

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA Roma - Giovedì, 22 settembre 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	
Convocazioni di assemblea	
G.I.A.T. S.P.A. - GRUPPO INDUSTRIALE ALIMENTARI TENUTA Convocazione di assemblea ordinaria (TX16AAA8812) Pag. 1	
INDUSTRIA CARTARIA PIERETTI S.P.A. Convocazione di assemblea (TX16AAA8822) Pag. 1	
MICOPERI OFFSHORE S.P.A. Convocazione di assemblea straordinaria (TX16AAA8774) Pag. 1	
Altri annunci commerciali	
CASSA DI RISPARMIO DI BRA S.P.A. Avviso di cessione di crediti pro soluto ed in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato. (TX16AAB8823) Pag. 8	mattiva ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato. (TX16AAB8824) Pag. 9
CASSA DI RISPARMIO DI BRA S.P.A. Avviso di cessione di crediti pro soluto ed in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, come successivamente modificato e integrato. (TX16AAB8824) Pag. 9	
	GEMMA SPV S.R.L. Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 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 (TX16AAB8793) Pag. 1
	IBL FINANCE S.R.L.
	IBL CQS S.R.L. Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (TX16AAB8813) Pag. 4
	IFIS ABCP PROGRAMME S.R.L.
	BANCA IFIS S.P.A. Avviso di cessione di crediti pro solvendo ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX16AAB8795) Pag. 3



SANTANDER CONSUMER BANK S.P.A.
Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "T.U. Bancario")) (TX16AAB8835) Pag. 10

SMERALDA SPV S.R.L.
 FINCONTINUO 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") (TX16AAB8821) Pag. 6

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE BARI
Notifica per pubblici proclami - RGE 766/90 (TX16ABA8833) Pag. 13

TRIBUNALE DI BARI
Estratto di atto di citazione per usucapione (TX16ABA8759) Pag. 11

TRIBUNALE DI CASSINO
Usucapione speciale (TX16ABA8771) Pag. 12

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro
Notifica per pubblici proclami (TX16ABA8825) Pag. 12

TRIBUNALE DI PAVIA
Notifica per pubblici proclami (TX16ABA8772) Pag. 12

TRIBUNALE ORDINARIO DI COMO
Atto di citazione per usucapione (TX16ABA8764) Pag. 11

Ammortamenti

TRIBUNALE DI NAPOLI
Ammortamento cambiali (TX16ABC8834) Pag. 13

Eredità

TRIBUNALE CIVILE DI ANCONA
Nomina curatore dell'eredità giacente di Idolo Freddi (TX16ABH8750) Pag. 13

TRIBUNALE DI PRATO
Nomina curatore dell'eredità giacente di Centore Olga (TX16ABH8782) Pag. 13

TRIBUNALE DI PRATO
Nomina curatore dell'eredità giacente di Pacini Attilio (TX16ABH8783) Pag. 14

TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE
Nomina curatore di eredità giacente di Bracci Franco (TX16ABH8758) Pag. 13

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI NOVARA
Riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione (TX16ABM8792) Pag. 14

TRIBUNALE DI TIVOLI
Riconoscimento di proprietà - Usucapione ex L. 10.05.76 n. 346 - R.G. 2881/2014 (TV16ABM8746) Pag. 14

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

PROCURA DELLA REPUBBLICA presso il Tribunale di Palmi Ufficio Affari Civili
Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TU16ABR8702) Pag. 14

TRIBUNALE DI CASTROVILLARI
Ricorso per la dichiarazione di morte presunta (TU16ABR8507) Pag. 15

TRIBUNALE DI FOGGIA
Avviso di rettifica (TX16ABR8767) Pag. 14

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

ITALFIN ITALIANA FIDUCIARIA INVESTIMENTI S.P.A.
Deposito bilancio finale di liquidazione (TX16ABS8836) Pag. 15

SOCIETÀ COOPERATIVA "TRASPORTI SANTERMANI"
Deposito atti finali (TX16ABS8770) Pag. 15

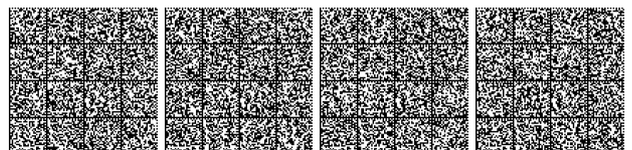
ALTRI ANNUNZI

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

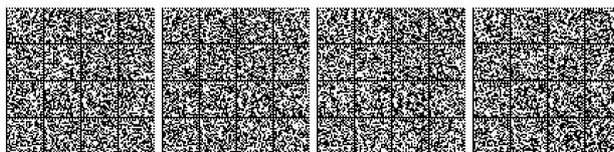
A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8778) Pag. 21



A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8757)</i>	Pag. 18	DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD8756)</i>	Pag. 17
ABC FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274. (TX16ADD8751)</i>	Pag. 15	DOMPÈ FARMACEUTICI 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. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8809)</i>	Pag. 28
ALFA WASSERMANN S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8830)</i>	Pag. 33	EG S.P.A. <i>Comunicazione notifica regolare UVA del 14/09/2016 – Prot. n. 92867 (TX16ADD8794)</i>	Pag. 23
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. (TX16ADD8831)</i>	Pag. 33	EG S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX16ADD8828)</i>	Pag. 32
ALLERGAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 274/2007 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8798)</i>	Pag. 24	EXELTIS HEALTHCARE S.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8755)</i>	Pag. 17
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD8816)</i>	Pag. 29	EXELTIS HEALTHCARE S.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD8754)</i>	Pag. 17
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale DESLORATADINA AUROBINDO (TX16ADD8814)</i>	Pag. 29	FARMA GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8760)</i>	Pag. 18
BGP PRODUCTS S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8779)</i>	Pag. 22	FARMITALIA S.R.L. <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. (TX16ADD8765)</i>	Pag. 19
BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8775)</i>	Pag. 20	FARTO S.R.L. – FARMACO BIOCHIMICO TOSCANO <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD8752)</i>	Pag. 16
BRACCO IMAGING S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale IOPAMIRO (TX16ADD8815)</i>	Pag. 29	GENETIC S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare V&A (TX16ADD8803)</i>	Pag. 26
BRACCO 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 (TX16ADD8806)</i>	Pag. 26	GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale RABIPUR (TX16ADD8808)</i>	Pag. 27
		GLAXOSMITHKLINE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n.274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD8807)</i>	Pag. 27



HEXAL AG		OCTAPHARMA ITALY S.P.A.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8820).</i>	Pag. 31	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD8800).</i>	Pag. 24
INNOVA PHARMA S.P.A.		ORION CORPORATION	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8781).</i>	Pag. 22	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD8780).</i>	Pag. 22
ITALFARMACO S.P.A.		POOL PHARMA 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. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8811).</i>	Pag. 28	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 e Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD8777).</i>	Pag. 21
LABORATOIRE AGUETTANT		RECORDATI S.P.A.	
<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. (TX16ADD8773).</i>	Pag. 20	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8785).</i>	Pag. 23
LABORATORI ALTER S.R.L.		S.F. GROUP S.R.L.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD8801).</i>	Pag. 25	<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.i. (TX16ADD8802).</i>	Pag. 25
MAGIS FARMACEUTICI S.R.L.		SANDOZ AS	
<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 712/2012/CE e s.m.i. (TX16ADD8799).</i>	Pag. 24	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8818).</i>	Pag. 31
MALESCI ISTITUTO FARMACOBIOLOGICO S.P.A.		SANDOZ GMBH	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX16ADD8776).</i>	Pag. 21	<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. (TX16ADD8819).</i>	Pag. 31
MERCK SERONO S.P.A.		SANDOZ 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. 29 Dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8804).</i>	Pag. 26	<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. (TX16ADD8817).</i>	Pag. 29
MORGAN S.R.L.		SIAD S.P.A.	
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m. (TX16ADD8784).</i>	Pag. 23	<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 (TX16ADD8829).</i>	Pag. 32
MYLAN S.P.A.		SIRTON MEDICARE S.R.L.	
<i>Comunicazione di riduzione dei prezzi al pubblico di specialità medicinale (TX16ADD8796).</i>	Pag. 24	<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 712/2012/CE (TX16ADD8827).</i>	Pag. 32



SO. SE. PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA del 14/09/2016 (TX16ADD8766) Pag. 19

SO.SE.PHARM S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD8768) Pag. 20

TUBILUX 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 del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD8810) Pag. 28

UCB PHARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD8826) Pag. 32

WELLINGTON STREET DEVELOPMENT PHARMA LTD

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (TX16ADD8753) Pag. 16

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2016 e s.m.i. (TX16ADD8832) Pag. 33

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE Distretti riuniti di Firenze - Pistoia - Prato

Trasferimento del notaio Simone Calcinai (TU16ADN8700) Pag. 34

CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili del dott. Lorenzetto Peserico Stecchini Negri De Salvi (TU16ADN8701) Pag. 34

CONSIGLIO NOTARILE DI PAVIA

Dispensa dall'ufficio per limiti di età del notaio Emilio Muzio (TX16ADN8769) Pag. 34





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

MICOPERI OFFSHORE S.P.A.

in a.s.

Sede legale: via Acerbi n. 34 – 20161 Milano
 Uffici amministrativi: Foro Buonaparte n. 70 - Milano
 Capitale sociale: Euro 51.640.000,00
 R.E.A.: MI-1164457
 Partita IVA: 07507780158

Convocazione di assemblea straordinaria

I Signori Soci sono convocati per l'assemblea straordinaria di Micoperi Offshore S.p.A. presso lo Studio Pirola Penuto Zei & Associati in Milano, Via Vittor Pisani n. 20, in prima convocazione per il giorno lunedì 10 ottobre 2016 alle h. 15:00 per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del Giorno

1. Presa d'atto della chiusura della procedura di Amministrazione Straordinaria.

Nomina dell'organo liquidatorio e dell'organo di controllo. Delibere inerenti e conseguenti.

Ai sensi dell'art. 18 dello statuto sociale possono intervenire all'Assemblea convocata gli azionisti che hanno depositato nelle casse della Società (uffici amministrativi siti in Milano, Foro Buonaparte n. 70) le proprie azioni almeno cinque giorni prima di quello dell'Assemblea.

I soci aventi diritto di intervenire all'Assemblea possono farsi rappresentare da altro socio mediante delega scritta.

Milano, 16/09/2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
 avv. Massimo Di Terlizzi

TX16AAA8774 (A pagamento).

G.I.A.T. S.P.A. - GRUPPO INDUSTRIALE ALIMENTARI TENUTA

Sede: Mongrassano Scalo (CS)
 Capitale sociale: euro 1.836.000.00 interamente versato
 Registro delle imprese: 1759
 R.E.A.: 53864
 Codice Fiscale: 00176660785
 Partita IVA: 00176660785

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria che si terrà presso gli uffici della società GIAT S.p.A. in Mongrassano in via Nazionale per il giorno 24 ottobre 2016 alle ore 10.00, ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 25 novembre 2016, alle ore 10.00 stesso luogo, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Approvazione bilancio al 30 giugno 2016 e delibere relative;
 Rinnovo cariche sociali e relativi compensi
 Mongrassano 19/09/2016

G.I.A.T. S.p.A. - Il presidente
 dott.ssa Gloria Tenuta

TX16AAA8812 (A pagamento).

INDUSTRIA CARTARIA PIERETTI S.P.A.

Sede legale: via del Fanuccio, 128 - 55014 Marlia di Capannori (LU), Italia
 Punti di contatto: icp@pieretti.legalmail.it
 Capitale sociale: 4.800.000,00
 Registro delle imprese: Lucca
 R.E.A.: LU 37012
 Codice Fiscale: 00219160462
 Partita IVA: IT00219160462

Convocazione di assemblea

Per il giorno 10 ottobre 2016, alle ore 10:30, presso la sede sociale in Capannori (LU), frazione Marlia, via del Fanuccio n.128, è convocata l'assemblea ordinaria dei soci della società INDUSTRIA CARTARIA PIERETTI S.P.A. per discutere e deliberare in merito al seguente ordine del giorno:

- 1) Decadenza dall'ufficio del vice presidente e amministratore delegato signor Luisiano Pieretti;
- 2) Scelta del nuovo organo amministrativo;
- 3) Nomina e/o conferma degli amministratori e loro durata in carica;
- 4) Varie ed eventuali.

Il presidente del consiglio di amministrazione
 Graziano Pieretti

TX16AAA8822 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

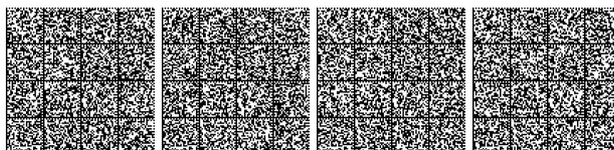
GEMMA SPV S.R.L.

Società Unipersonale

Sede legale: via V. Alfieri n. 1, Conegliano (Treviso), Italia
 Registro delle imprese: Treviso-Belluno n. 04634720264
 Codice Fiscale: 04634720264

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 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

Gemma SPV S.r.l. società unipersonale a responsabilità limitata costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione, con sede legale in Via V. Alfieri



n. 1, 31015 Conegliano (TV), codice fiscale, partita I.V.A. e iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso-Belluno numero 04634720264, iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 4 del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014 al numero 35235.1, rende noto che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione, ha stipulato un contratto di cessione di crediti (il "Contratto di Cessione") in data 16 settembre 2016, con efficacia economica in pari data, in virtù del quale si è resa cessionaria ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, a titolo oneroso e pro soluto, di tutti i crediti vantati da Nemo SPV S.r.l. società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione, con sede legale in Milano, via San Prospero n. 4, capitale sociale Euro 10.000 interamente versato, codice fiscale, partita I.V.A. e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano numero 08603960967, iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 4 del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014 al numero 35140.3 (la "Cedente"), nei confronti di Villa del Sole S.r.l., con sede legale in Cavalese (TN), Piazza Scopoli n. 6, capitale sociale Euro 12.000 interamente versato, codice fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Trento 02170620229 (i "Crediti Ceduti").

In ragione della presente pubblicazione conseguono, inter alia, gli effetti di cui all'articolo 4, comma secondo, della Legge sulla Cartolarizzazione. Unitamente ai crediti oggetto della cessione, sono stati altresì trasferiti a Gemma SPV S.r.l. tutti gli altri diritti della Cedente derivanti dai crediti pecuniari oggetto di cessione, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione o facoltà, anche di natura processuale, inerente i Crediti Ceduti ed i contratti da cui originano.

I debitori ceduti e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Gemma SPV S.r.l. e, per essa, al soggetto nominato ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, Securitisation Services S.p.A., società per azioni costituita ai sensi della legge italiana, con sede legale in Via V. Alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV), capitale sociale Euro 2.000.000,00 interamente versato, codice fiscale, partita I.V.A. e di iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso-Belluno numero 03546510268, Iscritta nell'Albo degli Intermediari Finanziari ex art. 106 D. Lgs. n. 385/1993 al n. 50, società appartenente al Gruppo Banca Finanziaria Internazionale iscritto all'Albo dei Gruppi bancari al n. 3266, sottoposta all'attività di direzione e coordinamento, ai sensi dell'art. 2497 del codice civile, di Banca Finanza Internazionale S.p.A..

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Codice Privacy

La cessione dei Crediti, ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione, da parte del Cedente a Gemma SPV S.r.l., 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, successori o aventi causa, come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti in essere con i debitori ceduti (i "Dati Personali").

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

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy, Gemma SPV S.r.l. - in nome e per conto proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto dal Cedente, nell'ambito della cessione dei Crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti Ceduti.

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

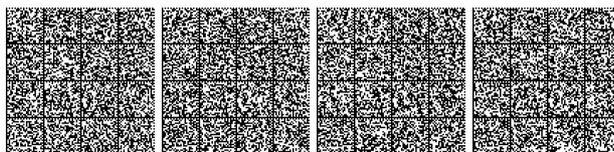
(i) per l'adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da organi di vigilanza e controllo; e

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

Resta inteso che non verranno trattati dati "sensibili". Sono considerati sensibili i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali e alle convinzioni religiose degli Interessati (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice Privacy).

