

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 25 ottobre 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

A.R.E.S. - AIUTO RICERCHE E STUDI S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria
(TX16AAA10020) Pag. 1

A.S.S.A. S.P.A. Azienda Sanitaria Società Azionaria

Convocazione di assemblea ordinaria
(TV16AAA9470) Pag. 1

AIE - AGRICOLA INDUSTRIALE EMILIANA S.P.A.

Convocazione assemblea ordinaria (TV16AAA9961) Pag. 1

CREDITO SICILIANO S.P.A.

Convocazione di assemblea straordinaria
(TX16AAA10045) Pag. 2

KARIBA S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria
(TX16AAA10043) Pag. 2

SOCIETÀ GENERALE IMMOBILIARE SO.G.IM
S.P.A.

Convocazione di assemblea straordinaria
(TV16AAA9941) Pag. 1

Altri annunci commerciali

MB FINANCE S.R.L.

Avviso di rettifica (TX16AAB10071) Pag. 5

SUNRISE 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 (in seguito, la "Legge sulla
Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del
Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (in
seguito, il "Testo Unico Bancario") (TX16AAB10023) .. Pag. 2

TEDA CAPITAL S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto, ai sensi del
combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del
30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), dell'articolo
58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993,
n. 385 (il "T.U. Bancario") e dell'articolo 13 del De-
creto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il "Co-
dice in materia di Protezione dei Dati Personali")
(TX16AAB10072) Pag. 5

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI MILANO Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami (TU16ABA9940). Pag. 6



TRIBUNALE DI AVELLINO

Notifica per pubblici proclami (TX16ABA10044) Pag. 7

TRIBUNALE DI MILANO Sezione lavoro

Integrazione del contraddittorio a mezzo notifica per pubblici proclami (TX16ABA10034) Pag. 7

Ammortamenti

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA

Ammortamento cambiario (TV16ABC9946) Pag. 8

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Ammortamento cambiario (TU16ABC9923) Pag. 8

TRIBUNALE DI BARI

Ammortamento cambiario (TU16ABC9924) Pag. 8

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO Sezione volontaria giurisdizione

Ammortamento certificati azionari (TX16ABC10033) Pag. 8

Eredità

EREDITÀ BENEFICIATA DI ABBRUZZETTI ALFONSINA

Invito ai creditori (TX16ABH10035) Pag. 9

TRIBUNALE DI COMO

Nomina curatore di eredità giacente (n. 397/2016 R.G.V.G.) (TX16ABH10061) Pag. 9

TRIBUNALE DI PORDENONE Cancelleria Volontaria Giurisdizione

Eredità giacente di Zani Albertino (TU16ABH9979) Pag. 9

TRIBUNALE DI VERCELLI

Nomina curatore eredità giacente (TX16ABH10060) Pag. 9

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI CASSINO

Usucapione speciale (TU16ABM9978) Pag. 9

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

PROCURA DELLA REPUBBLICA Presso il Tribunale di Santa Maria Capua Vetere Affari Civili

Richiesta di dichiarazione di morte presunta Estratto del fascicolo n. 881/16 VG (TU16ABR9925) Pag. 10

TRIBUNALE DI CASSINO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TX16ABR10057) Pag. 10

TRIBUNALE DI CROTONE

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Cordua Vittorio (TU16ABR9779) Pag. 10

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

GRAFICA UNO SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

Deposito atti finali di liquidazione (TX16ABS10036) Pag. 11

LA MIMOSA PICCOLA SOCIETÀ COOPERATIVA DI PROD.NE E LAVORO A R. L.

Deposito bilancio finale di liquidazione (TX16ABS10059) Pag. 11

PRIMARIA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

Deposito del bilancio finale e il conto della gestione della procedura di scioglimento per atto dell'Autorità, unitamente alla relazione accompagnatoria (TX16ABS10021) Pag. 10

SOCIETÀ COOPERATIVA CANTINA DI NOVOLI A R.L.

Deposito atti finali di liquidazione (TU16ABS9972) Pag. 10

ALTRI ANNUNZI**Espropri**

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.

Delibera n. 6/22b/PAG - Esercizio 2016 Ordine di pagamento diretto delle indennità di espropriazione (TU16ADC9927) Pag. 11



Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Comunicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX16ADD10054) Pag. 19

BIOMEDICA FOSCAMA GROUP S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche (TX16ADD10039) . . . Pag. 16

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD10025) Pag. 13

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10031) Pag. 15

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD10048) Pag. 18

CIPLA EUROPE NV

Estratto comunicazione notifica regolare PPA/P/106229 del 19 ottobre 2016 (TX16ADD10022) . . Pag. 12

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TU16ADD9926). Pag. 11

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX16ADD10024) Pag. 13

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX16ADD10027) Pag. 14

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD10026) Pag. 13

IPSEN S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 (TX16ADD10052) Pag. 18

IPSEN S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD10053) Pag. 19

LABORATOIRES THEA

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD10029) Pag. 14

LABORATOIRES THEA

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD10042) Pag. 17

LABORATOIRES THEA

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD10030) Pag. 15

LABORATOIRES THEA

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD10028) Pag. 14

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE 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. 29 dicembre 2007, n.274 e Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i (TX16ADD10038) Pag. 16

MERCK SERONO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD10037) Pag. 15



PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD10056) Pag. 19

PHARMABER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD10055) Pag. 19

RECORDATI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD9976) Pag. 12

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD10046) Pag. 18

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD10041) Pag. 17

VISUFARMA S.P.A.

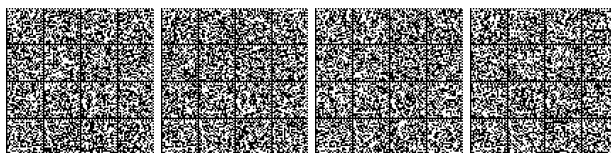
Estratto comunicazione notifica regolare PPA (TX16ADD10040) Pag. 16

Consigli notariliCONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI
DI NAPOLI, TORRE ANNUNZIATA E NOLA

Avviso relativo al decorso termine di sospensione del notaio Raffaele Tamburrino (TU16ADN9943) Pag. 20

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso della PROMEDICA S.R.L., recante: «Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.» (Avviso TU-16ADD9390, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte Seconda - n. 121 dell'11 ottobre 2016). (TU16AZZ10058) Pag. 20



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

A.S.S.A. S.P.A.

Azienda Sanitaria Società Azionaria

Sede: via di Trasone, 61, 00199 Roma (RM), Italia

Capitale sociale: Euro 200.000,00

Registro delle imprese: Roma al n. 1475/48

Codice Fiscale: 00480890581

Convocazione di assemblea ordinaria

L'assemblea ordinaria degli azionisti della società è convocata presso la sede legale in Roma, via di Trasone n. 61, per il giorno 22 novembre 2016 ore 11, in prima convocazione ed occorrendo per il giorno 23 novembre 2016 stessa ora e luogo in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Comunicazioni del Presidente;
2. Approvazione del bilancio chiuso al 31 dicembre 2015 e delibere conseguenti;
3. Varie ed eventuali.

Il presidente
avv. Stefano Pulsoni

TV16AAA9470 (A pagamento).

SOCIETÀ GENERALE IMMOBILIARE SO.G.IM S.P.A.

Sede legale: viale Liegi n. 7, 00198 Roma (RM), Italia

Capitale sociale: 288.000,00

Registro delle imprese: Roma n. 03727180824

R.E.A.: Roma n. 1017062

Codice Fiscale: 03727180824

Partita IVA: 03727180824

Convocazione di assemblea straordinaria

È convocata l'assemblea generale straordinaria dei soci della Società Generale Immobiliare - So.g.im. S.p.a. in Roma, Viale Liegi 7, presso lo studio del Notaio Gaspare Mazzara in San Cataldo (CL), Piazza della Repubblica n. 7 per il giorno 21 novembre 2016 ore 16.00 e occorrendo in seconda convocazione per il giorno 22 novembre 2016 alle ore 10.00 per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Proposta di riduzione del capitale sociale;
2. Trasformazione della società da S.p.a. a S.r.l.;
3. Trasferimento della sede sociale;

4. Eliminazione del Collegio sindacale;
5. Modifiche statuto;
6. Varie ed eventuali.

Roma, 18 ottobre 2016

L'amministratore unico
sig. Walther Splendore

TV16AAA9941 (A pagamento).

AIE - AGRICOLA INDUSTRIALE EMILIANA S.P.A.

Sede: via Benedetto Croce n. 7 - 47521 Cesena (FC)

Capitale sociale: Euro 5.141.398,80

Registro delle imprese: Iscrizione C.C.I.A.A. n. 223306 -
Tribunale di Forlì n. 15328

Convocazione assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il 10 novembre 2016 ore 10:45, presso la sede legale in Cesena - Via Benedetto Croce n. 7, in prima convocazione, ed occorrendo per il giorno 17 novembre 2016, stessi luogo ed ora, in seconda convocazione per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Deliberazioni di cui all'art. 2364 del Codice civile, punti 1, 2, 3;
2. Varie ed eventuali.

Per l'intervento in assemblea valgono le disposizioni di legge.

L'amministratore unico
dott.ssa Paola Maraldi

TV16AAA9961 (A pagamento).

A.R.E.S. - AIUTO RICERCHE E STUDI S.P.A.

Sede: viale Eritrea n. 154 - Roma

Capitale sociale: euro 1.399.388,37

Registro delle imprese: Roma 03308770159

Partita IVA: 00858981004

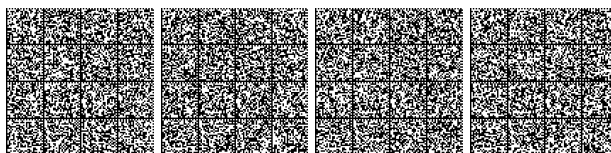
Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti, portatori di azioni ordinarie, sono convocati in assemblea ordinaria che si terrà in Roma al Viale XXI Aprile n. 36 il giorno 16 novembre 2016 ore 14,30 ed in eventuale seconda convocazione il giorno 23 novembre 2016 stesso luogo ed ora per discutere e deliberare sul seguente ORDINE DEL GIORNO:

- 1) Scadenza Consiglio di amministrazione ex art. 17 Statuto sociale e deliberazioni conseguenti.

