 022999

Confezioni: tutte

Codice pratica: N1B/2016/1544

Gruppo di 9 variazioni relative al principio attivo:

Tipo IA, B.I.b.1.b: restringimento dei limiti di specifica per la determinazione tramite HPLC dell'impurezza BA 38447 (impurezza A) da 'Non più di 0,3%' a 'Non più di 0,15%'.

Tipo IA, B.I.b.1.b: restringimento dei limiti di specifica per la determinazione delle endotossine batteriche da 'Meno di 0,5 EU/mg' a 'Meno di 0,25 EU/mg'.

Tipo IA, B.I.b.1.d: eliminazione della specifica per l'identificazione tramite X-ray power diffraction della forma poliforma A di baclofene.

Tipo IA, B.I.b.1.d: eliminazione della specifica 'Non più di 2000 ppm' per la determinazione del solvente residuo metil-isobutil-chetone.

Tipo IA, B.I.b.1.d: eliminazione della specifica 'Non più di 2 ppm' per la determinazione dell'arsenico tramite ICP-OES.

Tipo IA, B.I.b.2.a: modifica minore della procedura di prova 'Determinazione delle impurezze tramite HPLC'.

Tipo IA, B.I.b.2.a: modifica minore della procedura di prova 'Identificazione tramite X-ray power diffraction'.

Tipo IB, B.I.b.2.b: eliminazione della procedura di prova 'Determinazione dell'arsenico tramite ICP-OES'.

Tipo IB, B.III.1.a.1: presentazione di un nuovo certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea presentato da un fabbricante del principio attivo già approvato.

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
Anna Ponzianelli

TX16ADD7243 (A pagamento).

ITALIANA LABORATORI BOUTY S.P.A.

Partita IVA: 00844760157

Modifiche di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012

Comunicazione di notifica regolare: AIFA/V&A/P/74285 del 19/07/2016

Codice Pratica: N1B/2016/1419

Medicinale: CALMINE AIC n. 028279014 – 200 mg compresse rivestite – 12 compresse

Titolare AIC: S.p.A. Italiana Laboratori Bouty via Vanvitelli n. 4 – 20129 Milano

Tipologia variazione: - IB unforeseen, C.I.z)

Tipo di Modifica: Modifica Stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alla nota di FV del 22/03/2016 (Prot. n. FV/SP/GP 0029713)

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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 rappresentante legale
Giorgio Pisani

TX16ADD7249 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: C1A/2016/967

N. di Procedura: SE/H/1201/001-002/IA/007

Medicinale: METOPROLOLO AUROBINDO, codice AIC 041704 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

Tipologia variazione: IAin - C.I.z

Modifica Apportata: Aggiunta della frase relativa alle modalità di segnalazione degli eventi avversi negli stampati (RCP e FI).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafo 4 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda Titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD7250 (A pagamento).

INNOVA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale: 90032460322

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

Titolare AIC: Innova Pharma S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano.

Modifica apportata in accordo al Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Specialità medicinale: LOVINACOR

Confezioni e Numeri di AIC: in tutte le confezioni registrate (AIC n. 035615).

Codice pratica: N1A/2016/1567

Var. A.7 tipo IA: Eliminazione di un sito di produzione del principio attivo lovastatina (Biocon Limited - India).

Codice pratica: N1B/2016/1724.

Grouping of variations costituito da:

B.III.1.a.3 tipo IAIN e B.I.d.1.a.4 tipo IB: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo per il principio attivo lovastatina da parte di un nuovo fabbricante in sostituzione (Sterling Biotech Limited - India, CEP n. R0-CEP 2014-146-Rev 00 in sostituzione di Recordati Campoverde) ed introduzione di un re-test period di 30 mesi per il principio attivo fornito dal suddetto fabbricante.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX16ADD7251 (A pagamento).

BIOTEST PHARMA GMBH

Sede: Dreieich-Germania

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

Comunicazione di notifica regolare AIFA/V&A/P/66756 del 27/06/2016

Codice pratica: N1B/2016/1471

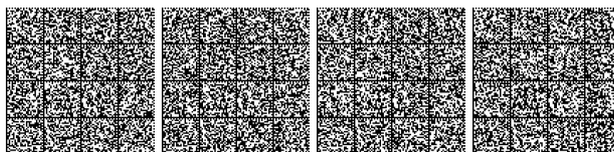
Protocollo n. 43239 del 26/04/2016

Specialità medicinale: MEGALOTECT

Confezioni e numeri: flaconcino da 10 ml AIC 026167041, flaconcino da 50 ml AIC 026167054

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH

N. e tipologia variazione: Grouping di due variazioni di tipo IB: B.I.b.2 e), B.II.d.2.e)



Da:

“Anti A titer, 1: <64., Indirect haemagglutination, Ph. Eur., current edition, 2.6.20”

“Anti B titer, 1: <64., Indirect haemagglutination, Ph. Eur., current edition, 2.6.20”

A:

“Anti A haemagglutinins, 1: </=64., Direct haemagglutination, Ph. Eur., current edition, 2.6.20, method B”

“Anti B haemagglutinins, 1: </=64., Direct haemagglutination, Ph. Eur., current edition, 2.6.20, method B”

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

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

Biotest Italia - L'amministratore delegato
rag. Franz Pivetti

TX16ADD7252 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

Riduzioni di prezzo al pubblico di specialità medicinale

Medicinale: DAGES

20 mg capsula rigida gastroresistente - 14 capsule - AIC n. 042276028, Classe A (1-48) - Prezzo Euro 6,26; 10 mg capsula rigida gastroresistente- 14 capsule - AIC n. 042276016 - Classe A (1-48) - Prezzo Euro 3,43

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA del 03.07.2006 e 27.09.2006, entreranno in vigore il giorno dopo la loro pubblicazione in G.U.

L'amministratore unico
Danilo Graticola

TX16ADD7253 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

Medicinale: CALCIO LEVOFOLINATO PHARMACARE

Confezione e numero di A.I.C.: 036086 – in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: NIB/2016/1449

Grouping of variations composta da n. 4 Modifiche di Tipo IB, categoria n. B.III.1.a)5: presentazione di nuovi certificati di conformità alla farmacopea europea per il produttore di p.a. già autorizzato, GMT FINE CHEMICALS SA, Svizzera, da R0-CEP 2008-320-Rev 00 a R1-CEP 2008-320-Rev 01.

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

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

L'amministratore unico
Danilo Graticola

TX16ADD7255 (A pagamento).

MACLEODS PHARMA UK LIMITED

Sede legale: Wynyard Park House, Wynyard Avenue - Wynyard - Billingham - TS22 5TB - UK

Partita IVA: GB162104648

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA/V&A/P/110215 del 22/10/2014.

Medicinale: ESCITALOPRAM MACLEODS 10 mg e 20 mg compresse rivestite con film AIC n. 042120, in tutte le confezioni autorizzate Procedura Europea n. PT/H/829/001-003/IB/02

Codice pratica: C1B/2014/137

Tipologia variazione: Tipo IB categoria n. C.I.2.a

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione nella GURI della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine. 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 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 RCP 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
Vijay Agarwal

TX16ADD7257 (A pagamento).



MACLEODS PHARMA UK LIMITED

Sede legale: Wynyard Park House, Wynyard Avenue - Wynyard - Billingham - TS22 5TB - UK
Partita IVA: GB 162104648

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

Medicinale: ESCITALOPRAM MACLEODS 10 mg e 20 mg compresse rivestite con film AIC n. 042120, in tutte le confezioni autorizzate Procedura Europea n. PT/H/0829/02-03/IB/004

Codice pratica: C1B/2014/2427

Tipologia variazione: Single variation Tipo IB n. B.II.a.2.a

Tipo di Modifica: Modifica nelle dimensioni della forma farmaceutica per compresse a rilascio immediato. Modifica apportata: modifica dello spessore delle compresse

Procedura Europea n. PT/H/0829/02-03/IA/006

Codice pratica: C1A/2015/1871

Tipologia variazione: Single variation Tipo IA in n. B.II.b.2.c.2

Tipo di Modifica: Aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti, compreso il controllo dei lotti

Modifica apportata: Aggiunta del sito Idifarma Desarrollo Farmacéutico, S.L. (Spagna) per il rilascio e il controllo dei lotti

Procedura Europea n. PT/H/0829/IA/007/G

Tipologia variazioni: Grouping of variations Tipo IA n. B.I.b.1.c. e B.I.b.2.a.

