

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 1° dicembre 2016

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

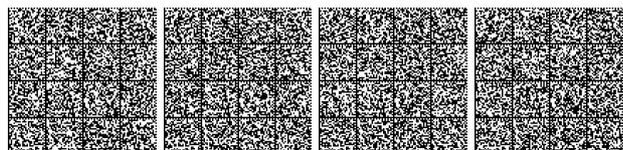
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
AUTOMOBILE CLUB CATANIA <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA11410)</i>	Pag. 1
CENSE Promozione Centri Sociali Educativi S.p.A. <i>Convocazione di assemblea (TV16AAA11383)</i>	Pag. 1
IMBALLPLAST S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TX16AAA11432)</i>	Pag. 1
MICOPERI OFFSHORE S.P.A. <i>Convocazione di assemblea straordinaria (TX16AAA11360)</i>	Pag. 1
PILA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX16AAA11437)</i>	Pag. 2
Altri annunci commerciali	
BANCO DI LUCCA E DEL TIRRENO S.P.A. ITALCREDI S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto (TX16AAB11373)</i>	Pag. 4
CARS ALLIANCE AUTO LOANS ITALY 2015 S.R.L. RCI BANQUE S.A. Filiale Italiana <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario") (TX16AAB11417)</i>	Pag. 9
CHEBANCA! S.P.A. <i>Avviso di cessione di crediti ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 e informativa ai sensi dell'art. 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (TV16AAB11359)</i>	Pag. 2
COMUNITÀ MONTANA DELL'ANIENE Città metropolitana di Roma Capitale <i>Parziale estinzione anticipata prestito obbligazionario "Bullet" ISIN IT0004246176 (TX16AAB11438)</i>	Pag. 10
DB COVERED BOND S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis 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) (TX16AAB11382)</i>	Pag. 5
ELECTRIC SYSTEM S.R.L. SUN TECHNOLOGY D.O.O. <i>Fusione transfrontaliera per incorporazione di Electric System s.r.l. in Sun Technology d.o.o. - Pubblicazione ai sensi dell'articolo 7, D.Lgs. n. 108/2008 (TX16AAB11395)</i>	Pag. 8



IMMOBILCASA S.R.L.

Pubblicazione ai sensi dell'articolo 7, D.Lgs n. 108/2008 - Fusione transfrontaliera per incorporazione di Workhouse S.A. in Immobilcasa S.r.l. (TV16AAB11320) Pag. 2

ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami**

TRIBUNALE AMMINISTRATIVO REGIONALE DELLA CAMPANIA
Notifica per pubblici proclami (TX16ABA11374) Pag. 11

TRIBUNALE DI BARI
Notifica per pubblici proclami (TX16ABA11377) Pag. 12

TRIBUNALE DI BARI
Notifica per pubblici proclami (TX16ABA11378) Pag. 12

TRIBUNALE DI BOLOGNA Sezione lavoro
Avviso di avvenuta notifica tramite pubblicazione sul sito internet del Miur (TX16ABA11434) Pag. 12

TRIBUNALE DI SULMONA
Notifica per pubblici proclami (TX16ABA11446) Pag. 13

TRIBUNALE DI TREVISO
Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. ed invito alla mediazione - Atto di citazione per usucapione (TX16ABA11425) Pag. 12

TRIBUNALE DI TREVISO
Estratto di ricorso per procedimento sommario di cognizione ex art. 702 bis c.p.c. per usucapione (TX16ABA11357) Pag. 11

TRIBUNALE DI TRIESTE
Estratto notificazione per pubblici proclami - Ricorso ex art. 481 c.c. - R.V.G. n. 2435/2016 - Successione Gianna Nichea (TX16ABA11350) Pag. 10

TRIBUNALE DI URBINO
Estratto atto di citazione per usucapione (TX16ABA11354) Pag. 11

TRIBUNALE DI VELLETRI
Estratto ordinanza di affrancazione (TX16ABA11351) Pag. 11

TRIBUNALE DI VICENZA
Atto di citazione (TU16ABA11275) Pag. 10

Ammortamenti

TRIBUNALE DI PISTOIA
Ammortamento cambiario (TX16ABC11348) Pag. 14

TRIBUNALE DI PISTOIA
Ammortamento cambiario (TX16ABC11347) Pag. 13

TRIBUNALE DI ROMA
Ammortamento cambiario (TX16ABC11419) Pag. 14

Eredità

TRIBUNALE DI BOLZANO
Eredità giacente di Nothdurfier Giuseppe (TX16ABH11381) Pag. 15

TRIBUNALE DI CHIETI
Nomina curatore eredità giacente di Troito Biagio (TX16ABH11430) Pag. 16

TRIBUNALE DI FERMO
Eredità giacente di Cococcioni Fabrizio - Invito ai creditori (TX16ABH11355) Pag. 15

TRIBUNALE DI FIRENZE
Nomina curatore eredità giacente di Mariotti Gino (TX16ABH11379) Pag. 15

TRIBUNALE DI FIRENZE
Nomina curatore eredità giacente di Picchioni Roberto (TX16ABH11380) Pag. 15

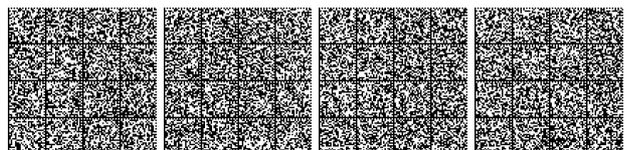
TRIBUNALE DI MILANO
Nomina curatore eredità giacente di Massimo Gatti (TX16ABH11340) Pag. 14

TRIBUNALE DI MONZA
Eredità giacente di Fausto Pellegatta (TX16ABH11361) Pag. 15

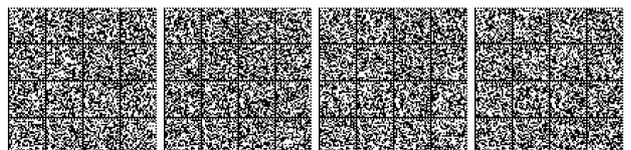
TRIBUNALE DI PISA
Nomina curatore eredità giacente di Fabio Saggini (TX16ABH11349) Pag. 14

TRIBUNALE DI UDINE
Nomina curatore eredità giacente di Pascolo Maria (TX16ABH11352) Pag. 15

TRIBUNALE DI VICENZA
Nomina curatore eredità giacente di Dalla Costa Paolo (TX16ABH11420) Pag. 16



Concordato preventivo		
TRIBUNALE DI ROMA Sezione fallimentare <i>Proposta di concordato ex art. 214 R.D. 267/42 (TX16ABL11356)</i>	Pag. 16	ASTRAZENECA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD11333)</i>
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta		
TRIBUNALE CIVILE DI GELA <i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta (TX16ABR11338)</i>	Pag. 16	BAXTER S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012 (TX16ADD11433)</i>
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione		
COOPERATIVA AGRICOLA "DIOMEDEA" <i>Deposito atti finali di liquidazione (TX16ABS11353)</i>	Pag. 17	BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012. (TX16ADD11435)</i>
COOPERATIVA PRODUTTORI LATTE LA SAMBENEDETTESE S.C. A R.L. <i>Deposito piano di riparto, bilanci finali di liquidazione, conto della gestione e relazione accompagnatoria (TX16ABS11366)</i>	Pag. 17	BAYER S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TV16ADD11369)</i>
DRAGOTRANS SOC. COOP. A R.L. <i>Deposito del bilancio finale di liquidazione (TU16ABS11276)</i>	Pag. 16	BAYER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE n. 712/2012 (TV16ADD11368)</i>
ORCONSULT CAPITAL MANAGEMENT ITALIA S.P.A. SIM <i>Deposito piano di riparto parziale (TX16ABS11336)</i>	Pag. 17	BRACCO S.P.A. <i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di una specialità medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008 (TX16ADD11405)</i>
SOCIETÀ COOPERATIVA LA NUOVA LUNA <i>Deposito atti finali di liquidazione (TX16ABS11402)</i>	Pag. 17	CRINOS S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e successive modifiche (TX16ADD11415)</i>
ALTRI ANNUNZI		
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici		
ABC FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274. (TX16ADD11367)</i>	Pag. 23	DOC GENERICI S.R.L. <i>Estratto Comunicazione di notifica regolare V&A (TX16ADD11370)</i>
ALFA WASSERMANN S.P.A. <i>Estratto comunicazione notifica regolare PPA (TX16ADD11428)</i>	Pag. 34	DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX16ADD11371)</i>
ALMUS S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD11331)</i>	Pag. 20	DOC GENERICI S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n.1234/2008/CE (TX16ADD11372)</i>
		EG S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e successive modifiche (TX16ADD11416)</i>



EG S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e successive modifiche (TX16ADD11421)..... Pag. 32

EPIFARMA S.R.L.

Comunicazione notificata regolare PPA (TX16ADD11412)..... Pag. 29

ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

Estratto comunicazione notificata regolare PPA (TX16ADD11406)..... Pag. 28

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 (TX16ADD11365)..... Pag. 23

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL) S.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007 (TX16ADD11407)..... Pag. 28

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL), S.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi D.Lgs. 274/2007 (TX16ADD11411)..... Pag. 29

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV16ADD11423)..... Pag. 19

ITALFARMACO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD11328)..... Pag. 19

ITALFARMACO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX16ADD11394)..... Pag. 25

ITALFARMACO S.P.A.

Comunicazione notificata regolare PPA (TX16ADD11396)..... Pag. 26

JANSSEN-CILAG S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD11413)..... Pag. 30

KEDRION S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 (TX16ADD11401)..... Pag. 27

KEDRION S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 (TX16ADD11404)..... Pag. 27

KEDRION S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 (TX16ADD11403)..... Pag. 27

LABORATOIRE AGUETTANT

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. (TX16ADD11426)..... Pag. 33

LOFARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX16ADD11436)..... Pag. 36

MONICO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX16ADD11431)..... Pag. 35

NEW PHARMASHOP S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1084/03 (TX16ADD11409)..... Pag. 29

NOVARTIS EUROPHARM LTD

Comunicazione di rettifica relativa ai medicinali LESCOL e LIPAXAN (TX16ADD11332)..... Pag. 21

NOVARTIS FARMA S.P.A.