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. Si precisa che i Dati Personali in nostro possesso vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere.

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



ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi e a tutti gli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

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

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 autonomo del trattamento dei Dati Personali è Gemma SPV S.r.l. con sede legale all'indirizzo sopra indicato.

Responsabili del trattamento dei Dati Personali sono CIV S.p.A., con sede legale in Verona, Corso di Porta Nuova n. 127, codice fiscale e numero iscrizione al Registro delle Imprese di Verona 03425140237 e Securitisation Services S.p.A., con sede legale in Conegliano (TV), Via V. Alfieri n. 1, codice fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 03546510268, le quali, in qualità rispettivamente di Sub-servicer la prima e di Servicer e Corporate Servicer la seconda, sono state nominate da Gemma SPV S.r.l. quali responsabili del trattamento dei Dati Personali.

Gemma SPV S.r.l. informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy; 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 possono, altresì, nei limiti imposti dalla legge, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali 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 Privacy).

Conegliano, 16 settembre 2016

Gemma SPV S.r.l. società unipersonale -
L'amministratore unico
Odda Bertorelli

TX16AAB8793 (A pagamento).

IFIS ABCP PROGRAMME S.R.L.

Società unipersonale

In procinto di essere iscritta nell'elenco delle società veicolo istituito presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del provvedimento di Banca d'Italia del 1° ottobre 2014

Sede legale: via V. Alfieri 1, 31015 Conegliano (TV), Italia
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04759350269
Codice Fiscale: 04759350269

BANCA IFIS S.P.A.

Iscritta al numero 3205.2 all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993

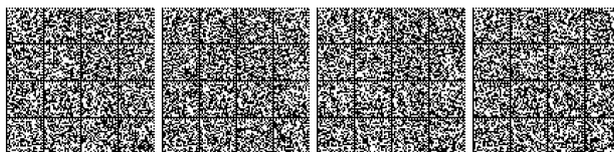
Sede legale: via Terraglio 63, 30174 Mestre (VE), Italia
Capitale sociale: Euro 53.811.095,00 i.v.
Registro delle imprese: Venezia Rovigo Delta Lagunare
02505630109
Codice Fiscale: 02505630109

Avviso di cessione di crediti pro solvendo ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'art. 13 del D. Lgs 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

IFIS ABCP Programme S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che in data 15 settembre 2016 ha concluso con Banca IFIS S.p.A. ("Banca IFIS") un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione. In virtù di tale contratto quadro di cessione Banca IFIS avrà facoltà di cedere e l'Acquirente avrà facoltà di acquistare pro solvendo periodicamente, secondo un programma di cessioni su base rotativa quindicinale da effettuarsi nel corso del tempo ai termini e alle condizioni ivi specificate, uno o più portafogli di crediti in bonis, di volta in volta acquistati pro soluto o pro solvendo da Banca IFIS ai sensi di contratti di factoring (i "Contratti di Factoring") da essa stipulati con la propria clientela (i "Cedenti") nell'ambito della propria attività di impresa (i "Crediti").

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti all'Acquirente ai sensi e agli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione tutti i privilegi, le garanzie e diritti accessori, ivi inclusi a titolo esemplificativo interessi convenzionali (ad eccezione, limitatamente al periodo di dilazione concordato, dei Crediti per i quali il relativo debitore ceduto abbia aderito al cd. "servizio maturity"), interessi di mora, diritti, azioni, eccezioni o facoltà ad essi relativi di qualsiasi natura e tipo, da chiunque prestati, di cui Banca IFIS disponga o possa successivamente disporre al fine di consentire il pagamento dei Crediti.

L'Acquirente ha conferito incarico a Banca IFIS ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti



ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, Banca IFIS istruirà i debitori ceduti affinché ogni somma dovuta in relazione ai Crediti sia pagata su un conto aperto presso Banca IFIS S.p.A. ovvero secondo le diverse ulteriori istruzioni che potranno essere comunicate di volta in volta ai debitori ceduti.

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

La cessione dei crediti da parte di Banca IFIS all'Acquirente, ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto quadro di cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento all'Acquirente dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i Dati Personali non configurano dati sensibili; sono considerati tali i dati relativi, ad es., allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (art. 4 del D. Lgs. 196/2003).

L'Acquirente è dunque tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 (cd. "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali"), al provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

L'Acquirente tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del D. Lgs. 196/2003. In particolare, l'Acquirente tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione) nonché all'emissione di titoli da parte della società ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti. L'Acquirente, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento ad obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge.

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

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale a Banca IFIS e all'Acquirente, a società controllate e società collegate a queste, nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di «titolari autonomi» ai sensi del D. Lgs. 196/2003.

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

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

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

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Banca IFIS S.p.A., via Terraglio 63, 30174 Mestre (VE) Italia.

L'art. 7 del D. Lgs. 196/2003 attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di chiedere ed ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e le modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbia interesse, l'integrazione dei dati personali medesimi. Tali diritti possono essere esercitati rivolgendosi al responsabile del trattamento dei Dati Personali ossia a Banca IFIS S.p.A.

I debitori ceduti e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione all'Acquirente, con sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1 31015 Conegliano (TV), Italia ovvero a Banca IFIS, con sede legale in Via Terraglio 63, 30174 Mestre (VE), Italia, ufficio Privacy and Security Management.

Conegliano (TV), 15 settembre 2016

IFIS ABCP Programme S.r.l. società unipersonale -
L'amministratore unico
Giovanna Pujatti

TX16AAB8795 (A pagamento).

IBL FINANCE S.R.L.

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

Capitale sociale: euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Roma 13264381008
Codice Fiscale: 13264381008

IBL CQS S.R.L.

Iscritta al numero 35018.1 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'art. 4 del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014
Sede legale: via di Campo Marzio n. 46 - Roma (Italia)

Capitale sociale: euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Roma 04454630262
Codice Fiscale: 04454630262

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

IBL Finance S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione



di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 16 Aprile 2015 tra IBL CQS S.r.l. (il "Cedente" o "IBL CQS") ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata dal Cedente ed accettata da parte del Cessionario in data 19 settembre 2016 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato dal Cedente, con effetto dalla data di cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o, in alternativa, assistiti da delegazione di pagamento effettuata/e in favore di IBL Banca S.p.A – Istituto Bancario del Lavoro S.p.A. dai relativi debitori ad eccezione dei crediti relativi a rate scadute e pagate solo parzialmente da parte del relativo debitore, i cui diritti di credito, ai sensi del sopra citato contratto di cessione, non sono ricompresi nel portafoglio acquistato dal Cessionario e sono rimasti pertanto nella titolarità del Cedente.

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 31/08/2016 (la "Data di Valutazione") i seguenti criteri e meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i "Crediti"):

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

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

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

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

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

6) sia stata pagata almeno una Rata;

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

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

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

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

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

12) non abbiano Rate Insolute;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

- CF Assicurazioni;
- Inpdap.

24) siano Crediti derivanti da Mutui precedentemente acquistati dal Cedente ai sensi del Contratto Quadro di Cessione di Crediti relativo al "portafoglio pubblico" di IBL CQS sottoscritto in data 24 maggio 2012 (come successivamente modificato o integrato), ai sensi del quale sono stati ceduti, tra gli altri, i Crediti identificati nell'avviso di cessione pubblicato alla pagina 16 della *Gazzetta Ufficiale*, Parte Seconda, n. 64 del 31 maggio 2012.

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 della Legge 130/99 e 58 del D.lgs. 385/93, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile



I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al seguente indirizzo: IBL Banca – Istituto Bancario del Lavoro S.p.A., Via di Campo Marzio 46, Roma.

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

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell’ambito dell’operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato IBL Banca – Istituto Bancario del Lavoro S.p.A., con sede legale in via di Campo Marzio 46, Roma, come servicer dell’operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il “Servicer”). Il Servicer è di conseguenza, divenuto ulteriore “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

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

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

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

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

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

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

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

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

Roma, 19 settembre 2016

IBL Finance S.r.l. – L’amministratore unico
Ugo Cosentini

TX16AAB8813 (A pagamento).

SMERALDA 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 al n. 35260.9

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano n. 09285300969

Codice Fiscale: 09285300969

FINCONTINUO S.P.A.

Sede legale: via Alessandro Farnese 4 - 00192 Roma (Italia)

Capitale sociale: Euro 6.000.000,00 di cui versati Euro 6.000.000,00

Registro delle imprese: Roma n. 02597720792

Codice Fiscale: 02597720792

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”)

Smeralda SPV S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (il “Cessionario”), comunica che, nell’ambito di un’operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 22 aprile 2016 tra Fincontinuo S.p.A. (il “Cedente” o “Fincontinuo”) ed il Cessionario, e della successiva proposta di acquisto inviata da Fincontinuo ed accettata da parte del Cessionario in data 16.09.2016 (la “Data di Cessione”), il Cessionario ha acquistato da Fincontinuo, con effetto dalla Data di Cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto effettuata in favore di Fincontinuo dai relativi debitori.

Tali crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano i seguenti criteri e meglio identificati analiticamente negli allegati agli atti di cessione di credito sopra citati (complessivamente i “Crediti”):

1) siano Mutui personali da rimborsarsi mediante Cessione del Quinto e/o, solo nel caso di Debitori che siano dipendenti pubblici, da Delegazione di Pagamento, effettuata dal Debitore in favore di Fincontinuo e notificata al relativo Datore di Lavoro/Ente Pensionistico e da questo accettata (con rilascio



di un atto di benessere da parte del relativo Datore di Lavoro/ Ente Pensionistico ovvero mediante trattenuta in busta paga della relativa Cessione del Quinto);

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

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

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

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

6) sia maturata e pagata almeno una Rata;

7) siano assistiti da una o più Polizze Assicurative, ciascuna rilasciata da una Compagnia Assicurativa Eleggibile, di cui è beneficiario Fincontinuo per la copertura, rispettivamente, del Sinistro Vita e del Sinistro Impiego;

8) siano stati erogati in favore di persone fisiche, residenti o domiciliate in Italia, dipendenti da una impresa privata o da una Pubblica Amministrazione o pensionati;

9) non siano stati erogati a amministratori o dipendenti di Fincontinuo né a dipendenti della medesima Compagnia Assicurativa Eleggibile con la quale è stata stipulata la Polizza Assicurativa che assiste tale Mutuo ai sensi del precedente punto 7;

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

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

12) non siano stati classificati, dalla data di erogazione del relativo Mutuo, come "partite incagliate" ai sensi della circolare n. 49 dell'8 febbraio 1989 della Banca d'Italia ("Manuale per la compilazione della matrice dei conti"), come successivamente modificata ed integrata;

13) non siano stati caratterizzati da eventi in relazione ai quali la Compagnia Assicurativa Eleggibile è tenuta a liquidare il relativo indennizzo sulla base della Polizza Assicurativa di cui al precedente punto (7);

14) debbano essere rimborsati integralmente ad una data non successiva al 31 dicembre 2027 (incluso) secondo il piano di ammortamento originario;

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

16) i cui Debitori non abbiano aperto presso Fincontinuo un conto corrente bancario o un conto di deposito (laddove Fincontinuo possa svolgere tali attività ai sensi della normativa applicabile);

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

18) non siano stati oggetto di precedenti operazioni di cessione e/o cartolarizzazione a terzi, come comunicato al relativo Debitore da Fincontinuo, salvo che non siano stati successivamente riacquistati da Fincontinuo (e tale circostanza sia stata comunicata al relativo Debitore da Fincontinuo);

19) non siano Crediti in Ritardo.

20) esclusi i Crediti che derivano da Mutui il cui TAN, come indicato nel relativo contratto di Mu tuo, sia pari al 6% annuo, al 5,4% annuo ovvero al 5,913% annuo;

21) esclusi i Crediti che derivano da Mutui per i quali il relativo Datore di Lavoro abbia comunicato una sospensione della trattenuta per il Debitore;

22) esclusi i Crediti relativi alle seguenti Amministrazioni Cedute:

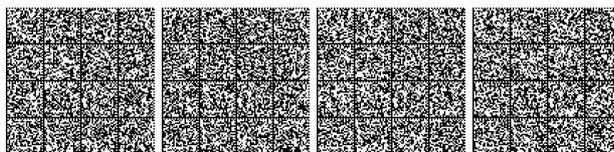
a) Pubbliservizi spa (codice fiscale/partita iva: 04363250871);

b) Azienda Sanitaria Provinciale Vibo Valentia (codice fiscale/partita iva: 02866420793);

23) esclusi i Crediti che hanno maturato più di due rate in ritardo.

Per "Crediti in Ritardo" (Delinquent Receivables) si intendono i Crediti derivanti da Mutui per i quali si sia registrato il ritardo nel pagamento di almeno 4 Rate.

Per "Compagnia Assicurativa Eleggibile" (Eligible Insurance Company) si intende (i) Axa France Iard, iscritta al Registro di Commercio delle Imprese di Nanterre numero 722057460, sede al 313, Terrasses de l'Arche - 92727 Nanterre Cedex; (ii) Axa France Vie, iscritta al Registro di Commercio delle Imprese di Nanterre numero 310499959, sede al 313, Terrasses de l'Arche - 92727 Nanterre Cedex; (iii) CF Life Compagnia di Assicurazioni Vita S.p.A., sede in Italia, 00142 Roma, Viale Erminio Spalla 9, appartenente al gruppo assicurativo CF Assicurazioni iscritto all'Albo Gruppo Isvap al numero 042; (iv) CF Compagnia di Assicurazione S.p.A., sede legale e direzione generale in Italia, 00142 Roma, Via Erminio Spalla 9, codice Fiscale 09395811004, REA numero 1160328, iscrizione all'Albo Imprese di Assicurazione numero 1.00158, capogruppo del Gruppo Assicurativo CF Assicurazioni S.p.A., iscritto all'Albo dei Gruppi Assicurativi al numero 042; (v) Credit Life AG, società di diritto tedesco con sede in RheinLandplatz, D-41460, Neuss, Repubblica Federale di Germania, codice fiscale 122/5714/4949, partita IVA DE120683573, iscritta al Registro delle Imprese del Tribunale di Neuss in data 17/01/2013 al numero HRB9766; (vi) Net Insurance Life S.p.A., società per azioni con socio unico, codice fiscale 09645901001, sede legale in Italia, 00135 Roma, Via dei Giochi Istmici 40, numero REA 1178765, iscrizione all'Albo IVASS Imprese numero 1.00164, iscrizione all'Albo IVASS Gruppi Assicurativi numero 23; (vii) Net Insurance S.p.A., sede legale e direzione generale in Italia, 00135 Roma, Via dei Giochi Istmici 40, codice fiscale 06130881003, numero REA 948019, iscrizione all'Albo IVASS Imprese numero 1.00136, iscrizione all'Albo IVASS Gruppi Assicurativi numero 23 e (viii) ERGO Previdenza S.p.A., sede legale e direzione generale in Italia, 20141 Milano, Via R. Pampuri 13, appartenente al Gruppo Assicurativo ERGO Versicherungsgruppe, iscritto all'Albo dei Gruppi Isvap al numero 034, soggetta a direzione e coordinamento di ERGO Italia S.p.A..



Per “Convenzione/i Assicurativa/e” (Insurance Master Agreement): si intendono i singoli accordi sottoscritti tra Fincontinuo e le Compagnie Assicuratrici Eleggibili che disciplinano le modalità e i termini per l’emissione delle relative Polizze Assicuratrici a beneficio di Fincontinuo.

Per “Polizza Assicurativa” (Insurance Policy) si intendono, con riferimento a ciascun Mutuo, le polizze assicurative rilasciate dalle Compagnie Assicuratrici Eleggibili a beneficio di Fincontinuo sulla base delle Convenzioni Assicuratrici e/o sotto forma di polizza collettiva relativa a più Mutui, a copertura di certi rischi connessi al relativo Debitore, i cui diritti ed azioni sono inclusi nei Crediti ceduti all’Acquirente ai sensi del Contratto di Cessione.

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d’Italia, ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 della Legge 130/99 e 58 del D.lgs. 385/93, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Fincontinuo S.p.A., Roma, Via Alessandro Farnese 4.