Tipo di Modifiche: Aggiunta di una nuova specifica del principio attivo; Modifica minore di una procedura di prova per il principio attivo.

Modifiche apportate: Aggiunta di un nuovo parametro e relativo test alla specifica Residual solvent (GC) 'Methyl Vinyl Ketone' Method I. Modifica minore della procedura per la determinazione di 'Enantiomeric Purity' (HPLC).

Procedura Europea n. PT/H/0829/IA/008/G

Tipologia variazioni: Grouping of variations Tipo IA n. B.II.b.4.a., B.II.b.2.a., B.II.b.2.a.

Tipo di Modifiche: Aggiunta di una dimensione del lotto del prodotto finito, fino a 10 volte; Aggiunta di siti di controllo dei lotti.

Modifiche apportate: Aggiunta di una dimensione del lotto del prodotto finito, fino a 10 volte. Aggiunta di Zeta Analytical Ltd. e MCS Laboratories Ltd per il controllo dei lotti del prodotto finito. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della pubblicazione in GU.

Un procuratore
Vijay Agarwal

TX16ADD7259 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

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

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

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

Specialità Medicinale: NORVASC (amlodipina besilato)

Numeri di AIC e confezioni:

5mg compresse AIC n. 027428010

10mg compresse AIC n. 027428022

Procedura n.: UK/H/5127/01-02/IA/023/G

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Specialità Medicinale: AMLODIPINA Pfizer Italia (amlodipina besilato)

Numeri di AIC e confezioni:

5mg compresse AIC n. 027444013

10mg compresse AIC n. 027444025

Procedura n.: UK/H/5127/05-06/IA/023/G

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Specialità Medicinale: AMLODIPINA Pfizer (amlodipina besilato)

Numeri di AIC e confezioni:

5mg & 10mg compresse AIC n. 043044 (tutte le confezioni)

Procedura n.: UK/H/5552/01-02/IA/010/G

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Procedura n.: UK/H/xxxx/IA/464/G

Codice pratica: C1A/2016/2235

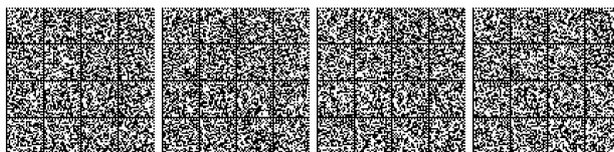
Tipo di modifica: Grouping di 2 variazioni tipo IA: n. 1 variazione tipo IA in B.III.1. - Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea dal nuovo fabbricante Moehs Catalana S.L. registrato come fornitore alternativo del principio attivo amlodipina besilato (R1-CEP 2005-237-Rev 01); n. 1 variazione tipo IA B.I.b.1. - aggiunta della specifica del solvente residuo relativo alla sostanza attiva di Moehs

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in Gazzetta

Ufficiale possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD7271 (A pagamento).



PFIZER ITALIA S.R.L.

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

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

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

Specialità Medicinale: NORVASC (amlodipina besilato)

Numeri di AIC e confezioni:

5mg compresse AIC n. 027428010

10mg compresse AIC n. 027428022

Procedura n.: UK/H/5127/01-02/IA/022/G

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Specialità Medicinale: AMLODIPINA Pfizer Italia (amlodipina besilato)

Numeri di AIC e confezioni:

5mg compresse AIC n. 027444013

10mg compresse AIC n. 027444025

Procedura n.: UK/H/5127/05-06/IA/022/G

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Specialità Medicinale: AMLODIPINA Pfizer (amlodipina besilato)

Numeri di AIC e confezioni:

5mg & 10mg compresse AIC n. 043044(tutte le confezioni)

Procedura n.: UK/H/5552/01-02/IA/009/G

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Procedura n.: Procedura n. UK/H/xxxx/IA/465/G

Codice pratica: C1A/2016/2214

Tipo di modifica: Modifica tipo IA A.7 - Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo) - Eliminazione il sito di produzione del prodotto finito, Pfizer Pharmaceuticals LLC.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in Gazzetta

Ufficiale possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD7272 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

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

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

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

Specialità Medicinale: ZIMOX (amoxicillina triidrata)

Numero di AIC e confezione: 100mg/ml gocce orali, sospensione, 1 flacone da 20ml

AIC n. 023086186

Titolare AIC: PFIZER ITALIA S.r.l.

Codice pratica: N1B/2016/1546

Tipo di modifica: variazione tipo IB B.II.b.5 - Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito c) Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa per eliminazione del controllo in corso di fabbricazione "bulk density"

Specialità Medicinale: ZIMOX (amoxicillina triidrata)

Numeri di AIC e confezioni:

250mg/5ml polvere per sospensione orale - 1 flacone da 100ml

AIC 023086097

100mg/ml gocce orali, sospensione - 1 flacone polvere da 20ml

AIC 023086186

Titolare AIC: PFIZER ITALIA S.r.l.

Codice pratica: N1B/2016/1606

Tipo di modifica: variazione tipo IB B.II.c.1 - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti di un eccipiente g) In mancanza di monografie concernenti l'eccipiente nella farmacopea europea o nella farmacopea nazionale di uno Stato membro, una modifica della specifica dalla farmacopea interna ad una farmacopea non ufficiale o a quella di un paese terzo per correzione del riferimento dell'eccipiente sodio citrato tribasico anidro da Farmacopea Europea a Farmacopea US.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in Gazzetta

Ufficiale possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD7273 (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: 26 novembre 2015)

Specialità medicinali: FOSAMAX

Confezione e numero di A.I.C.:

“10 mg compresse” 14 compresse A.I.C. n. 029052038

Titolare A.I.C. Merck Sharp & Dohme Limited

Rappresentante in Italia: MSD Italia S.r.l.

Codice Pratica: N1B/2015/5562

Ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB – tipologia C.I.z) Aggiornamento delle Informazioni sul Prodotto (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafo 4 del Foglio Illustrativo) a seguito delle raccomandazioni del PRAC adottate il 10 settembre 2015 e pubblicate sul sito EMA il 6 ottobre 2015 relative ai segnali di osteonecrosi del canale auditivo esterno per i medicinali contenenti bisfosfonati.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Marozza

TX16ADD7276 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.

Sede: via Monterosso 273 - Caronno P. (VA)

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

Titolare: L.F.M.

Medicinale: JODOCUR Conf.:tutte; AIC 020364.

Tipo di modifica: Var IA n. B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP BASF CORPORATION R1 CEP 2008-179-Rev00.

Codice Pratica N1A/2016/1631.

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.

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

TX16ADD7279 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

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

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

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

Specialità medicinali: PLSBUMIN

N. Serie AIC: (028989)

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

Variazione Tipo IAIN, n. B.V.a.l.d: Inclusione di un Master File del plasma aggiornato o modificato, quando le modifiche non hanno un impatto sulle proprietà del prodotto finito.

Pertanto si approva la seguente modifica:

Da: Certificato PMF approvato da EMA il 19 Giugno 2015 (dell'Istituto Grifols S.A): EMEA/H/PMF/000002/04/IB/022

A: Certificato PMF approvato da EMA il 01 Aprile 2016 (dell'Istituto Grifols S.A): EMEA/H/PMF/000002/04/AU/023/G

Codice Pratica: N1A/2016/1370

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

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

Il procuratore
Alessandra D'Amici

TX16ADD7281 (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. S.p.A. - Viale Shakespeare, 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: AMIODAR

Confezioni e numero di AIC: 150 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso EV

5 Fiale - AIC n. 022033029

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Codice pratica: N1B/2016/1293



Var. Tipo IB: B.III.1.a). 5: Sostituzione del Produttore del Principio attivo "amiodarone HCl" dotato di CEP: Cambrex Profarmaco Milano Srl Via Curiel, 34 - Italia 20067 Paullo, Milano R1-CEP 2005-127 REV 01 - 21/09/2012

Sostituisce Sanofi Chimie - Route D'Avignon - Aramon (France)

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD7282 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede: via Canino n. 21 - Roma
Codice Fiscale: 05101501004

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.