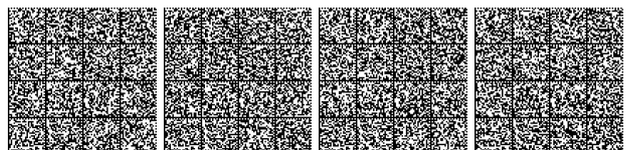
Estratto comunicazione notificata regolare AIFA/PPA/P/116164 del 16.11.2016 (TX16ADD11335)..... Pag. 21

NOVARTIS FARMA S.P.A.

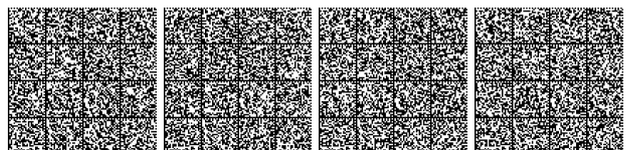
Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX16ADD11334)..... Pag. 21

PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinali per uso umano (TX16ADD11408)..... Pag. 28



RATIOPHARM GMBH <i>Comunicazione di rettifica relativa al medicinale EUGASTROL REFLUSSO (TX16ADD11418)</i>	Pag. 31	TEVA PHARMA B.V. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD11362)</i>	Pag. 22
RATIOPHARM GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD11363)</i>	Pag. 22	THEA FARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX16ADD11330)</i>	Pag. 20
ROCHE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012. (TX16ADD11427)</i>	Pag. 34	ZAMBON ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD11422).</i>	Pag. 33
ROCHE S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012. (TX16ADD11429)</i>	Pag. 35	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
S.F. GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX16ADD11414).</i>	Pag. 30	CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE Dipartimento IV - Servizio 2 <i>Richiesta concessione di acqua da pozzo (TU16ADF11274)</i>	Pag. 36
SANOFI S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX16ADD11364).</i>	Pag. 23	Iscrizione di privilegio	
SO. SE. PHARM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (TX16ADD11400)</i>	Pag. 26	CARTIERE VILLA LAGARINA S.P.A. <i>Iscrizione di privilegio su macchinari (TX16ADJ11397)</i>	Pag. 37
SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (TX16ADD11399)</i>	Pag. 26	Consigli notarili	
TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX16ADD11329)</i>	Pag. 19	CONSIGLIO NOTARILE DI CAMPOBASSO, ISERNIA E LARINO <i>Trasferimento del notaio Marco Di Loreto (TU16ADN11273)</i>	Pag. 37
		CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTUALE DI PERUGIA <i>Cessazione dall'esercizio a sua domanda del notaio Marilena Carone (TX16ADN11339).</i>	Pag. 37
		CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTUALE DI PERUGIA <i>Trasferimento del notaio Roberto Dante Cogliandro (TX16ADN11337)</i>	Pag. 37





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

CENSE

Promozione Centri Sociali Educativi S.p.A.

Sede: via Cola di Rienzo n. 52, Roma
 Capitale sociale: Euro 4.492.860,84 interamente versato
 Registro delle imprese: di Roma n. 02975340585
 Codice Fiscale: 02975340585
 Partita IVA: 01144231006

Convocazione di assemblea

I soci sono convocati all'assemblea ordinaria e straordinaria della società «Cense - Promozione Centri Sociali Educativi - S.p.A.» per il giorno 21 dicembre 2016 alle ore 10,00, in Roma, presso lo Studio Notarile Associato de Rienzi - Dragonetti, Piazza Buenos Aires n. 5, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Parte ordinaria:

1. Nomina e conferma del nuovo consigliere cooptato in sostituzione del consigliere dimissionario signor Luigi Dieli.

Parte straordinaria:

2. Proposta di aumento del capitale sociale a pagamento fino ad euro 1.989.500 mediante l'emissione di n. 545.000 nuove azioni ordinarie con sovrapprezzo, delibere inerenti e conseguenti;

3. Eventuale modifica dell'art. 7 dello statuto sociale, delibere inerenti e conseguenti.

Potranno intervenire all'assemblea gli azionisti iscritti nel libro dei soci.

Il presidente
 avv. Vincenzo De Sensi

TV16AAA11383 (A pagamento).

MICOPERI OFFSHORE S.P.A.

in liquidazione

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

Convocazione di assemblea straordinaria

E' convocata l'assemblea straordinaria di Micoperi Offshore S.p.A. in liquidazione, in prima convocazione per il giorno venerdì 16 dicembre 2016 alle h. 15:00 e, occorrendo,

in seconda convocazione per il giorno lunedì 19 dicembre 2016 alle ore 8:30, presso gli uffici in Milano - Foro Buonaparte n. 70, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del Giorno

- Adeguamento dello Statuto sociale.

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

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

Milano, 25 novembre 2016

Il presidente del collegio dei liquidatori
 prof. avv. Beniamino Caravita di Toritto

TX16AAA11360 (A pagamento).

AUTOMOBILE CLUB CATANIA

Convocazione di assemblea

È indetta l'Assemblea dei Soci dell'Automobile Club Catania che avrà luogo presso la sede dell'Ente, in Via Sabotino 3 Catania, in I convocazione il 19 Dicembre 2016 alle ore 9.00 ed, occorrendo, in II convocazione giorno 20 Dicembre 2016 alle ore 14.00, con il seguente Ordine del Giorno:

1) Elezione del Consiglio Direttivo e del Collegio dei Revisori dei Conti per il quadriennio 2016-2020

Il seggio elettorale resterà aperto ai fini delle votazioni, per 4 ore.

Il direttore
 dott. Carlo Sorbello

TX16AAA11410 (A pagamento).

IMBALLPLAST S.P.A.

Sede sociale: via Pazzigno n. 55 - Napoli
 Capitale sociale: Euro 2.580.000,00 interamente versato
 Registro delle imprese: 00277090635
 R.E.A.: Napoli 197159
 Codice Fiscale: 00277090635

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori Azionisti sono convocati in assemblea straordinaria presso la sede sociale della SEDA ITALY S.p.A. in Arzano (NA) al C.so S. D'Amato n. 84 per il giorno 21.12.2016, alle ore 10,00 con il seguente,

Ordine del giorno

- Aumento del capitale sociale da attuarsi mediante conferimento del ramo di azienda plastica da parte della consociata SEDA CONE S.p.A. con esclusione del diritto di opzione ai sensi dell'art. 2441 c. 4 C.C.: deliberazioni inerenti e conseguenti anche in ordine alla entità del capitale di aumento e dello eventuale sovrapprezzo e modifiche statutarie conseguenti.



Deposito delle azioni a norma di legge e di statuto presso le casse sociali.

La documentazione prevista dall'art. 2441 comma 6 C.C. è a disposizione dei Soci che ne facciano richiesta presso la sede legale come previsto dal citato articolo.

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. Antonio D'Amato

TX16AAA11432 (A pagamento).

PILA S.P.A.

Gruppo Finaosta S.p.A. (art. 2497 bis C.C.)

Sede: Gressan - 11020

Capitale sociale: euro 8.993.497,50 sottoscritto e versato

Registro delle imprese: Aosta n. 00035130079

Codice Fiscale: 00035130079

Convocazione di assemblea

Gli Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso gli uffici amministrativi in Aosta, strada Pont Suaz n. 4, il giorno 23 dicembre 2016 alle ore quattordici e trenta in prima convocazione, ed, occorrendo, in seconda convocazione il giorno 28 dicembre 2016, stessi luogo ed ora, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

1. deliberazioni di cui all'articolo 2364 punto 1) del Codice Civile;

2. nomina del soggetto al quale demandare la revisione legale dei conti.

Deposito delle azioni presso gli uffici amministrativi della società ovvero presso Intesa San Paolo, Banca di Credito Cooperativo Valdostana.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Davide Vuillermoz Curiat

TX16AAA11437 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

IMMOBILCASA S.R.L.

Pubblicazione ai sensi dell'articolo 7, D.Lgs n. 108/2008 - Fusione transfrontaliera per incorporazione di Workhouse S.A. in Immobilcasa S.r.l.

Società partecipanti alla fusione transfrontaliera:

Immobilcasa S.r.l. («Società incorporante»), società a responsabilità limitata, costituita e regolata secondo la legge italiana, con sede sociale in Roma - Via Maffio Maffii n. 9, iscritta al registro delle imprese della C.C.I.A.A. di Roma, C.F. e P.IVA n. 07567221002;

Workhouse S.A. («Società incorporanda»), société anonyme, costituita e regolata secondo la legge lussemburghese, con sede sociale in Lussemburgo, 45-47 Route d'Arton, iscritta al registro delle Società del Lussemburgo al n. B85286.

Modalità di esercizio dei diritti da parte dei creditori e dei soci di minoranza nonché le modalità con cui si possono ottenere gratuitamente tali informazioni dalla società:

In relazione all'operazione di fusione transfrontaliera di Workhouse S.A. in Immobilcasa S.r.l.:

I creditori della Società incorporanda possono esercitare i diritti previsti ai sensi della legislazione lussemburghese secondo le modalità ivi indicate, ed, al contempo, gli stessi creditori possono ottenere le informazioni sull'esercizio dei propri diritti rivolgendosi direttamente presso la sede sociale di Lussemburgo.

I creditori della Società incorporante possono esercitare i diritti previsti dall'art. 2503, codice civile, secondo le modalità indicate in tale norma, ed, al contempo, gli stessi creditori possono ottenere le informazioni sull'esercizio dei propri diritti rivolgendosi direttamente presso la sede sociale di Roma. Non risultano soci di minoranza della Società incorporanda, essendo quest'ultima interamente posseduta dalla Società incorporante.