Il Cessionario, comunica che, in virtù dei contratti sottoscritti nell’ambito dell’operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Zenith Service S.p.A. come servicer dell’operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il “Servicer”).

Il Cessionario ed il Servicer hanno delegato le funzioni di incasso dei Crediti a Fincontinuo che pertanto continuerà ad incassare le somme relative ai Crediti ceduti/cartolarizzati, agendo quale mandatario del Cessionario (il “Sub-Servicer”).

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni della decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la “Legge Privacy”). In virtù di quanto indicato sopra circa il ruolo del Cedente quale Sub-Servicer, anche quest’ultimo è divenuto, di conseguenza, ulteriore “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

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

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

In particolare, il Cessionario, il Servicer ed il Sub-Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti

ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell’incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell’ambito dell’operazione di cartolarizzazione ha nominato lo stesso Servicer, ovvero il Sub-Servicer, quale “Responsabile” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

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

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

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del veicolo, del Servicer e del Sub-Servicer, ciascuno per i propri incaricati.

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

I diritti previsti all’articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta ai responsabili come sopra individuati.

Milano, 19 settembre 2016

Smeralda Spv S.r.l. - L’amministratore unico
dott. Marco Grimaldi

TX16AAB8821 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI BRA S.P.A.

Sede legale: via Principi di Piemonte, 12 - 12042 Bra

Capitale sociale: Euro 27.300.000 i.v.

Registro delle imprese: Cuneo n. 00200060044

Codice Fiscale: 00200060044

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

CASSA DI RISPARMIO DI BRA SPA (la “Banca”) comunica che in data 15 settembre 2016 ha concluso con ICARO FINANCE S.r.l. (la “Società”), un contratto di acquisto di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti dell’articolo 58 del Testo Unico Bancario (il “Contratto



di Cessione”). In virtù del Contratto di Cessione, la Banca ha acquistato pro soluto dalla Società, con effetti economici alle ore 00:01 del 23 settembre 2016, tutti i crediti, i diritti e le facoltà (ivi inclusi tutti gli importi dovuti in linea capitale e a titolo di interessi, anche di mora, tutti gli accessori, spese, danni, indennizzi ed ogni altra somma eventualmente dovuta in relazione ai crediti e alle garanzie reali e personali che li assistono), individuabili in blocco ai sensi della citata disposizione (“Crediti”), che al 15 settembre 2016 soddisfino i seguenti criteri di selezione (i “Criteri”):

(a) crediti che sono stati ceduti pro soluto e in blocco dalla Banca alla Società ai sensi di un precedente contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 18 GIUGNO 2012 come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72, del 21 GIUGNO 2012, Parte II “Altri annunci commerciali” e iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano del 20/06/2012; e

(b) Crediti che alternativamente:

i. derivino da contratti di mutuo che al 15/09/2016 avevano almeno 8 rate mensili non pagate, 4 rate trimestrali non pagate 856/22013880 ex 15/20/22606 - 854/22013851 ex 15/20/22577

ii. riduzione tassi superiori al limite massimo consentito – caratteristiche non comprese nel contratto di Servicing ove i relativi mutui abbiano i seguenti numeri di rapporto: 855/22009003 ex 08/20/99382 - 857/22020277 ex 24/27/00008

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

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a CASSA DI RISPARMIO DI BRA Spa, con sede legale in Via Principi di Piemonte n. 12. La Banca continuerà, altresì, ad essere responsabile a tutti gli effetti delle comunicazioni (Documenti di Sintesi periodici, rendiconti, ecc.) che gli intermediari sono tenuti a fornire in quanto previste ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla “Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari”.

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

Pertanto, a seguito della stipula del Contratto di Cessione, la Banca è divenuta esclusiva titolare dei Crediti e, di conseguenza, “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai

debitori ceduti. Tanto premesso, la Banca, in qualità di “Titolare” del trattamento dei dati personali ai sensi del decreto legislativo 196/03, con la presente intende fornire ai debitori ceduti alcune informazioni riguardanti l’utilizzo dei dati personali. Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 196/03 (in particolare i commi 1 e 2 dell’articolo 13), la Banca non tratterà dati definiti come “sensibili”. La Banca tratterà i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti; alla riscossione ed al recupero del Credito (ad es.: conferimento a legali dell’incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria, nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero dei Crediti, la Banca comunicherà i dati personali per le “finalità del trattamento cui sono destinati i dati”, a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e a società di recupero crediti. I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati del cliente, utilizzeranno i medesimi in qualità di “titolari” ai sensi del decreto legislativo 196/03, in piena autonomia, essendo estranei all’originario trattamento effettuato presso la Banca. I diritti previsti all’articolo 7 del decreto legislativo 196/03 potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al “Titolare”, CASSA DI RISPARMIO DI BRA SPA Spa, con sede in Via Principi di Piemonte n. 12, Servizio Amministrazione, tel. 0172/435209, e-mail Reclami@pec.crabra.it

Bra, 15 settembre 2016

Il direttore generale
Paolo Cerruti

TX16AAB8823 (A pagamento).

CASSA DI RISPARMIO DI BRA S.P.A.

Sede legale: via Principi di Piemonte, 12 - 12042 Bra

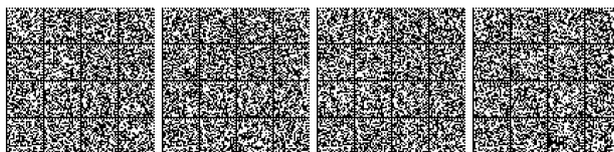
Capitale sociale: Euro 27.300.000 i.v.

Registro delle imprese: Cuneo n. 00200060044

Codice Fiscale: 00200060044

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

CASSA DI RISPARMIO DI BRA SPA (la “Banca”) comunica che in data 15 settembre 2016 ha concluso con DEDALO FINANCE S.r.l. (la “Società”), un contratto di acquisto di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi



e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (il "Contratto di Cessione"). In virtù del Contratto di Cessione, la Banca ha acquistato pro soluto dalla Società, con effetti economici alle ore 00:01 del 23 settembre 2016, tutti i crediti, i diritti e le facoltà (ivi inclusi tutti gli importi dovuti in linea capitale e a titolo di interessi, anche di mora, tutti gli accessori, spese, danni, indennizzi ed ogni altra somma eventualmente dovuta in relazione ai crediti e alle garanzie reali e personali che li assistono), individuabili in blocco ai sensi della citata disposizione ("Crediti"), che al 15 settembre 2016 soddisfino i seguenti criteri di selezione (i "Criteri"):

(a) crediti che sono stati ceduti pro soluto e in blocco dalla Banca alla Società ai sensi di un precedente contratto di cessione sottoscritto tra le medesime in data 29 GIUGNO 2011 come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* n. 76, del 05 LUGLIO 2011, Parte II "Altri annunci commerciali" e iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano del 01/07/2011; e

(b) Crediti che alternativamente:

i. derivino da contratti di mutuo che al 15/09/2016 avevano almeno 8 rate mensili non pagate

ii. ristrutturazione debito in corso e riduzioni tasso, con caratteristiche non comprese nel contratto di Servicing ove i relativi mutui abbiano i seguenti numeri di rapporto: 512/22019176 ex 21/27/00004 - 512/22000733 ex 01/20/99387

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

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a CASSA DI RISPARMIO DI BRA Spa, con sede legale in Via Principi di Piemonte n. 12. La Banca continuerà, altresì, ad essere responsabile a tutti gli effetti delle comunicazioni (Documenti di Sintesi periodici, rendiconti, ecc.) che gli intermediari sono tenuti a fornire in quanto previste ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) della normativa sulla "Trasparenza delle Operazioni e dei Servizi Bancari e Finanziari".

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

Pertanto, a seguito della stipula del Contratto di Cessione, la Banca è divenuta esclusiva titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti. Tanto premesso, la Banca, in qualità di "Titolare" del trattamento dei dati personali ai sensi del

decreto legislativo 196/03, con la presente intende fornire ai debitori ceduti alcune informazioni riguardanti l'utilizzo dei dati personali. Ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 196/03 (in particolare i commi 1 e 2 dell'articolo 13), la Banca non tratterà dati definiti come "sensibili". La Banca tratterà i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti; alla riscossione ed al recupero del Credito (ad es.: conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria, nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi. Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero dei Crediti, la Banca comunicherà i dati personali per le "finalità" del trattamento cui sono destinati i dati, a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e a società di recupero crediti. I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati del cliente, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del decreto legislativo 196/03, in piena autonomia, essendo estranei all'originario trattamento effettuato presso la Banca. I diritti previsti all'articolo 7 del decreto legislativo 196/03 potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al "Titolare", CASSA DI RISPARMIO DI BRA SPA Spa, con sede in Via Principi di Piemonte n. 12, Ufficio Reclami, tel. 0172/435209, e-mail Reclami@pec.crbra.it.

Bra, 15 settembre 2016

Il direttore generale
Paolo Cerruti

TX16AAB8824 (A pagamento).

SANTANDER CONSUMER BANK S.P.A.

Iscritta all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario

Sede legale: via Nizza, 262 - Torino

Registro delle imprese: Torino n. 05634190010

Partita IVA: 05634190010

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi dell'art. 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (il "T.U. Bancario"))

La Santander Consumer Bank S.p.A. - una banca costituita ed operante con la forma giuridica di società per azioni, con sede legale in via Nizza, 262, 10126 Torino, Italia, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Torino 05634190010, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 5496, capogruppo del Gruppo Bancario Santander Consumer Bank iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario (in seguito, anche "Santander") - comunica che in data 16 settembre 2016 ha



sottoscritto un contratto di cessione di crediti (il “Contratto di Riacquisto”) con la Golden Bar (Securitisazione) S.r.l. - una società costituita ai sensi della legge 30 aprile 1999, n. 130 iscritta all’elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d’Italia, al n. 32474.9, con sede legale in Torino, via Principe Amedeo, 11, iscritta al registro delle imprese di Torino al n. 13232920150 (in seguito, anche “Golden Bar”).

In forza del predetto Contratto di Riacquisto, in data 16 settembre 2016 (la “Data di Conclusione”) Santander ha riacquistato pro-soluto da Golden Bar, ai sensi dell’art. 58 del T.U. Bancario, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche eventualmente di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant’altro) di titolarità di Golden Bar derivanti dai contratti di finanziamento che alle ore 24:00 del 10 settembre 2016 (la “Data di Valutazione”) presentavano le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

(a) sono stati ceduti da Santander Consumer Bank S.p.A. a Golden Bar (Securitisazione) S.r.l. e di tale cessione è stato dato avviso in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, n. 51 del 28 aprile 2012, Parte II, codice redazionale T12AAB7195; e

(b) appartengono a Golden Bar (Securitisazione) S.r.l.

Il riacquisto dei suddetti crediti ha efficacia legale dalla Data di Conclusione. Gli effetti economici della cessione di tali crediti decorrono dalla Data di Valutazione.

Ai sensi dell’art. 58 del T.U. Bancario, unitamente ai crediti oggetto di riacquisto, sono stati altresì trasferiti a Santander, senza ulteriori formalità o annotazioni, tutti i privilegi e le garanzie, di qualsiasi tipo e natura che assistono i predetti crediti, da chiunque prestati o comunque esistenti a favore di Golden Bar, nonché le relative cause di prelazione.

Santander comunica che la suddetta cessione non avrà alcun impatto sulle attuali modalità di pagamento delle somme dovute in base ai contratti di finanziamento: i clienti debitori ceduti dovranno infatti continuare a pagare tali somme a favore di Santander, con le modalità previste dai singoli contratti di finanziamento o dagli specifici accordi raggiunti con Santander stessa, fatte salve le eventuali ulteriori istruzioni che potranno essere in futuro impartite ai predetti clienti debitori ceduti.

Ai sensi e per gli effetti dell’art. 13 del D.Lgs. n. 196/2003, si informa che Santander mantiene la “titolarità” del trattamento dei dati personali connessi alla gestione dei Crediti oggetto del Contratto di Riacquisto. Tali dati saranno trattati in modo lecito e secondo correttezza, per le finalità connesse alla gestione dei Crediti, secondo quanto meglio precisato nell’informativa privacy già fornita ai debitori.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi, per ogni ulteriore informazione, telefonicamente al numero 011.6318.111 o inviando un fax allo 011.19.526.118 (dal lunedì al venerdì in orario 9-19) o, di persona, presso la sede legale di Santander Consumer Bank S.p.A. in Torino, via Nizza, 262.

Per Santander Consumer Bank S.p.A. - Il procuratore
Adolfo Ravasio

TX16AAB8835 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI BARI

Estratto di atto di citazione per usucapione

Lenti Ceo Vito, Lenti Maria Luisa, Lenti Vito e Lenti Vincenzo, difesi dall’avv. Michele Zonno e domiciliati presso il suo studio in Bari alla Via Piccinni n. 191 citano Pinna Angelo (fu Paolo), Pinna Francesco (fu Paolo), Pinna Giacinto (fu Paolo), Pinna Teresa (fu Paolo) e i loro aventi causa quali formali intestatari della complessiva quota di 390/5250 degli immobili siti in Bari alla Strada Torre D’Amore (Ceglie del Campo) piano terra (dati catastali: sez. urbana CE, foglio 9, particella 362, sub 1, zona censuaria 3, categoria A/4, classe 4, consistenza 4 vani, rendita €.247,90) e piano interrato (dati catastali: sez. urbana CE, foglio 9, particella 362, sub 2, zona censuaria 3, categoria A/5, classe 5, consistenza 2 vani, rendita €82,63) a comparire dinanzi al Tribunale di Bari all’udienza del 17.4.2017 con invito a costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima dell’udienza ex art. 166 c.p.c. e con avvertimento che in mancanza incorreranno nelle decadenze ex artt. 38 e 167 c.p.c. per ivi sentir dichiarare acquisita in capo agli attori la proprietà piena ed esclusiva anche della suindicata quota di proprietà degli immobili succitati formalmente intestata ai convenuti, ma posseduta pubblicamente, pacificamente ed ininterrottamente per oltre vent’anni dai soli attori.

Autorizzazione alla notifica per pubblici proclami Presidente del Tribunale di Bari del 12 maggio 2016.

Bari, 7.6.2016

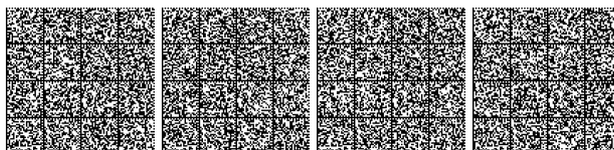
avv. Michele Zonno

TX16ABA8759 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI COMO

Atto di citazione per usucapione

I sigg.ri Elli Carla, nata a Mariano C.se, il 03.03.43, ivi residente in via Per Cabiante n.41, Elli Luisa, nata a Mariano C.se, il 02.09.44, ivi residente in via Volta n.13, Elli Maria Luigia, nata a Mariano C.se, il 25.11.37, residente in Seregno, Corso Matteotti n.161, Galimberti Vincenza Maria, nata a Mariano C.se, il 27.07.41, residente in Varedo, via G. Rossini n.7, Meroni Graziella, nata a Mariano C.se, il 30.03.56, residente in Verano Brianza, via C. Battisti n.14, Meroni Agostino, nato a Mariano C.se, il 15.12.62, ivi residente in via Dosso Faiti n. 10 e Brenna Giuliana, nata a Mariano C.se, l’01.01.57, residente in Sorengo (CH), via Prada n.1b, rappresentati e difesi dall’avv. Raffaella Arnaboldi, con studio in Inverigo, via General Cantore n. 4 (raffaella.arnaboldi@como.pecavvocati.it),



PREMESSO

• che gli attori sono comproprietari, nonché sono nel possesso pacifico, pubblico ed ininterrotto da oltre vent'anni, di un fabbricato rurale e di terreni aventi destinazione agricola, siti in Mariano Comense (CO) e censiti al Catasto Terreni del Comune di Mariano Comense, al foglio logico 9, effettivo 15, con i mappali nn. 2842, 2849, 2852, 956, 1879, 2868 e 2859;

• che intestatari catastali di detti immobili sono in parte gli attori ed in parte soggetti già deceduti;

tutto ciò premesso i sigg.ri Elli Carla, Elli Luisa, Elli Maria Luigia, Galimberti Vincenza Maria, Meroni Graziella, Meroni Agostino e Brenna Giuliana, ut *supra* rappresentati, citano, per pubblici proclami ex art.150 c.p.c., con autorizzazione del Tribunale di Como del 23.06.16, gli eredi di Elli Carlo, di Elli Stefano Giuseppe e di Elli Ambrogio Natale, collettivamente ed impersonalmente, a comparire avanti il Tribunale Ordinario di Como, Giudice designando, all'udienza che questi terrà il giorno 11 gennaio 2017, ore 9,30, con l'invito a costituirsi in cancelleria, nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. e con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia, per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: accertare e dichiarare che gli immobili censiti al Catasto Terreni del Comune di Mariano Comense, al foglio logico 9, effettivo 15, con i mappali nn. 2842, 2849, 2852, 956, 1879, 2868 e 2859 sono di proprietà dei sigg.ri Elli Carla per 3/10; Elli Luisa, per 3/20; Elli Maria Luigia per 3/20; Galimberti Vincenza Maria per 1/6; Meroni Graziella per 1/12; Meroni Agostino per 1/12; Brenna Giuliana per 1/15, per intervenuta usucapione, in virtù del possesso pacifico, pubblico e continuato, protratto per oltre vent'anni.