Titolare AIC: Visufarma S.p.A

Codice pratica: N1B/2016/1739

Specialità medicinale: VISUMETAZONE (AIC n 015980016); VISUMETAZONE DECONGESTIONANTE (AIC n 016458010); VISUMETAZONE ANTIBIOTICO (AIC n 022729026); VISUMETAZONE ANTISTAMINICO (AIC 015912013)

Tipo di modifica: Grouping of variations contenente 4 variazioni di tipo B.II.a.3.b)6. Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito e più precisamente: sostituzione di un solo eccipiente con un eccipiente comparabile avente le stesse caratteristiche funzionali e a livello simile.

Codice pratica: N1B/2016/1765

Specialità medicinale: VISUMIDRIATIC 10mg/ml e VISUMIDRIATIC 5 mg/ml (AIC n 018002016 e 018002030); VISUMIDRIATIC FENILEFRINA (AIC n 020698015).

Tipo di modifica: Grouping of variations contenente 3 variazioni di tipo B.II.a.3.b)6. Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito e più precisamente: sostituzione di un solo eccipiente con un eccipiente comparabile avente le stesse caratteristiche funzionali e a livello simile.

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

L'amministratore delegato - Visufarma S.p.A.
Paolo Ciocchetti

TX16ADD7283 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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

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/74292 del 19.07.2016

Medicinale: TRICORTIN codice farmaco: 019941020
Codice Pratica: N1B/2016/792

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB C.I.6.b) -Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo su richiesta dell'Ufficio di Farmacovigilanza nell'ambito della procedura di rinnovo

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1 del RCP e corrispondente paragrafo del FI) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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 FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GU della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
Marina Manara

TX16ADD7284 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino
Codice Fiscale: 08028050014

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati: AIFA/V&A/P/74249 - Codice pratica: N1B/2016/1437

Medicinale: KENDO

Confezioni e numeri di A.I.C.: in tutte le confezioni autorizzate, AIC n 038061

Tipologia variazione oggetto delle modifiche: tipo IB, categoria C.I.z;

Modifica apportata: Modifica stampati in seguito alla richiesta pervenuta dall'Ufficio di Farmacovigilanza il 22 marzo 2016 avente come oggetto "Richiesta di modifica stampati dei medicinali contenenti Ibuprofene."



È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD7286 (A pagamento).

MONICO S.P.A.

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

Medicinale: AMINOFILLINA MONICO (AIC: 030782 015), 240 mg/10 ml 5 fiale.

Codice pratica: N1A/2016/1513

Tipologia e numero della variazione: IA - B.III.1 a) 2. "Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato" relativo al principio attivo Aminofillina (produttore: Siegfried Pharmachemikalien Minden GMBH), per il seguente aggiornamento di CEP: da R1-CEP 2007-288-Rev 00 a R1-CEP 2007-288-Rev 01.

Data d'implementazione modifica: 22/04/2016. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: EFEDRINA CLORIDRATO MONICO (AIC: 030791 014), 25 mg/1 ml 5 fiale

Codice pratica: N1A/2016/1516

Tipologia e numero della variazione: IA - B.III.1 a) 2. "Presentazione di un Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato presentato da un fabbricante già approvato" relativo al principio attivo Efedrina Cloridrato (produttore: Siegfried Pharmachemikalien Minden GMBH), per il seguente aggiornamento di CEP: da R1-CEP 2006-234-Rev 00 a R1-CEP 2006-234-Rev 01.

Data d'implementazione modifica: 29/04/2016. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinali: Elettrolitica di Reintegrazione con Glucosio e Sodio Gluconato MONICO (AIC: 030813), confezioni: tutte; Elettrolitica di Reintegrazione con Potassio, Glucosio e Sodio Gluconato MONICO (AIC: 031402), confezioni: tutte; Elettrolitica di Reintegrazione con Sodio Gluconato MONICO (AIC: 030862), confezioni: tutte; Elettrolitica di Reintegrazione pH 7,4 con Sodio Gluconato MONICO (AIC: 031398), confezioni: tutte;

Elettrolitica Equilibrata Enterica MONICO (AIC: 030857), confezioni: tutte; Elettrolitica Equilibrata Gastrica MONICO (AIC: 030858), confezioni: tutte; Elettrolitica Equilibrata Gastrica con Glucosio MONICO (AIC: 030821), confezioni: tutte; Elettrolitica Equilibrata Pediatrica MONICO (AIC: 030859), confezioni: tutte; Elettrolitica Reidratante MONICO (AIC: 030861), confezioni: tutte; Elettrolitica Reidratante con Glucosio MONICO (AIC: 031393), confezioni: tutte; Glucosio e Potassio Cloruro MONICO (AIC: 030866), confezioni: tutte;

Potassio Cloruro MONICO (AIC: 030815), confezioni: tutte; Ringer MONICO (AIC: 030869), confezioni: tutte; Ringer Acetato MONICO (AIC: 030870), confezioni: tutte; Ringer Lattato MONICO (AIC: 030871), confezioni: tutte;

Soluzione Cardioplegica MONICO (AIC: 030873), confezioni: 020 - sol. A flacone 480 ml + sol. B fiala 20 ml; 032 - sol. A sacca 480 ml + sol. B fiala 20 ml; 044 - sol. A flacone 480 ml; 095 - sol. A sacca 480 ml; Soluzione di Eurocollins MONICO (AIC: 030874), confezioni: 010 - sol A flacone 400 ml + sol. B flacone 100 ml; 034 - sol. A sacca 400 ml + sol. B sacca 100 ml; 046 - sol. A flacone 400 ml; 097 - sol. A sacca 400 ml; 109 - sol. A sacca 800 ml; 111 - sol. A sacca 1600 ml; 123 - sol. A sacca 4000 ml; Soluzione Polialinica Concentrata con Potassio MONICO (AIC: 030809), confezioni: tutte.

Codice pratica: N1B/2016/1615

Tipologia e numero delle variazioni: Grouping IB-by default - B.III.1 z) "Presentazione di un nuovo Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea presentato da un nuovo fabbricante (sostituzione)" + IB - B.I.b.1 h) "Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alle specifiche con il metodo di prova corrispondente" relativo al principio attivo Potassio Cloruro.

Manufacturer/CEP - Present: Chemische Fabrik Lehrte, Kothenwaldestrasse 2-6, 31275, Lehrte (Germany).

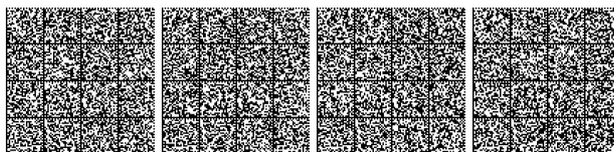
Proposed: K+S KALI GMBH, Bertha-von-Suttner-Strasse 7, Germany-34131 Kassel; CEP: R0-CEP 2010-380-Rev 01.

Bacterial Endotoxins (EU/g) - Proposed: ≤ 1.2 .

Data d'implementazione della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in *G.U.* I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinali: Morfina Cloridrato MONICO (AIC: 030798), confezioni: 019 - 10 mg/1 ml 5 fiale; 021 - 20 mg/1 ml 5 fiale; 033 - 10 mg/1 ml 1 fiala; 045 - 20 mg/1 ml 1 fiala.

Codice pratica: N1B/2016/1631



Tipologia e numero della variazione: IB - B.II.d.1 g)
 “Aggiunta di un nuovo parametro di specifica con il relativo metodo di prova”

Data d'implementazione della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in *G.U.* I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Il legale rappresentante
 dott. Enrico Monico

TX16ADD7287 (A pagamento).

SAPIO LIFE S.R.L.