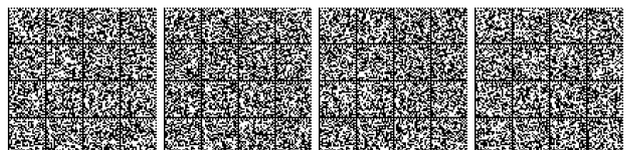
L'amministratore unico della Società
incorporante Immobilcasa Srl
Armando Cecchini

TV16AAB11320 (A pagamento).

CHEBANCA! S.P.A.

Avviso di cessione di crediti ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385 e informativa ai sensi dell'art. 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196

CheBanca! S.p.A., una banca costituita ed operante con la forma di società per azioni con unico socio, con sede legale in Viale Bodio 37, Palazzo 4, 20158 Milano, Italia, p. IVA 10359360152 (la «Società»), comunica che in forza di un atto di riacquisto stipulato in data 24 novembre 2016 (l'Atto di Riacquisto) ha riacquistato *pro soluto* e in blocco ai sensi dell'art. 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385 da Mediobanca Covered Bond S.r.l., una società a responsabilità limitata una società a responsabilità limitata costituita ai sensi dell'art. 7-bis della legge 30 aprile 1999, n. 130, con sede legale in Galleria Del Corso, n. 2, Milano, Italia, p. IVA n. 03915310969 (il «Cedente») - con efficacia a partire dal 1° dicembre 2016 - tutti i crediti per capitale, interessi, spese, penali, indennizzi e risarcimenti, nonché ogni altro credito, garanzia e diritto accessorio ad essi connesso derivanti da contratti di mutuo ipotecario residenziale (di seguito, collettivamente, i Contratti) stipulati da CheBanca! nell'ambito della pro-



pria attività e che la stessa aveva precedentemente ceduto a Mediobanca Covered Bond S.r.l. nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti realizzata dalle stesse nel dicembre 2011 (collettivamente, i Crediti).

Tali Crediti presentano alla data del 31 ottobre 2016 le seguenti caratteristiche:

1. crediti originati da CheBanca! S.p.A. e successivamente ceduti in blocco a Mediobanca Covered Bond S.r.l., ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 7-bis e 4 della legge 30 aprile 1999, n. 130 e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, per effetto del contratto di cessione stipulato in data 30 novembre 2011 tra CheBanca! S.p.A. in qualità di cedente e Mediobanca Covered Bond S.r.l. in qualità di cessionario, come risultante dall'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 141 del 6 dicembre 2011;

2. crediti in relazione ai quali l'ultimo canone presenti una scadenza compresa tra 5 ottobre 2016 (incluso) e il 1° luglio 2051 (incluso);

3. crediti in relazione ai quali l'importo erogato a favore del debitore è compreso tra Euro 23.000 ed Euro 500.000;

4. crediti in relazione ai quali la data di erogazione è compresa tra il 9 dicembre 1999 (incluso) e il 12 giugno 2015 (incluso);

5. crediti derivanti da contratti di mutuo ipotecario residenziale;

6. crediti relativi a debitori ai quali sia stata inviata una lettera da CheBanca! S.p.A. in nome e per conto di Mediobanca Covered Bond S.r.l. datata 31 ottobre 2016 avente come oggetto «Comunicazione relativa alla posizione debitoria al 31 ottobre 2016» con la quale viene confermata la relativa esposizione debitoria alla data del 31 ottobre 2016 oppure crediti che presentavano al 31 ottobre 2016 almeno due rate totalmente impagate oppure crediti che al 31 ottobre 2016 presentavano sull'immobile a garanzia richiesta di pignoramento da terzi e procedura esecutiva immobiliare pendente (avviso cautelare ex art. 498 codice di procedura civile).

Ai sensi di legge si intendono riacquistati dalla Società, unitamente ai Crediti oggetto di riacquisto, tutti gli altri diritti derivanti dai Contratti, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa che assiste il portafoglio di Crediti, senza necessità di alcuna ulteriore formalità o annotazione.

In virtù dell'Atto di Riacquisto la Società ha riacquistato la titolarità dei Crediti, e per l'effetto i debitori ceduti e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa sono legittimati a pagare alla Società ogni somma dovuta in relazione ai Crediti.

Il riacquisto dei Crediti ha comportato necessariamente il ritrasferimento 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 tratta-

mento (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'art. 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 - 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'art. 13 del Codice Privacy e del citato Provvedimento, la Società - in nome e per conto proprio nonché di Mediobanca Covered Bond S.r.l. nella sua qualità di Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito riacquistato saranno trattati esclusivamente nell'ambito della ordinaria attività dei Titolari del trattamento e secondo le finalità legate al perseguimento dell'operazione sopra descritta da parte 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).

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:

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

2) espletamento dei servizi di cassa e di pagamento;

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

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

5) effettuazione di analisi statistiche aggregate e di conseguenza anonime relative al portafoglio di crediti riacquistato.

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. 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 ai Titolari del trattamento indicati nella presente informativa ai sopraddetti indirizzi.

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.

I dati che riguardano l'interessato sono aggiornati periodicamente con informazioni acquisite nel corso del rapporto (ad esempio andamento dei pagamenti, esposizione debitoria residuale, stato del rapporto).

La Società informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui all'art. 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali in base al quale è possibile:

ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali, anche se non ancora registrati e la loro comunicazione in forma intelligibile;

ottenere l'indicazione dell'origine dei dati, della logica (in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici), delle finalità e delle modalità su cui si basa il trattamento;

ottenere l'indicazione dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati sono comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di Responsabili o Incaricati;

ottenere l'aggiornamento, la rettificazione, l'integrazione dei dati nonché la cancellazione, la trasformazione in forma anonima ed il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati;

opporsi in tutto od in parte, per motivi legittimi, al trattamento dei dati personali, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta ed a tutti gli altri trattamenti per fini di informazione commerciale o per il compimento di ricerche di mercato.

Per l'esercizio dei diritti di cui sopra, nonché per ogni informazione relativa al presente avviso ciascun Interessato potrà rivolgersi a CheBanca! S.p.A. presso la sede legale.

CheBanca! S.p.A. - Il direttore generale
Roberto Ferrari

TV16AAB11359 (A pagamento).

BANCO DI LUCCA E DEL TIRRENO S.P.A.

*Gruppo Bancario Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A.
Iscritta all'Albo delle Banche n.01880620461*

Sede legale: viale Marti 443 - Lucca

Capitale sociale: euro 21.022.266,72 interamente versato

Registro delle imprese: Lucca n.01880620461

Codice Fiscale: 01880620461

Partita IVA: 01880620461

ITALCREDI S.P.A.

*Intermediario finanziario iscritto al n. 40 dell'Albo di cui all'art. 106 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993 n. 385
Appartenente al Gruppo Bancario della Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A., sottoposta a direzione e coordinamento della Capogruppo Cassa di Risparmio di Ravenna S.p.A.*

Sede legale: corso Buenos Aires 79 - Milano

Capitale sociale: euro 5.000.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Milano n. 05085150158

Codice Fiscale: 05085150158

Partita IVA: 05085150158

Avviso di cessione di crediti pro soluto

Ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n° 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia) ed informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n° 196 (codice in materia di protezione dei dati personali).

Il Banco di Lucca e del Tirreno S.p.A. (cessionaria) comunica che, in forza di un contratto di cessione pro soluto a titolo oneroso di crediti "individuabili in blocco" perfezionato con data certa in data 24 novembre 2016, ha acquistato dalla società Italcredi spa (cedente) un portafoglio di crediti pecuniari derivanti dai finanziamenti perfezionati (intendendosi per tali quelli nei quali i clienti hanno già incassato la somma erogata) dal Cedente entro il 30/09/2016, aventi alla data del 31/10/2016, congiuntamente, le seguenti caratteristiche:

a) la cui prima rata di ammortamento scada entro il 31/10/2016 (incluso) e sia regolarmente pagata;

b) la cui ultima rata di ammortamento scada non prima del 31/12/2018 (incluso);

c) che siano stati notificati alle ATC ovvero la cessione o la delegazione sia divenuta efficace ed opponibile nei confronti delle ATC medesime;

d) salvo quanto indicato nelle lettera a), che siano in regolare ammortamento, ovvero che non presentino più di: (a) numero 2 (due), ove il datore di lavoro sia un soggetto privato, ovvero (b) numero 3 (tre), ove il datore di lavoro sia un soggetto pubblico o para-pubblico, rate mensili, anche non consecutive, scadute e non pagate e/o pagate parzialmente;

e) che non siano "Crediti Sinistrati" ovvero che non sia già stata attivata la procedura per escutere la garanzia della polizza assicurativa, propria delle operazioni di cessione del quinto dello stipendio o della pensione;

f) che non siano stati pattuiti piani di rimborso, ovvero sospensione dei pagamenti, ovvero che non siano stati effettuati rimborsi anticipati di capitale;



g) che siano assistiti dalla garanzia di una polizza a copertura del rischio di premorienza e/o di una polizza a copertura del rischio di perdita dell'impiego di una delle seguenti imprese di assicurazione: AXA France, Cardif Assurances Risques Divers S.A., Ergo Previdenza S.p.A., HDI Assicurazioni S.p.A., Metlife Europe Limited d.a.c., Net Insurance Life S.p.A., Net Insurance S.p.A., Società Cattolica di Assicurazione - Società Coop. r. l., Vittoria Assicurazioni S.p.A., Crediti Life AG, Aviva Life Spa, Aviva Italia Spa, Gaiil Insurance - All Risks srl;

h) rispetto ai quali non siano pervenuti reclami.

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

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

Informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 196/2003.

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

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

- alla gestione degli aspetti amministrativi, contabili, fiscali, legali strettamente necessari per l'esecuzione del contratto

- all'adempimento degli obblighi derivanti dal contratto, da leggi, regolamenti nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi giudiziari, di vigilanza e controllo.

I dati potranno esse comunicati anche a:

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

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

I dati non sono oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento dei dati, oltre alla società cedente, è quale società cessionaria Banco di Lucca e del Tirreno S.p.A., con sede in Lucca Viale Marti n.443, alla quale i debitori ceduti ed i loro eventuali garanti potranno rivolgersi per esercitare i diritti riconosciuti loro dall'articolo 7 del Decreto Legislativo 193/2003 (correzioni, cancellazione, integrazione, opposizione).