Il presidente
avv. Alfonso Alegiani

TX16AAA10020 (A pagamento).



KARIBA S.p.A.*Convocazione di assemblea ordinaria*

E' convocata per il giorno 15/11/2016 alle ore 18.00 in prima convocazione e, qualora l'assemblea in prima convocazione non raggiungesse il numero legale, per il giorno 16/11/2016 alle ore 11.00 in seconda convocazione, l'assemblea ordinaria di Kariba S.p.A. presso la sede sociale in Senato di Lerici (SP), Via Ameglia 9, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno

1) Aggiornamento azione di responsabilità promossa a suo tempo dalla società, delibere inerenti e conseguenti;

Possono intervenire in assemblea tutti i soci che risultino iscritti nel libro soci almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'assemblea stessa.

I soci possono farsi rappresentare in assemblea nel rispetto delle disposizioni di cui all'art. 2372 c.c.

Senato di Lerici, 18/10/2016

Il presidente del C.d.A.
Mauro Oglietti

TX16AAA10043 (A pagamento).

CREDITO SICILIANO S.p.A.

Codice ABI n. 3019 - Iscritta all'Albo delle Banche n. 5228

Appartenente al Gruppo Credito Valtellinese iscritto

all'Albo dei Gruppi Bancari cod. n. 5216.7

Soggetta all'attività di direzione e coordinamento del

Credito Valtellinese s.c.

Sede legale: via Sclafani n. 40/B - Acireale

Capitale sociale: euro 170.711.411 diviso in n. 13.131.647

azioni da nominali 13 euro cadauna

Registro delle imprese: Catania n. 04226470823

Partita IVA: 04226470823

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori Soci del Credito Siciliano S.p.A. sono convocati in Assemblea straordinaria presso la Sede legale della società in Acireale - Via Sclafani 40/B, il giorno 10 novembre 2016 alle ore 17.00 in prima convocazione e, occorrendo, il giorno 17 novembre 2016, alle ore 17.00, nello stesso luogo, in seconda convocazione, per deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Eliminazione del valore nominale delle azioni e conseguente modifica dell'art. 5, comma 1, dello Statuto.

2. Attribuzione, ai sensi dell'art. 2443 cod. civ., al Consiglio di Amministrazione della facoltà di aumentare a pagamento e in via scindibile, in una o più volte, il capitale sociale, entro il periodo di 24 mesi dalla data della relativa deliberazione assembleare, per un importo massimo complessivo di euro 150.000.000, mediante emissione di nuove azioni ordinarie prive del valore nominale da offrire in opzione agli azionisti, ai sensi dell'art. 2441, comma 1, cod. civ., con ogni più ampia facoltà per gli Amministratori di stabilire, di volta in volta, nel rispetto dei limiti sopra indicati, modalità, termini e condizioni dell'operazione, ivi incluso il prezzo di emissione

delle nuove azioni e il relativo godimento, restando inteso che il prezzo di emissione sarà definito in conformità alle norme di legge applicabili e tenendo, tra l'altro, conto delle condizioni di mercato, dei risultati economici, patrimoniali e finanziari della Società, nonché della prassi di mercato per operazioni simili; conseguente modifica dell'art. 5 dello Statuto mediante inserimento di un nuovo comma 3; delibere inerenti e conseguenti.

Per l'intervento in Assemblea è necessario che venga fatta pervenire presso la Sede sociale almeno due giorni prima della data fissata per la convocazione la comunicazione che l'intermediario incaricato della tenuta dei conti è tenuto ad effettuare all'emittente, in conformità alle proprie scritture contabili, in favore del soggetto a cui spetta il diritto di voto.

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

Coloro ai quali spetta il diritto di voto possono farsi rappresentare in Assemblea nei limiti e nel rispetto della normativa vigente.

La rappresentanza non può essere conferita ai membri degli organi amministrativi o di controllo o ai dipendenti della società.

Acireale, 20 ottobre 2016

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Paolo Scarallo

TX16AAA10045 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI**SUNRISE S.R.L.**

Sede: via Bernina, 7 - 20158 Milano

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 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (in seguito, il "Testo Unico Bancario")

Sunrise S.r.l. (in seguito, la "Società") comunica che in data 13 ottobre 2016 Agos Ducato S.p.A. (in seguito, "Agos") ha esercitato l'opzione per la cessione pro soluto alla Società, con effetto dal 13 ottobre 2016 (la "Data di Cessione") di tutti i crediti (in seguito, i "Crediti") derivanti da contratti di credito al consumo stipulati da Agos con i propri clienti (in seguito, i "Contratti di Credito") che avevano le seguenti caratteristiche alla data del 30 settembre 2016 (la "Data di Valutazione") o alla diversa data indicata di seguito:

(i) i Crediti sono denominati in Euro;

(ii) i relativi Contratti di Credito sono regolati dalla legge italiana;

(iii) i relativi Contratti di Credito prevedono un Piano di Ammortamento, anche con Rate di importo diverso tra loro;



(iv) i relativi Debitori hanno interamente pagato la prima e la seconda Rata del relativo Piano di Ammortamento;

(v) i relativi Contratti di Credito (ad eccezione dei Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione) prevedono che i pagamenti effettuati dai relativi Debitori avvengano tramite Addebito Diretto o Bollettino Postale, mentre i relativi Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione prevedono che i pagamenti effettuati dai relativi Debitori avvengano esclusivamente tramite Addebito Diretto;

(vi) laddove il relativo Contratto di Credito abbia ad oggetto beni mobili registrati, ciascun bene mobile registrato, finanziato ai sensi del relativo Contratto di Credito, è stato consegnato dal relativo fornitore;

(vii) i relativi Contratti di Credito non sono stipulati con dipendenti, agenti o rappresentanti di Agos;

(viii) i relativi Contratti di Credito non sono stati stipulati con persone giuridiche, né con persone fisiche che non risultavano residenti in Italia al momento della stipulazione;

(ix) i Crediti sorgono da (1) Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di beni e/o servizi o (2) Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione;

(x) i relativi Contratti di Credito prevedono Piani di Ammortamento con dieci, undici o dodici Rate in ciascun anno solare;

(xi) i relativi Contratti di Credito prevedono l'applicazione di un unico tasso di interesse fisso ovvero l'applicazione di due tassi di interesse fissi – in quest'ultimo caso, ciascuno applicabile in due diversi periodi prestabiliti ai sensi del relativo Contratto di Credito;

(xii) i relativi Contratti di Credito non richiedono la prestazione del consenso, da parte dei Debitori, alla cessione dei crediti da essi derivanti;

(xiii) i relativi Contratti di Credito sono stati stipulati direttamente da Agos;

(xiv) il Piano di Ammortamento dei relativi Contratti di Credito (senza considerare l'eventuale periodo di pre-ammortamento), tenendo anche conto dell'eventuale esercizio della facoltà contrattuale del relativo Debitore di modificare il Piano di Ammortamento originariamente pattuito alla data di stipula, posticipando il pagamento delle Rate, o riducendo l'importo delle Rate, prevede al massimo 180 Rate;

(xv) nessun rapporto intrattenuto dal relativo Debitore con Agos è stato classificato come Credito in Sofferenza;

(xvi) con riguardo a ciascun Contratto di Credito, i relativi Debitori non sono inadempienti con riferimento al pagamento delle spese diverse dalle spese di istruttoria per un ammontare superiore a 50 Euro;

(xvii) i relativi Contratti di Credito non prevedono l'erogazione di Finanziamenti Balloon o comunque l'erogazione di finanziamenti ai sensi dei quali viene prevista una "maxi-rata" finale di ammontare superiore alle altre Rate del relativo Piano di Ammortamento;

(xviii) i relativi Contratti di Credito non prevedono la facoltà di richiedere più di 2 modifiche in ciascun anno delle relative Rate nel corso di tutta la durata del finanziamento;

(xix) i relativi Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione rispettano contemporaneamente le due seguenti condizioni: (i) la relativa durata iniziale non è compresa tra 108 (escluso) e 120 (incluso) mesi e (ii) il relativo capitale finanziato iniziale non è compreso tra Euro 30.000 (incluso) ed Euro 40.000 (escluso);

(xx) i Crediti non presentano nemmeno una Rata impagata dal relativo Debitore;

(xxi) i relativi Contratti di Credito non prevedono la facoltà di sospendere il pagamento delle Rate per più di 5 (cinque) occasioni;

(xxii) i relativi Contratti di Credito non sono stati stipulati con Debitori che, al momento dell'erogazione del finanziamento, erano parte di altri contratti di credito conclusi con Agos che prevedono un piano di ammortamento definito con almeno due rate scadute e impagate;

(xxiii) i relativi Contratti di Credito presentino un importo massimo finanziato pari a Euro 70.000;

(xxiv) i Crediti non derivino da (a) contratti di credito garantiti dalla (o che comunque prevedano la) cessione del quinto dello stipendio ovvero che prevedano una delegazione per il pagamento di parte dello stipendio del debitore in favore del Cedente, e (b) contratti di leasing o locazione finanziaria.

(xxv) per quanto attiene ai Crediti che sorgono da Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di beni e/o servizi, presentino un tasso annuo effettivo globale (TAEG) pari o superiore ai seguenti:

(a) 6,66288% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "usato" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che siano già stati immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori);

(b) 6,45053% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di mobili ed arredi domestici (esclusi gli elettrodomestici) rimborsabili esclusivamente a mezzo addebito diretto SEPA (SDD);

(c) 10,03576% con riferimento ai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un bene o servizio diversi da quelli specificati ai precedenti paragrafi (a) e (b) e diversi dai Contratti di Credito stipulati per l'acquisto di un veicolo "nuovo" (intendendosi per tale qualsiasi (A) autovettura, (B) veicolo a motore a due o a tre ruote di cilindrata superiore ai 55 cc, (C) autoveicolo per uso speciale attrezzato per il trasporto e l'alloggio di non oltre sette persone (conducente incluso), e (D) imbarcazione da diporto, che, in ciascun caso, non siano stati ancora immatricolati alla data di liquidazione dell'importo finanziato ai relativi fornitori); e

(xxvi) per quanto attiene ai Crediti che sorgono da Contratti di Credito ai sensi dei quali Agos ha concesso prestiti personali senza vincolo di destinazione rimborsabili esclusivamente a mezzo addebito diretto SEPA (SDD), presentino contemporaneamente (a) un importo massimo finanziato pari a Euro 70.000,00 e (b) un tasso annuo effettivo globale (TAEG) uguale o superiore a 7,10425%.