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

Titolare AIC: Sapiro Life Srl, con sede legale in v. Silvio Pellico, 48 Monza

Prodotto Medicinale: OSSIGENO SAPIO LIFE

Codice Pratica N1A/2016/1213

Confezioni e numero AIC: tutte le confezioni di gas medicinale compresso: 039017013, 039017025, 039017037, 039017049, 039017052, 039017064, 039017076, 039017088, 039017090, 039017102, 039017114, 039017126, 039017138, 039017140, 039017153, 039017165, 039017177, 039017189, 039017191, 039017203, 039017215, 039017227, 039017239, 039017241, 039017254, 039017266, 039017278, 039017280, 039017292, 039017607, 039017595, 039017304, 039017316, 039017328, 039017330, 039017342, 039017355, 039017367, 039017379, 039017381, 039017393, 039017405, 039017417, 039017429, 039017431.

Prodotto Medicinale: ARIA SAPIO LIFE

Codice Pratica N1A/2016/1212

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni di gas medicinale in bombole e pacco bombole: 039605011 – 039605023, 039605035, 039605047, 039605050, 039605062, 039605074, 039605086, 039605098, 039605100, 039605112, 039605124, 039605136, 039605148, 039605151, 039605163, 039605175, 039605187, 039605199, 039605201, 039605213, 039605225, 039605237, 039605249, 039605252, 039605264, 039605276, 039605288, 039605290, 039605302, 039605314, 039605326, 039605338, 039605340, 039605353, 039605365.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012.

Tipologia variazione: tipo IA-IN. B.II.f.1.a)1. Tipo di modifica: Modifica della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita. Modifica apportata: riduzione del periodo di validità del medicinale confezionato in bombole e pacchi bombole, da: 5 anni a: 2 anni.

Prodotto Medicinale: AZOTO PROTOSSIDO SAPIO LIFE

Codice Pratica N1A/2016/1210

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni di gas medicinale liquefatto in bombole e pacco bombole: 039296013, 039296025, 039296037, 039296049, 039296052, 039296114.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012.

Tipologia variazione: tipo IA-IN. B.II.f.1.a)1. Tipo di modifica: Modifica della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita. Modifica apportata: riduzione del periodo di validità del medicinale confezionato in bombole e pacchi bombole, da: 5 anni a: 3 anni.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

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

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

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

Il direttore generale
 Filippo Lintas

TX16ADD7288 (A pagamento).

SAPIO PRODUZIONE IDROGENO OSSIGENO S.R.L.

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

Titolare AIC: Sapiro Produzione Idrogeno Ossigeno S.r.l., con sede legale in v. San Maurizio, 13 - 20123 - Milano

Prodotto Medicinale: OSSIGENO SAPIO

Codice Pratica N1A/2016/1213

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni di gas medicinale compresso: 038901017, 038901029, 038901031, 038901043, 038901056, 038901068, 038901070, 038901082, 038901094, 038901106, 038901118, 038901120, 038901132, 038901144, 038901157, 038901169, 038901171, 038901183, 038901195, 038901207, 038901219, 038901221, 038901233, 038901245, 038901258, 038901260, 038901272, 038901284,



038901296, 038901601, 038901599, 038901308, 038901310, 038901322, 038901334, 038901346, 038901359, 038901361, 038901373, 038901385, 038901397, 038901409, 038901411, 038901423, 038901435.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012.

Tipologia variazione: tipo IA-IN. B.II.f.1.a)1. Tipo di modifica: Modifica della durata di conservazione del prodotto finito così come confezionato per la vendita. Modifica apportata: riduzione del periodo di validità del medicinale confezionato in bombole e pacchi bombole, da: 5 anni a: 2 anni.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

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

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

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

Il direttore tecnico e operations
Corrado Ratti

TX16ADD7289 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini, 129 - 00144 Roma
Codice Fiscale: 00696360155
Partita IVA: 00696360155

Modifica stampati

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2016/1151

Medicinale: GLADEXA

Codice farmaco: 042133013; 042133025; 042133037;
042133049; 042133052; 042133 064

MRP N° PT/H/0858/001-002/IB/007

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

Modifica apportata: Modifica stampati in accordo alle conclusioni della procedura di Worksharing Pediatrico (PT/H/0006/PDW/001).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio Illustrativo) relativamente ai medicinali sopra elencati e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Laura Elia

TX16ADD7293 (A pagamento).

BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB

Stockholm - Svezia

Partita IVA: SE556673916401

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

Titolare AIC: Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11-SE 11123 Stockholm (Svezia).

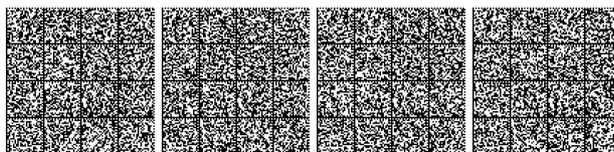
Medicinale: RISEDONATO BLUEFISH 35 mg compresse rivestite con film

AIC n. 040749 – tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2016/850 - MRP N° SE/H/934/001/IA/007

Tipo di modifica: Variazione tipo IAin – C.I.z.

Modifica apportata: Modifica dei paragrafi 4.4.e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e relativi paragrafi del Foglietto Illustrativo a seguito delle raccomandazioni PRAC adottate il 10 Settembre 2015, al fine di inserire l'osteonecrosi del canale uditivo esterno come effetto indesiderato molto raro.



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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il legale rappresentante
Ramon Vila

TX16ADD7296 (A pagamento).

ADDENDA PHARMA S.R.L.

Sede legale: viale Shakespeare n. 47 - 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: Addenda Pharma S.r.l. - Viale Shakespeare n. 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: TAUXIB

Confezioni e numero di AIC: 60 mg, 90 mg e 120 mg (AIC n. 035890)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: C1A/2016/2378 – Proc. UK/H/xxxx/IA/467/G

Var. IA: A.7 Eliminazione del sito Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A. – Pavia come sito responsabile del confezionamento primario e secondario del prodotto finito.

I lotti già prodotti sono 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 direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD7297 (A pagamento).

ADDENDA PHARMA S.R.L.

Sede legale: viale Shakespeare n. 47 - 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: Addenda Pharma S.r.l. - Viale Shakespeare n. 47 - 00144 Roma

Specialità medicinale: LUKASM 4 mg granulato

Confezioni e numero di AIC: Tutte (AIC n. 034004)

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012:

Cod. pratica: N1A/2016/900 - Proc. ws n. FI/H/xxxx/IA/44/G – SINGULAIR

Var. IA: A.7 Eliminazione del sito di produzione e controllo del prodotto finito: Merck Sharp & Dohme Corp, West Point PA, USA.

I lotti già prodotti sono 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 direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD7298 (A pagamento).

BRACCO IMAGING S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano

Codice Fiscale: 07785990156

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

Specialità medicinale: MULTIHANCE (AIC 034152)

Titolare: Bracco Imaging SpA, Via Egidio Folli 50, 20134 Milano

Procedura n. UK/H/234/001/IA/042

Codice Pratica C1A/2016/2295

B.II.b) 2 Change to importer, batch release arrangements and quality control testing of the finished product

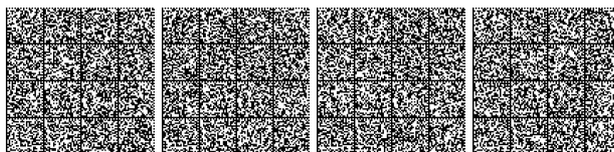
a) Replacement or addition of a site where batch control/testing takes place: Bracco Imaging S.p.A. facility located in Colletterto Giacosa, Italy.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

TX16ADD7299 (A pagamento).



BAXALTA ITALY S.R.L.

Sede: piazzale dell'Industria, 20 – 00144 Roma
Codice Fiscale: 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: N1A/2016/1343

Titolare: Baxalta Innovations GmbH – Industriestrasse, 67 – A 1221 Vienna

Specialità medicinale: FEIBA (AIC n. 024744043 – 024744068 – 024744056 – 024744070)

Tipologia variazione oggetto della modifica: tipo IA n. B.II.b.5.c Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito - Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa: eliminazione del limite IPC per la densità.