Lucca, 24 novembre 2016

Banco di Lucca e del Tirreno S.P.A. -
Il direttore generale
Fabio Frilli

TX16AAB11373 (A pagamento).

DB COVERED BOND S.R.L.

Sede sociale: via V. Alfieri n. 1 - Conegliano (TV)

Capitale sociale: Euro 10.000,00

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04497970261

Codice Fiscale: 04497970261

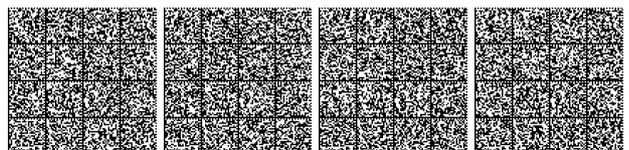
Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la Legge 130), dell'articolo 58 del decreto legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il T.U. Bancario) e dell'articolo 13 del decreto legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (il Codice in materia di Protezione dei dati Personali)

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte II n. 76 del 30-06-2012 DB Covered Bond S.r.l. (DB Covered Bond) comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 22 giugno 2012 ha acquistato pro soluto da DEUTSCHE BANK S.p.A. (il Cedente) un primo portafoglio di crediti derivanti da mutui ipotecari aventi le caratteristiche di cui all'articolo 2, comma 1, lett. a) del Decreto del Ministro dell'economia e delle finanze n. 310 del 14 dicembre 2006 (il Decreto MEF) (i Crediti).

Si comunica inoltre che, in data 24 novembre 2016, DB Covered Bond ha acquistato pro soluto dal Cedente un ulteriore portafoglio di Crediti che alle ore 00:01 del 1 novembre 2016 rispettavano i seguenti criteri:

CRITERI GENERALI

1. mutui classificati come mutui fondiari o mutui ipotecari;
2. finanziamenti garantiti da immobili di tipo residenziale per i quali il rapporto tra l'ammontare erogato ed il valore dell'immobile sul quale e' stata concessa la garanzia ipotecaria, entrambi determinati in riferimento alla data di stipula, è pari o inferiore all'80%;
3. mutui i cui debitori principali siano una o più persone fisiche (SAE 600/614/615), con almeno una di esse residente in Italia alla data di erogazione;



4. mutui interamente erogati, anche non in unica soluzione, ovvero mutui derivanti dal frazionamento in quote di un precedente finanziamento, per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

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

6. mutui che abbiano almeno una rata scaduta e pagata;

7. mutui che siano regolati dal diritto italiano;

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

9. mutui garantiti da ipoteca di primo grado economico, intendendosi per tale:

i. un'ipoteca di primo grado legale; ovvero

ii. un'ipoteca di grado legale successivo al primo nel caso in cui:

a. sia stato prestato il consenso scritto alla cancellazione delle ipoteche di grado legale precedente; ovvero

b. le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado legale precedente siano state integralmente soddisfatte;

10. mutui assistiti da ipoteca di primo grado economico su immobili già ultimati (non in fase di costruzione);

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

11. mutui che siano stati concessi a enti pubblici, consorzi pubblici o enti ecclesiastici;

12. mutui classificati alla data di stipula come crediti agrari o pescherecci ai sensi degli articoli 43, 44 e 45 del decreto legislativo n. 385 del 1 settembre 1993;

13. mutui che siano stati stipulati con erogazione ai sensi di qualsiasi legge (anche regionale) o normativa che preveda contributi o agevolazioni in conto capitale e/o interessi (cosiddetti mutui agevolati e convenzionati); e

14. mutui erogati in tutto o in parte con fondi di terzi (intendendosi per terzi anche eventuali enti agevolanti).

CRITERI SPECIFICI

1. finanziamenti garantiti da immobili di tipo residenziale per i quali il rapporto tra il debito residuo in linea capitale del mutuo alla Data di Valutazione ed il valore dell'immobile sul quale è stata concessa la garanzia ipotecaria, è pari o inferiore all'80%;

2. mutui originariamente intermediati mediante:

a. sportelli BancoPosta ed erogati nel periodo compreso tra il 01 Gennaio 2015 (incluso) ed il 31 Dicembre 2015 (incluso); ovvero

b. filiali Deutsche Bank S.p.A., anche per il tramite di "MutuiOnLine", "Mutui.it" e "MutuiSupermarket", ed erogati nel periodo compreso tra il 01 Gennaio 2015 (incluso) ed il 31 Dicembre 2015 (incluso); ovvero

c. filiali Deutsche Bank Easy ed erogati nel periodo compreso tra il 01 Gennaio 2015 (incluso) ed il 31 Dicembre 2015 (incluso); ovvero

d. agenti in attività finanziaria Deutsche Bank Easy ed erogati nel periodo compreso tra il 01 Gennaio 2015 (incluso) ed il 31 Dicembre 2015 (incluso); ovvero

e. promotori finanziari Finanza e Futuro ed erogati nel periodo compreso tra il 01 Gennaio 2015 (incluso) ed il 31 Dicembre 2015 (incluso);

3. mutui per i quali il relativo ammontare era stato interamente erogato dal Cedente;

4. mutui il cui relativo contratto recava, nell'ambito delle condizioni generali, i riferimenti a "Mutuo Banco Posta" ovvero "Mutuo Pratico";

5. mutui erogati a persone fisiche che, in accordo con i criteri di classificazione di Banca d'Italia definiti dalla Circolare n. 140 dell'11 febbraio 1991, così come modificata il 7 Agosto 1998, rientrano nella categoria SAE 600 ("Famiglie consumatrici") (tale categoria include un individuo o un gruppo di individui la cui funzione principale consiste nel consumare e quindi, in particolare, gli operai, gli impiegati, i lavoratori dipendenti, i pensionati, i redditieri, i beneficiari di altri trasferimenti e in genere tutti coloro che non possono essere considerati imprenditori o anche piccoli imprenditori), nella categoria SAE 614 ("Artigiani") (tale categoria include le persone che svolgono attività artigianali ai sensi della Legge 443/85) e nella categoria SAE 615 ("Altre Famiglie Produttrici") (tale categoria include le famiglie che svolgono attività diverse dalle attività artigianali, compresi gli ausiliari finanziari senza dipendenti);

6. mutui con piano di ammortamento "alla francese", per tale intendendosi il metodo di ammortamento progressivo per cui ciascuna rata, così come determinata in relazione al fixing del relativo tasso, è costante, fino al successivo fixing del tasso; ovvero mutui con piano di ammortamento estendibile (c.d. "Rata Costante") la cui data di scadenza legale sia successiva al 30 Novembre 2017;

7. mutui in relazione ai quali tutte le rate scadute alla Data di Valutazione (inclusa) risultavano pagate;

8. mutui il cui pagamento delle relative rate è su base mensile;

9. mutui con scadenza rata il ventisettesimo giorno di ciascun mese;

10. mutui per i quali sia stato concordato un tasso di interesse:

f. fisso, ovvero

g. variabile il cui parametro di indicizzazione è l'Euribor a 3 mesi, ovvero

h. misto

i. in regime a tasso fisso, ovvero

ii. in regime a tasso variabile il cui parametro di indicizzazione è l'Euribor 3mesi.

(Ai fini del presente punto, per "mutui a tasso misto" si intendono quei mutui che attribuiscono al mutuatario l'opzione di modificare il parametro relativo al calcolo degli interessi, anche più volte durante la durata residua del finanziamento, da una modalità a tasso fisso ad una modalità a tasso variabile parametrizzato all'Euribor, o viceversa).



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

1. mutui erogati per un ammontare superiore a Euro 999.999;
2. mutui classificati come “crediti in sofferenza” o “crediti ristrutturati” ai sensi delle istruzioni di Vigilanza della Banca d'Italia;
3. mutui che sono stati oggetto di accollo
4. mutui che, alla data del 01 settembre 2016, risultavano essere in “pre-ammortamento”, ossia mutui le cui rate in corso di maturazione, al 01 settembre 2016, erano interamente ed unicamente costituite da soli interessi
5. mutui la cui data di scadenza legale sia antecedente al 01 Dicembre 2017;
6. mutui che sono stati erogati a dipendenti del gruppo Deutsche Bank S.p.A., ovvero, in caso di co-intestazioni, almeno uno dei mutuatari è un dipendente del gruppo Deutsche Bank S.p.A.;
7. mutui che presentino uno spread inferiore o pari allo 0,25%;
8. mutui “con CAP”, ossia mutui inizialmente a tasso variabile e per i quali sia previsto un limite massimo al tasso di interesse di volta in volta applicabile indipendentemente dall'indice di riferimento, ai sensi di accordi contrattuali vigenti alla Data di Stipula ma con applicabilità a partire da una data successiva alla Data di Stipula;
9. mutui che, al 30 settembre 2016, fossero oggetto di sospensione dei pagamenti ai sensi dell'accordo stipulato il 18 dicembre 2009 tra l'Associazione Bancaria Italiana e le principali associazioni dei consumatori (il “Piano Famiglie”), del Decreto Legge del 28 aprile 2009 n. 39 convertito nella Legge del 24 giugno 2009 n.77 (il “Decreto Abruzzo”) e/o di qualsiasi altra legge o regolamento applicabile, ovvero ai sensi di ogni altro provvedimento normativo che consenta di richiedere ed ottenere la sospensione totale o parziale dei pagamenti;
10. mutui in relazione ai quali il relativo debitore abbia avuto accesso alle iniziative governative definite come “Tremonti 1” ovvero “Tremonti 2” (Decreto Legge n. 93 del 27 maggio 2008);
11. Sono altresì escluse dalla cessione, le pratiche contraddistinte dal seguente “numero Partita”:

000692266344000 000692274567000 000692278525000
000692280971000
000692252790000 000692247171000 000692254516000
000692245079000
000692246134000 000692247112000 000692258783000
000692259528000
000692232852000 000692237420000 000692238170000
000692239376000
000692239799000 000692240527000 000692241441000
000692241996000
000692243918000 000692244374000 000692245236000
000692245988000
000692246214000 000692247319000 000692247516000
000692247862000

000692248451000 000692249074000 000692249779000
000692250606000
000692252021000 000692253148000 000692253734000
000692254121000
000692254143000 000692254164000 000692254181000
000692254604000
000692255747000 000692255833000 000692256076000
000692256292000
000692256711000 000692256820000 000692256954000
000692257074000
000692257910000 000692258780000 000692259047000
000692260490000
000692260857000 000692260900000 000692261118000
000692262334000
000692262467000 000692263059000 000692263381000
000692263775000
000692263805000 000692264185000 000692264734000
000692266208000
000692266436000 000692238897000 000692241043000
000692244486000
000692247117000 000692247939000 000692249328000
000692249898000
000692250907000 000692251554000 000692252127000
000692252611000
000692254019000.