Risultano tuttavia esclusi dalla cessione i Crediti che alla Data di Valutazione, ancorché rispondenti ai Criteri Generali specificati nel Contratto di Cessione ed ai criteri di cui ai paragrafi da (i) a (ii) che precedono, presentino almeno uno dei seguenti requisiti:

- in relazione ai relativi Contratti di Credito, il debitore ha chiesto e ottenuto da Agos la sospensione della quota capitale del relativo finanziamento ai sensi dell'“Accordo per la sospensione del credito alle famiglie”, concluso tra l'ABI e le Associazioni dei Consumatori in data 1 aprile 2015;

- i relativi Contratti di Credito sono stati stipulati con Debitori che, sulla base di quanto comunicato ad Agos, erano residenti nei comuni di Arquata del Tronto (AP), Acquisanta Terme (AP), Montegalfo (AP), Montefortino (FM), Montemonaco (AP), Montereale (AQ), Capitignano (AQ), Campotosto (AQ), Valle Castellana (TE), Rocca Santa Maria (TE), Accumoli (RI), Amatrice (RI), Preci (PG), Norcia (PG), Cascia (PG) e Montenapoleone di Spoleto (PG) colpiti dagli eccezionali eventi sismici del giorno 24 agosto 2016;

- i relativi Contratti di Credito sono stati stipulati per l'acquisto di un bene o servizio diversi da quelli specificati al precedente paragrafo (i), lettere (a), (b) e (c).

I Crediti comprendono, a mero titolo esemplificativo:

- (a) tutti i crediti per capitale residuo alla Data di Valutazione;

- (b) tutti i crediti per interessi (inclusi gli eventuali interessi di mora) maturandi a partire dalla Data di Valutazione;

- (c) tutti i crediti, maturandi a partire dalla Data di Valutazione, per commissioni o spese, rimborso dei premi assicurativi per coperture assicurative stipulate da Agos in relazione al Contratto di Credito da cui sorgono i Crediti, costi, indennizzi e danni, nonché ogni altra somma dovuta a Agos in relazione o in connessione ai Contratti di Credito, escluso il diritto al rimborso di eventuali spese legali e giudiziali e delle altre spese da sostenersi da parte di Agos in relazione al recupero dei predetti crediti.

Per effetto della presente cessione sono altresì trasferite alla Società tutte le garanzie, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti e/o al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Credito e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, nonché ogni altro diritto di Agos ed ogni altra somma corrisposta dai “soggetti convenzionati”, quali fornitori dei beni o servizi ai sensi dei Contratti di Credito.

I diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti (ivi inclusa, a titolo esemplificativo, qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti e le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in capo a Agos in relazione ai Contratti di Credito) sono trasferiti alla Società ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annota-

zione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario (così come successivamente modificato e integrato) richiamato dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti.

La Società ha conferito incarico a Agos ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Agos ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dai relativi Contratti di Credito o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti dalla Società e/o da Agos.

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

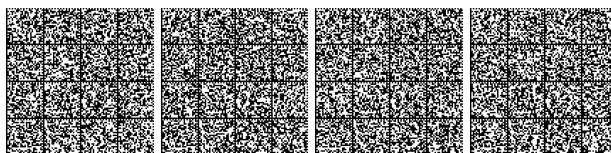
Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy e del citato Provvedimento, la Società - in nome e per conto proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell'ambito della ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

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

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

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

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati - in ogni momento - a soggetti volti a realizzare le finalità sopra elencate e le indicate ulteriori finalità:



(a) riscossione e recupero dei crediti ceduti (anche da parte dei legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi);

(b) espletamento dei servizi di cassa e di pagamento;

(c) emissione di titoli da parte della Società e collocamento dei medesimi;

(d) consulenza prestata in merito alla gestione della Società da revisori contabili e altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi;

(e) assolvimento di obblighi connessi a normative di vigilanza della Società e/o fiscali;

(f) effettuazione di analisi relative al portafoglio di crediti ceduto e/o di attribuzione del merito di credito ai titoli che verranno emessi dalla Società;

(g) tutela degli interessi dei portatori di tali titoli.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati potranno essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni del Codice Privacy. In particolare, Agos, operando in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, tratterà i dati in qualità di Responsabile del trattamento. 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/o dei dipendenti del Titolare stesso. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza possono essere consultati in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare o al Responsabile del trattamento.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

La Società 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.

I diritti di cui sopra possono essere esercitati rivolgendosi ad Agos, con sede legale in Via Bernina 7, Milano, nella sua qualità di Responsabile del trattamento dei Dati Personali.

I debitori ceduti nell'ambito della Cartolarizzazione e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione ad Agos, presso la relativa sede sociale.

Milano, 19 ottobre 2016

Sunrise S.r.l. - L'amministratore unico
Fabrizio Mandrile

TX16AAB10023 (A pagamento).

MB FINANCE S.R.L.

Iscritta nell'Elenco delle Società Veicolo al numero 33652.9

Sede legale: corso Re Umberto n. 8 - Torino

Registro delle imprese: Torino n. 10126420016

Avviso di rettifica

Inserzione n. 1600027886 pubblicata in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 125 del 20/10/2016, contrassegnata dal codice redazionale TX16AAB9891

Nell'inserzione citata in epigrafe, pubblicata nella sopraindicata Parte II della *Gazzetta Ufficiale*, sono apportate le seguenti correzioni:

dove è scritto "Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti a J-Invest S.p.A." leggesi: "Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti a MB Finance S.r.l.".

L'amministratore unico
Manlio Genero

TX16AAB10071 (A pagamento).

TEDA CAPITAL S.R.L.

*Iscritto nell'Elenco delle società veicolo di
cartolarizzazione al n. 35272.4*

Sede legale: via Statuto 10 - 20121 Milano

Registro delle imprese: Milano n. 09509500964

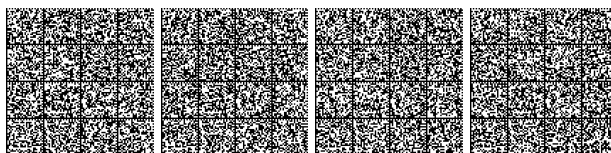
Partita IVA: 09509500964

Avviso di cessione di crediti pro-soluto, ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "T.U. Bancario") e dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali")

TEDA CAPITAL S.r.l. ("TEDA") comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130, ha concluso in data 18 Ottobre 2016 con C.M.O. S.r.l. e in data 19 Ottobre 2016 con CASA DI CURA TRICARICO ROSANO S.r.l. (i "Cedenti") i contratti quadro di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario (i "Contratti").

In virtù dei Contratti, i Cedenti hanno ceduto in blocco e pro soluto e TEDA che ha acquistato in blocco e pro soluto ai termini ed alle condizioni ivi specificate, i crediti presenti ed i crediti futuri che sorgeranno nei successivi 12 mesi vantati dai Cedenti (i "Crediti") a fronte di prestazione e/o forniture sanitarie erogate da parte dei Cedenti in favore o per conto rispettivamente dell'Azienda Sanitaria Locale Napoli 3 Sud e dell'Azienda Sanitaria Provinciale Cosenza (congiuntamente i "Debitori Ceduti").

In base a quanto disposto nei Contratti, TEDA ha acquistato pro soluto dai Cedenti i Crediti individuati in base ai seguenti criteri oggettivi:



CRITERI

1. Il Credito rappresenta il corrispettivo per la fornitura delle Prestazioni Sanitarie rese dalla Struttura Sanitaria nell'esercizio della sua attività d'impresa;

2. Il Credito è denominato in Euro ad esclusione di quanto eventualmente dovuto a titolo di imposta sul valore aggiunto (IVA);

3. Il Credito è esigibile (e comunque sarà esigibile nel termine di 60 giorni dalla data di presentazione della relativa fattura) in Italia e nei confronti di debitori che hanno sede in Italia;

4. Il rapporto negoziale fonte del Credito: *i)* è regolato dalla legge italiana; *ii)* è efficace e vincolante per il Debitore Ceduto; *iii)* non prevede limiti alla cessione dei Crediti;

5. Il Credito non è oggetto di privilegio, delegazione, accolto, Contestazione Giudiziale.

Criteri Specifici

(a) Il Credito deriva da prestazioni o forniture sanitarie rese dalle seguenti Strutture Sanitarie:

1) C.M.O. S.R.L., con sede in Via Guglielmo Melisurgo n. 4 – 80133 Napoli, codice fiscale e partita IVA 04844021214; e

2) CASA DI CURA TRICARICO ROSANO S.R.L., con sede in Via Capo Tirone n. 14 – 87021 Belvedere Marittimo (CS), codice fiscale e partita IVA 03035150785;

(b) Il Credito deriva da prestazioni e/o forniture sanitarie rese in favore o per conto dell'Azienda Sanitaria Locale Napoli 3 Sud, con sede in Torre del Greco (NA), Via Marconi n. 66 (ex Presidio Bottazzi), cap. 80059 partita IVA 06322711216 e dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Cosenza, con sede in Cosenza, Via Alimena n. 8, cap. 87100 partita IVA 02853720783, sulla base di specifici contratti stipulati tra le Strutture Sanitarie e i relativi Debitori Ceduti;

(c) Il Credito è rappresentato da fatture emesse e/o da emettersi entro la Data di Scadenza del Revolving.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti a TEDA, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli interessi maturati e maturandi (anche di mora), i privilegi, le garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa, azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio ed ai rapporti sottostanti.