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 Elisa D'Ascenzi

TX16ADD7300 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Sede: via E. Fermi n. 1 - Alanno (PE)

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.

Titolare: Alfa Wassermann S.p.A.

Specialità medicinale: NEO BOROCILLINA BALSAMICA

Confezione e numero di AIC: "pastiglie" 16 – 18 - 20 pastiglie, AIC n. 024960027-029-041

Codice pratica: N1B/2016/1670

Tipologia variazione e modifica apportata: Raggruppamento di variazioni per aggiornamento ASMF della sostanza attiva Terpinidrina Idrata del produttore già autorizzato Cambrex Profarmaco Milano s.r.l.: 1 var. tipo IA n. A.4 per cambio dell'indirizzo amministrativo di Cambrex Profarmaco Milano Srl da Via Accademia 29, 20131 Milano a Via Curiel, 34 - 20067 Paullo (MI); 3 var. tipo IB n. B.I.a.2.e) per cambi minori al processo produttivo descritto nella RP; 1 var. tipo IA n. B.I.b.1.b) per restringimento del range previsto dalla specifica di rilascio della terpinidrina idrata per il test "Water" (da 8-10% a 9.0-10.0%); 1 var. tipo IB n. B.I.d.1.a) 4. per estensione del re-test period da 24 a 48 mesi.

Specialità medicinale: DICLOREUM DOLORE

Confezione e numero di AIC: 25 mg granulato per soluzione orale 10 -20 bustine, AIC n. 028618041-015

Codice pratica: N1B/2016/1738

Tipologia variazione e modifica apportata: variazione tipo IB unforeseen n. B.II.d z) Altre variazioni (correzione di un errore editoriale presente nei limiti del parametro di specifica "1-(2,6-dichlorophenyl)-2-indolinone" del prodotto finito).

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjikian

TX16ADD7301 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.
Sede: largo U.Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede: Biochemiestrasse, 10 A - 6250 Kundl

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

Medicinale: QUETIAPINA SANDOZ GmbH - AIC n. 040968 - Confezioni: tutte.

Titolare AIC: Sandoz GmbH

Codice Pratica: C1A/2016/1658 - N. Procedura EU: DK/H/1527/001,003-004/IA/028 – Var. Tipo IA -A.7: soppressione del sito di fabbricazione per l'intermedio del principio attivo (Riddhi Pharma, Gujarat, India).

Medicinale: CEFTRIAXONE SANDOZ GmbH - AIC n. 039062 - Confezioni: tutte.

Titolare AIC: Sandoz GmbH

Codice Pratica: C1A/2016/1911 - N. Procedura EU: NL/H/0423/001-007/IA/036/G – 3 Var. Tipo IA-B.II d.2 a): Modifiche minori ad una procedura di prova approvata (contaminazione particellare, limpidezza della soluzione, pH)+ 3 Var. Tipo IA - B.II.d.2 f): Modifica delle procedure di prova del prodotto finito (endotossine batteriche, sterilità, uniformità di unità di dosaggio) per rispecchiare la conformità alla PhEur ed eliminare il riferimento a metodi di prova interni obsoleti e relativa numerazione.

Medicinale: MIRTAPAZINA SANDOZ GmbH - AIC n. 037885 - Confezioni: tutte.

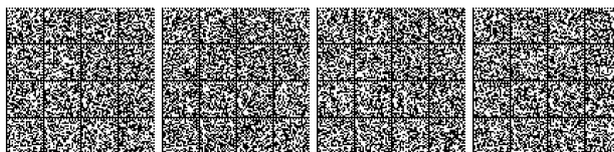
Titolare AIC: Sandoz GmbH

Codice Pratica: C1A/2016/2285 - N. Procedura EU: NL/H/0711/001-003/IA/037 – Var. Tipo IA- B.II b.2 a): aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove (S.C. Sandoz S.r.l. Targu Mures, Romania).

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD7306 (A pagamento).



SANDOZ S.P.A.

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

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

Medicinale: SIMVASTATINA SANDOZ AIC n. 037206
Confezioni: tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1B/2016/1464 n. Procedura EU: DE/H/2045/002/IB/048 Var. tipo IB - B.II.b.z): correzione di un errore nella descrizione del processo di granulazione per la produzione di una forma di dosaggio di prodotto finito.

Medicinale: SIMVASTATINA HEXAL AIC n. 037213
Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1B/2016/1465 n. Procedura EU: DE/H/2047/002/IB/034 Var. tipo IB - B.II.b.z): correzione di un errore nella descrizione del processo di granulazione per la produzione di una forma di dosaggio di prodotto finito.

Medicinale: QUETIAPINA SANDOZ AIC n. 040402
Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1A/2016/1677 n. Procedura EU: DK/H/1430/001/IA/025 Var. tipo IA - A.7: soppressione del sito di fabbricazione per un prodotto intermedio del principio attivo (Riddhi Pharma, Gujarat, India).

Medicinale: STRELICIA AIC n. 041880 Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/1053 n. Procedura EU: UK/H/4184/001/IB/004 Var. tipo IB - B.I.a.2 e): modifica minore della parte ristretta del Master File del principio attivo.

Medicinale: SERTRALINA HEXAL AIC n. 036733 Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1A/2016/2344 n. Procedura EU: DK/H/0674/001-002/IA/050 Var. tipo IA - B.II.d.2 a): modifiche minori ad una procedura di prova approvata per la determinazione delle sostanze correlate.

Medicinale: NAOMI AIC n. 038308 Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1A/2016/2039 n. Procedura EU: DE/H/0876/001/IA/017 Var. tipo IA - B.II.b.3.a: modifica minore nel procedimento di fabbricazione (fase di rivestimento).

Medicinale: VALACICLOVIR SANDOZ AIC n. 039149
Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA.

Codice Pratica: C1A/2016/1619 n. Procedura EU: DK/H/0947/001-003/IA/037 Var tipo IA - B.II.b.5.z): aggiornamento del "test di uniformità di miscelazione" per allinearli al metodo per la determinazione del titolo del prodotto finito.

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC n. 041145 Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA.

Codice Pratica: C1A/2016/2266 n. Procedura EU: DE/H/1828/001-004/IA/019/G Var. 2 tipo IA - B.III.1.a)2: aggiornamento del CEP per il principio attivo da R1-CEP 2004-058-Rev 00 a R1-CEP 2004-058-Rev 01 per il produttore già autorizzato Pharmaceuticals Works Polpharma S.A. + aggiornamento del CEP per il principio attivo da R0-CEP 2011-309-Rev 02 a R0-CEP 2011-309-Rev 03 per il produttore già autorizzato Zhejiang Huahai Pharmaceutical

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC n. 041145 Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA.

Codice Pratica: C1A/2016/2252 n. Procedura EU: DE/H/1828/001-004/IA/020 Var. tipo IA - B.III.2.a)2: modifica delle specifiche di un eccipiente che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderle conformi alla farmacopea europea

Medicinale: CANDESARTAN SANDOZ AIC n. 041138
Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1A/2016/2075 n. Procedura EU: DE/H/1097/004/IA/028 Var. tipo IA - B.II.e.4.a): modifica della forma o delle dimensioni del contenitore o della chiusura (confezionamento primario) per i medicinali non sterili.

Medicinale: DORLEDE AIC n. 040418 Confezioni: Tutte.

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: C1A/2016/1900 n. Procedura EU: DK/H/1436/001/IA/020/G Var. 1 tipo IA - A.7 + 1 tipo IA - B.III.1 a) 2: soppressione del sito di fabbricazione del principio attivo (Teva Pharmaceutical Fine Chemicals S.r.l., Settimo Milanese, Italia) + aggiornamento del CEP per il principio attivo da R1-CEP 1998-147-Rev 05 a R1-CEP 1998-147-Rev 06 per il produttore già autorizzato.