L'elenco dei crediti acquistati pro soluto da DB Covered Bond (individuati sulla base del rispettivo codice identificativo pratica) che, alla Data di Valutazione, rispettavano i criteri cumulativi sopra elencati, è disponibile presso il sito internet www.db.com/italia, le filiali Deutsche Bank ed i punti vendita Deutsche Bank Easy.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a DB Covered Bond, senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti, ivi inclusa qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti, comprese le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in relazione ai Crediti.

DB Covered Bond ha conferito incarico alla Cedente, ai sensi della Legge 130, affinché in nome e per conto di DB Covered Bond, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti (i Debitori Ceduti) e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai Debitori Ceduti.

I debitori ceduti, i datori di lavoro e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Deutsche Bank S.p.A., Piazza del Calendario 3, 20126 Milano.



Ai sensi dell'Articolo 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, DB Covered Bond informa i Debitori Ceduti che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione, già di titolarità del Cedente e derivanti dai contratti sottostanti di cui i Debitori Ceduti sono parte, ha comportato necessariamente la comunicazione a DB Covered Bond dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori Ceduti (i Dati Personali). In virtù della predetta comunicazione, DB Covered Bond è divenuta, pertanto, titolare del trattamento dei Dati Personali ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi dell'art. 13 del predetto Codice in materia di Protezione dei dati Personali.

DB Covered Bond informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento del proprio oggetto sociale e, in particolare:

- per finalità inerenti alla realizzazione di un'operazione di emissione da parte di Deutsche Bank S.p.A. di obbligazioni bancarie garantite nella forma di programma ai sensi dell'art. 7-bis della Legge 130;
- 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. amministrazione, gestione contabile degli incassi, eventuale recupero dei crediti oggetto di cessione, 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).

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

I Dati Personali potranno essere comunicati da DB Covered Bond, in Italia e/o in paesi dell'Unione Europea, ai seguenti soggetti e/o categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

- (a) al/ai responsabile/i del trattamento, ove designato/i e ai suoi incaricati, nonché agli altri soggetti incaricati della gestione, riscossione e del recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;
- (b) ai soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l'espletamento dei relativi servizi;
- (c) ai fornitori di servizi, consulenti, revisori contabili ed agli altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi di DB Covered Bond per la consulenza da essi prestata;
- (d) alle autorità di vigilanza di DB Covered Bond e del Cedente e/o alle autorità fiscali in ottemperanza ad obblighi di legge;
- (e) ai soggetti incaricati di effettuare analisi relative al portafoglio di crediti ceduto;
- (f) a società del Gruppo Deutsche Bank;
- (g) a soggetti terzi ai quali i crediti ceduti dovessero essere ulteriormente ceduti da parte di DB Covered Bond.

I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento è DB Covered Bond S.r.l., con sede in Conegliano (TV), Via V. Alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV).

DB Covered Bond informa, altresì, che i Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono esercitare i diritti di cui all'articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e che, pertanto, gli stessi hanno il diritto, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, di chiedere e di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettifica nonch , qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

I Debitori Ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonch  di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono rivolgersi a Deutsche Bank S.p.A. ed a Securitisation Services S.p.A., in qualit  di responsabili del trattamento nominati da DB Covered Bond, mediante comunicazione scritta da inviarsi, anche via fax, ai seguenti recapiti:

Deutsche Bank S.p.A., Piazza del Calendario 3, 20126 Milano, Tel n. +39 02 4024 1

Securitisation Services S.p.A., via V. Alfieri 1, 31015 Conegliano (TV), Fax n. +39 0438 360 962

Conegliano (TV), 24 novembre 2016

DB Covered Bond S.r.l. - Il Consigliere
Paolo Gabriele

TX16AAB11382 (A pagamento).

ELECTRIC SYSTEM S.R.L.

SUN TECHNOLOGY D.O.O.

Fusione transfrontaliera per incorporazione di Electric System s.r.l. in Sun Technology d.o.o. - Pubblicazione ai sensi dell'articolo 7, D.Lgs. n. 108/2008

Societ  partecipanti alla fusione transfrontaliera

- Sun Technology d.o.o. ("Societ  Incorporante"), societ  a responsabilit  limitata, costituita e regolata secondo la legge croata, con sede legale in Umag, Augustine Vivode 22, iscritta al tribunale di Pisino a n. MBS: 130061911.

- Electric System srl ("Societ  Incorporanda"), societ  per azioni, costituita e regolata secondo la legge italiana, con sede sociale in via Bucoliche n. 18, Borgo Virgilio (MN) Italia, e iscrizione al registro delle imprese di Mantova n. 02037130206.

Modalit  di esercizio dei diritti da parte dei creditori e dei soci di minoranza nonch  le modalit  con cui si possono ottenere gratuitamente tali informazioni dalla societ  in relazione all'operazione di fusione transfrontaliera di Electric System srl in Sun Technology d.o.o.:

- I creditori della Societ  Incorporanda possono esercitare i diritti previsti dall'articolo 2503 c.c., ed, al contempo, possono ottenere le informazioni sull'esercizio dei propri diritti



rivolgendosi direttamente presso la sede sociale di via Bucoliche 18 Borgo Virgilio (MN). Non risultano soci di minoranza della Società Incorporanda, essendo quest'ultima a socio unico.

- I creditori della Società Incorporante possono esercitare i diritti previsti ai sensi dello statuto societario ed, al contempo, possono ottenere le informazioni sull'esercizio dei propri diritti rivolgendosi direttamente presso la sede sociale di Umag, Augustine Vivode 22. Non risultano soci di minoranza della Società Incorporante, essendo quest'ultima a socio unico.

Electric System srl - L'amministratore unico
Marco Properzi

TX16AAB11395 (A pagamento).

**CARS ALLIANCE AUTO
LOANS ITALY 2015 S.R.L.**

Iscritta al n. 35191.6 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del provvedimento della Banca d'Italia del 1° ottobre 2014
Sede legale: via Alessandro Pestalozza n. 12/14 - 20131
Milano - Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Milano n. 08831670966
Codice Fiscale: 08831670966

**RCI BANQUE S.A.
Filiale Italiana**

Sede legale: via Tiburtina 1159 - 00156 Roma - Italia
Registro delle imprese: Roma n. 05574741004
Codice Fiscale: 05574741004

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

Cars Alliance Auto Loans Italy 2015 S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 13 luglio 2015 tra il Cessionario e RCI Banque S.A., Succursale Italiana (il "Cedente" o "RCI") e della successiva proposta di acquisto inviata da RCI ed accettata da parte del Cessionario in data 25.11.2016 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato dal Cedente, con effetto dalla data di cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio addizionale nascenti da finanziamenti finalizzati all'acquisto di autoveicoli originati dal Cedente.

Tali crediti, individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, sono stati selezionati tra quelli derivanti dai finanziamenti finalizzati all'acquisto di autoveicoli di cui sopra che soddisfano al 10.11.2016 (la "Data di Valu-

tazione") i criteri qui di seguito riportati e meglio identificati analiticamente negli allegati al contratto di cessione di crediti di cui sopra (complessivamente i "Crediti"):

1. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine ascendente, dal 10/05/2011 al 30/10/2014 inclusi;

2. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine ascendente, dal 31/10/2014 al 06/12/2015 inclusi, ad eccezione dei "Finanziamenti Balloon" (così come individuati nell'Accordo sulle Definizioni);

3. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine ascendente, dal 07/12/2015 al 21/03/2016 inclusi, derivanti da autoveicoli nuovi, con sistema di pagamento tramite RID, ad eccezione dei "Finanziamenti Balloon" (così come individuati nell'Accordo sulle Definizioni), concessi a Clienti, persone fisiche, residenti nelle regioni del centro Italia.

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

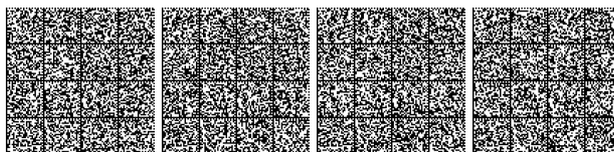
I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: RCI Banque S.A., Succursale Italiana, Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma.

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

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato RCI Banque S.A., Succursale Italiana, con sede legale in Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer") e, di conseguenza, ulteriore "Titolare autonomo" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

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

In particolare, il Cessionario ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Per lo svolgimento di alcune attività poste a suo carico in qualità di



Servicer, lo stesso Servicer, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione, ha nominato Zenith Service S.p.A., con unità amministrativa locale in Via Alessandro Pestalozza n. 12/14, 20131 – Milano, quale master servicer (il "Master Servicer"), e, pertanto, il Master Servicer è stato nominato "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

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

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

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile RCI Banque S.A., Succursale Italiana, come sotto indicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati personali del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali.

I diritti previsti all'articolo 7 della Legge Privacy potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, RCI Banque S.A., Succursale Italiana, con sede legale in Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, all'attenzione del dott. Massimo Morello.

Milano, 28 novembre 2016

Cars Alliance Auto Loans Italy 2015 S.r.l. -
L'amministratore unico
avv. Francesca Romana Amato

TX16AAB11417 (A pagamento).