Inverigo, li 20 settembre 2016

avv. Raffaella Arnaboldi

TX16ABA8764 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CASSINO

Usucapione speciale

Gli Avv.ti Gherardo Gonnella e Daniela Pella con studio in Formia (LT) alla via Rubino 11, rappresentanti e difensori del sig. Pezza Pasqualino nato a Minturno (LT) il 10 aprile 1955, ed ivi residente alla Via Appia n.936, C.F. PZZ PQL 55C10 F22AZ hanno chiesto, con ricorso del 18 marzo 2016 (ex art. 1159-bis c.c.) che il sig. Pezza usucapisse e potesse così acquistare la proprietà dei terreni siti nel Comune di Minturno (LT), riportati nel catasto terreni di quel Comune al foglio 40, particella 1454 e particella 1455.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato, con provvedimento del 19 aprile 2016, depositato il 20 aprile 2016: affissione del ricorso e del provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Minturno e all'albo del Tribunale di Cassino; pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica a

chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione nel termine di 90 giorni dalla pubblicazione.

Formia, li 19/09/ 2016

avv. Gherardo Gonnella

avv. Daniela Pella

TX16ABA8771 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PAVIA

Notifica per pubblici proclami

Il Presidente del Tribunale, con decreto 30.8.2016, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione promosso da Maffei Maria Angela, nata a Rosasco (PV) il 28.03.1949, C.F. MFF MNG 49C68 H559 M ivi residente in Via Matteotti n. 29, rappresentata dall'avv. Valentina Corti del Foro di Pavia sua domiciliataria in Mortara, P.zza Silvabella n. 12, nei confronti di: Pallanza Antonio fu Carlo, Pallanza Ernesto fu Carlo, Pallanza Giovanni fu Carlo, Pallanza Giuseppe fu Carlo e/o Eredi degli stessi non meglio identificati ne' identificabili. Prima Udienza 1.3.2017 h. 9,00 Tribunale di Pavia, Giudice designando. Invito a costituirsi ex art. 166 c.p.c. almeno 20 gg. prima, in difetto decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. Oggetto: acquisto per usucapione del terreno sito in Comune di Rosasco, censito al Catasto Terreni del predetto Comune al foglio 11, particella 27, di are 15 e ca 33, R.D. € 8,31; R.A. € 8,31. Con vittoria di spese e competenze di causa nel solo caso di resistenza dei convenuti

avv. Valentina Corti

TX16ABA8772 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO
Sezione lavoro*Notifica per pubblici proclami*

Ai sensi del provvedimento del Presidente del Tribunale di Milano depositato il 19.09.2016 si effettua notificazione per pubblici proclami relativa alla causa pendente avanti il Tribunale di Milano Sezione Lavoro r.g. n. 4616/16, tra alcuni titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002 contro il Ministero dell'Istruzione dell'Università e della Ricerca, nonché contro l'Ufficio Scolastico Regionale della Lombardia Ambito Territoriale Provinciale di Milano, avente ad oggetto il diritto all'inserimento dei titolari del Diploma Magistrale conseguito entro l'a.s. 2001/2002 nelle graduatorie ad esaurimento riservate ai docenti abilitati e utilizzate per l'assunzione a tempo indeterminato. Si indicano quali controinteressati tutti i docenti attualmente iscritti nelle graduatorie ad esaurimento definitive per la classe di concorso Scuola dell'Infanzia (AAAA) e Scuola Primaria (EEEE) vigenti per gli anni scolastici 2014/2017 per l'ambito



territoriale di Milano. Con Provvedimento del 07.07.2016 la prossima udienza è stata fissata al 27.10.2016. Il testo integrale del ricorso introduttivo e degli atti di causa vengono riportati per esteso sul sito internet istituzionale del MIUR, sito internet istituzionale del Tribunale di Milano e sul sito www.orizzontescuola.it.

avv. Davide Bloise

TX16ABA8825 (A pagamento).

TRIBUNALE BARI

Notifica per pubblici proclami - RGE 766/90

Banca Popolare di Bari contro Latorre Margherita. L'avv. Giada Oliva, rende noto di essere stata delegata alla vendita nella procedura esecutiva RGE n.766/199 avente ad oggetto immobile in Bari, via Carolina Accolti Gil Salvati 12/b (già quinta trav. di via Japigia o anche via Daunia 12/b), precisamente appartamento piano rialzato, composto da tre camere oltre cucina, bagno e locale servizio; mq 105 totali, e di aver fissato vendita senza incanto 18 ottobre 2016 ore 10.00 presso studio in Bari, via Roberto da Bari n. 30. Prezzo base ribassato Euro 106.312,00. Offerta minima pari al 75% prezzo base. Rilancio minimo Euro 1.500,00 Informazioni e visite previo appuntamento col delegato (tel. 080/5216817 - cell. 392.5273676);

Bari, 15 settembre 2016

avv. Giada Oliva

TX16ABA8833 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento cambiali

Il Tribunale di Napoli in data 05.09.2016 ha emesso decreto di ammortamento di n. 7 cambiali sottoscritte dai Sigg. Montella Salvatore, nato a Napoli il 01.05.1948 ed Esposito Maria Luisa, nata a Napoli il 18.01.1955 in favore del Sig. Cirillo Giuseppe, nato a S. Cipriano d'Aversa il 03.10. 1954 come di seguito indicate:1) cambiale di £ 4.000.000 sottoscritta in Casal di Principe il 21.11.1996 con scadenza 30Luglio 1997;2) cambiale di £ 4.000.000 sottoscritta in Casal di Principe il 21.11.1996 con scadenza 30 Agosto 1997;3) cambiale di £ 4.000.000 sottoscritta in Casal di Principe il 21.11.1996 con scadenza 30 Ottobre 1997;4) cambiale di £ 4.000.000 sottoscritta in Casal di Principe il 21.11.1996 con scadenza 30 Novembre 1997;5) cambiale di £ 4.000.000 sottoscritta in Casal di Principe il 21.11.1996 con scadenza 30 Dicembre 1997;6) cambiale di £ 4.000.000 sottoscritta in Casal di Principe il 21.11.1996 con scadenza 30 Agosto 1998;7) cambiale di £ 2.000.000 sottoscritta in Casal di Principe il

26.03.1998 con scadenza 30 Agosto 1999; tutte le cambiali sopra indicate erano pagabili presso il Banco di Napoli Agenzia 1 Napoli Piazza Bovio.

Avv. Pierpaolo Pono

TX16ABC8834 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE CIVILE DI ANCONA

Nomina curatore dell'eredità giacente di Idolo Freddi

Il Giudice del Tribunale di Ancona, Dott.ssa Valentina Rascioni, con decreto del 23/8/16, ha dichiarato giacente l'eredità del Sig. Idolo Freddi, nato a Montemarignano (AN) il 19/7/35 e deceduto a Jesi (AN) il 19/6/16, nominando curatore l'Avv. Micaela Dentici, con studio in Ancona alla Via S. Martino n. 25

avv. Micaela Dentici

TX16ABH8750 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE

Nomina curatore di eredità giacente di Bracci Franco

Il Giudice del Tribunale di Firenze, con decreto del 2/05/2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Bracci Franco nato a Firenze il 12/6/1932 e deceduto in Firenzuola (FI) il 29/1/2016, con ultimo domicilio in Firenzuola (FI), via Montalbano Posta n. 6/14, nominando curatore l'Avv. Massimiliano Baldesi Riberto con studio in Rufina (FI), viale Duca della Vittoria n. 29.

avv. Massimiliano Baldesi Riberto

TX16ABH8758 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PRATO

RG 1131/2016

Nomina curatore dell'eredità giacente di Centore Olga

Il Tribunale di Prato, con decreto del 14/07/2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Centore Olga nata a Casagiove (CE) il 11/04/1925 e deceduta in Prato (PO) il 21/03/2014 con ultimo domicilio a Prato in via Bisori 12 presso Casa di Riposo Maria Assunta e nominando curatore l'Avv. Lorenzo Gambini con studio in Prato via Arcivescovo Martini 6.

avv. Lorenzo Gambini

TX16ABH8782 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PRATO

RG 1279/2016

Nomina curatore dell'eredità giacente di Pacini Attilio

Il Tribunale di Prato, con decreto del 09/08/2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Pacini Attilio nato a Cantagallo (FI) il 26/01/1927 e deceduto in Prato (PO) il 17/01/2015 con ultimo domicilio a Cantagallo (PO) in via di Migliana 157 nominando curatore l'Avv. Lorenzo Gambini con studio in Prato via Arcivescovo Martini 6.

avv. Lorenzo Gambini

TX16ABH8783 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI TIVOLI***Riconoscimento di proprietà - Usucapione
ex L. 10.05.76 n. 346 - R.G. 2881/2014*

Il giudice dott.ssa F. Coccoli proc. rg 2881/2014 promosso da Fiorenzo Merzetti, con decreto Rep. 548/2016 dispone quanto segue: con ricorso depositato il 22 maggio 2014 Fiorenzo Merzetti premesso di possedere *animo domini* da oltre 40 anni: terreno agricolo in Montelibretti, loc. Vignacce di ha 0, are 03, ca 90, Catasto terreni fg 21, plla 325; terreno agricolo in Montelibretti, loc Colle Mortaleto di ha 0, are 53, ca 10, Catasto terreni fg 22. particella 160; terreno agricolo in Montelibretti, loc San Gemini di ha 0, are 18, ca 80, Catasto terreni fg 20 plla 73; terreno agricolo in Montelibretti, loc San Gemini di ha 0, are 15, ca 25, Catasto terreni fg 20 plla 237; detti terreni risultano catastalmente intestati ai residenti: Angelo Rosati, Elisabetta Mancini, Monica Scipioni, Valentina Totonelli, Marco Totonelli, Marco Merzetti, Stefano Merzetti, Maria Pitzalis, Valentina Merzetti, Gabriella Cipriani, n.q. genitore esercente potestà su figlio minore Francesco Merzetti, Gabriella Cipriani, Stefano Mancini, Simone Mancini, ovvero ai danti causa degli stessi. Pertanto F. Merzetti chiedeva riconoscersi acquisto usucapione dei fondi. Con provv. del 16 settembre 2014 il Giudice disponeva pubblicità di legge e notifica ricorso a intestatari catastali. Istanza era pubblicata su GURS parte II n. 4 del 13 gennaio 2015 e affissa a albi dell'Ufficio procedente e del Comune di Montelibretti *ex lege*. Udienda 1° febbraio 2016 assunte prove testimoniali, Pertanto raggiunta prova usucapione dei fondi da parte del ricorrente può essere emesso provvedimento riconoscimento proprietà ex legge 10 maggio 1976 n. 346. Pqm: riconosce a Fiorenzo Merzetti nato a Roma il 30 aprile 1940 la proprietà dei fondi suindicati. Proc. estinto.

Roma, 16 aprile 2016

avv. Angela Scillone

TV16ABM8746 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NOVARA*Riconoscimento di proprietà per intervenuta usucapione*

Il Tribunale di Novara RG 408/16 in data 8.8.16 riconosce per intervenuta usucapione la proprietà esclusiva in capo a ROSSI FLORA MARIA, cf: RSSFRM30R52F826Z, n. a Musile Piave il 12.10.1930 dei seguenti beni:

In Agrate Conturbia - Catasto Fabbricati.

a) F.11, part. 466 (ex 433 terreni ed ex 11 intero), sub 1, C/6, cl.2, consistenza 67 mq., rendita eur. 162,63, v. Visconti 16 piano T;

b) F.11, part. 466 (ex 433 ex 11 intero) sub 2, C/6,cl.2, consistenza 67 mq, rendita, eur. 162,63, v. Visconti 16 piano T.

In Agrate Conturbia - Catasto Terreni.

a) F. 11, part.434 (ex 11)-prato - are 00 ca 15, reddito: dominicale euro 0,07, agrario 0,07

nei confronti di ARDEMAGNI Maddalena, IULITA Giuseppina, IULITA Giacomo, IULITA Maria, IULITA Marianna, IULITA Rosa, ARDEMAGNI Ferruccio Fermino, ARDEMAGNI Francesco, ARDEMAGNI Patrizia, BRUSTIO Alberto, disponendone la pubblicità ex art. 3 L. 346/76.

Novara, 14/09/2016

avv. Alessandra Rho

TX16ABM8792 (A pagamento).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA****TRIBUNALE DI FOGGIA***Avviso di rettifica*

Si comunica che l'avviso pubblicato sulla GURI n. 106 Parte II in data 06.09.2016 (1° pubblicazione) e GURI n. 111 Parte II in data 17.09.2016 (2° pubblicazione) va integrato con la seguente dicitura: "Con l'invito previsto dall'art. 727 c.p.c.". Resta invariato il resto.

avv. Erminia Stefanino

TX16ABR8767 (A pagamento).

*(1ª pubblicazione).***PROCURA DELLA REPUBBLICA
presso il Tribunale di Palmi
Ufficio Affari Civili**

Punti di contatto: Tel. 0966/416457 - Fax 0966/416481

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Palmi - Sezione civile - con decreto emesso il 9 agosto 2016, ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Sorace Vincenzo, nato a Cittanova (RC) il



6 marzo 1891 - del quale non vi è traccia di ulteriori vicende anagrafiche con invito, a chiunque abbia notizie dello scomparso, di farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Palmi, 7 settembre 2016

Il direttore amministrativo
dott.ssa Annunziata Fontana

TU16ABR8702 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 108).

TRIBUNALE DI CASTROVILLARI

Ricorso per la dichiarazione di morte presunta

Tribunale di Castrovillari, con provvedimento del 4 luglio 2016 - RGNR 920/2016, ha ordinato la pubblicazione, per estratto, della richiesta di morte presunta di Mezzorotolo Damiano nato a Stoccarda il 29 febbraio 1976, scomparso in data 23 settembre 2005, e dichiarato assente ai sensi dell'art. 49 c.c. con pronuncia del 18 luglio 2012 del Tribunale di Rossano.

Si invita, chiunque abbia notizia dello scomparso Mezzorotolo Damiano, come sopra generalizzato, a farle pervenire al Tribunale di Castrovillari, entro mesi sei dalla presente pubblicazione.

Cariati, 7 luglio 2016

avv. Filippo Cariglino

TU16ABR8507 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

SOCIETÀ COOPERATIVA "TRASPORTI SANTERMANI"

in scioglimento per atto d'autorità
Sede: Santeramo in Colle

Deposito atti finali

Si avvisa che in data 14 settembre 2016, è avvenuto il deposito presso la Cancelleria Fallimentare c/o il Tribunale di Bari, del Rendiconto della Gestione, Bilancio Finale di Liquidazione e del Piano di Riparto Finale della Società Cooperativa Trasporti Santermani in Scioglimento per atto d'autorità con sede in Santeramo in Colle (BA). Autorizzazione ex art. 2 L.400/1975, Ministero dello Sviluppo Economico - Direzione Generale per gli Enti Cooperativi, del 29 luglio

2016 Prot. uscita n. 0250681. Tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Bari per le proprie contestazioni, nel termine di venti giorni dalla Pubblicazione della presente inserzione.