TEDA ha conferito a Zenith Service S.p.A. l'incarico di svolgere, in nome e per conto di TEDA, l'attività di gestione, incasso e recupero dei Crediti in qualità di "soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento e responsabile della verifica della conformità delle operazioni alla legge e al prospetto informativo" ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c) e commi 6 e 6-bis della Legge 130.

Inoltre TEDA ha delegato a TEDA SERVICE S.r.l. talune attività relative alla gestione, incasso e recupero dei Crediti.

Per effetto della cessione dei Crediti, i Debitori Ceduti sono legittimati a pagare a TEDA CAPITAL S.r.l. – nei termini comunicati con notifica inviata agli stessi ai sensi dell'articolo 4, comma 4bis della Legge 130 – ogni somma dovuta in

relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai Debitori Ceduti.

I Debitori Ceduti e gli eventuali loro successori potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a TEDA CAPITAL S.r.l., con sede in Milano, Via Statuto 10.

Con riferimento al Trattamento Dati Personali si fa rimando alla pubblicazione in GU Parte Seconda n.81 del 9-7-2016 codice redazionale TX16AAB6606.

Teda Capital S.r.l. - Il presidente del consiglio
di amministrazione
Francesco Caggiano

TX16AAB10072 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

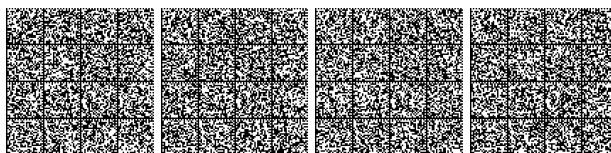
NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE CIVILE DI MILANO Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami

Il Tribunale civile di Milano - Sezione Lavoro - nella persona del Giudice del lavoro la dott.ssa Saioni, con decreto n. cron. 23814/2016 del 9 settembre 2016, ha autorizzato l'integrazione del contraddittorio nel procedimento R.G. n. 9079/2016 proposto dalla dott.ssa Vittoria Cicu (poi la «Ricorrente»), rappresentata e difesa dal prof. avv. Gino Scaccia e dagli avv.ti Matteo Fusillo, Angelo Monoriti e Livia Saporito del Foro di Roma, nonché dagli avv.ti Nicola Bonante e Pietro Scianna del Foro di Milano, ed elettivamente domiciliata presso lo Studio Legale Gianni, Origoni, Grippo, Cappelli & Partners in p.zza Belgioioso n. 2, contro il Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca (poi «MIUR»), in persona del ministro p.t., nonché l'Ufficio scolastico regionale per la Lombardia, in persona del legale rappresentante p.t., nonché l'Ambito territoriale di Milano (Ufficio X), in persona del legale rappresentante p.t.. In particolare, il Giudice del lavoro ha autorizzato la notifica del ricorso per pubblici proclami a tutti i docenti iscritti nella classe concorsuale A12 - A22 (ex A050 - A043) della fascia aggiuntiva alle graduatorie ad esaurimento ex art. 14, comma 2-ter del decreto-legge n. 216/2011, valide per gli AA.SS. 2014-2017, dell'Ufficio scolastico regionale per la Lombardia, dell'ambito territoriale della provincia di Milano. Con il medesimo decreto del 9 settembre 2016, il Giudice ha fissato l'udienza pubblica per il 1° dicembre 2016.

Il ricorso ha ad oggetto: 1) l'accertamento del diritto della ricorrente ad essere inserita nella classe concorsuale A12 - A22 (ex A050 - A043) della fascia aggiuntiva alle graduato-



rie ad esaurimento ex art. 14, comma 2-ter del decreto-legge 216/2011, valide per gli AA.SS. 2014-2017, dell'Ufficio scolastico regionale per la Lombardia, dell'Ambito territoriale della Provincia di Milano e, conseguentemente l'inserimento della Ricorrente nella suddetta fascia aggiuntiva con decorrenza dall'ultimo aggiornamento delle graduatorie avvenuto con l'A.S. 2014/2015 oppure dalla data che Ill.mo Giudice riterrà equa, ivi compreso il diritto al risarcimento dei danni patrimoniali subiti e subendi a causa del legittimo affidamento ingenerato nella Ricorrente e dell'illegittima esclusione dalla suddetta graduatoria, che ci si riserva di quantificare in corso di causa; 2) In subordine, previa sospensione del giudizio, la rimessione alla Corte costituzionale della questione incidentale di legittimità costituzionalità dell'art. 14, comma 2-ter del decreto-legge n. 216/2011, in riferimento agli artt. 3, primo comma, e 4, secondo comma, Cost.

Il ricorso era affidato ai seguenti motivi di diritto: 1) sull'indebita e discriminatoria estromissione della Ricorrente dalla fascia aggiuntiva ex art. 14, comma 2-ter del decreto-legge n. 216/2011, convertito dalla legge n. 14/2012; 2) sull'illegittimità costituzionale dell'art. 14, comma 2-ter, del decreto-legge n. 216/2011, convertito dalla legge n. 14/2012, in riferimento agli articoli 3 e 4 cost., nella parte in cui non prevede che nella fascia aggiuntiva alle Graduatorie ad Esaurimento (poi «GAE»), ai fini dell'immissione in ruolo secondo percorsi a scorrimento, non siano ammessi gli abilitati TFA.

Il ricorso, oltre che al MIUR è stato notificato anche all'Ufficio scolastico regionale per la Lombardia, nonché all'Ambito territoriale di Milano (Ufficio X).

Si notifica per pubblici proclami il suindicato estratto del ricorso nel procedimento R.G. n. 9079/2016, in ottemperanza al decreto emesso dal Giudice del Lavoro di Milano in data 9 settembre 2016, ai seguenti soggetti: tutti i docenti iscritti nella classe concorsuale A12 - A22 (ex A050 - A043) della fascia aggiuntiva alle graduatorie ad esaurimento ex art. 14, comma 2-ter del decreto-legge n. 216/2011 convertito nella legge n. 14/2014, valide per gli AA.SS. 2014-2017, dell'Ufficio scolastico regionale per la Lombardia, dell'ambito territoriale della provincia di Milano. Si precisa che i predetti controinteressati potranno verificare attraverso il numero di ruolo generale sopra indicato lo stato di svolgimento del relativo giudizio sul sito internet <http://pst.giustizia.it/PST/>.

Inoltre una copia autentica del ricorso e del decreto di fissazione di udienza emesso in data 9 settembre 2016 sono a disposizione dei controinteressati evocati a integrare il contraddittorio presso la casa comunale in Milano presso la sua sede in Milano, Via Larga 12.

Roma, 29 settembre 2016

Prof. avv. Gino Scaccia - Avv. Matteo Fusillo
- Avv. Angelo Monoriti

Avv. Livia Saporito - Avv. Nicola Bonante -
Avv. Pietro Scianna

TU16ABA9940 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Sezione lavoro

Integrazione del contraddittorio a mezzo notifica per pubblici proclami

Con ricorso RG 9177/2016, proposto contro il M.I.U.R., Rociola Rosana ha chiesto al Tribunale di Milano sez. Lavoro di ordinare al M.I.U.R. l'assegnazione della ricorrente all'Ambito territoriale "Lazio 001" ovvero in subordine all'Ambito "Lazio 002" ovvero in via ulteriormente gradata ad uno degli Ambiti Territoriali di cui alla domanda, secondo l'ordine indicato e in considerazione del punteggio di titolarità. Il G.L. del Tribunale di Milano dott.ssa Colosimo, con decreto del 13.9.2016, ha fissato l'udienza di discussione per il 14.12.2016 ore 10:30, disponendo l'integrazione del contraddittorio ai controinteressati ai sensi dell'art. 150 cpc. Con decreto del 12.10.16 il Presidente del Tribunale ha disposto: a) la pubblicazione nella G.U. di un avviso sintetico del procedimento individuando i controinteressati in tutti i docenti potenzialmente controinteressati, ovvero tutti i docenti assunti nella fase C che hanno partecipato alle operazioni di mobilità per l'anno scolastico 2016/2017 e che risultano inseriti nei bollettini dei trasferimenti della scuola Primaria, posto Sostegno minorati psichici, degli Ambiti Territoriali nazionali, con punteggio inferiore a quello della ricorrente; b) il rinvio al sito internet istituzionale del Miur, al sito istituzionale del Tribunale di Milano e ai siti "tecnicadellascuola" e "orizzontescuola" nel quale riportare oltre ai dati sintetici, il ricorso integrale, le memorie di costituzione e i verbali di causa; c) che l'avviso permanga su tali siti fino alla data della prossima udienza.

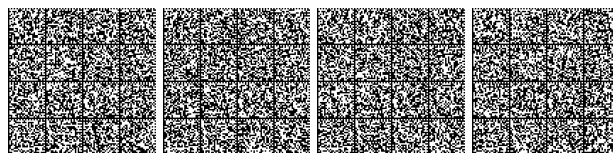
avv. Bruno Napoli

TX16ABA10034 (A pagamento).

TRIBUNALE DI AVELLINO

Notifica per pubblici proclami

La Prof.ssa. Arena Giulia ha proposto impugnativa avverso il provvedimento di trasferimento *ex lege* 107/2015, operato dal MIUR nell'ambito della mobilità scolastica per gli anni 2016/2019, con ricorso ex art.700 c.p.c. depositato in data 22.9.2016 dinanzi al Tribunale di Avellino - sez. lavoro, iscritto all'RG 3678/2016 e assegnato al GdL dott. C. Luce, prossima udienza il 28.10.2016. Lo svolgimento del predetto giudizio può essere consultato sul sito pst.giustizia.it. it con inserimento del numero di RGL, il testo integrale del ricorso consultando il sito dell'amministrazione competente www.campania.istruzione.it. Di seguito l'indicazione dei contro interessati: Di Luca Antonio; Fetto Natascia; Ionico Annamaria; Petrone Efialda; Di Resta Rosa; Feola Mariateresa; Marchitelli Ilaria; Marchiane Antonella; Carierò Anna; Calabrese Annunziata; Colantoni Vicenza; Castaldo Michela; Di Donna Mariarosaria; Del Gaudio Giovanni Battista;



Di Maro raffaella; Ederoclite Mario; Di Somma Antonietta; Giuliano Antonietta; Gengo Anna Rita; La Gatta Lina; Lumia Alessia; Franceschi Monica; Lorè Filomena Assunta Rosa-ria; Malpele Santa Gerardina; Manzo Antonietta; Manzo Roberta; Troia Marilena.