COMUNITÀ MONTANA DELL'ANIENE Città metropolitana di Roma Capitale

*Parziale estinzione anticipata prestito obbligazionario
"Bullet" ISIN IT0004246176*

L'Amministrazione intende procedere entro il 31/12/2016 a parziale estinzione anticipata del prestito obbligazionario 2007-2027 – Emissione Bullet a tasso variabile codice ISIN IT 0004246176 (Euro 2.570.000,00) per la somma di € 1.021.009,60, con procedura che avverrà nel rispetto della normativa vigente.

Il responsabile servizio finanziario
dott.ssa Anna Maria Santoni

TX16AAB11438 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI VICENZA

Atto di citazione

Le attrici Bianchin Romana C.F. BNCRMN66A45L736V e Bianchin Claudia C.F. BNCCLD63D44L424S, rappresentate e difese dall'avv. G. Padovan e domiciliata presso lo studio dello stesso in Bassano del Grappa (VI), Via Mure del Bastion n. 38 citano in proprio e/o gli eredi legittimi degli intestatari catastali Bianchin Livia fu Romano, Bianchin Nazzareno fu Romano, Bianchin Romano fu Romano, Cusinato Leonice fu Pietro, Cusinato Mario fu Pietro, Cusinato Orlando fu Pietro a comparire avanti il Tribunale di Vicenza per l'udienza del giorno 11 luglio 2017 ore di rito con l'invito a costituirsi nelle forme e termini di cui agli articoli 166 c.p.c. pena le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c. per sentir dichiarare che le attrici hanno usucapito l'esclusiva proprietà del seguente bene immobile: in Comune di Solagna - N.C.E.U. foglio n. 12 m.n. 331 - 711 - 334 - 335.

La notifica per pubblici proclami è stata autorizzata dal Presidente del Tribunale di Vicenza con decreto in data 6 ottobre 2016 depositato in data 7 ottobre 2016.

Bassano del Grappa, 15 novembre 2016

Avv. Giuseppe Padovan

TU16ABA11275 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRIESTE

Estratto notificazione per pubblici proclami - Ricorso ex art. 481 c.c. - R.V.G. n. 2435/2016 - Successione Gianna Nichea

In morte di Gianna Nichea (figlia di Federico Nichea n. Pola il 20.2.1903 e Elda Bacichi n. Trieste il 8.9.1909) nata a Trieste l'11.10.1936 ed ivi deceduta intestata in data 31.7.2014, con ricorso ex 481 c.c. Nedda Scarpiello e Mariagrazia Menon, entrambe con l'avv. Gabriella Berti - gabriella.berti@pectriesteavvocati.it eredi accettanti in esito ad actio interrogatoria nella procedura per eredità giacente iscritta sub. R.V.G. 1914/2016 Trib. Trieste, chiedono la fissazione di un termine entro il quale altri eredi nonché loro eventuali discendenti chiamati a succedere all'eredità in morte di Gianna Nichea, venga ordinato di dichiarare se accettano o rinunciano all'eredità loro devoluta per legge. In considerazione delle difficoltà per l'assenza di certificazione anagrafiche a reperire eventuali soggetti aventi diritto, si chiede la notifica ai sensi e per gli effetti dell'art. 150 c.p.c. Trieste 22.7.2016 avv. Gabriella Berti. Trib di Trieste il Giudice dott.ssa Pacilio, letto il ricorso, ritenuto doversi fissare



udienza per la comparizione delle parti e di riservare all'esito dell'udienza, verificata la regolarità del contraddittorio, la fissazione dei termini per l'accettazione di eredità, fissa udienza al 18 gennaio 2017 ore 10 Trieste 1.8 - 14.11.2016. Visto il P.M. esprime parere favorevole in data 19.9.2016. Visto cron. 5286/2016 R.G.n. 2571/2016 il Presidente del Tribunale autorizza la notifica ai sensi dell'art. 150 c.p.c. dd. 5 ottobre 2016

Trieste 25 novembre 2016

avv. Gabriella Berti

TX16ABA11350 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VELLETRI

Estratto ordinanza di affrancazione

Il Tribunale di Velletri, nella causa iscritta al n. RG 7927/2014 da Il Cedro Srl [cf 07111641002] in plrpt Genari Mario, rappresentato e difeso dall'Avv. Corazza Giancarlo [cf CRZGCR43P03L483A] nei confronti di Cortesi Carlo [cf CRTCL25P26L117M] e Cortesi Guiscardo [cf CRTGDU09E08L117G], ha pronunciato ordinanza in data 14/10/2015 disponendo a favore della società ricorrente l'affrancazione del fondo sito in Grottaferrata, Via XXIV Maggio n. 118, distinto al Catasto Terreni di detto Comune al Fig. 4, Part. 408, Categoria vigneto; consistenza di mq 26,10; RD 74,14 RA €20,89. Dispone la trascrizione e la voltura dell'ordinanza con autorizzazione alla notifica per pubblici proclami ex art. 150 cpc ai resistenti.

avv. Giancarlo Corazza

TX16ABA11351 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

Estratto atto di citazione per usucapione

L'avv. Adriano Blasi, rappresentante di Ragnucci Adua, residente in 61046 Piobbico (PU) via d'Urbana n. 1, elettivamente domiciliato presso il suo studio in Cagli (PU), via De Gasperi n. 4, cita: i legittimi eredi della sig.ra Bonatti Florida, allo stato sconosciuti ed irreperibili, a comparire avanti al Tribunale di Urbino all'udienza del 31/03/2017, ore di rito, per sentir dichiarare l'avvenuta usucapione da parte dell'attore per possesso pacifico, pubblico ed ininterrotto, ultraventennale, del seguente bene immobile: unità immobiliare descritta al foglio n. 25 del Catasto Fabbricati del Comune di Piobbico, distinto alla particella 134, sub. 3, categoria C/2, classe 2, const. 7mq, R.C. € 10.12.

Cagli-Urbino, li 15/11/2016

avv. Adriano Blasi

TX16ABA11354 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Estratto di ricorso per procedimento sommario di cognizione ex art. 702 bis c.p.c. per usucapione

In data 06/10/2016, il Presidente del Tribunale di Treviso, a seguito dell'istanza degli Avv.ti Giuseppe Muzzupappa e Mauro Toffoletto, difensori e domiciliatari della Sig.ra Bonat Celestina (C.F. BNTCST49P46C640S), nata a Chions (PN), il 06/09/1949 e residente a Teglio Veneto (VE), Via Perarutto n. 5/A, ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. del ricorso ex art. 702 bis mediante il quale la predetta conveniva in giudizio i Sigg.ri Chiaradia Riccardo, Friedemberg Vittorio e Saccomani Vincenzo, date di nascita e luoghi di residenza sconosciuti, al fine di comparire avanti il Tribunale di Treviso, nell'ambito della causa civile R.G. 3343/2016, alla fissata udienza del 16/02/2017, ad ore 10.00, con invito a costituirsi 10 giorni prima dell'udienza sopraindicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 702 bis, comma 4, c.p.c., con l'avvertimento ai convenuti – resistenti che la loro costituzione oltre il suddetto termine implicherà le decadenze di cui agli artt. 28, 167 e 702 bis, c.p.c. e che, in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia, per sentir accogliere le seguenti conclusioni: Voglia l'Ill.mo Tribunale di Treviso, contrariis reiectis, ritenuta la sommarietà della cognizione della causa *de qua*: nel merito: accertarsi e dichiararsi che la ricorrente ha acquistato il diritto di proprietà per intervenuta usucapione ventennale sull'immobile in Comune di Meduna di Livenza (TV) così identificato: in catasto fg. 10, mappale n. 86. Vinte le spese di lite in caso di opposizione.

Motta di Livenza / Treviso 28/10/2016

avv. Giuseppe Muzzupappa

avv. Mauro Toffoletto

TX16ABA11357 (A pagamento).

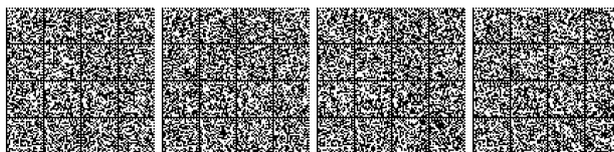
TRIBUNALE AMMINISTRATIVO REGIONALE DELLA CAMPANIA

Notifica per pubblici proclami

Con ordinanza n. 1840/2016 il TAR Napoli ha autorizzato Vece Patrizia alla notifica per pubblici proclami del ricorso n.r.g. 1328/2015, testo integrale consultabile sul sito direzione-campania@istruzione.it, proposto per l'annullamento della graduatoria di merito del concorso per dirigenti scolastici approvata con D.D.G. del 18.12.2014, n. AORCA.948 nella parte in cui ha conferito alla Vece punti 70,20 invece di punti 70,80.

Lo svolgimento del processo può essere seguito sul sito www.giustizia-amministrativa.it inserendo il numero di r.g. del TAR Napoli.