Santeramo 14 settembre 2016

Il commissario liquidatore
dott. Matteo Cuttano

TX16ABS8770 (A pagamento).

ITALFIN ITALIANA FIDUCIARIA INVESTIMENTI S.P.A.

in liquidazione coatta amministrativa

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si comunica che in data 15 settembre 2016 ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 della legge Fallimentare, previa autorizzazione del Ministero dello Sviluppo Economico in data 9 settembre 2016, è stato depositato presso la cancelleria del Tribunale di Milano - sez. II civ., sezione fallimentare - il bilancio finale di liquidazione ed il rendiconto della gestione in uno al piano di riparto finale accompagnato dalla relazione del Comitato di Sorveglianza.

Milano, 16 settembre 2016

Il commissario liquidatore
avv. Pasquale Del Vecchio

TX16ABS8836 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino
Partita IVA: 08028050014

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

Medicinale: PANTOPRAZOLO ABC

Confezione e numero di A.I.C.: 041022 - in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate



NL/H/1846/002-003/IA/009 - Codice pratica: C1A/2016/2561

Modifica di Tipo IA categoria B.III.1.a.2, consistente nell'aggiornamento del CEP di un produttore già approvato Hetero Drugs Limited. (R0-CEP 2008-289-Rev 02)

NL/H/1846/IB/011/G - Codice pratica: C1B/2016/1996 solo per tutte le confezioni da 20 mg

Grouping of variations di Tipo IAIN, categorie B.II.b.1.a) & B.II.b.1.b) consistente nell'aggiunta di Torrent Pharmaceuticals Limited, Baddi site, India come sito di confezionamento primarie e secondario e di Tipo IB, categoria B.II.b.1.e) consistente nell'aggiunta di Torrent Pharmaceuticals Limited, Baddi site, India come sito produttivo del prodotto finito eccetto i controlli e il rilascio dei lotti

NL/H/1846/IB/012/G - Codice Pratica n. C1B/2016/1997 solo per le confezioni da 40 mg

Grouping of variations di Tipo IAIN, categorie B.II.b.1.a.; B.II.b.1.b.; B.II.b.1.e. , consistente nell'aggiunta di Torrent Pharmaceutical Limited, Baddi site, India come sito di confezionamento primario e secondario e di Tipo IB, categoria B.II.b.1.e) consistente nell'aggiunta di Torrent Pharmaceuticals Limited, Baddi site, India come sito produttivo del prodotto finito eccetto i controlli e il rilascio dei lotti;

Tipo IB n. B.II.b.4.a. consistente nell'aggiunta di un nuovo batch size da 1,400,000.

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 in gazzetta.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD8751 (A pagamento).

FARTO S.R.L.
- FARMACO
BIOCHIMICO TOSCANO

Sede legale: viale Alessandro Guidoni, 97 - Firenze
Partita IVA: 06569640482

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

Titolare A.I.C.: Farto Srl - Farmaco Biochimico Toscano
Codice pratica: N1B/2016/1263 - N1B/2016/1114
Specialità medicinale: IPNOLOR

"2,5 mg/ml gocce orali soluzione" A.I.C. n° 036449015

Variatione tipo IB (C.I.3.a) per implementazione delle raccomandazioni relative alla procedura PSUSA/00001910/201412 e la variazione tipo IB (C.I.z) concernente il foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test ed adeguamento delle Etichette al QRD template.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *G.U.* 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 *G.U.* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *G.U.* 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 *G.U.* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. L'efficacia del presente Atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Farto S.r.l. - Farmaco Biochimico Toscano -
L'amministratore
Matteo Cioni

TX16ADD8752 (A pagamento).

**WELLINGTON STREET
DEVELOPMENT PHARMA LTD**
Sede legale: 47 Oaklands Drive, Ratghar,
Dublino 6 - Irlanda
Partita IVA: IE9658913V

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

Titolare A.I.C.: Wellington Street Development Pharma Ltd
Codice pratica: N1B/2016/1583

Specialità medicinale: KAIDOR

"40mg/ml gocce orali, soluzione" - flacone da 15 ml
A.I.C. n° 036246015

Variatione IB: B.II.d.1.c) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova.

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

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

TX16ADD8753 (A pagamento).



EXELTIS HEALTHCARE S.L.

Sede legale: Calle Quintanapalla 2, 4° Planta
– Madrid (Spagna)
Partita IVA: ESB-62049911

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

Titolare AIC: Exeltis Healthcare S.L., Calle Quintanapalla 2, 4° Planta, 28050 Madrid (Spagna).

Codice pratica: C1A/2016/2483, Procedura europea: NL/H/2651/IA/008/G

Medicinale: EXTRELIS (codice AIC n. 044730).

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Tipologia variazione: Grouping di variazioni Tipo IAIN -3xA.1 – Modifica del nome e dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Polonia: da Temapharm Sp. z o.o., ul Żwirki i Wigury 81, 02-091 Varsavia, a: Exeltis Poland Sp. z o.o., ul. gen. Józefa Zajączka 9, 01-518 Varsavia – Modifica del nome e dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Estonia, Lettonia e Lituania da: Ladee Pharma Baltics, UAB, Žemaitijos g.13 / Šiaulių g.10, Vilnius LT 01134 Lituania, a: UAB Exeltis Baltics, Islandijos pl. 209A, LT- 49163, Kaunas, Lituania – Modifica del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Slovacchia da: LadeePharma Slovakia s.r.o. a: Exeltis Slovakia s.r.o.

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
Manuel Ignacio Barro

TX16ADD8754 (A pagamento).

EXELTIS HEALTHCARE S.L.

Sede legale: Calle Quintanapalla 2, 4° Planta
– Madrid (Spagna)
Partita IVA: ESB-62049911

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

Titolare AIC: Exeltis Healthcare S.L., Calle Quintanapalla 2, 4° Planta, 28050 Madrid (Spagna).

Codice pratica: C1B/2016/2019, Procedura europea: NL/H/2917/001/IB/012

Medicinale: PERLIQ (codice AIC n. 044159).

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Tipologia variazione: Tipo IB-A.2.b) – Modifica della denominazione del medicinale in Spagna, da: Velmari, a: Drosbelallexflex.

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
Manuel Ignacio Barro

TX16ADD8755 (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/2016/713 - Medicinale: ETINILESTRADIOLO E DROSPIRENONE DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 041317 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: NL/H/2352/001/IB/007, IB C.I.2.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportate: Armonizzazione RCP, Fl ed Etichette agli stampati del prodotto di riferimento.

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

Codice Pratica: C1B/2015/2194 - Medicinale: IBUPROFENE DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 041312 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: PT/H/0513/001/IB/005, IB C.I.1.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento stampati per adeguamento alla raccomandazione del PRAC (EMA/325007/2015 del 22.05.2015).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2-4.8, 5.1 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Codice Pratica: C1A/2016/2317 – N° Procedura Europea: IT/H/0474/001-004/IA/018, IAIN C.I.z - Medicinale: OLANZAPINA DOC - Confezioni e Codice AIC: 039987 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Codice Pratica: C1A/2016/2300 – N° Procedura Europea: DK/H/1512/001-006/IA/015, IAIN C.I.z - Medicinale: OLANZAPINA DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 039949 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Tipo di modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica RCP e PIL per implementazione delle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/259909/2016) - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

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



Codice Pratica: C1A/2016/2564 - Medicinale: RAMIPRIL DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 037621 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: IT/H/0213/001-003/IA/013, IAIN C.I.3.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifiche Apportate: Modifica stampati in accordo alla conclusione della procedura di PSUR single assessments (PSUSA/00000181/201503).

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

Codice Pratica: C1A/2016/2567 - Medicinale: RAMIPRIL E IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 037626 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: NL/H/0721/001-002/IA/027, IAIN C.I.3.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica stampati in accordo alla conclusione della procedura di PSUR single assessments (PSUSA/00000181/201503).

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

Codice Pratica: N1B/2016/1780 - Medicinale: TIOCOLCHICOSIDE DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 034895 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazione: IB C.I.3.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento RCP e FI a seguito della procedura PSUSA/00002927/201507.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (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, 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 Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data della presente pubblicazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD8756 (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 autorizzazioni 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: RESILIENT 83 mg compresse a rilascio prolungato

Codice Farmaco: tutte le confezioni (AIC: 044635)
Procedura mutuo riconoscimento: DE/H/4351/IB/002/G
Codice pratica: C1B/2016/2155

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di due variazioni di tipo IB, n. A.1 e A.5 a): Modifica nome e indirizzo titolare AIC nel RMS e produttore responsabile rilascio lotti prodotto finito: da "Vifor France SA, 7-13 Boulevard Paul-Emile Victor, F-92200 Neuilly-sur-Seine (Francia)" a "Vifor France, 100-101 Terrasse Boieldieu, Tour Franklin La Défense 8, F-92042 Paris La Défense Cedex (Francia)".

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

TX16ADD8757 (A pagamento).

FARMA GROUP S.R.L.

Sede legale: Via Strampelli, 18 - 63074
San Benedetto del Tronto (AP)

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.

Titolare A.I.C.: Farma Group S.r.l.
Specialità medicinale: DEALGIC
Confezioni e numeri di A.I.C.: tutte le confezioni, A.I.C. n. 028943.
Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

1) Cod. Pratica: N1B/2016/1820 - Tipo IB, B.II.b.1.e) e IAin, B.II.b.2.a) Sostituzione di Temmler Werke GmbH, Germania con Temmler Ireland Ltd., Irlanda quale sito responsabile della produzione (fase "Capsule Filling") e del controllo dei lotti del prodotto finito; Tipo IAin, B.II.b.1.a) e IAin, B.II.b.1.b) Sostituzione di Temmler Werke GmbH, Germa-



nia con Swiss Caps GmbH, Germania quale sito responsabile del confezionamento primario e secondario del prodotto finito: Tipo IAin, B.II.b.1.a) e IAin, B.II.b.1.b) Aggiunta di Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH, Germania quale sito responsabile del confezionamento primario e secondario del prodotto finito; Tipo IAin, B.II.b.2.c).1 Sostituzione di Temmler Werke GmbH, Germania con Swiss Caps GmbH, Germania quale sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito.

2) Cod. Pratica: N1A/2016/1692 - Tipo IA, B.II.d.1.i) Sostituzione del parametro di specifica "Uniformity of mass" (Ph. Eur. 2.9.5) con il nuovo metodo "Uniformity of dosage units" (Ph. Eur. 2.9.40) conformemente alla Farmacopea Europea; Tipo IAin, B.III.1.a).3 Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo diclofenac sodico da parte del nuovo produttore Amoli Organics Private Ltd., India: R1-CEP 1997-066-Rev 03; Tipo IA, B.III.1.a).2 Presentazione di un CEP aggiornato per il principio attivo diclofenac sodico da parte del produttore già approvato Unique Chemicals, India: da R1-CEP 1997-041-Rev 03 a R1-CEP 1997-041-Rev 04; Tipo IA, B.III.1.b).2 Presentazione di nuovi TSE CEP per l'eccepiante gelatina da parte di produttori già approvati (Rousselot: R1-CEP 2001-332-Rev 02; PB Gelatins: R1-CEP 2000-045-Rev 03; PB Leiner Argentina: R1-CEP 2004-022-Rev 00; Nitta Gelatin India Ltd.: R1-CEP 2000-344-Rev 02; Nitta Gelatin Inc.: R1-CEP 2005-217-Rev 00) e nuovi produttori (Gelita Group: R1-CEP 2003-172-Rev 01; Sterling Biotech Ltd.: R1-CEP 2001-211-Rev 01); Tipo IA, B.III.1.b).3 Presentazione di TSE CEP aggiornati per l'eccepiante gelatina da parte di produttori già approvati (Rousselot: R1-CEP 2000-027-Rev 02 e R1-CEP 2000-029-Rev 05; Nitta Gelatin Inc.: R1-CEP 2004-247-Rev 00 e R1-CEP 2004-320-Rev 00); Tipo IA, B.III.1.b).4 Eliminazione di TSE CEP per l'eccepiante gelatina (PB Gelatins: RO-CEP 2002-126-Rev 01; Nitta Gelatin India Ltd.: RO-CEP 2004-121-Rev 01; Gelita Group: RO-CEP 2003-028-Rev 01).

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

Decorrenza delle modifiche di tipo IB: dal giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore:

dott. Stefano Ceccarelli - Sagaem for life S.a.s.

TX16ADD8760 (A pagamento).

FARMITALIA S.R.L.

Sede legale: viale Alcide De Gasperi 165/B – Catania
Codice Fiscale: 03115090874
Partita IVA: 03115090874

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.

Titolare AIC: Farmitalia S.r.l.

Medicinale: DELTAVAGIN

Confezioni e numeri di AIC: 6 ovuli - 016761037

Medicinale: FUROTRICINA

Confezioni e numeri di AIC: 6 ovuli - 010637039

Codice pratica N° N1A/2016/1179

N° e Tipologia variazione: Grouping tipo IAIN.B.III.1 Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla Farmacopea Europea. Nuovo certificato da parte di un produttore autorizzato: Tirotricina CEP Xellia R0-CEP 2013-205 Rev. 02.

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

Un procuratore
Sergio Perez

TX16ADD8765 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

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

*Estratto comunicazione notifica regolare
AIFA del 14/09/2016*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/2355

Specialità medicinale: CURCIX

Confezioni e numeri di A.I.C: 036512010; 036512022

Tipologia di variazione: C.I.z

Modifica apportata: adeguamento delle etichette al QRD template.

Considerata la notifica inviata da Codesta Ditta ai sensi del Regolamento (CE) N.1234/2008, modificato dal Regolamento (UE) N. 712/2012, relativa alla variazione di modifica stampati indicata in oggetto;

Ad integrazione di quanto già autorizzato con la Comunicazione di Notifica regolare per modifica stampati del 19 Luglio 2016 protocollo AIFA/V&A/P/74266 pubblicata in *G.U.* Parte Seconda n.89 del 28 Luglio 2016, incompleta relativamente all'aggiornamento delle etichette considerati i controlli eseguiti da questo Ufficio;

la notifica stessa deve ritenersi regolare.

E' autorizzata, pertanto, la modifica delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Le etichette, corrette ed approvate, sono allegate alla presente Notifica.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data all'Etichettatura.

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD8766 (A pagamento).



SO.SE.PHARM S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A

Specialità medicinale: ITALEPT

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte le confezioni autorizzate, AIC 040273

MRP n. IT/H/402/01-03/IA/011

Codice pratica: C1A/2016/2981 (validata in Europa il 13/09/2016)

Tipologia di variazione: Singola variazione di tipo IAIN

Tipo di modifica: A.1

DA: So.Se.PHARM S.r.l. Via dei Castelli Romani, 22 - 00040 Pomezia (Roma) Italia; A: So.Se.PHARM S.r.l. Via dei Castelli Romani, 22 - 00071 Pomezia (Roma) Italia.

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*.

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD8768 (A pagamento).

LABORATOIRE AGUETTANT

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

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.

Medicinale: ADRENALINA AGUETTANT 1 mg/10ml (1:10.000) soluzione iniettabile in siringa preimpilata AIC 044077, in tutte le confezioni autorizzate.

Titolare AIC: Laboratoire Aguettant

Procedura europea n. UK/H/5688/01/IB/001

Codice Pratica: C1B/2016/1002

Tipologia variazione: Tipo IB n. B.II.d.1 c)

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova

Modifica Apportata: Aggiunta di un test per L-Adrenalina alle specifiche del prodotto finito. Il periodo di validità del prodotto finito viene pertanto ridotto a 18 mesi con condizioni di conservazione "Non conservare a temperatura superiore a 25°C". 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 di pubblicazione in GU.