Medicinale: DICLOFENAC HEXAL 75mg/3ml soluzione iniettabile AIC n. 032786042 - Confezioni: 5 fiale da 3 ml

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: N1B/2016/1608 Grouping variation Tipo IB: Tipo IB-B.III.1.a) 5 Presentazione nuovo certificato di idoneità alla Farmacopea Europea R1-CEP 1997-041-Rev 04 per diclofenac sodico + Tipo IB-B.I.d.1.a) 4. Introduzione periodo di re-test diclofenac sodico per Unique Chemicals (5 anni).

Medicinale: TRAMADOLO HEXAL 100mg/2ml soluzione iniettabile AIC n. 033998030 - Confezioni: 5 fiale

Titolare AIC: Sandoz SpA

Codice Pratica: N1B/2016/1603 Grouping variation Tipo IB: Tipo IB-B.II.b.1 f) Sostituzione di un sito di produzione del bulk del prodotto finito incluso confezionamento primario + Tipo IAin-B.II.b.2 c) 2 Sostituzione di un sito responsabile del controllo analitico e rilascio lotti del prodotto finito: da Weimer Pharma GmbH-Im, Rastatt-Germania a LEK Pharmaceuticals d.d.-Verovskova 57,1526 Ljubljana-Slovenia + Tipo IAin-B.II.b.1 a) Aggiunta di sito per confezionamento secondario del prodotto finito: LEK Pharmaceuticals d.d.-Verovskova 57,1526 Ljubljana-Slovenia + Tipo IB foreseen-B.II.b.3.a) Modifica minore processo produttivo presso LEK Pharmaceuticals d.d. per: step1/preparation of solution, step2/filtration, step4/steam sterilization + Tipo IB



foreseen-B.II.b.4 a) Aumento sino a 10 volte di dimensioni lotto prodotto finito, presso LEK Pharmaceuticals d.d.: da 20.000 ampoules, 40.0l per batch a 10.0-400.0l (exemplary batch size 40.0l=20000 ampoules 2ml) + Tipo IB foreseen-B.II.b.5 c) Eliminazione di prova in corso di fabbricazione non significativa: integrità filtro-metodo bubble point + Tipo IA-B.II.b.5 b) Aggiunta di nuove prove e nuovi limiti durante la fabbricazione del prodotto finito: Bioburden max. 10 cfu/ml + Tipo IB unforeseen- B.II.b.5 z) Sostituzione del controllo in corso di processo -filling: da Filling Volume a Filling Mass $\geq 2.065g$ + Tipo IB foreseen-B.II.d.1 a) Rafforzamento limiti delle specifiche test related substances - single unknown impurities: da $\leq 0.5\%$ a $\leq 0.2\%$ + Tipo IA-B.II.d.1 d) Eliminazione dell'intervallo consigliato per un parametro di specifica saggio Extractable Volume: da 2.0-2.15 ml a $\geq 2.0ml$ (for 2ml ampoules) + Tipo IAin-B.II.d.1 h) Aggiornamento saggio Particulate Contamination in accordo alla monografia generale aggiornata in: Visible Particles practically free from particles; Sub-Visible Particles Part./amp. $\geq 10\mu m$: ≤ 6000 Part./amp. $\geq 25\mu m$: ≤ 600 + 2xTipo IA-B.II.d.1 c) Aggiunta parametro di specifica e corrispondente metodo di prova per Bacterial Endotoxins al rilascio ≤ 175 I.U./ml, Sterility Test in stabilità Sterile+ Tipo IA-B.III.2 b) Aggiornamento alla monografia Ph. Eur. ed.corrente per i metodi analitici sul prodotto finito + Tipo IA-B.II.d.2 a) Modifica minore di procedura di prova HPLC saggio titolo sul prodotto finito al rilascio per evaluation + 3xTipo IB-B.II.d.2 d) Sostituzione procedura di prova sul prodotto finito per: determinazione prodotti degradazione a rilascio da HPLC isocratic a gradient, durante la validità da GC a HPLC gradient, determinazione titolo principio attivo durante la validità da GC a HPLC method + Tipo IA-B.II.e.6 b) Aggiornamento informazioni del confezionamento non in contatto con il prodotto finito: da polypropylene tray a tray + Tipo IA-A.7 Eliminazione sito di produzione della sostanza attiva Tramadolo Cloridrato: Arevipharma GmbH, Radebeul - Germany.

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

Medicinale: TICLOPIDINA HEXAL Hexal 250 mg compresse rivestite con film, AIC 033805019 - Confezioni: 30 compresse rivestite con film.

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Codice Pratica: N1A/2016/1371, Var. tipo IAin: C.I.3.a) Implementazione delle raccomandazioni del PRAC(PSUSA/00002952/201505).

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *G.U.* della Repubblica italiana della variazione, al RCP; entro e non oltre 6 mesi dalla medesima data al FI ed ET.

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

data di pubblicazione nella *G.U.* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Comunicazione notifica regolare UVA

Medicinale: ADOPORT, AIC n. 041180 Titolare AIC: Sandoz SpA Codici Pratica: C1B/2015/3142; C1B/2015/1752, n. Procedure EU: NL/H/1340/004-005/IB/024, NL/H/1340/001-003/IB/025, 2 Var tipo IB: C.I.2 a): aggiornamento degli stampati (modifica dei paragrafi 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.3 del RCP e relative sezioni del *FI*) per essere il linea con il prodotto di riferimento (Prograf).

Sono autorizzate le modifiche degli stampati richieste relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: TIBOCINA, AIC n. 042266 Confezioni: Tutte, Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/1574, n. Procedura EU: DK/H/2616/001/IA/004, Var.tipo IA: C.I.z) Modifica stampati in accordo alle raccomandazioni del PRAC.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP e *FI*) relativamente ai medicinali sopra elencati e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: Ambroxolo Hexal, AIC 032851026, 032851038, Confezioni: tutte, Titolare AIC: Sandoz SpA, Codici Pratiche: N1B/2015/2839, N1B/2016/1296, Var. 2xtipo IB: C.I.z; C.I.1a - Aggiornamento degli stampati a conclusione della procedura di Referral iniziata in accordo all'art. 31, in seguito ai risultati del Readability User test e adeguamento delle ET 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.

Medicinale: Ticlopidina Sandoz, AIC 035382011 - Confezioni: tutte, Titolare AIC: Sandoz SpA, Codici Pratiche: N1B/2015/3634, N1A/2016/1372, Var. tipo IB+tipo IA: C.I.z; C.I.3.a - Aggiornamento del FI in seguito al Readability Test, adeguamento del RCP e delle ET al QRD template + Aggiornamento degli stampati secondo le raccomandazioni pervenute dal PRAC a conclusione della procedura di PSUSA/00002952/201505. E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta del RCP, del FI e delle ET relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: Lormetazepam Hexal, AIC 036480010 - Confezioni: tutte, Titolare AIC: Sandoz SpA, Codici Pratiche: N1B/2015/4028, N1B/2016/1329, Var. 2xtipo IB: C.I.z; C.I.3.z - Aggiornamento del FI in seguito al Readability Test, adeguamento del RCP e delle ET al QRD template + Aggiornamento degli stampati secondo le raccomandazioni pervenute dal PRAC a conclusione della procedura di PSUSA/00001910/201412. E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta del RCP, del FI e delle ET relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al FI ed ET. 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 FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD7307 (A pagamento).

SANDOZ BV

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.
Sede: largo U.Bocconi, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede: Veluwezoom 22 - 1327 AH Almere

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

Medicinale: ESCITALOPRAM SANDOZ BV AIC
n. 042948 Confezioni: tutte.

Titolare AIC: Sandoz BV

Codice Pratica: C1B/2015/1589 N. Procedura EU: PT/H/1111/001-004/IB/004/G - 1 Var. tipo IA - B.1. b.1.b): Rafforzamento dei limiti delle specifiche del principio attivo (derivati dell'acido metansolfonico) + 3 Var. IA- B.1.b.1.c): Aggiunta di un nuovo parametro di specifica ai metodi analitici di reagenti e starting material usati per la produzione del principio attivo con il metodo di prova corrispondente + 1 Var. IB-B.I.b z: Inserimento della convalida del metodo analitico per il particle size e per la determinazione di 1-Bromo-4-fluoro benzene e N,N-Dimethyl amino propyl chloride nel principio attivo.