Giulia Arena

TX16ABA10044 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Ammortamento cambiario

Il presidente del Tribunale di Alessandria con decreto n. 1468/2016 R.V.G. ha pronunciato l'ammortamento della cambiale di € 1.000,00 con scadenza il 31 gennaio 2016 emessa dal Sig. Di Meo Alfredo a favore di Monaco Giuseppe.

Opposizione legale entro 30 giorni.

Torino, 5 ottobre 2016

BNL Gruppo BNP Paribas
Fabio Ghersi

TU16ABC9923 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

Ammortamento cambiario

Il presidente del Tribunale di Bari con decreto n. 3494/2016 V.G. ha pronunciato l'ammortamento della cambiale di € 13.650,00 con scadenza il 30 gennaio 2016 emessa da Paolo Scoppio & Figlio Autolinee S.r.l. a favore di King Long Italia Spa da questa girata a Ricambi e Rettifiche Laziali S.r.l. e della cambiale di € 676,00 con scadenza il 30 gennaio 2016 emessa da Art Stamp 2002 Sas in favore di Tecnoufficio S.r.l.

Opposizione legale entro 30 giorni.

Torino, 5 ottobre 2016

BNL Gruppo BNP Paribas
Fabio Ghersi

TU16ABC9924 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ROMA

Ammortamento cambiario

In data 10 giugno 2016, Marcello Romei Bugliari, a mezzo dello scrivente procuratore, ha iscritto innanzi al Tribunale Civile di Roma istanza di ammortamento (por-

tante R.G. 9540/2016) della cambiale n. 03069-0006832764 di € 10.500,00 e della cambiale n. 03069-0007585174 di € 10.400,00 entrambe emesse all'ordine di Marcello Romei Bugliari in favore di Marzano Luce con domiciliazione presso la CHE Banca S.p.a. A seguito della suddetta istanza il Giudice dott. Garri, con provvedimento del 29 luglio 2016 ha disposto l'ammortamento delle suddette cambiali ed ha autorizzato il rilascio del duplicato delle cambiali dopo 30 giorni dalla data di pubblicazione del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purchè non fosse nel frattempo fatta opposizione dal detentore.

Roma, 19 ottobre 2016

avv. Francesca Pometti

avv. Enrico Vitali

TV16ABC9946 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO Sezione volontaria giurisdizione

Ammortamento certificati azionari

Il Presidente delegato f.f. del Tribunale di Milano, dott. Antonio S. Stefani, ha pronunciato, con decreto del 13 ottobre 2016 (accoglimento n. cronol. 2870/2016, R.G. 10871/2016), l'ammortamento dei seguenti certificati azionari emessi dalla società Boscolo Hotels S.p.A. (C.F. 02999420272):

- certificato azionario n. 13, rappresentativo di 51.260 azioni ordinarie, intestato a Boscolo International S.p.A. (C.F. 09083820960), ora incorporata nella società emittente Boscolo Hotels S.p.A. (C.F. 02999420272);

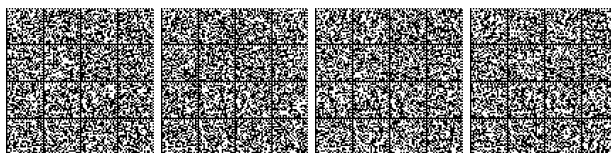
- certificato azionario n. 14, rappresentativo di 127 azioni ordinarie, intestato al signor Angelo Boscolo Sesillo (C.F. BSCNGL54D12C638B);

- certificato azionario n. 15, rappresentativo di 317.618 azioni ordinarie, intestato a Boscolo 5 s.a.s. di Boscolo Sesillo Angelo & C, ora corrente nella forma di società a responsabilità limitata con la denominazione di Boscolo 5 S.r.l. (C.F. 03338150281).

Opposizione legale entro 30 giorni.

avv. Carlo Sbocchelli

TX16ABC10033 (A pagamento).



EREDITÀ**TRIBUNALE DI PORDENONE**
Cancelleria Volontaria Giurisdizione*Eredità giacente di Zani Albertino*

Il Giudice monocratico del Tribunale di Pordenone con decreto in data 31 marzo 2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Zani Albertino nato il 22 aprile 1937 a Bologna e deceduto l'8 febbraio 2016 a Pordenone, ed ha nominato curatore l'avvocato Enrico Truccolo con studio in Pordenone viale Cossetti n. 22.

avv. Enrico Truccolo

TU16ABH9979 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI
ABBRUZZETTI ALFONSINA*Invito ai creditori*

Il sottoscritto FRANCESCO CIUCCARELLI, notaio di Fermo,

p r e m e s s o

- che li 15.7.2014 è deceduta ABBRUZZETTI ALFONSINA, nata a Monterubbiano li 3 agosto 1926, domiciliata a Porto San Giorgio;

- che i figli MACCHIATI VINCENZO e PIERINO hanno accettato l'eredità con beneficio di inventario;

- che MACCHIATI PIERINO ha rilasciato i beni ereditari ai creditori ai sensi dell'art.507 c.c.;

Tanto premesso, il sottoscritto

I N V I T A

i creditori dell'eredità di ABBRUZZETTI ALFONSINA a presentare entro 30 giorni dalla presente pubblicazione le dichiarazioni di credito, depositandole con i relativi titoli presso lo studio della curatrice MONICA MAGGINI a Pedaso in via della Repubblica 53, o inviandoli via pec alla stessa, monica.maggini@pec.odcecfermo.it, o al sottoscritto, indirizzo pec: francesco.ciuccarelli@postacertificata.notaio.it.

dott. Francesco Ciuccarelli

TX16ABH10035 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERCELLI*Nomina curatore eredità giacente*

Il Tribunale di Vercelli, con decreto n. cronol. 692/2016 del 18.03.2016, R.G. n. 1082/15 V.G., ha dichiarato giacente d'ufficio l'eredità relitta dal sig. Gabriele GREPPI, nato a Villata

(VC) il 08.08.1953 e deceduto in Vercelli in data 05.04.2015, nominando Curatore l'Avv. Alessandro Rondonotti del Foro di Vercelli (VC), con ivi studio in C.so Libertà n. 127 – P.e.c.: alessandro.rondonotti@ordineavvocativercelli.eu.

Il curatore
avv. Alessandro Rondonotti

TX16ABH10060 (A pagamento).

TRIBUNALE DI COMO*Nomina curatore di eredità giacente (n. 397/2016 R.G.V.G.)*

Il Giudice del Tribunale Ordinario di Como Dr.ssa Caterina D'Ossualdo con decreto in data 04.03.2016 nomina curatore dell'Eredità Giacente di Enzo Giorgio Frezza, nato a Mariano Comense (CO) il 23 aprile 1967, residente in vita in Mariano Comense (CO), Via Montebello 76 e deceduto in Cantù (CO) il 13 marzo 2015, l'Avv. Simona Montorfano, nata ad Erba il 30.05.1957, con studio in Erba, Via Leopardi n. 7/D.

Erba, 19.10.2016

avv. Simona Montorfano

TX16ABH10061 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI CASSINO***Usucapione speciale*

L'avv. Monica Parisi con studio in Roccasecca alla via Montello n. 38, rappresentante e difensore del sig. Nota Felice nato a Colle San Magno il 4 settembre 1952, ha chiesto, con ricorso del 2 maggio 2016 (ex art. 1159-bis del codice civile) che il sig. Nota Felice usucapisce e potesse così acquistare la proprietà del terreno sito in Colle San Magno (FR) distinto in N.C.T. al foglio 15 particella 135 il locale cucina del fabbricato rurale annesso distinti in catasto al fg. 15 n. 132, l'aia annessa al fabbricato individuata al catasto al fg. 15 part. 134 e può attingere acqua dalla cisterna situata sul terreno di cui al fg. 15 part. 135.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato affissione del ricorso e del provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Colle San Magno 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 entro 90 giorni dall'affissione e notifica.

Roccasecca, 26 settembre 2016

avv. Monica Parisi

TU16ABM9978 (A pagamento).



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

(1ª pubblicazione).

**PROCURA DELLA REPUBBLICA
Presso il Tribunale di Santa Maria Capua Vetere
Affari Civili**

Punti di contatto: Tel. 0823 792271 - Fax 0823 890068

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Estratto del fascicolo n. 881/16 VG

Tribunale di Santa Maria Capua Vetere - Articolazione territoriale di Caserta - Chiunque abbia notizie di Vescuso Nicola nato a Caserta - Santa Barbara il 16 ottobre 1893, è invitato a farle pervenire nella Cancelleria del Tribunale di Santa Maria Capua Vetere - Articolazione territoriale di Caserta entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Per estratto conforme al suo originale.

Santa Maria C.V., 10 ottobre 2016

Il funzionario giudiziario
Nicola Zona

TU16ABR9925 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI CASSINO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

Il Tribunale di Cassino, con decreti del 25-7-16 e 12-9-16, sub R.G. N. 903/2015 V.G., ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Catallo Ernesto, nato a Sora (FR) il 4-7-74, scomparso dal 25-12-98, ultimo domicilio Comunità Terapeutica Andromeda in Nocelleto di Carinola (CE), con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

avv. Mario Pantano

TX16ABR10057 (A pagamento).

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 122).