Il capo farmacista
Marie-Alice Lalo

TX16ADD8773 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

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

Medicinali, confezioni e numeri A.I.C.:

ATROVENT 0,03% spray nasale, soluzione, 15 ml – AIC n. 029308032

ATROVENT spray nasale soluzione 0,06%, 15 ml – AIC n. 029308095

DUOVENT 0,5 mg/4 ml + 1,25 mg/4 ml soluzione per nebulizzatore, 20 contenitori monodose da 4 ml – AIC n. 025233038

DUOVENT 20 mcg + 50 mcg/erogazione soluzione pressurizzata per inalazione, contenitore sotto pressione da 10 ml – AIC n. 025233065

DUOVENT 250 mcg/ml + 500 mcg/ml soluzione per nebulizzatore, flacone 20 ml – AIC n. 025233077

Codice pratica: N1A/2016/1936

Modifica apportata: Grouping di 2 variazioni tipo IA n. B.III.1.a.2: presentazione di un certificato di conformità alla monografia della Farmacopea

Europea per il principio attivo ipratropio bromuro; certificato aggiornato di un fabbricante già approvato (R1-CEP 1996-005-Rev 05).

Medicinali, confezioni e numeri A.I.C.:

DOSBEROTEC 100 mcg/erogazione soluzione pressurizzata per inalazione, contenitore sotto pressione da 10 ml – AIC n. 023457171

DUOVENT 20 mcg + 50 mcg/erogazione soluzione pressurizzata per inalazione,

contenitore sotto pressione da 10 ml – AIC n. 025233065

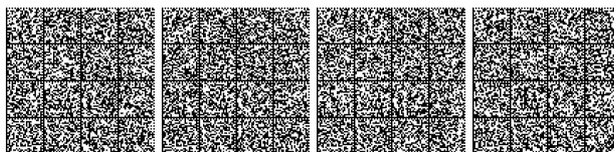
Codice pratica: N1A/2016/1985

Modifica apportata: Grouping di 2 variazioni tipo IA n. B.II.b.2: aggiunta di un sito per il controllo analitico dei lotti di prodotto finito, ad eccezione del controllo della contaminazione microbica (A&M STABTEST Labor für Analytik und Stabilitätsprüfungen GmbH, Mainz, Germania).

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. - Il procuratore speciale
Anna Lubrano

TX16ADD8775 (A pagamento).



**MALESCI ISTITUTO
FARMACOBIOLOGICO S.P.A.**

Sede legale e domicilio fiscale: via Lungo l'Ema, 7 -
Bagno a Ripoli (FI)
Codice Fiscale: n. 00408570489

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

*Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo
29 dicembre 2007, n. 274.*

Codice pratica: N1A/2016/1978

Titolare: Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A.

Specialità Medicinale: DIOSMECTAL.

Dosaggio, forma farmaceutica, confezioni e numeri di A.I.C.: 3 mg polvere per sospensione orale, 30 bustine AIC n. 028852010, 10 bustine AIC n. 028852022 e 20 bustine AIC n. 028852034.

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

Variante tipo IA A.7 – Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito Sigmar Italia SpA.

Data di approvazione: 14 settembre 2016

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD8776 (A pagamento).

POOL PHARMA S.R.L.

Sede: via Basilicata, 9 - 20098 San Giuliano Milanese

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

Titolare: Pool Pharma S.r.l.

Specialità medicinale: ROFIXDOL FEBBRE E DOLORE

Codice Pratica: N1A/2016/1926

Confezioni e numeri A.I.C.:

043194012 - "Bambini 100 mg/5 ml sospensione orale gusto fragola senza zucchero" - Flacone da 150 ml con siringa dosatrice

043194024 - "Bambini 100 mg/5 ml sospensione orale gusto arancia senza zucchero" - Flacone da 150 ml con siringa dosatrice

Grouping di variazioni 4 Tipo IA n. B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP per il principio attivo da parte di un produttore già autorizzato: Da R1-CEP 1996-061 REV 07 a R1-CEP 1996-061-Rev 11

Specialità medicinale: IPSOCARE GOLA

Codice Pratica: N1B/2016/1558

Confezioni e numeri A.I.C.:

042813016 - "8,75 mg pastiglie gusto limone e miele" – 16 pastiglie in blister

042813028 - "8,75 mg pastiglie gusto limone e miele" – 24 pastiglie in blister

Grouping di due variazioni tipo IB: n. A.2.b Modifiche nella denominazione del medicinale - Per i prodotti autorizzati secondo procedura nazionale da IPSOCARE GOLA a ROFIXDOL GOLA + n. C.I.z Modifica delle etichette nella veste tipografica definitiva (mock up).

E' autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate, fermo restando la responsabilità dell'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, di cui al presente atto, 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 che i lotti prodotti entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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

Il legale rappresentante
Giorgio Pizzoni

TX16ADD8777 (A pagamento).

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

Sede legale e domicilio fiscale: via Sette Santi, 3 - Firenze

Codice Fiscale: n. 00395270481

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

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

Codice pratica: N1A/2016/1979

Titolare AIC: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l. Specialità medicinale (codice AIC), dosaggio e forma farmaceutica: RANIDIL (024447031) 50 mg/5 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso, confezione da 10 fiale.

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



Variatione tipo IA B.II.d.1.d – Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito: eliminazione di un parametro di specifica non significativo (test dei pirogeni).

Data di approvazione: 14 settembre 2016.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX16ADD8778 (A pagamento).

BGP PRODUCTS S.R.L.

Sede: 00144 Roma
Codice Fiscale: 02789580590

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica: N1B/2016/1678 e N1B/2015/3236

Medicinale: FROBEN

Codice Farmaco: 024284 -162, -034, 073, -150, -147

Tipologia di variazione oggetto della modifica: C.I.z C.I.6.b

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

Eliminazione delle indicazioni terapeutiche.

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 AICA rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott.ssa Valeria Pascarelli

TX16ADD8779 (A pagamento).

ORION CORPORATION

Sede legale: Orionintie, 1 – 02200 Espoo (Finlandia)

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

Codice pratica n.: N1B/2016/1018

Medicinale: KESSAR

Confezioni e numeri di A.I.C.:

<< 10 mg compresse>> 30 compresse – AIC.n. 027433010

<< 20 mg compresse>> 30 compresse – AIC.n. 027433022

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

Tipologia variazione: Tipo IB B.II.b.2.z)

Modifica apportata: sostituzione di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti, compresi il controllo dei lotti/le prove da Orion Corporation Orion Pharma - Turku ad Orion Corporation Orion Pharma - Espoo -Finlandia.

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

Un procuratore
dott.ssa Rossella Pietrantonio

TX16ADD8780 (A pagamento).

INNOVA PHARMA S.P.A.

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

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

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

Specialità Medicinale: LERCAPREL 20 mg/20 mg compresse rivestite

Confezioni: 038565230, 038565242, 038565255, 038565267, 038565279, 038565281, 038565293, 038565305, 038565317, 038565329, 038565331

Codice pratica: C1A/2016/2261

Procedura Europea n. DE/H/XXXX/IA/0781/G

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

Grouping of variations : Type IA variation n. A.7 – Deletion of manufacturing sites for an active substance (to delete the manufacturing site for the active substance enalapril maleate Dr. REDDY'S LABORATORIES Ltd. Plot No. 116)
Type IA variation n. B.III.1.a) – Submission of an updated



CEP for an active substance – Updated CEP from an already approved manufacturer (to update the Certificate of Suitability for the API manufacturer of enalapril maleate Dr. REDDY'S LABORATORIES Ltd.)

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX16ADD8781 (A pagamento).

MORGAN S.R.L.

sede legale: Via Divisione Folgore, 46 - 36100 Vicenza (VI)
Codice Fiscale: 02316430244
Partita IVA: 02316430244

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 s.m.

Medicinale: DERMIRIT 0,5% - Confezioni e numeri di AIC: Crema Tubo da 20 g AIC n. 028968016

Codice Pratica N°: N1A/2016/1773.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione di gruppo di tipo IAIN.B.III.1 a) 3.

Presentazione di un CEP per il principio attivo da parte di un nuovo produttore in sostituzione: Tianjin JinJin Pharmaceuticals Co., Ltd.

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

Il legale rappresentante
Antonio Morgante

TX16ADD8784 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: ZANIPRIL 20 mg/20 mg compresse rivestite con film

Confezioni: 038502237, 038502249, 038502252, 038502264, 038502276, 038502288, 038502290, 038502302, 038502314, 038502326, 038502338

Specialità Medicinale: ATOVER 20 mg/20 mg compresse rivestite con film

Confezioni: 038576233, 038576245, 038576258, 038576260, 038576272, 038576284, 038576296, 038576308, 038576310, 038576322, 038576334

Codice pratica: C1A/2016/2261

Procedura Europea n. DE/H/XXXX/IA/0781/G

Modifiche apportate in accordo al Regolamento 1234/2008/CE e s.m.:

Grouping of variations : Type IA variation n. A.7 – Deletion of manufacturing sites for an active substance (to delete the manufacturing site for the active substance enalapril maleate Dr. REDDY'S LABORATORIES Ltd. Plot No. 116) Type IA variation n. B.III.1.a) – Submission of an updated CEP for an active substance – Updated CEP from an already approved manufacturer (to update the Certificate of Suitability for the API manufacturer of enalapril maleate Dr. REDDY'S LABORATORIES Ltd.)

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX16ADD8785 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano - I
Partita IVA: 12432150154

Comunicazione notifica regolare UVA del 14/09/2016 – Prot. n. 92867

Medicinale: LENIRIT MICOSI 1% crema, tubo da 30 g

Codice farmaco: 036932010 - Codice Pratica n. N1B/2016/30

Tipologia variazione oggetto della modifica: Modifica stampati ai sensi degli art. 78 e 79 del D. Lgs. n. 219/2006

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Modifica delle etichette nella veste tipografica definitiva (mock up).

E' autorizzata la modifica delle etichette relativamente alla confezione sopra elencata, fermo restando la responsabilità dell'Azienda titolare dell'AIC.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione che i lotti prodotti entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD8794 (A pagamento).



MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano
Codice Fiscale: 13179250157
Partita IVA: 13179250157

Comunicazione di riduzione dei prezzi al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale: BISOPROLOLO MYLAN GENERICS

“1,25 mg compresse” 28 compresse AIC n. 039565039
Prezzo € 2,97

I suddetti prezzi, NON comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 3 Luglio 2006 e 27 Settembre 2006, entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale, il giorno della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX16ADD8796 (A pagamento).

ALLERGAN S.P.A.

Sede: via Salvatore Quasimodo 134/138 –
00144 Roma
Codice Fiscale: 00431030584

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

Specialità medicinale: BENILEXA 20 microgrammi/24 h sistema a rilascio intrauterino

Confezione e numero AIC: 1 sacchetto monouso con dispositivo di rilascio intrauterino in blister PE - 043233016

Titolare: Allergan Pharmaceuticals International Limited
Codice Pratica: C1A/2016/2424

N. di Procedura Europea: UK/H/5593/001/IA/005

Tipo modifica: var. di tipo IAin (C.I.8.a.) Modifiche apportate: introduzione del nuovo Summary del sistema di Farmacovigilanza (PSMF).

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

Un procuratore
dott.ssa Valentina Simoni

TX16ADD8798 (A pagamento).

MAGIS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Cacciamali 34 - Brescia
Codice Fiscale: 03759110988

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 712/2012/CE e s.m.i.

Codice pratica: N1B/2016/1912.

Specialità medicinale: MAZDIMA (AIC 036446). Confezioni: tutte.

Tipologia di variazione: Tipo IB A.2.b). Modifica apportata: Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale, per i prodotti autorizzati secondo la procedura nazionale (da MAZDIMA a PANZID).

È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati 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 variazione, al Riasunto 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 *G.U.* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *G.U.*, 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 legale rappresentante
dott. Enzo Moroni

TX16ADD8799 (A pagamento).

OCTAPHARMA ITALY S.P.A.

Sede legale e domicilio fiscale: Via Cisanello n. 145 - Pisa
Partita IVA: n. 01887000501

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

Titolare AIC: Octapharma Italy SpA via Cisanello 145 – Pisa.

Specialità medicinale: RHESONATIV

Numeri A.I.C. e confezioni: n. 039596/tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2014/2848

Procedura Mutuo Riconoscimento: SE/H/0541/001/IAin/021/G.

Var. Tipo IAin - A.1 - Variazione dell'indirizzo del titolare AIC in Lussemburgo Octapharma SA/NV da: Rue de Stalle 63, 1180 Brussels, Belgium a: Allée de la Recherche 65, 1070 Brussels, Belgium



Var. Tipo IAin - A.1 - Variazione dell'indirizzo del titolare AIC in Norvegia Octapharma A.S. da: Industrivegen 23, 2050 Jessheim, Norge a: Industrivegen 23, 2069 Jessheim, Norge

Var. Tipo IAin - B.V.a.1 d) - Approvazione della procedura di second step del PMF da: EMEA/H/PMF/000008/05/AU/010/G, a: EMEA/H/PMF/000008/05/II/012/G

Var. Tipo IA - A.5 b) - Modifica della denominazione del sito di confezionamento secondario da: "Octapharma GmbH - Subsidiary Dessau" a: "Octapharma Dessau GmbH"

Codice pratica: C1B/2014/3517

Procedura Mutuo Riconoscimento: SE/H/0541/001/IB/023.

Var. Tipo IB - B.II.b.1 z) - Octapharma Dessau GmbH come sito alternativo per l'esecuzione dei test di ispezione visiva e integrità sul prodotto finito

Codice pratica: C1A/2015/3470

Procedura Mutuo Riconoscimento: SE/H/0541/001/IA/026.

Var. Tipo IAin - B.V.a.1 d) - Approvazione della procedura di second step del PMF da: EMEA/H/PMF/000008/05/II/012/G, a: EMEA/H/PMF/000008/05/AU/013/G

Codice pratica: C1A/2016/1952

Procedura Mutuo Riconoscimento: SE/H/0541/001/IA/027.

Var. Tipo IAin - B.V.a.1 d) - Approvazione della procedura di second step del PMF da: EMEA/H/PMF/000008/05/AU/013/G, a: EMEA/H/PMF/000008/05/AU/014/G

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

Un procuratore
dott. Stefano Barucca

TX16ADD8800 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano

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

Medicinale: FINASTERIDE ALTER

Numero A.I.C. e confezione: 038160014

Codice pratica: N1B/2015/847 - comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/V&A/P/92786 del 14/09/2016.

Tipo di modifica: IB C.I.z. Aggiornamento dei testi in accordo ai risultati del RUT e al QRD template. È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4,4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo in cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza nel medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore
Chiara Bartolacelli

TX16ADD8801 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina, n. 1143 - 00156 Roma

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.i.

Titolare: S.F. Group srl

Medicinale: NITROGLICERINA EG

Confezioni e numero A.I.C.:

5 mg/24 ore cerotti transdermici confezione da 15 cerotti - AIC 036970010;

10 mg/24 ore cerotti transdermici, confezione da 15 cerotti - AIC 036970022;

15 mg/24 ore cerotti transdermici, confezione da 15 cerotti - AIC 036970034.

Codice Pratica: N1B/2016/1743

Tipologia variazione: Grouping di 4 variazioni tipo IB - Tipo modifica: B.II.b.1: Aggiunta di un sito di fabbricazione per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito; e) Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione della liberazione dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili; b) Sito di imballaggio primario; a) Sito di imballaggio secondario; B.II.b.2.b.2: Aggiunta di un fabbricante responsabile della liberazione dei lotti, con controllo dei lotti/prove. DA: ITALIANA LABORATORI BOUTY SpA Cassina de' Pecchi, Milano; A: ITALIANA LABORATORI BOUTY SpA Cassina de' Pecchi, Milano e ALTERGON Italia S.r.l. sito in Zona Industriale A.S.I. 83040 Morra De Sanctis (AV)

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

TX16ADD8802 (A pagamento).



GENETIC S.P.A.

Sede sociale: via G. Della Monica n. 26 –
84083 Castel San Giorgio (SA)
Codice Fiscale: 03696500655

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Titolare AIC: Genetic S.p.A., Via G. Della Monica, 26
Castel San Giorgio (SA)

Codici pratiche: N1B/2016/1936; N1B/2015/5280

Medicinale: BOSIX

Codice farmaco: 037285018; 037285020; 037285032

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologie variazioni oggetto modifiche: C.I.3 z)- Tipo IB;
C.I.Z) – Tipo IB

Modifiche apportate: C.I.3 z) Modifica RCP e Foglio Illustrativo per adeguamento al CSP a conclusione della procedura di PSUR Work Sharing NO/H/PSUR/0010/002. C.I.Z) Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Reability User Test e adeguamento stampati al QRD Template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo e 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 in GURI 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
Giuseppe Parrinello

TX16ADD8803 (A pagamento).