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

Un procuratore
dott.ssa Susy Ferraris

TX16ADD7308 (A pagamento).

ANGENERICO S.P.A.

Sede legale: via Nocera Umbra, 75 - Roma
Partita IVA: 07287621002

Comunicazione notifica regolare V&A

Medicinale: SOTALOLO ANGENERICO

Codice farmaco: 035751...

Codice Pratica N.: N1B/2015/2812

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Numero e data della pubblicazione: AIFA/V&A/P/65111 del 21 Giugno 2016

Modifica apportata: Foglio Illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test e adeguamento di RCP ed Etichette al QRD template/modifiche minori di tipo editoriale degli stampati.

È autorizzata la modifica richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (paragrafi 1, 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6, 8, 9, 10), 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.

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Mariangela Caretto

TX16ADD7309 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2016/943

Medicinale: LAMOTRIGINA AUROBINDO, codice AIC 041087 (tutte le confezioni autorizzate)

MRP N° NL/H/2260/001-005/IB/008

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

Tipologia variazione: C.I.2.a

Modifiche approtate: aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento e al QRD template.

È autorizzata, pertanto, la modifica richiesta dei paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 del RCP, delle corrispondenti sezioni del FI e etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda Titolare dell'AIC.

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



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

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD7310 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Tipo di Modifica: modifica stampati

Codice Pratica: C1B/2016/545 e C1B/2015/2549

Medicinale: CIPROFLOXACINA AUROBINDO, codice AIC 043573 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

Tipologia variazione: Grouping di due variazioni di tipo IB - C.I.3.z e C.I.2.a

Modifiche approntate: la procedura PT/H/1329/IB/003/G consiste in una grouping di due variazioni:

- IB-C.I.3.z: modifica dei paragrafi 4.4, 4.5 e 4.8 del RCP e relative sezioni 2 e 4 del FI a seguito della procedura di PSUR Work sharing per ciprofloxacina [NO/H/PSUR/0010/002]

- IB-C.I.2.a per la modifica dei paragrafi 1, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9 e 5.1 del RCP e relative sezioni 1, 2, 4, 5 e 6 del FI in linea con il medicinale di riferimento Ciproxin.

La procedura PT/H/1329/001-003/IB/002 consiste in una variazione di tipo IB-C.I.z per la modifica del paragrafo 4.4 del RCP e relativa sezione 2 del FI in accordo con la raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/337405/2014).

Sono autorizzate le modifiche degli stampati richieste relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda Titolare dell'AIC.

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

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD7311 (A pagamento).

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

Sede: via Licinio, 11 - 22036 Erba (CO)
Partita IVA: 00232040139

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale SERPENS 320

Nel comunicato TX16ADD6882 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* P. II n. 84 del 16.07.2016 è apportata la seguente modifica:

dove è scritto: Specialità medicinale, Confezione e numero A.I.C.: SERPENS 320 mg capsule molli - 30 capsule (AIC 027313028) si legga: SERPENS 320 mg capsule molli - 16 capsule (AIC 027313028)

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Delfrate

TX16ADD7312 (A pagamento).

GALDERMA ITALIA S.P.A.

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

Titolare AIC: Galderma Italia S.p.A. - Sede Legale: Via dell'Annunciata, 21 - 20121 Milano.

Medicinale: ETRIVEX 500 microgrammi/g shampoo;

Confezioni e numero di A.I.C.: 037769 (tutte le confezioni);

Codice Pratica N. C1A/2016/2007 (Procedura EU: UK/H/0872/001/IA/0026);

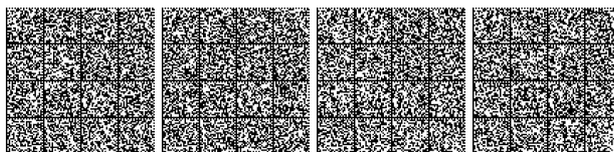
Tipologia variazione: tipo IAIN B.II.b.1.a) Aggiunta di un sito alternativo per il confezionamento secondario: Pharma Distri Center, Eigenlostraat 5, Sint-Niklaas, 9100 Belgio

Medicinale: EPIDUO 0,1% /2,5% gel;

Confezioni e numero di A.I.C.: 038261 (tutte le confezioni);

Codice Pratica N. C1A/2016/2008 (Procedura EU: SE/H/0664/001/IA/045)

Tipologia variazione: tipo IAIN B.II.b.1.a) Aggiunta di un sito alternativo per il confezionamento secondario: Pharma Distri Center, Eigenlostraat 5, Sint-Niklaas, 9100 Belgio



Medicinale: EFACTI 10 mg/g crema

Confezioni e numero di A.I.C.: 043463 (tutte le confezioni)

Codice Pratica N. C1A/2016/2023 (Procedura EU: SE/H/1428/IA/004/G)

Tipologia variazione: Grouping di n. 3 Tipo IA A.1 Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in Portogallo; B.II.b.1.a): Aggiunta di un sito alternativo per il confezionamento secondario: Pharma Distri Center, Eigenlostraat 5, Sint-Niklaas, 9100 Belgio; B.II.b.1.a): Aggiunta di un sito alternativo per il confezionamento secondario: Pharmadox Healthcare Ltd, KW20A Kordin Industrial Park, Paola PLA3000 Malta

Medicinali: ETRIVEX 500 microgrammi/g shampoo - A.I.C. (prime 6 cifre): 037769; EPIDUO 0,1% /2,5% gel - A.I.C. (prime 6 cifre): 038261; EFRACEA 40 mg capsule rigide a rilascio modificato - A.I.C. (prime 6 cifre): 039130; PLIAGLIS 70 mg/g + 70 mg/g crema - A.I.C. (prime 6 cifre): 041546; SILKIS 3 microgrammi per grammo di unguento - A.I.C. (prime 6 cifre): 035765; METVIX 160 mg/g crema - A.I.C. (prime 6 cifre): 035995; Confezioni: tutte le confezioni

Codice Pratica N. C1A/2016/1944 (Procedura EU: NL/H/xxxx/IA/419/G) Tipologia variazione: Supergrouping Tipo IAA.1 Modifica dell'indirizzo del Titolare AIC in Portogallo.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Daniela D'Apolito

TX16ADD7313 (A pagamento).

KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Smarjeska Cesta 6 - Novo Mesto SI-8501 - Slovenia
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: 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/051, Codice pratica C1A/2016/1986. Variazione tipo IAIN - B.III.1.a.3, Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante della sostanza attiva (Teva Pharmaceutical Industries Ltd.: R0- CEP -2013-216 Rev 00). Data di implementazione della modifica: 04/05/2016.

Medicinale: SERTRALINA KRKA compresse rivestite con film, A.I.C. n. 036858 in tutte le confezioni autorizzate nei dosaggi da 50 mg e 100 mg. Procedura n. NL/H/0563/001-002/IB/030, Codice pratica C1B/2015/2905. Variazione tipo IB - B.III.1.a.3, Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante della sostanza attiva (Aurobindo Pharma

Limited: R0- CEP -2008-019 Rev 01). Data di implementazione della modifica: dal giorno successivo alla pubblicazione in *gazzetta ufficiale*.

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.ssa Patrizia Di Giannantonio

TX16ADD7314 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lillo del Duca, 10 - Bresso
Codice Fiscale: 03804220154

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

Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco del 4 novembre 2008

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

Specialità medicinale: FLUIMUCIL INFLUENZA E RAFFREDDORE

"500 mg/60 mg granulato per soluzione orale" 8 bustine - AIC 040356014

"500 mg/60 mg granulato per soluzione orale" 16 bustine - AIC 040356026

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e successive modificazioni:

Codice pratica: N1A/2016/1575

IA B.III.1.a.2) aggiornamento del CEP relativo al principio attivo Pseudoefedrina Cloridrato: da R1-CEP 1998-009-Rev 02 a R1-CEP 1998-009-Rev 03.