I controinteressati sono: Molaro Anna Raspaolo Maria D'angelo Adele Concilio Carmela Ambrosio Giuseppina Rusciano Marianna Di Cerbo Barbara Ficara Paolo Abbate



Luigi Vergara Maria Francesca Sorgente Linda Lembo Rosanna Scarfato Antonio Rosato Angela Maddaloni Giuseppina Sepe Angela Marsico Giuliana D'angelo Antonella Maria Torrombacco Maria Domenica Di Lieto Ida Vairo Antonella Vitale Giacomo Maio Amelia Marra Anna Fucito Sonia.

avv. Pasquale Napolitano

TX16ABA11374 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

Notifica per pubblici proclami

Scolamacchia Rosa nata a Grumo Appula l' 8.7.1974, con citazione del 23.4.2015 ha chiesto al Tribunale di Bari il riconoscimento della proprietà in suo favore dei terreni agricoli siti in agro di Toritto nel catasto terreni foglio 47 particella 279 intestato Panza Teresa fu Francesco nata Toritto 20.3.1878; foglio 47 particella 296 a Panza Teresa fu Francesco nata a Toritto il 20.3.1878; foglio 47 particella 297 a Alberga Gaetano nato a Palo del Colle il 1.1.1924; foglio 25 particella 256 Ciaciotta Paolo fu Angelo; foglio 25 particella 257 Bartolomeo Angelo fu Nicola, Bartolomeo Gaetano fu Nicola, Bartolomeo Giuseppe fu Nicola; foglio 25 particella 258 Cianciotta Maria fu Angelo; foglio 25 particella 259 a Cianciotta Rosa fu Michele; foglio 25 particella 260 a Scicutelli Angelo nato a Toritto il 24.2.1910; foglio 25 particella 261 a Cianciotta Grazia fu Domenico, Cianciotta Rosa fu Domenico, Cianciotta Teresa fu Domenico ed ha citato gli intestatari dei terreni a comparire dinanzi al Tribunale di Bari all'udienza che si terrà il 10 APRILE 2017 ore di rito, invitando i convenuti a costituirsi nei modi stabiliti dall'art.166 c.p.c., con l'avvertimento che l'irrituale costituzione comporta le decadenze previste degli artt. 38 e 167 c.p.c.. Il presente decreto si pubblica ai sensi dell'art.150 c.p.c. giusto decreto del Presidente del Tribunale di Bari del 23.6.2015.

avv. Pasquale Regina

TX16ABA11377 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

Notifica per pubblici proclami

Mongelli Rosa Anna nata a Toritto il 24.2.1957 con citazione del 5.3.2015 ha chiesto al Tribunale di Bari il riconoscimento della proprietà in suo favore dell'immobile identificato al catasto fabbricati al foglio 10 particella 792 sub 3 sito nel Comune di Toritto in via Scarilli 40, piano I e II, intestato a Riccardi Francesco nato a Grumo Appula il 13.3.1920 e deceduto in Toritto il 3.12.1982 ed ha citato gli intestatari dei terreni a comparire dinanzi al Tribunale di Bari all'udienza che si terrà il 10 APRILE 2017 ore di rito, invitando i convenuti a costituirsi nei modi stabiliti dall'art.166 c.p.c., con l'avvertimento che l'irrituale costituzione comporta le deca-

denze previste degli artt. 38 e 167 c.p.c.. Il presente decreto si pubblica ai sensi dell'art.150 c.p.c. giusto decreto del Presidente del Tribunale di Bari del 9.4.2015.

Pasquale Regina

TX16ABA11378 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. ed invito alla mediazione - Atto di citazione per usucapione

I sottoscritti avv. Alberto Gottardello e abogado Pierantonio Geronazzo, procuratori e domiciliatari nel loro studio di Valdobbiadene, via Mazzolini n. 2, del sig. Francesco Vanzin, nato a Conegliano il 27.12.1969, hanno richiesto, con istanza del 14.10.2016, di essere autorizzati a notificare per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., l'atto di citazione con il quale il sig. Francesco Vanzin proponeva domanda di usucapione diretta ad acquistare la proprietà del fondo censito nel Catasto Terreni del Comune di Valdobbiadene, Foglio 20, map. n. 287, attualmente intestato a Todovertto Abele, Todovertto Concetta, Todovertto Gisella, Todovertto Luigi e Todovertto Vincenzo, con usufrutto a favore della sig.ra Angela Giuseppa Rise e proprietà superficaria a favore del Consorzio di Bonifica Piave. Il presidente del Tribunale, Dott. Aurelio Gatto, ritenuto che la notifica nei modi ordinari appariva sommaramente difficile nei confronti degli eredi di Todovertto Abele, Todovertto Concetta, Todovertto Gisella, Todovertto Luigi e Todovertto Vincenzo, con provvedimento del 03.11.2016, R.G. 5248/2016, cron. 21636/2016, autorizzava la notificazione per pubblici proclami ex art. 50 disp. att. c.p.c., con invito a comparire avanti l'intestato Tribunale all'udienza del 18.05.2017, ore di rito. Inoltre, in ragione dell'oggetto che richiede la mediazione obbligatoria ex D.Lgs n. 28/2010, con le medesime formalità si invitano le medesime parti innanzi l'Organismo di Mediazione Curia Mercatorum, sede di Lancenigo di Villorba, via Roma n. 4, per il giorno 10.01.2017, ore 14.30, per esperire il tentativo di mediazione.

Valdobbiadene, li 28.11.2016

avv. Alberto Gottardello

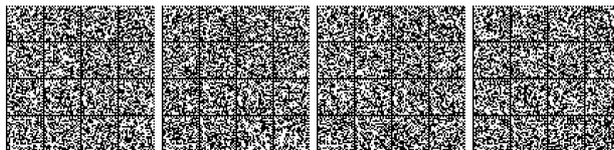
abogado Pierantonio Geronazzo

TX16ABA11425 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLOGNA Sezione lavoro

Avviso di avvenuta notifica tramite pubblicazione sul sito internet del Miur

La docente Valentina Di Noto, c.f. DNTVNT78D69G273W, assistita dagli avv.ti Max Guarisco cf. GRSMXA73L07L667P e Luciana Russo c.f. RSSLCN74R59H792E, ha proposto ricorso ex art. 414 c.p.c. dinanzi al Tribunale di Bologna (rg.3310/2016) nei confronti del MIUR, dell'Ufficio I



Ambito Territoriale per la Provincia di Palermo, dell' U.S.R. Sicilia, dell'U.S.R. Emilia Romagna, chiedendo nel merito "ritenuto il diritto della ricorrente a partecipare alla procedura di mobilità per gli Ambiti della Regione Sicilia secondo l'indice di gradimento delle province espresso contestualmente all'istanza di partecipazione al piano di mobilità in fase D e il diritto alla sede definitiva nella regione di partecipazione al concorso, ordinare alle parte resistenti, ciascuna per quanto di sua competenza, di assegnare la titolarità di n. 1 posto in una delle classi di concorso per le quali la ricorrente è stata ritenuta idonea, in via alternativa A345, A346, AD00, AD02, nella fase B della mobilità nell'organico di diritto di cui all'art. 6 del CCNI 8 aprile 2016 in favore della Prof.ssa di Noto nella regione di partecipazione al concorso (Regione Sicilia) negli ambiti della provincia di Palermo o in via graduata in un ambito territoriale compreso nella Regione Sicilia secondo l'indice di gradimento delle province espresso contestualmente all'istanza di partecipazione al piano di mobilità in fase D, con l'adozione di ogni ulteriore provvedimento ad esso consequenziale che appaia più idoneo, quale l'assegnazione sui posti dell'organico dell'autonomia che si renderanno disponibili e/o, nelle more, sui posti dell'organico di fatto anche in esubero"; con provvedimento del 9.11.2016 (cron. 9110/2016) il Tribunale di Bologna Sezione Lavoro, Giudice dott. Carlo Sorgi, ha fissato udienza di discussione del predetto ricorso per il 14/02/2017, alle ore 10:15, autorizzando la notifica del ricorso ai potenziali controinteressati (da individuarsi nei docenti che abbiano partecipato al piano di mobilità per l'anno scolastico 2016/2017 ex legge 107/2015 per la medesima classe di concorso della ricorrente A345, A346, AD00, AD02), tramite pubblicazione del testo integrale del ricorso sul sito internet del Miur e inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* dell'avviso della suddetta pubblicazione. In data 18.11.2016 il MIUR ha provveduto alla pubblicazione del ricorso e del provvedimento di fissazione di udienza tra le news dell'area Ministero all'indirizzo <http://www.istruzione.it/web/hub/elenco-news/-/dettaglioNews/viewElenco/0>, nelle aree tematiche "Atti di Notifica" http://hubmiur.pubblica.istruzione.it/web/ministero/proclami/proclami_16, nonché nella rete nazionale intranet (con accesso riservato alle scuole e al personale MIUR) ed ivi potranno essere consultati.

avv. Luciana Russo

TX16ABA11434 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SULMONA

Notifica per pubblici proclami

La sig.ra Bartolomeo Marialuisa nata a L'Aquila (AQ) il 02.02.1956 e residente in Raiano (AQ) Piazza U. Postiglione C.F. BRML556B42A345N, docente scuola primaria posto comune;

Petrella Annalina nata a Popoli (PE) l'11.02.1984 e residente in Pratola Peligna (AQ) Via Dei Frentani n. 40 C.F. PTRNLN84B51G878J, docente scuola primaria minorati psico-fisici;

Puglielli Edoardo nato a Popoli (PE) il 16.04.1977 e residente in Pratola Peligna (AQ) Via Arnaldo Lucci n. 22- C.F. PGLDRD77D16G878V, docente scuola primaria minorati psico-fisici;

Tessicini Stefania nata a Sulmona (AQ) il 25.09.1969 e residente in Sulmona (AQ) Viale Costanza n. 26/S - n. 18 C.F. TSSSFN69P651804O, docente scuola primaria minorati psico-fisici;

difesi dagli avvocati Fabio Liberatore (FBRF-BA72P05Z133K) e Gabriele Silvestri (SLVGRL-51R18E307Y) e con gli stessi elettivamente domiciliati, hanno proposto separati ricorsi ex art. 414 c.p.c. con contestuale domanda cautelare ex art 700 c.p.c. (R.g. 548/2016, R.g. 536/2016, R.g. 538/2016 e R.g. 537/2016) avverso la procedura di mobilità di cui all'O.M. 241/2016 e alla L. 107/2015. Che l'udienza cautelare è stata fissata per tutte le controversie per il giorno 19.12.2016 ore 09.30, innanzi al Tribunale di Sulmona Giudice del Lavoro Dott. Alessandra De Marco. Si informano tutti i potenziali controinteressati (Regione Abruzzo) che si è provveduto alla notifica dei ricorsi alle amministrazioni resistente nonché, in data 25.11.2016 alla richiesta di pubblicazione dei ricorsi e del decreto di fissazione dell'udienza sul sito istituzione del MIUR all'indirizzo "pubblicazioni.comunicazioni@istruzione.it".