MERCK SERONO S.P.A.

Codice Fiscale: 00399800580
Partita IVA: 00880701008

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

Titolare: Merck Serono S.p.A. – Via Casilina, 125 - 00176 Roma

Medicinale: CRINONE

Confezioni, n. AIC: “8% gel vaginale” 6 applicatori preimpiti AIC 032132021

“8% gel vaginale” 15 applicatori preimpiti AIC 032132033

Codice pratica: N1B/2016/1787

Modifica Tipo IB categoria B.III.1 a) 2. Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per un principio attivo, da un fabbricante già approvato. da: R2-CEP 1996-017-Rev04 (Gennaio 2014); a: R2-CEP 1996-017-Rev05 (13 Aprile 2015) emesso a seguito della modifica delle specifiche della sostanza attiva in accordo alla nuova monografia della Farmacopea Europea ed. 8.3 per il progesterone in vigore dal 1 gennaio 2015.

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

Il legale rappresentante
Antonio Messina

TX16ADD8804 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano
Codice Fiscale: 00825120157

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

Medicinale: ARGONAL

Confezioni: AIC 034254019 - 400 mg compresse gastroresistenti 50 compresse; AIC 034254021 - 800 mg compresse gastroresistenti 24 compresse; AIC 034254033 - 2 g/50 ml sospensione rettale 7 contenitori monodose da 50 ml; AIC 034254045 - 4 g/100 ml sospensione rettale 7 contenitori monodose da 100 ml; AIC 034254058 - 500 mg supposte 20 supposte;

Codice Pratica: N1B/2016/1876

Titolare AIC: Bracco S.p.A.

Tipologia variazione: tipo IAIN C.I.8.a) introduzione di un nuovo Summary del PSMF di Bracco.

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

TX16ADD8806 (A pagamento).



GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

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

Codice Pratica: C1A/2016/2661

N. di Procedura Europea: DE/H/xxxx/IA/055/G

Specialità Medicinali:

BOOSTRIX – AIC n. 034813... - Confezioni: sospensione iniettabile

POLIOBOOSTRIX – AIC n. 036752... Confezioni: sospensione iniettabile

PRIORIX – AIC n. 034199... - Confezioni: Polvere e solvente per soluzione iniettabile

PRIORIX TETRA – AIC n. 038200... - Confezioni: polvere e solvente per soluzione iniettabile

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping of variation Tipo IA - B.II.e.2.b)

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito - b) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova

Modifica apportata: Revisione delle specifiche di rilascio dei flaconcini in vetro da 3ml

Codice Pratica: C1A/2016/2676

N. di Procedura Europea: BE/H/009/001-002/IA/075

Specialità Medicinale: ENGERIX B - AIC n. 026653... - Confezioni: sospensione iniettabile

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline Biologicals s.a.

Tipologia variazione: Tipo IA - B.II.e.2.b)

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito - b) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova

Modifica apportata: Revisione delle specifiche di rilascio dei flaconcini in vetro da 3ml

Codice Pratica: N1A/2016/1844

Specialità Medicinale: HAVRIX - AIC n. 028725... - Confezioni: sospensione iniettabile

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.a.

Tipologia variazione: Tipo IA - B.I.b.1.d)

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo

d) Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto)

Modifica apportata: Revisione delle specifiche di rilascio per il Siero Bovino Fetale (Foetal Bovine Serum: FBS)

Codice Pratica: N1A/2016/1843

Specialità Medicinale: VARILRIX - AIC N. 028427... - Confezioni: Polvere e solvente per soluzione iniettabile

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline Biologicals s.a.

Tipologia variazione: Tipo IA in - B.V.a.1 d)

Tipo di Modifica: Inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF - seconda fase della procedura)

d) Inclusione di un Master File del plasma aggiornato o modificato, quando le modifiche non hanno un impatto sulle proprietà del prodotto finito

Modifica apportata: Aggiornamento del Plasma Master File da EMEA/H/PMF/000010/06/AU/012/G a EMEA/H/PMF/000010/06/AU/013/G

Codice Pratica: N1A/2016/1858

Specialità Medicinali:

HAVRIX - AIC n. 028725... - Confezioni: sospensione iniettabile

HIBERIX – AIC n. 031902012 – Confezioni: polvere e solvente per soluzione iniettabile

INFANRIX - AIC n. 029244... - Confezioni: Sospensione iniettabile

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline S.p.a.

Tipologia variazione: Tipo IA - B.II.e.2.b)

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito - b) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova

Modifica apportata: Revisione delle specifiche di rilascio dei flaconcini in vetro da 3ml

Codice Pratica: N1A/2016/1873

Specialità Medicinale: VARILRIX - AIC N. 028427... - Confezioni: Polvere e solvente per soluzione iniettabile

Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline Biologicals s.a.

Tipologia variazione: Tipo IA - B.II.e.2.b)

Tipo di Modifica: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito - b) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova

Modifica apportata: Revisione delle specifiche di rilascio dei flaconcini in vetro da 3ml

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

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

TX16ADD8807 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale RABIPUR

Avviso di rettifica relativo al comunicato n. TX16ADD8579 pubblicato il 15/09/2016 sulla GURI - Parte II - n. 110 pag.49
Specialità Medicinale: RABIPUR (A.I.C. n. 035947...)



Dove è scritto: “Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline Vaccines GmbH – Rappresentante legale e di vendita GlaxoSmithKline S.p.A.”,

leggasi: “Titolare A.I.C.: GlaxoSmithKline Vaccines GmbH”.

Un procuratore
dott. Enrico Marchetti

TX16ADD8808 (A pagamento).

DOMPÈ FARMACEUTICI S.P.A.

Sede: via San Martino 12 – 20122 Milano
Codice Fiscale: 00791570153

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: Dompé farmaceutici SpA

Medicinale: ARTROSILENE

Codice pratica: N1B/2016/2120

Confezione: 5% gel numero di AIC: 024022117

Tipologia variazione e modifica apportata: grouping di variazioni di Tipo IA e Tipo IB: – B.II.d.2.a: modifica della procedura di prova del prodotto finito (correzione del metodo di calcolo per la determinazione del dosaggio della sostanza attiva e dei conservanti), B.II.b.5.b: modifica minore ad una procedura di prova approvata del prodotto finito (aggiunta di parametri di processo dopo filtrazione del gel: aspetto e pH), B.II.b.3.a: modifica del procedimento di fabbricazione del prodotto finito (cambio nella preparazione della base gelificante).

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
Roberta Villa

TX16ADD8809 (A pagamento).

TUBILUX PHARMA S.P.A.

Sede: via Costarica 20/22 - 00071 Pomezia (Roma)
Codice Fiscale: 05406661008

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

Medicinale: LATANOPROST TUBILUX PHARMA

Confezione 0,005% collirio, soluzione e numeri di AIC: 039972 in tutte le confezioni

Codice pratica: C1B/2016/1197

Procedura europea: UK/H/2707/001/IB/019/G

Tipologia variazioni e modifiche apportate:

Raggruppamento di variazioni B.I.a.2 e) e B.I.b.1 b) per aggiornamento ASMF Yonsung Fine Chemicals Co., Ltd. con restringimento del limite dell'impurezza 5,6-trans-latanoprost da NMT 0,30% a NMT 0,20% e dell'acqua da 0,5% a NMT 0,3% (Applicant's part: Versione 6.0 agosto 2014; Restricted part: Versione 5.0 giugno 2015).

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

Un procuratore
Daniela Cornieri

TX16ADD8810 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano
Codice Fiscale: 00737420158

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A. V.le Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

Specialità medicinale: TRIASPORIN (itraconazolo)

Confezione e codice AIC

10 mg/ml soluzione orale – flacone da 150 ml AIC n. 027814021

Codice pratica: N1A/2016/1657

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

Grouping Variation composta da n. 2 Variazioni Tipo IA n. B.III.1.a)2 :

Aggiornamento del CEP da parte di Janssen Pharmaceutica N.V. – Belgium, produttore autorizzato di sostanza attiva:

1) Aggiornamento del CEP da R1-CEP 2001-140-Rev 02 a R1-CEP 2001-140 Rev 03

Data di implementazione: 30.04.2015

2) Aggiornamento del CEP da R1-CEP 2001-140 Rev 03 a R1-CEP 2001-140 Rev 04

Data di implementazione: 31.05.2015

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

L'amministratore delegato
dott. Alessandro Porcu

TX16ADD8811 (A pagamento).



**AUROBINDO PHARMA
(ITALIA) S.R.L.**

*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale
DESLORATADINA AUROBINDO*

Nella *Gazzetta Ufficiale* n. 85 (Parte II) del 19/07/2016 nell'avviso TX16ADD6904 dove è scritto:

Codice Pratica N° C1B/2016/1198, MRP N° DK/H/2107/001/IB/011/G

Grouping di variazioni IAin-B.II.b.1.a, IAin-B.II.b.1.b, IB-B.II.b.1.e e IAin-B.II.b.2.c.2: aggiunta di Balkanpharma Troyan AD come sito di produzione del prodotto finito, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio lotti; IB-B.II.e.1.b.1 aggiunta di nuovi contenitori (flaconi) per le forme farmaceutiche liquide non sterili.

si ritenga cancellata la seguente frase:

IB-B.II.e.1.b.1 aggiunta di nuovi contenitori (flaconi) per le forme farmaceutiche liquide non sterili.

Il resto del testo rimane invariato.

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD8814 (A pagamento).

BRACCO IMAGING S.P.A.

Sede: via E. Folli, 50 - Milano
Codice Fiscale: 07785990156

*Comunicazione di rettifica relativa alla
specialità medicinale IOPAMIRO*

Avviso di rettifica relativo al comunicato TX16ADD4666 pubblicato il 21/05/2016 sulla GURI - Parte II n. 61 pag. 29.

Specialità medicinale: IOPAMIRO

Laddove riportato: Codice Confezioni: 024425

Leggersi: Codice Confezioni: 024425124; 024425136; 024425148; 024425035; 024425047; 024425100; 024425151; 024425314; 024425062; 024425074; 024425112; 024425163; 024425326 (Flaconi)

Titolare: Bracco Imaging SpA, Via Egidio Folli 50, 20134 Milano

Codice pratica N1A/2016/1238

Tipologia Variazione oggetto della modifica: Variazione di tipo IAIN B.II.b.2.c)2.

Modifica apportata: aggiunta del sito di fabbricazione Bracco Imaging spa, Via Ribes 5, 10010 - Colletterto Giacosa, Torino, per il rilascio lotti, compreso il controllo dei lotti.

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

TX16ADD8815 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

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

Medicinale: MICROPAM, codice AIC 029417 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. N1A/2016/1588

Variazione IAin-B.II.b.1.a: sostituzione di Alloga Italia S.r.l. con DHL Supply Chain (Italy) S.p.a. come sito di confezionamento secondario.

Medicinale: ZOLANTRAC, codice AIC 037949 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica N. N1A/2016/1357

Variazione IAin-C.I.8.a: introduzione del PSMF di Aurobindo Pharma Limited (ver. SPS/APL-IT/003).

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

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

Un procuratore
Lorena Verza

TX16ADD8816 (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: DOXAZOSINA HEXAL, 2mg, 4mg compresse AIC:037750 Confezioni:tutte Codice Pratica: C1A/2016/2726 N° Procedura EU:IT/H/0357/001-002/IA/013/G Var. grouping IA - Tipo IAin: B.III.1 a)1 Presentazione nuovo Certificato conformità alla Farmacopea Europea R0-CEP 2008-328-Rev 00 presentato dal fabbricante approvato - Excella GmbH + Tipo IA: B.III.1 a)2 Aggiornamento Certificato conformità alla Farmacopea Europea R0-CEP 2008-328-Rev 01 presentato dal fabbricante approvato - Excella GmbH + Tipo IA B.III.1 a)2 Aggiornamento Certificato conformità alla Farmacopea Europea R1-CEP 2008-328-Rev 00 presentato dal fabbricante approvato - Excella GmbH + Tipo IAin: B.III.1 a)3 Presentazione nuovo Certificato conformità alla Farmacopea Europea R1-CEP 2006-289-Rev 01 per il nuovo fabbricante - Aurobindo Pharma Limited.

Medicinale: CALCIUM SANDOZ, 500mg compresse effervescenti AIC:005259015 Confezioni:20 compresse Codice Pratica: C1A/2016/2714 N° Procedura EU:NL/H/3109/001/IA/027/G Var. grouping IA - 2xTipo IAin: B.II.b.2 c)1 Aggiunta dei fabbricanti per il rilascio lotti, escluso il controllo lotti: GSK Consumer Healthcare



GmbH & Co. KG, Barthstraße 4, 80339 München, Germania + Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke Allee 1, 39179 Barleben, Germania.

Medicinale: CALCIUM SANDOZ, 1000mg compresse effervescenti AIC:005259039 Confezioni:30 compresse Codice Pratica: C1A/2016/2710 N° Procedura EU:NL/H/3109/002/IA/026/G Var. grouping IA - 3xTipo IAin: B.II.b.2 c)1 Aggiunta dei fabbricanti per il rilascio lotti, escluso il controllo lotti: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare (UK) Trading Limited, 980 Great West Road, Brentford Middlesex TW8 9GS Regno Unito + GSK Consumer Healthcare GmbH & Co. KG, Barthstraße 4, 80339 München, Germania + Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke Allee 1, 39179 Barleben, Germania.

Medicinale: ETORICOXIB SANDOZ, 30mg, 60mg, 90mg e 120mg compresse rivestite con film AIC:043004 Confezioni:tutte Codice Pratica:C1A/2016/2790 N° Procedura EU: DE/H/3909/001-002-003-004/IA/003 Var.Tipo IAin: C.I.11 a) aggiornamento del RMP a seguito della Repeat-Use Procedure.

Medicinale: BUPROPIONE SANDOZ, 150 mg compresse a rilascio modificato AIC: 043095 - Confezioni:tutte Codice Pratica: C1B/2016/1834 N° Procedura EU:NL/H/3042/001/IB/004 Var. Tipo IB unforeseen: B.II.f.1 z) estensione della shelf-life del prodotto finito da 12 a 24 mesi.

Medicinale: LISINOPRIL SANDOZ AIC: 037471 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2015/3378 N° Procedura EU: UK/H/0551/002-004/IB/052/G Var.Tipo IA - B.II.d.2.e) + tipo IA - B.II.d.1.a) + tipo IB - B.II.d.1.d) + tipo IA - B.II.d.1.z): Aggiornamento della procedura di prova per renderla conforme alla monografia generale aggiornata della farmacopea europea (test microbiologico) + Rafforzamento dei limiti delle specifiche del prodotto finito + Soppressione di parametri di specifica non significativi (diametro e spessore) + Modifica del parametro di specifica del prodotto finito (aspetto delle compresse).

Medicinale: LETROZOLO SANDOZ AIC: 040324 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/1686 N° Procedura EU: NL/H/1812/001/IB/007/G Var.Tipo IB - B.II.a.3.a)1 + tipo IA - B.II.b.3.a): Modifiche del sistema di colorazione nella composizione del prodotto finito + Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

Medicinale: LEVODOPA CARBIDOPA HEXAL AIC:036514 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica:C1A/2016/2355 N° Procedura EU: NL/H/0358/001-002/IA/045 Var.Tipo IA - B.III.1.a)2: Aggiornamento del Certificato di conformità alla Farmacopea Europea per Levodopa presentato dal fabbricante già approvato DIVI'S Laboratories Ltd (da R0-CEP 2005-161-Rev 01 a R1-CEP 2005-161-Rev 02); Codice Pratica: C1A/2016/2576 N° Procedura EU: NL/H/0358/001-002/IA/046 Var. tipo IA - B.III.1.a)2: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea presentato da un fabbricante già approvato (Divi's Laboratories LTD da R1-CEP 2005-057-Rev 01 a R1-CEP 2005-057-Rev 02).