Specialità medicinale: EDENIL

0,1 g soluzione vaginale, 5 flaconi 100 ml - AIC 027741014

0,1 g soluzione vaginale, 3 flaconi 100 ml - AIC 027741040

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008 e successive modificazioni:

Codice pratica: N1B/2016/1677

IB B.II.e.2.d) Modifica del metodo di prova di un eccipiente. Altre modifiche di una procedura di prova (comprese sostituzioni o aggiunte). Sostituzione del metodo per l'identificazione dell'essenza floreale (da GLC a spettro IR).

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

Le modifiche entrano in vigore il giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

TX16ADD7315 (A pagamento).



PHARMATEX ITALIA S.R.L.

Sede: via Appiani 22 - 20121 Milano
Partita IVA: 3670780158

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007, del Regolamento (CE) 1234/2008 e Regolamento (CE) 712/2012

Titolare AIC: Pharmatex Italia srl - Via Appiani 22 - 20121 Milano

Specialità Medicinale: POTASSIO ASPARTATO PHARMATEX

Numeri AIC e Confezioni: 036918 - Tutte le confezioni
Codice Pratica N1A/2016/1517

Tipo Modifica: B.I.a.1.a) – Aggiunta fabbricante, che fa parte dello stesso gruppo del fabbricante approvato, di una materia prima per il quale non si dispone di CEP: FLAMMA SPA, Via Cascina Secchi 217-24040 Isso (Bergamo).

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU 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 GU.

L'amministratore unico
Tripodi Antonio Sergio

TX16ADD7316 (A pagamento).

AVANTGARDE S.P.A.

Sede legale: via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

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 AIC: Avantgarde S.p.A. - Via Pontina Km 30,400 - 00071 Pomezia (RM)

Specialità medicinale: PERIACTIN

Confezioni e numero AIC: 0,4 mg/ml sciroppo, Flacone da 150 ml -AIC 017616020

Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1234/2008, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 712/2012: Codice pratica: N1B/2016/1749

Var.IB unforeseen B.II.a.3: Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito. z) Modifica del grado di purezza di un Eccipiente che non ha rilevanza sulla composizione quantitativa del prodotto finito.

Modifica del grado di Etanolo per il Prodotto Finito:
da Etanolo assoluto a Etanolo 95%

I lotti già prodotti sono 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 direttore affari regolatori
dott.ssa Mirella Franci

TX16ADD7321 (A pagamento).

ISCRIZIONE DI PRIVILEGIO**I.S. RENEWABLE S.R.L.**

Iscrizione di privilegio

Con contratto di finanziamento a rogito del dott. avv. Lorenzo Ferretto, Notaio in Treviso, con studio in Treviso, Borgo Mazzini n. 34, in data 18 luglio 2016 n. 65.197 di repertorio e registrato a Treviso il 21 luglio 2016 al n. 12218 Serie 1T, la società "I.S. Renewable S.R.L.", società con unico socio, con sede legale in Padova in Via Sorio n. 120, iscritta nel Registro delle Imprese di Padova al n. 04243050285 ha costituito, a favore del Mediocredito Trentino Alto Adige S.p.a. con sede in Trento, via Paradisi n. 1, partita I.V.A. n. 00108470220, il privilegio di cui al decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385, art. 46 sulla concessione di derivazione d'acqua pubblica per uso idroelettrico dal fiume Adda in sponda idrografica destra nel Comune di Rivolta d'Adda (CR) di cui al Decreto del Dirigente del Settore Agricoltura e Ambiente della Provincia di Cremona n. 419 di data 15 aprile 2014, fino all'importo di € 7.262.500,00.

Il notaio in Treviso
Lorenzo Ferretto

TX16ADJ7262 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE
DI SANTA MARIA CAPUA VETERE**

*Iscrizione al ruolo dei notai esercenti
della dott.ssa Daniela Calenda*

Il presidente del Consiglio Notarile di Santa Maria Capua Vetere,

Visto l'art. 24 della legge notarile 16 febbraio 1913 n. 89, Rende Noto che in data odierna è stata iscritta a ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto, quale titolare della sede notarile di Caserta, Distretto Notarile di S. Maria C.V., ed immessa nell'esercizio delle sue funzioni la dott.ssa Daniela Calenda, nata a Caserta il 13 febbraio 1977, trasferita alla suddetta sede, dalla sede di Nardò (Distretto Notarile di Lecce), con decreto del Capo Dipartimento del 5 febbraio 2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 32 del 9 febbraio 2016 prorogato di 90 giorni con decreto del Direttore generale reggente del 6 aprile 2016.

S. Maria C.V., 14 luglio 2016

Il presidente
not. Alessandro De Donato

TU16ADN7166 (Gratuito).



**CONSIGLIO NOTARILE DI
SANTA MARIA CAPUA VETERE**

*Trasferimento alla sede di Rovereto della
dott.ssa Giordana Francesca Parisi*

Il presidente del Consiglio notarile di Santa Maria Capua Vetere;

Visto l'art. 24 della legge notarile 16 febbraio 1913, n. 89;

Rende noto

che la dott.ssa Giordana Francesca Parisi, già notaio alla sede di Maddaloni, trasferita alla sede di Rovereto, Distretti notarili riuniti di Trento e Rovereto, con decreto del capo Dipartimento del 5 febbraio 2016 pubblicato nella *Gazzetta Uffi-*

ciale n. 32 del 9 febbraio 2016 prorogato di novanta giorni con decreto del direttore generale reggente dell'8 marzo 2016, ha cessato l'esercizio della professione, per la sede di Pietravairano, in data 13 luglio 2016 avendo consegnato, in pari data, all'Archivio notarile distrettuale di Santa Maria Capua Vetere gli atti i repertori ed il sigillo.

Santa Maria Capua Vetere, 13 luglio 2016

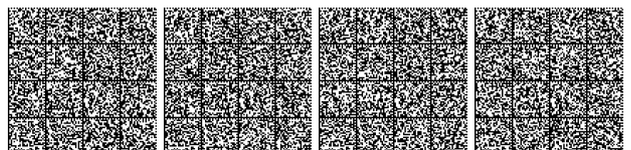
Il presidente
not. Alessandro De Donato

TU16ADN7168 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-89) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



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

Ministero dell'economia e delle finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* n. 36 del 13 febbraio 2004)

Le inserzioni da pubblicare nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. nelle seguenti modalità:

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
- per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso il Banco di Sardegna, Via Boncompagni 6 - 00187 Roma (IBAN IT64 H010 1503 2000 0007 0502 181) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
- consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata, in caso di inoltro in formato elettronico, il 3° giorno ferial successivo a quello dell'apposizione della firma digitale sulla piattaforma IOL; in caso di inoltro in formato cartaceo avviene il 6° giorno ferial successivo a quello del ricevimento da parte dell'ufficio inserzioni.

I testi in forma cartacea inviati per posta o presentati allo sportello, devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una

marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio. Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri. Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampello.

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

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

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

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

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

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

TARIFFE

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

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga
(comprese comunicazioni o avvisi relativi
a procedure di esproprio per pubblica utilità)

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

Si ricorda che, in applicazione della legge 24 dicembre 2007, n. 244, art. 1 comma 209 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze 3 aprile 2013, n. 55, art. 1, commi 1 e 2, le amministrazioni pubbliche sono soggette alla fatturazione in forma elettronica e pertanto non possono più procedere al pagamento anticipato.

Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

- il Codice Univoco Ufficio destinatario di fattura elettronica (iPA);
- l'eventuale CIG o CUP da riportare in fattura;
- l'assoggettabilità o meno dell'amministrazione ordinante al regime di split payment.

Si ricorda inoltre che eventuali informazioni aggiuntive da inserire nella fattura elettronica saranno riportate solo ed esclusivamente nella sezione "DatiBeniServizi" - "DettaglioLinee" - "Descrizione" della rappresentazione XML della fattura; non sarà possibile accettare ulteriori richieste di personalizzazione della fattura.

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

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





€ 4,06