TRIBUNALE DI CROTONE

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Cordua Vittorio*

Con ricorso n. 513/2016 RGVG la sig.ra Gigliotti Angelina rappresentata e difesa dall'avv. Francesco Cancellieri del Foro di Crotone ha chiesto che venisse dichiarata la morte

presunta del proprio marito CORDUA VITTORIO nato a Santa Severina (KR) il 20 settembre 1963 e scomparso fin dal 15 luglio 2004.

Chiunque abbia notizie di Cordua Vittorio come sopra generalizzato è invitato a farle pervenire al Tribunale di Crotone entro sei mesi.

avv. Francesco Cancellieri

TU16ABR9779 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****SOCIETÀ COOPERATIVA
CANTINA DI NOVOLI A R.L.
in liquidazione coatta amministrativa**

Deposito atti finali di liquidazione

La sottoscritta dott.ssa Anna Marra, in qualità di commissario liquidatore della società cooperativa Cantina Di Novoli a r.l. in L.C.A., con sede in Novoli, alla Via Veglie (C.F. 00144380755) nominata con decreto ministeriale n. 413/2011 del 1º agosto 2011, comunica che in data 12 ottobre 2016 sono stati depositati presso la cancelleria del Tribunale di Lecce sezione fallimentare gli atti finali della liquidazione coatta amministrativa.

Il commissario liquidatore
dott.ssa Anna Marra

TU16ABS9972 (A pagamento).

PRIMARIA SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

scioglimento per atto dell'Autorità
Sede: via Corte Convento n. 3 - 37100 Verona (VR)

*Deposito del bilancio finale e il conto della gestione della
procedura di scioglimento per atto dell'Autorità, unitamente
alla relazione accompagnatoria*

Visto l'art. 213 R.D. 267/1942 e previa autorizzazione n. 0290251 del 16 settembre 2016 del Ministero dello Sviluppo Economico - Direzione Generale per la vigilanza sugli Enti, Divisione VI, si comunica che in data 14 ottobre 2016 sono stati depositati presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale Civile e Penale di Verona il bilancio finale e il conto della gestione della procedura di scioglimento per atto dell'Autorità, unitamente alla relazione accompagnatoria, ed avvisa gli interessati e quanti ne sono legittimati che entro 20 giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso potranno proporre eventuali contestazioni con ricorso al Tribunale di Verona, decorsi i quali



senza che siano proposte contestazioni, il bilancio finale, il conto della gestione e la relazione accompagnatoria si intenderanno approvati.

Il commissario liquidatore
dott. Federico Loda

TX16ABS10021 (A pagamento).

GRAFICA UNO SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: viale Savoia, 7 - Melfi (PZ)

Codice Fiscale: 00874780760

Partita IVA: 00874780760

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 20.06.2016, presso il Tribunale di Potenza, gli atti finali della liquidazione (comprensivi di bilancio finale, rendiconto finale della gestione e relazione finale).

Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso, gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale competente, dandone anche comunicazione alla seguente mail pec lucaciai@ordineavvocatiroma.org, decorsi i quali gli atti finali si intenderanno approvati.

Data li, 06.10.2016

Il commissario liquidatore
avv. Luca Ciai

TX16ABS10036 (A pagamento).

LA MIMOSA PICCOLA SOCIETÀ COOPERATIVA DI PROD.NE E LAVORO A R. L.

in liquidazione coatta amministrativa

Codice Fiscale: 03724370659

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si comunica, ai sensi dell'art. 213 L.F., che in data 18 ottobre 2016 è stato depositato il bilancio finale di liquidazione con la relativa relazione della cooperativa in epigrafe presso il Tribunale di Salerno.

Il commissario liquidatore
dott. Massimo Formisano

TX16ABS10059 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

RETE FERROVIARIA ITALIANA S.P.A.

Delibera n. 6/22b/PAG - Esercizio 2016

*Ordine di pagamento diretto delle indennità
di espropriazione*

Il Direttore territoriale produzione Bari, nella qualità di dirigente dell'Ufficio territoriale per le espropriazioni - con sede in Bari, piazza A. Moro, strada Int. Stazione F.S., 57 - ai sensi e per gli effetti dell'art. 26 del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001,

Rende noto:

di avere disposto con delibera n. 6/22b/PAG dell'11 maggio 2016, il pagamento diretto a titolo di acconto di indennità di espropriazione provvisoria accettata, determinata ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica n. 327/2001 e s.m.i., a favore della seguente ditta proprietaria degli immobili censiti nel Comune di Calciano ed occorrenti per la realizzazione dei lavori sotto richiamati, le somme pure di seguito indicate:

De Luca Maria Carmela, nata a Garaguso (MT) il 19 agosto 1960 - Foglio 7 mappati 64,5,43,34,94,108,62 e 120 - Indennità provvisoria Euro € 122.935,00

Lavori di «Consolidamento delle zone in frana sulla linea ferroviaria PZ. - Metaponto, tra il Km. 202+806 e Km. 203+050 in ambito del Comune di Calciano (MT)»; approvati con Ordine di Servizio n. 131 del 23 marzo 2015.

I terzi interessati potranno proporre opposizione nel termine perentorio di giorni trenta dalla pubblicazione.

Il direttore
Vincenzo Lamberti

TU16ADC9927 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Camagre, 41 - 37063

Isola della Scala (VR), Italia

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008.

Medicinale ACIDO ZOLEDRONICO FRESENIUS KABI concentrato per soluzione per infusione AIC 042277 in confezioni tutte.



PT/H/0653/001/IA/014, pratica C1A/2016/2915. Var. IA_{IN} C.I.3 a) modifica paragrafo 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo per implementazione dei testi pubblicati nell'annex II della Decisione 2016/4194/EC del 29 giugno 2016.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondente paragrafo del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla azienda titolare dell'A.I.C.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pubblicazione nella *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 nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *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 A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

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

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglio

TU16ADD9926 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Recordati S.p.A. - Via Civitali, 1 - Milano
Modifiche apportate in accordo al Regolamento 1234/2008/CE.

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

Numeri di AIC: 038568236, 038568248, 038568251, 038568263, 038568275, 038568287, 038568299, 038568301, 038568313, 038568325, 038568337

Codice pratica: C1A/2016/3089

MRP n. IT/H/0266/003/IA/007

Tipologia variazione: C.I.z tipo IAIN - Armonizzazione stampati

Aggiornamento dei paragrafi 2, 3, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto. Il foglio illustrativo è stato aggiornato di conseguenza. Modifiche minori all'etichettatura.

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX16ADD9976 (A pagamento).

CIPLA EUROPE NV

Sede legale: Uitbreidingstraat 80, 2600 Anversa, Belgio

*Estratto comunicazione notifica regolare
PPA/P/106229 del 19 ottobre 2016*

Titolare A.I.C.: Cipla Europe NV

Medicinale: IMATINIB CIPLA

Codice farmaco: 043408 (tutte le confezioni)

Tipologia di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: C1B/2016/1519 + C1B/2016/1291

MRP n. UK/H/5710/001-002/IB/004 + UK/H/5710/001-002/IB/002

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB, C.I.z) + C.I.2.a)

Modifica apportata: Aggiornamento di RCP e FI per implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/87260/2016); modifica del RCP, dell'etichettatura o del FI di un medicinale generico in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

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

Un procuratore
dott. Stefano Ceccarelli – Sagaem for life S.a.s.

TX16ADD10022 (A pagamento).

**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.P.A.**

Partita IVA: 00867200156

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

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

Specialità Medicinale: TERNANASAL “500 mg/30 ml + 30 mg/30 ml sciroppo” – AIC 042424010

Modifiche apportate ai sensi della Determinazione 25 agosto 2011 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008:

Codice pratica: C1A/2016/2666 - Numero di procedura: DE/H/3724/001/IA/011/G

Tipo IA in B.II.b.2. c) 1: Aggiunta di un sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito (escluso il controllo dei lotti) GSK Consumer Healthcare GmbH and Co. KG, Barthstrasse 4, 80339 Monaco – Germania; tipo IA in B.II.b.1.a - Aggiunta di un sito responsabile del confezionamento secondario: Fondation Polyvar, Svizzera; tipo IA in B.II.b.1.a Aggiunta di un sito responsabile del confezionamento secondario: Planzer Transport AG, Svizzera.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX16ADD10024 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

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

Medicinale: IMUKIN

Confezione e numero AIC: “2 x 10⁶ UI (0,1 mg) soluzione iniettabile” confezione da 6 flaconcini - A.I.C. n. 028138016

Codice pratica: C1B/2016/1750

Modifiche apportate: grouping variation composto da variazioni tipo IB: B.I.a.1 a), B.I.b.2 b), 2 variazioni B.I.b.1 z), 2 variazioni B.II.d.2 d), 5 variazioni B.I.b.2 e): modifica delle specifiche di starting material e raw materials, aggiornamenti di procedure analitiche per starting material, principio attivo e prodotto finito; aggiunta di un sito di controllo per il principio attivo “Boehringer Ingelheim Pharma”

Procedura di Mutuo riconoscimento n.: NL/H/0033/001/IB/045/G

Codice pratica: C1B/2016/1752

Modifiche apportate: grouping variation composto da variazioni tipo IB: B.II.b.2 a) aggiunta di un sito di controllo per il prodotto finito “ALS Scandinavia AB” e B.II.d.2 d) modifica di una procedura di prova per il prodotto finito

Procedura di Mutuo riconoscimento n.: NL/H/0033/001/IB/046/G

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

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

TX16ADD10025 (A pagamento).

**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.P.A.**

Partita IVA: 00867200156

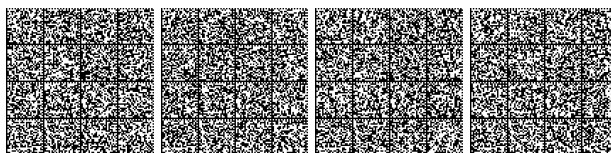
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

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

Specialità medicinale: TERMADEC tutte le confezioni – AIC 042344

Codice Pratica C1A/2016/2665 – DE/H/3727/IA/009/G

Tipologia variazione: IA in B.II.b.2. c) 1: Aggiunta di un sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito (escluso il controllo dei lotti) GSK Consumer Healthcare GmbH and Co. KG, Barthstrasse 4, 80339 Monaco – Germania.