Medicinale: MONTELUKAST SANDOZ, AIC:041134 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2013/2602 N° Procedura EU: UK/H/2199/001/IB/017/G 2 Tipo IB - B.I.a.1.z): Aggiunta di 2 fornitori di starting material utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo

Medicinale: SIMVASTATINA HEXAL AIC: 037213 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/2592 N° Procedura EU: DE/H/2047/002-004/IA/036 Var.Tipo IA - B.III.1.a)2: Aggiornamento del Certificato di conformità alla Farmacopea Europea presentato dal fabbricante già approvato PKU Healthcare Limited Corp., Cina (da R0-CEP 2010-116-Rev 01 a R0-CEP 2010-116-Rev 02)

Medicinale: SIMVASTATINA SANDOZ AIC n. 037206 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/2606 N° Procedura EU: DE/H/2045/002-003,005/IA/050 Var.Tipo IA - B.III.1.a)2: Aggiornamento del Certificato di conformità alla Farmacopea Europea presentato dal fabbricante già approvato PKU Healthcare Limited Corp., Cina (da R0-CEP 2010-116-Rev 01 a R0-CEP 2010-116-Rev 02)

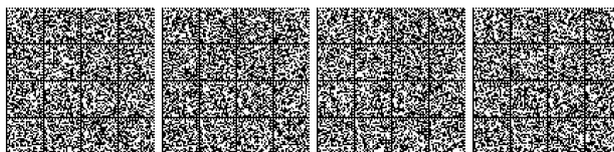
Medicinale: TAMSULOSINA SANDOZ AIC n. 037010 Confezioni: Tutte Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/2416 N° Procedura EU: FI/H/0497/001/IA/038/G Var. tipo IAIN - B.II.b.1 b) + tipo IAIN - B.II.b.1 a) + 2 tipo IAIN - B.II.b.2.c)1: Aggiunta di Lek Pharmaceuticals d.d., Lendava, Slovenia come sito responsabile del confezionamento primario, secondario e del rilascio dei lotti (escluso il controllo dei lotti) per il prodotto finito + aggiunta di Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovenia come sito responsabile del rilascio dei lotti (escluso il controllo dei lotti) per il prodotto finito.

Medicinale: DESLORATADINA SANDOZ AIC n. 040722 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/1831 N° Procedura EU: DK/H/2035/002/IB/013/G Var. 1 tipo IAIN - B.II.b.1.b) + 1 tipo IAIN - B.II.b.1.a) + 1 tipo IAIN B.II.b.2.c)2 + 1 tipo IB B.II.b.1.e): aggiunta di un sito di fabbricazione responsabile del confezionamento primario e secondario, di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti compresi il controllo dei lotti e di un sito per la produzione in bulk per il prodotto finito (Balkanpharma Troyan AD, Bulgaria).

Medicinale: BENAZEPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC:037422 Confezioni: tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1B/2016/1781 N° Procedura EU: NL/H/0529/001-002/IB/022/G 2 Var. tipo IB - B.II.b.3.a): Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

Medicinale: BISOPROLOLO ALMUS AIC:038810 Confezioni: tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/2467 N° Procedura EU: NL/H/0597/001-006/IA/019 Var. tipo IA - B.III.1.a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato di un fabbricante di principio attivo già approvato (Arevipharma GmbH da R1-CEP 2008-022-Rev.00 a R1-CEP 2008-022-Rev.01).

Medicinale: BISOPROLOLO SANDOZ AIC: 038811 Confezioni: tutte. Titolare AIC: Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/2472 N° Procedura EU: NL/H/0684/001-006/IA/032 Var. tipo IA - B.III.1.a)2: Presentazione di un certifi-



cato di conformità alla farmacopea europea aggiornato di un fabbricante di principio attivo già approvato (Arevipharma GmbH da R1-CEP 2008-022-Rev.00 a R1-CEP 2008-022-Rev.01).

Medicinale: CIPROFLOXACINA SANDOZ AIC: 037464 Confezioni: tutte. Sandoz SpA Codice Pratica: C1A/2016/2559 N° Procedura EU: NL/H/0305/002/IA/034 Var. tipo IA - B.II.b.3.a): Modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

Medicinale: CANDESARTAN SANDOZ AIC:041138 Confezioni: tutte. Sandoz SpA Codice Pratica C1B/2016/1439 N° Procedura EU: DE/H/1097/001-004/IB/025/G 1 Var. tipo IA - B.II.e.2 c): Soppressione di parametri di specifica non significativi del confezionamento primario del prodotto finito, 1 Var. tipo IB - B.II.e.2 c): Soppressione di parametri di specifica non significativi del confezionamento primario del prodotto finito 1 tipo IB - B.II.e.1.a)1: Modifica nella composizione qualitativa e quantitativa del confezionamento primario del prodotto finito , 1 tipo IB - B.II.e.3 b): Modifica della procedura di prova del confezionamento primario del prodotto finito, 1 tipo IB - B.II.e.2.z): aggiunta di un parametro di specifica nel dossier per il confezionamento primario del prodotto finito, 1 tipo IA - B.II.e.4 a) Modifica delle dimensioni del contenitore in plastica (confezionamento primario) delle compresse.

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

TX16ADD8817 (A pagamento).

SANDOZ AS

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

Sede: Edvard Thomsens Vej 14 Copenhagen DK 2300

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

Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Medicinale: PRAMIPEXOLO SANDOZ A/S AIC n. 043042 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz A/S. Codice Pratica: C1B/2016/1623 N° Procedura EU: SE/H/1348/001-007/IB/004 Var IB: - C.I.11.z): Aggiornamento del RMP già esistente.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *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 Susy Ferraris

TX16ADD8818 (A pagamento).

SANDOZ GMBH

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

Sede: Biochemiestrasse, 10 A 6250 Kundl

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di 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: ATORVASTATINA SANDOZ GmbH - AIC n. 040497- Confezioni: Tutte - Titolare AIC: Sandoz GmbH - Codice Pratica: C1A/2016/2231- N. Procedura EU: AT/H/0306/001-004/IA/013/G - Variazione tipo IA-A.7: Soppressione di Famar come sito di fabbricazione + Variazione tipo IA-B.II.e.5 b): Soppressione di pack sizes.

Medicinale: FENTICER - AIC n. 038407 - Confezioni: tutte. Titolare AIC: Sandoz GmbH Codice Pratica: C1B/2016/1910 - N° Procedura EU: DE/H/0765/002-005/IB/043 - Var. Tipo IB -B.II.b.4 z): aggiornamento del dossier a seguito di un errore editoriale (dimensione del lotto del prodotto finito).

Medicinale: GABAPENTIN SANDOZ GmbH - AIC n. 038547 - Confezioni: tutte. Titolare AIC: Sandoz GmbH Codice Pratica: C1B/2015/2122 - N° Procedura EU: NL/H/0763/001-003/IB/055 - Var. Tipo IB -B.III.1.a)1: Aggiunta di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea per un fabbricante di principio attivo già approvato (Hikal - R0-CEP 2013-055-Rev.00).

Medicinale: PRAVASTATINA SANDOZ GmbH AIC n. 039239 Confezioni: Tutte. Titolare AIC: Sandoz GmbH Codice Pratica: C1A/2016/2020 N° Procedura EU: DK/H/0603/001-003/IA/051/G 3 Var. Tipo IAin - B.II.b.1.b), B.II.b.1.a), B.II.b.2.c) 1: Aggiunta di un sito di fabbricazione per il confezionamento primario, secondario e di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti escluso il controllo dei lotti (Lek Pharmaceuticals d.d. Lendava-Slovenia).

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

TX16ADD8819 (A pagamento).

HEXAL AG

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

Sede: Industriestrasse, 25 D 1 - Holzkirchen

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

Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Medicinale: PRAVASTATINA ALMUS, AIC: 040536 Confezioni: tutte, Titolare AIC: Hexal AG, Codice Pratica: C1A/2016/2017, Procedura EU: DK/H/0601/001-003/IA/044/G 3 Var. Tipo IAin B.II.b.1.b), B.II.b.1.a), B.II.b.2.c) 1.: Aggiunta di un sito di fabbricazione per il confeziona-



mento primario, secondario e di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti escluso il controllo dei lotti (Lek Pharmaceuticals d.d. Lendava-Slovenia).

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *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 Susy Ferraris

TX16ADD8820 (A pagamento).

UCB PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Varesina, 162 – 20156 Milano

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

Titolare A.I.C.: UCB Pharma S.p.A. – Via Varesina 162 – 20156 Milano

Medicinale: NARISTAR

Confezione e numero A.I.C.:

“5 mg + 120 mg compresse a rilascio prolungato” – 14 compresse AIC n. 031224025

Codice Pratica: N1A/2016/1964

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA, B.III.1.a) 2 “Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per la sostanza attiva pseudoefedrina. Certificato di conformità aggiornato presentato da un fabbricante già approvato da R1-CEP 1998 009 REV 02 a R1-CEP 1998-009-REV 03 (modifica del nome dell'Holder in Siegfried Pharmachemikalien Minden GMBH).

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

Un procuratore
dott.ssa Laura Chiadini

TX16ADD8826 (A pagamento).

SIRTON MEDICARE S.R.L.

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 712/2012/CE

Codice pratica: N1A/2015/1958

Specialità medicinale: CALFOLEX;

Specialità medicinale: NARCORAL;

Specialità medicinale: NARCAN;

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni

AIC 02807 0023/0035/0047/0050;

AIC 02824 8019/8021;

AIC 02397 6018/6020;

Titolare AIC: Sirton Medicare Srl

Tipologia Variazione: A.I Grouping, IAIN

Modifica Apportata: Modifica del nome e/o dell'indirizzo del titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio da Sirton Medicare spa, piazza XX Settembre, 2 – Villa Guardia (Como) a Sirton Medicare srl, via Lanzone, 2 – Milano.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

Il rappresentante legale
dott. Duilio Trinca

TX16ADD8827 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano

Partita IVA: 12432150154

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

Specialità Medicinale: VORICONAZOLO EG

AIC n.042737027-”200 mg compresse rivestite con film”, 28 cpr in blister pvc/al - Classe A - Prezzo Euro 498,61;

Specialità Medicinale: VORICONAZOLO EUROGENERICI

AIC n. 042257016 - “200 mg polvere per soluzione per infusione” 1 flaconcino in vetro da 200 mg - Classe H - Prezzo Euro 113,06.

I suddetti prezzi, (non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle Det. AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006), entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo a quello della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD8828 (A pagamento).

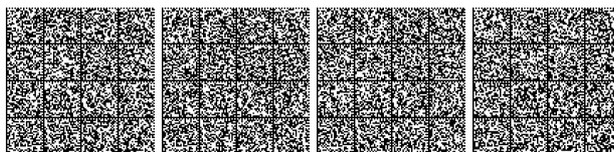
SIAD S.P.A.

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.: SIAD S.p.A., Via San Bernardino n. 92-24126, Bergamo (BG)

Medicinali: OSSIGENO SIAD - AIC 038943, ARIA SIAD - AIC 039601, AZOTO PROTOSSIDO SIAD -AIC 039291, INALOSSIN 040635.

Codice pratica N1A/2016/1889 – Grouping variation contenente n. 4 variazioni IAIN - C.I.8 a) Modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza.



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
Giorgio Gabrieli

TX16ADD8829 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.
Sede: via E. Fermi n. 1, Alanno (PE)

Estratto comunicazione notifica regolare V&A

Titolare A.I.C.: Alfa Wassermann S.p.A.

Codice pratica: C1A/2016/2639

N° di Procedura Europea: IT/H/483/001/IA/009

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
DICLOREUMDOL (AIC n. 041735) - 25 mg compresse rivestite con film

Confezioni: tutte

Tipologia variazione: variazione tipo IA IN n. C.I.3 (inserire il codice tipologia)

Tipo di Modifica: Aggiornamento stampati a seguito della conclusione della procedura PSUSA/00001048/201509 relativa al diclofenac in formulazioni sistemiche (inserire la descrizione tipologia)

Modifica Apportata: Modifica stampati (inserire il dettaglio della modifica apportata)

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

TX16ADD8830 (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

Confezioni e numeri di AIC: "pastiglie" 16-18-20 pastiglie, AIC n. 024960027-039-041

Codice pratica: N1B/2016/2064

Tipologia variazioni e modifica apportata: raggruppamento di variazioni per modifica dei controlli effettuati da Alfa Wassermann S.p.A. sul principio attivo Terpinina Idrata - 1 var. Tipo IB n. B.I.b.1.z) per adeguamento alla monografia di USP in conformità con le specifiche del produttore approvato e 2 var. Tipo IA n. B.I.b.1.c) per aggiunta dei test Microbial contamination e Characters.

Specialità medicinale: EMINOCS

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni, AIC n. 038049

Codice pratica: : C1B/2016/1179 – N. MRP NL/H/0800/IB/013/G

Tipologia variazioni e modifica apportata: raggruppamento di 4 variazioni: 1 var Tipo IB n.B.II.a.3.a.1 (sostituzione del colorante), 1 var Tipo IB n.B.II.a.3.b.6 (sostituzione di un eccipiente), 1 var Tipo IA n.B.II.d.1.d (eliminazione della specifica fill weight alla shelf-life), 1 var Tipo IB n.B.II.f.1.b.2 (estensione della shelf-life dopo prima apertura da:1 mese a: 6 mesi).

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 Pazardjiklian

TX16ADD8831 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.
Sede legale: via Lillo del Duca 10 - Bresso
Codice Fiscale: 03804220154

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo n. 219/2016 e s.m.i.

Medicinale: CODEX

Codice farmaco: 029032

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica n.: N1B/2016/1723

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



Numero e data della comunicazione: AIFA/V&A/P/92767 del 14.09.2016

Modifica apportata:

Eliminazione al paragrafo 5.1 "Proprietà farmacodinamiche" del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, della frase: "Grazie alla sua tollerabilità, Codex può essere somministrato a neonati, pazienti anziani e durante il periodo di gravidanza e allattamento anche per lunghi periodi".

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 entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

TX16ADD8832 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI FIRENZE Distretti riuniti di Firenze - Pistoia - Prato

Trasferimento del notaio Simone Calcinaï

Il presidente del Consiglio Notarile del Distretto di Grosseto rende noto che il Notaio Simone Calcinaï, trasferito dalla Sede Notarile di Firenze a quella di Grosseto con decreto ministeriale del 9 febbraio 2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 32 del 9 febbraio 2016, prorogato con decreto in data 20 aprile 2016 è stato iscritto in data 2 agosto 2016 nel Ruolo dei Notai esercenti in quei Distretti per la nuova residenza.

Il presente avviso verrà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* in conformità al combinato disposto dell'art. 24, III comma (L.N.)

e dell'art. 31, III comma, legge 24 novembre 2000 n. 340 e si rilascia in carta libera ai sensi dell'art. 4, alleg. B del decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642.

Firenze, 6 settembre 2016

Il presidente
notaio Vincenzo Vettori

TU16ADN8700 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA

Cessazione dall'esercizio delle funzioni notarili del dott. Lorenzetto Peserico Stecchini Negri De Salvi

Visto l'art. 37 della legge notarile 16 febbraio 1913, n. 89, si comunica che a datare dal giorno successivo alla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*, il notaio Lorenzetto Peserico Stecchini Negri De Salvi, con sede in Padova, cessa dall'esercizio delle funzioni notarili a seguito dispensa su richiesta del notaio stesso, giusto D.D. 5 agosto 2016

Padova, 14 settembre 2016

Il presidente
Roberto Agostini

TU16ADN8701 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI PAVIA

Dispensa dall'ufficio per limiti di età del notaio Emilio Muzio

Si porta a pubblica notizia che il Notaio Dott. Emilio MUZIO nato a Voghera il 12 settembre 1941, Notaio esercente alla sede di Voghera, è stato dispensato dall'ufficio per limiti di età, con effetto dal 12 settembre 2016, con decreto dirigenziale del 21 luglio 2016, pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* - Serie Generale n. 174 del 27 luglio 2016.

Pavia, 16 Settembre 2016

Il presidente
dott. Roberto Borri

TX16ADN8769 (Gratuito).

LOREDANA COLECCHIA, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-113) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 1 6 0 9 2 2 *

€ 3,05