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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX16ADD10026 (A pagamento).

**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.p.A.**
Partita IVA: 00867200156

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

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

Specialità Medicinale: RINAZINA DOPPIA AZIONE
"0,5 mg/ml + 0,6 mg/ml spray nasale, soluzione" - AIC
039064011

Modifiche apportate ai sensi della Determinazione 25 ago-
sto 2011 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008:

Codice pratica: C1A/2016/2121 - Numero di procedura:
SE/H/0848/001/IA/045/G - Tipo IAin A.1: Modifica del
nome del titolare in Austria da Novartis Consumer Health
Gebro GmbH a GSK-Gebro Consumer Healthcare GmbH e
Tipo IA A.5.a: Modifica del nome del sito responsabile del
rilascio dei lotti in Austria da Novartis Consumer Health
Gebro GmbH a GSK-Gebro Consumer Healthcare GmbH.

Codice pratica: C1A/2016/2624 - Numero di proce-
dura: SE/H/0848/001/IA/046/G - Tipo IAin B.II.b.2. c) 1:
Aggiunta di un sito responsabile del rilascio dei lotti del
prodotto finito (escluso il controllo dei lotti) GSK Con-
sumer Healthcare GmbH Co. and KG - Germania; Tipo IAin
B.II.b.2. c) 1: Aggiunta di un sito responsabile del rilascio
dei lotti del prodotto finito (escluso il controllo dei lotti)
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S, Danimarca;
Tipo IAin B.II.b.1. a): Aggiunta di un sito responsabile del
confezionamento secondario Prestige Promotion Verkauf-
sforderung & Werbeservice GmbH; Tipo IAin B.II.b.1. a):
Aggiunta di un sito responsabile del confezionamento secon-
dario PharmLog Pharma Logistik GmbH; Tipo IAin B.II.b.1.
a): Aggiunta di un sito responsabile del confezionamento
secondario Med Pharma Service GmbH; Tipo IAin B.II.b.2.
c) 1: Sostituzione di Lek S.A. Strykow, Polonia sito respon-
sabile dell'importazione (escluso il controllo dei lotti) con
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Sp. Z o.o., Varsa-
via, Polonia (solo per la Polonia); Tipo IAin B.II.b.2. c) 1:
Aggiunta di GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Sp. Z
o.o., Kampinos, Polonia come sito responsabile dell'impor-
tazione (escluso il controllo dei lotti) (solo per la Polonia);
Tipo IAin B.II.b.1.a - Aggiunta di un sito responsabile del
confezionamento secondario: Fondation Polyval, Svizzera;
Tipo IAin B.II.b.1.a - Aggiunta di un sito responsabile del
confezionamento secondario: Planzer Transport AG, Sviz-
zera.

Codice pratica C1B/2016/2037 - Numero di procedura:
SE/H/0848/001/IB/047/G - 2 variazioni Tipo IB B.II.b.1 e)
aggiunta siti per lo stoccaggio lotti in stato non rilasciato:
Movianto Česká republika s.r.o., Repubblica Ceca e Novartis
Consumer Health SA, Svizzera.

Codice pratica C1A/2016/3140 - Numero di procedura:
SE/H/0848/001/IA/049 - Tipo IA B.II.b.2 a) Aggiunta di
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Czech Republic s.r.
o come sito responsabile del controllo dei lotti.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX16ADD10027 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

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

Specialità medicinale: ANTISTIN PRIVINA 5 mg/ml +
0,25 mg/ml collirio, soluzione

Confezioni e numeri A.I.C.: flacone 10 ml AIC 028757019

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE)
712/2012: Variazione tipo IA A.5.b - Modifica del nome del
produttore del prodotto finito escluso il rilascio dei lotti del
prodotto finito (Codice pratica: N1A/2016/1797)

Da: Excelvision AG

A: Akorn AG

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

Decorrenza della modifica: Dal 1 Aprile 2016.

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX16ADD10028 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

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

Specialità medicinale: ANTISTIN PRIVINA 5 mg/ml +
0,25 mg/ml collirio, soluzione



Confezioni e numeri A.I.C.: flacone 10 ml AIC 028757019

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IA B.II.d.1.d – Soppressione di un parametro di specifica non significativo (odore) (Codice pratica: N1A/2016/2048)

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

Decorrenza della modifica: Dal 21 Giugno 2016

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX16ADD10029 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

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

Specialità medicinale: ANTISTIN PRIVINA 5 mg/ml + 0,25 mg/ml collirio, soluzione

Confezioni e numeri A.I.C.: flacone 10 ml AIC 028757019

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IA grouping (Codice pratica: N1A/2016/1799)

B.II.d.1.a: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Rafforzamento dei limiti delle specifiche (impurezze alla shelf-life relative al principio attivo nafazolina);

B.II.d.1.a: Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Rafforzamento dei limiti delle specifiche (impurezze alla shelf-life relative al principio attivo antazolina).

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

Decorrenza della modifica: Dal 21 Giugno 2016

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX16ADD10030 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

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

Medicinale: PERSANTIN 75 mg compresse rivestite

Confezione e numero A.I.C.:

30 compresse – AIC n. 016521039

Codice pratica: N1B/2016/2216

Modifica apportata: Variazione tipo IB B.II.c.1.g: modifica delle specifiche di un eccipiente (amido modificato).

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

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

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

TX16ADD10031 (A pagamento).

MERCK SERONO S.P.A.

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

Codice pratica C1A/2016/2904 Procedura
MRP:IT/H/0025/002-004,006-008/IA/112/G

Medicinale: SAIZEN

Codice farmaco: A.I.C. n. 026863 tutte le confezioni

Tipologia variazione oggetto della modifica: A.1

Modifica apportata: Modifica dell'indirizzo del titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio in Norvegia;

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.a

Tipo di modifica: Modifica stampati - Modifica apportata: aggiornamento del paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo per l'inserimento dell'evento avverso "Ipersensibilità" dopo la conclusione della procedura PSUSA/00002772/201509

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

Il titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione al Riassunto delle caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio illustrativo.

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



giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

L'amministratore delegato
dott. Antonio Messina

TX16ADD10037 (A pagamento).

**LABORATORIO FARMACOLOGICO
MILANESE S.R.L.**

Sede: via Monterosso 273 Caronno

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

Codice Pratica N1A/2016/1845

Titolare: L.F.M.

Specialità medicinale: CAPITAL

Confezione e numero AIC.: 036304018 - 4mg/1ml soluzione iniettabile

Tipo di modifica: Var IAIN n. C.I.8.a: Introduzione del PSMF Summary dell'azienda

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

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

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

TX16ADD10038 (A pagamento).

BIOMEDICA FOSCAMA GROUP S.P.A.

Sede: via degli Uffici del Vicario, 49 – 00186 Roma
Codice Fiscale: 11033901007

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 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e successive modifiche

Specialità Medicinali: PRELYNCA 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 225 mg, 300 mg capsule rigide (AIC n° 043715+)

Tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2016/2610

Procedura Europea: DK/H/2454/01-08/IAIN/004

Tipologia della variazione: IAIN C.I.8.a)

Tipo di modifica: Introduzione del riassunto del sistema di farmacovigilanza a seguito del trasferimento dell'AIC da Pharmathen S.A. a Biomedica Foscama Group S.p.A.

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
Massimiliano Baldassari

TX16ADD10039 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede: via Canino n. 21 – Roma

Codice Fiscale: 05101501004

Estratto comunicazione notifica regolare PPA

Titolare: Visufarma S.p.A. - Tipo di modifica: modifica stampati

Specialità medicinale: IPAMIX

Codice farmaco: 024150029 – “2,5 mg compresse rivestite” 50 compresse

Codice pratica: N1B/2016/2004

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

Numero e data della comunicazione: AIFA/PPA/P/104291 del 13/10/2016

Modifica apportata: Adeguamento stampati richiesto dall'Ufficio di FV per armonizzare le informazioni di sicurezza dell'indapamide; altre modifiche di QRD

E' autorizzata pertanto la modifica degli stampati richiesta (paragrafi da 4.2 a 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

TX16ADD10040 (A pagamento).



TEVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano
Codice Fiscale: 11654150157

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

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 040259 tutte le confezioni autorizzate
Procedura europea: DK/H/1524/IA/025/G

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
TEVA

Codice A.I.C.: 040240 tutte le confezioni autorizzate
Procedura europea: DK/H/1507/IA/024/G

Medicinale: VALSARTAN TEVA

Codice A.I.C.: 040149 tutte le confezioni autorizzate
Procedura europea: DK/H/1517/IA/028/G

Procedura europea: DK/H/xxxx/IA/072/G

Codice Pratica: C1A/2013/212

Tipo di modifica: grouping di variazioni Tipo IA – A.5.b

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del sito di confezionamento primario e secondario Teva Pharmaceutical Industries Ltd da "64 Hashikma St., Industrial Zone, P.O. Box 353 Kfar Saba, Israel 44102" a "18 Eli Hurvitz Street, Industrial Zone, P.O. Box 353 Kfar Saba, Israel 44102".

Il codice di avviamento postale del sito Teva Pharmaceutical Industries Ltd – Kfar Saba deve intendersi aggiornato (da "44102" a "4410202") dalla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 72 del 18/06/2016 per la procedura DK/H/1517/001-004/DC e n. 81 del 9/07/2016 per la procedura DK/H/1507/001/DC.

Medicinale: ROPINIROLO TEVA ITALIA

Codice A.I.C.: 040814 tutte le confezioni autorizzate
Procedura europea: NL/H/3134/001-003/IB/002

Codice Pratica: C1B/2011/2253

Tipo di modifica: Tipo IB – C.I.8

Modifica apportata: introduzione di un nuovo sistema di farmacovigilanza.

Medicinale: CALCIO LEVOFOLINATO TEVA

Codice A.I.C.: 036159 tutte le confezioni autorizzate
Codice Pratica: N1A/2016/2037

Tipo di modifica: Tipo IA – B.III.1.a.2

Modifica apportata: aggiornamento del Certificato di Idoneità alla Farmacopea Europea (R1-CEP 2008-320-Rev 02) per la sostanza attiva Calcio Levofolinato pentaidrato da parte di un produttore già approvato.

Medicinale: ROSUVASTATINA TEVA

Codice A.I.C.: 043064 – 043065 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: DK/H/2293/001-004/IB/009

Codice Pratica: C1B/2016/2308

Tipo di modifica: Tipo IB – A.2.b

Modifica apportata: modifica del nome del medicinale solo in Portogallo.

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. Leonardo Gabrieli

TX16ADD10041 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

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

Specialità medicinale: VOLTAREN OFTA

Confezioni e numeri A.I.C.:

collirio, soluzione - 20 contenitori monodose A.I.C
027917032

collirio, soluzione - 30 contenitori monodose A.I.C
027917020

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP SE/H/xxxx/WS/144 conclusasi in data 18/10/2016.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012:

Variazione IA B.II.d.1.a) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Rafforzamento dei limiti della specifica per l'impurezza del diclofenac alcol alla shelf-life da NMT 3,0% a NMT 1,0%.

Variazione IA B.II.d.1.c Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiunta, al rilascio dell'identificazione del diclofenac sodico tramite HPLC.

Variazione IB B.II.d.1.z Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Riformulazione dei parametri di specifica per il controllo delle impurezze.

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

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

Il procuratore
Laura Bisi

TX16ADD10042 (A pagamento).



SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC : Sanofi S.p.A.

Medicinale: NOVALGINA

Confezioni e numeri di A.I.C.:

Adulti 1 g supposte - 5 supposte - AIC n. 008679045

Bambini 300 mg supposte - 5 supposte - AIC n. 008679058

Codice Pratica: N1B/2016/2128 - Notifica del 4.8.2016

Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.7.a)

Tipo di Modifica: soppressione di una forma farmaceutica

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 1, 2, 3, 4.2, 4.4, 6.1, 6.3, 6.4, 6.5, 8 e 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD10046 (A pagamento).

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.

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

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

Medicinale: ACTILYSE

Confezioni e numeri A.I.C.:

"Polvere e solvente per soluzione iniettabile e per infusione"

Confezione da 20 mg - A.I.C. n. 026533051

Confezione da 50 mg - A.I.C. n. 026533048

Confezione da 10 mg - A.I.C. non disponibile

"Polvere per soluzione iniettabile e per infusione".

Confezione da 2 mg - A.I.C. non disponibile

Codice pratica: C1B/2016/2203

Procedura di mutuo riconoscimento n.: DE/H/0015/004-005/IB/116.

Modifica apportata: Variazione di tipo IB n. B.I.d.1.a.4 Estensione del periodo di validità del principio attivo alteplase da 9 mesi a 24 mesi sulla base di dati in tempo reale.

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

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

TX16ADD10048 (A pagamento).

IPSEN S.P.A.

Sede legale: via del Bosco rinnovato 6 - 20090 Assago
Partita IVA: 07161740159

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

Procedura numero: IE/H/xxxx/WS/020, Codice Pratica: C1B/2016/1020. Notifica accettazione del RMS il 07/10/2016.

Titolare: IPSEN S.p.A. sede legale e domicilio fiscale in via del Bosco rinnovato,6- Milanofiori nord, ed.U7- 20090 Assago (Mi).

Specialità Medicinale: IPSTYL 60,90,120mg

Confezioni e numero di A.I.C.: Soluzione iniettabile in siringa pre-riempita, A.I.C. n. 029399-110/122/134.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Grouping of two Variations Type IB: B.II.b.4a) Change in the batch size (including batch size ranges) of the finished product; B.II.b.3a)Change in the manufacturing process of the finished product, including an intermediate used in the manufacture of the finished product.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *G.U.* pos-



sono 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.

Un procuratore
Michela Maraschi

TX16ADD10052 (A pagamento).

IPSEN S.P.A.

Sede legale: via del Bosco rinnovato, 6 - 20090 Assago
Partita IVA: 07161740159

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

Codice pratica: N1A/2016/1946

Titolare: IPSEN S.p.A. sede legale e domicilio fiscale in: via del Bosco rinnovato 6, Milanofiori Nord Palazzo U7 - 20090 Assago

Specialità medicinale: IPSTYL 60,90,120mg

Confezioni e numero di A.I.C.: soluzione iniettabile in siringa pre-riempita - A.I.C. n. 029399-110/122/134;

DECAPEPTYL 3,75 mg/2ml e 11,25 mg/2ml

Confezioni e numero di A.I.C.: 1 flacone polvere, 1 fiala solvente, 1 siringa e 2 aghi - A.I.C. n. 026999-021/058.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008: Grouping di 2 variazioni tipo IA A.5 b)1 - Modifica nel nome di un produttore del prodotto finito (esclusa la responsabilità del rilascio lotti) da Gammarad Italia S.p.A a Sterigenics Italy S.p.A.

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.

Un procuratore
Michela Maraschi

TX16ADD10053 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

Sede: via E. Fermi n. 1 - ALANNO (PE)

Comunicazione di riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale di Classe A "REUMAFLEX" 50 mg/ml soluzione iniettabile siringhe preriempite

4 siringhe preriempite da 0,15 ml con ago sottocutaneo fisso, AIC n.: 039153022 Prezzo € 25,25 - 4 siringhe preriempite da 0,20 ml con ago sottocutaneo fisso, AIC n.: 039153123 Prezzo € 32,64 - 4 siringhe preriempite da 0,30 ml con ago sottocutaneo fisso, AIC n.: 039153224 Prezzo € 47,67 - 4 siringhe preriempite da 0,40 ml con ago sottocu-

taneo fisso, AIC n.: 039153325 Prezzo € 63,05 - 4 siringhe preriempite da 0,50 ml con ago sottocutaneo fisso, AIC n.: 039153426 Prezzo € 77,43.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee ai sensi delle determinazioni AIFA del 3/7/2006 e del 27/9/2006, entreranno in vigore, anche ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

TX16ADD10054 (A pagamento).

PHARMABER S.R.L.

Sede legale: corso Magenta 32 - Milano
Codice Fiscale: 07025090965

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

Specialità medicinale: CEFAZOLINA PHARMABER 1000 mg/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare (A.I.C.024127019)

Codice pratica N1B/2016/1965

Tipo di modifica: B.III.1.a.3 (Tipo IB by default) e B.I.d.1.a.4 (Tipo IB). Modifica apportata: Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea. Sostituzione di un produttore autorizzato (ACS Dobfar) di cefazolina sodica con un nuovo produttore (Fresenius Kabi) in possesso di CEP: R1-CEP 2003-158-REV 03 e introduzione del retest period (3 anni).

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo a quello della pubblicazione.

Il rappresentante legale
Stefania Renis

TX16ADD10055 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

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

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

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

Specialità Medicinale: TRIMINULET



gestodene 0,050 mg + etinilestradiolo 0,03 mg
 gestodene 0,070 mg + etinilestradiolo 0,04 mg
 gestodene 0,100 mg + etinilestradiolo 0,03 mg
 21 compresse rivestite - AIC n. 027359013

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. – Via Isonzo, 71 – 04100 Latina

Codice pratica: N1B/2016/2112

Tipo di variazione: Tipo IB B.II.b - Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito z) Altre modifiche

Codice pratica: N1B/2016/2113

Tipo di variazione: Tipo IB – B.II.d.1 - Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito z) Altre modifiche

Codice pratica: N1A/2016/1940

Tipo di variazione: Tipo IA – B.II.e.6 - Modifica di un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito b) Modifica che non incide sulle informazioni relative al prodotto.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in Gazzetta

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

Un procuratore
 dott.ssa Donatina Cipriano

TX16ADD10056 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI NAPOLI, TORRE ANNUNZIATA E NOLA

*Avviso relativo al decorso termine di sospensione
 del notaio Raffaele Tamburrino*

Il sottoscritto Presidente del Consiglio notarile da distretti riuniti di Napoli, Torre Annunziata e Nola, visti l'art. 37 della legge 16 febbraio 1913, n. 89 (legge notarile) e l'art. 61 del regio decreto 10 settembre 1914, n. 1326 (Regolamento per l'esecuzione della legge notarile)

Comunica:

il decorso del termine della sanzione disciplinare della sospensione di mesi nove comminata al Notaio Raffaele Tamburrino, nato a Napoli l'8 luglio 1960, attualmente della sede di Giugliano in Campania (già titolare della sede di Carrara, D.N.R. di La Spezia e Massa) in conseguenza della sentenza della Corte Suprema di Cassazione II Sezione civile, in data 3 dicembre 2015 n. 25547/15, depositata in data 18 dicembre 2015, che ha rigettato il ricorso avverso l'ordinanza n. 535/2015 emessa dalla Corte di Appello di Genova in data 4 marzo 2015, depositata in data 11 marzo 2015, che confermava la decisione resa dalla Commissione Amministrativa Regionale di Disciplina della Liguria in data 8/16 ottobre 2013 (avviso pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 26 gennaio 2016 Parte II - Foglio delle Inserzioni n. 11).

Napoli, 18 ottobre 2016

Il presidente
 notaio Antonio Areniello

TU16ADN9943 (Gratuito).

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso della PROMEDICA S.R.L., recante: «Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n. 274.» (Avviso TU-16ADD9390, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte Seconda - n. 121 dell'11 ottobre 2016).

Nell'avviso citato in epigrafe, relativo al medicinale «CLENIL COMPOSITUM», pubblicato nella sopraindicata *Gazzetta Ufficiale*,

alla pag. 29, prima colonna, al primo rigo, dove è scritto:

«Codici Pratica N1B/2016/1878.»

Leggasi: «Codici Pratica N1A/2016/1878.»

TU16AZZ10058 (Gratuito).

VITTORIA ORLANDO, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2016-GU2-127) Roma, 2016 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



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

€ 2,04