Avv. Fabio Liberatore

Avv. Gabriele Silvestri

avv. Fabio Liberatore

TX16ABA11446 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI PISTOIA

Procedimento numero 1393/2016 VG

Ammortamento cambiario

Il Presidente letto il ricorso proposto il 26 settembre 2016 da Sig. MOSI MAURO nato a Pistoia il giorno 28 maggio 1931,(omissis)..... visti gli artt. 89 e segg del R.D. 14 dicembre 1933 n. 1669; pronunzia l'ammortamento delle cambiali come sotto meglio descritte:

1. Luogo e data dell'emissione : Agliana 26 aprile 2016 € 500,00 (cinquecento/00) al 15 settembre 2016 pagherò per questa cambiale al Sweet Armony A.M.B di Bongi Andrea la somma di euro cinquecento/00 domiciliazione (art 4 R.D n. 1669/1933 e 6 L. n. 349/19763)BCC Masiano – Agenzia di Agliana – IT 95L0863970370000000413452 debitore cognome e nome "L'Angolo del Pane" di Mungai Stefania (Codice Fiscale MNG SFN60A41A071O) indirizzo Via Raffaello 2 – 51031 Agliana firmato: Mungai Stefania,

2. Luogo e data dell'emissione : Agliana 26 aprile 2016 € 500,00 (cinquecento/00) al 15 ottobre 2016 pagherò per questa cambiale al Sweet Armony A.M.B di Bongi Andrea la somma di euro cinquecento/00 domiciliazione (art 4 R.D n. 1669/1933 e 6 L. n. 349/19763)BCC Masiano – Agen-



zia di Agliana – IT 95L0863970370000000413452 debitore cognome e nome “L’Angolo del Pane” di Mungai Stefania (Codice Fiscale MNG SFN60A41A071O) indirizzo Via Raffaello 2 – 51031 Agliana firmato: Mungai Stefania,

3. Luogo e data dell’emissione : Agliana 26 aprile 2016 € 500,00 (cinquecento/00) al 15 novembre 2016 pagherò per questa cambiale al Sweet Armony A.M.B di Bonghi Andrea la somma di euro cinquecento/00 domiciliazione (art 4 R.D n. 1669/1933 e 6 L. n. 349/19763)BCC Masiano – Agenzia di Agliana – IT 95L0863970370000000413452 debitore cognome e nome “L’Angolo del Pane” di Mungai Stefania (Codice Fiscale MNG SFN60A41A071O) indirizzo Via Raffaello 2 – 51031 Agliana firmato: Mungai Stefania,

4. Luogo e data dell’emissione : Agliana 26 aprile 2016 € 500,00 (cinquecento/00) al 15 dicembre 2016 pagherò per questa cambiale al Sweet Armony A.M.B di Bonghi Andrea la somma di euro cinquecento/00 domiciliazione (art 4 R.D n. 1669/1933 e 6 L. n. 349/19763)BCC Masiano – Agenzia di Agliana – IT 95L0863970370000000413452 debitore cognome e nome “L’Angolo del Pane” di Mungai Stefania (Codice Fiscale MNG SFN60A41A071O) indirizzo Via Raffaello 2 – 51031 Agliana firmato: Mungai Stefania,

5. Luogo e data dell’emissione : Agliana 26 aprile 2016 € 500,00 (cinquecento/00) al 15 gennaio 2017 pagherò per questa cambiale al Sweet Armony A.M.B di Bonghi Andrea la somma di euro cinquecento/00 domiciliazione (art 4 R.D n. 1669/1933 e 6 L. n. 349/19763)BCC Masiano – Agenzia di Agliana – IT 95L0863970370000000413452 debitore cognome e nome “L’Angolo del Pane” di Mungai Stefania (Codice Fiscale MNG SFN60A41A071O) indirizzo Via Raffaello 2 – 51031 Agliana firmato: Mungai Stefania;

autorizza il pagamento delle cambiali sopra descritte decorsi trenta giorni dalla pubblicazione del predetto decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica(omissis).....

Pistoia, 21.11.2016

avv. Morandi Paolo

TX16ABC11347 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PISTOIA

Procedimento numero 1393/2016 VG

Ammortamento cambiario

Il Presidente

letto il ricorso proposto il 17 ottobre 2016 da Sig. MOSI MAURO nato a Pistoia il giorno 28 maggio 1931, (omissis)..... visti gli artt. 89 e segg del R.D. 14 dicembre 1933 n. 1669; pronunzia l’ammortamento della cambiale come sotto meglio descritta:

1. Luogo e data dell’emissione : Agliana 26 aprile 2016 € 500,00 (cinquecento/00) al 15 agosto 2016 pagherò per questa cambiale al Sweet Armony A.M.B di Bonghi Andrea la somma di euro cinquecento/00 domiciliazione (art 4 R.D n. 1669/1933 e 6 L. n. 349/19763)BCC Masiano – Agen-

zia di Agliana – IT 95L0863970370000000413452 debitore cognome e nome “L’Angolo del Pane” di Mungai Stefania (Codice Fiscale MNG SFN60A41A071O) indirizzo Via Raffaello 2 – 51031 Agliana firmato: Mungai Stefania,

autorizza il pagamento della cambiale sopra descritta decorsi trenta giorni dalla pubblicazione del predetto decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica(omissis).....

Pistoia, 18 ottobre 2016

avv. Paolo Morandi

TX16ABC11348 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA

Ammortamento cambiario

Ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 2016 ss. c.c. e 89 ss. R.D. 1669/1933, si rende noto che il Tribunale di Roma, con decreto del 19/11/2016, ha pronunciato l’ammortamento dei seguenti titoli: a) cambiale emessa a Roma dalla Edil 2001 s.r.l. il 3/12/2012, con scadenza il 31/1/2013, di € 7.465,00, in favore della Romana Calcestruzzi S.p.A.; 2) cambiale emessa a Roma dalla Edil 2001 s.r.l. il 3/12/2012, con scadenza il 28/2/2013, di € 7.465,00, in favore della Romana Calcestruzzi S.p.A..

Avv. Ercole Bianchi

TX16ABC11419 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI MILANO

Nomina curatore eredità giacente di Massimo Gatti

Il Tribunale di Milano, con decreto del 26.10.2016, ha dichiarato giacente l’eredità di Massimo Gatti nato a Roma il 19.11.1943 e deceduto a Milano il 13.12.2015 ove era domiciliato in Via Patroclo 19, nominando Curatore l’avv. Elda Clerici, con studio in Milano Via Larga 31.

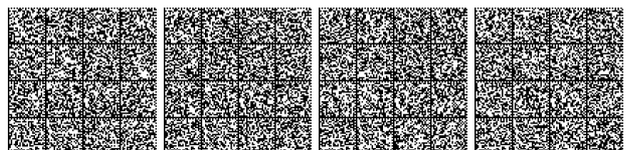
avv. Elda Clerici

TX16ABH11340 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PISA

Nomina curatore eredità giacente di Fabio Saggini

Il Dott. Leonardo Magnesa Giudice del Tribunale di Pisa, con decreto del 22.11.2016 n. 2334/16 ha dichiarato giacente l’eredità di Fabio Saggini nato a Pisa il



16.09.1930 e deceduto in Piombino il 01.06.2016 con ultimo domicilio a S. Vincenzo (LI) in via Vittorio Emanuele II n. 9 nominando curatore l'avv. Cristina Magni con studio in Pisa via Gambini 19.

avv. Cristina Magni

TX16ABH11349 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

Nomina curatore eredità giacente di Pascolo Maria

Il GOT del Tribunale di Udine, con decreto del 5.1.2016, n. 2627/2013 VG, ha dichiarato giacente l'eredità di Pascolo Maria, nata a Udine, l'8.9.1928, domiciliata a Gemona del Friuli (Ud), ivi deceduta il 23.5.2011 (c.f. PSCMRA-28P48L483Q), nominando curatore l'avv. Antonella Serra, con studio in Buja (Ud), via S. Stefano 87/b (C.F. SRRNN-L77R59H816Z).

avv. Antonella Serra

TX16ABH11352 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FERMO

*Eredità giacente di Cococcioni
Fabrizio - Invito ai creditori*

La sottoscritta Avv. Mariella Meconi, con studio professionale in Porto San Giorgio, via Volta 19, curatore dell'eredità giacente del fu Cococcioni Fabrizio, nato il 26.05.1956 a Fermo (AP), ed ivi residente in vita, in via Marchetto Marrone 5, deceduto in data 25.01.2015, tale nominata con provvedimento del Giudice Tutelare del Tribunale di Fermo N.R.G.530/2015. Invita i creditori e gli aventi diritto del defunto Cococcioni Fabrizio a far pervenire alla sottoscritta le dichiarazioni di credito corredate da idonea documentazione entro 30 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, indicando le eventuali ragioni di prelezioni richieste.

Il curatore
avv. Mariella Meconi

TX16ABH11355 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MONZA

Reg. Succ. n. 4046/2016

Eredità giacente di Fausto Pellegatta

Il Giudice con decreto in data 02/11/2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Fausto Pellegatta, nato a Seveso il 22/02/1929, in vita residente a Seveso e deceduto a Milano

il 09/05/2015 C.F. PLLFST29B22I709R, curatore Dott.ssa Maria Ester Palermo, con studio in Monza, Via Lecco n. 43.

Monza, 21/11/2016

Il curatore dell'eredità
dott.ssa Maria Ester Palermo

TX16ABH11361 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE

*Nomina curatore eredità giacente
di Mariotti Gino*

Il Giudice del Tribunale di Firenze con decreto del 10.2.16 ha dichiarato giacente l'eredità di Mariotti Gino nato a Cerreto Guidi il 24.8.1938 e deceduto a Empoli il 21.11.15, nominando curatore l'Avv. Cristina Mazzoni, v.le Redi n. 47 Firenze.

avv. Cristina Mazzoni

TX16ABH11379 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE

*Nomina curatore eredità giacente
di Picchioni Roberto*

Il Giudice del Tribunale di Firenze con decreto del 02.05.16 ha dichiarato giacente l'eredità di Picchioni Roberto nato a Impruneta il 11.2.1929 e deceduto a Impruneta il 29.2.16, nominando curatore l'Avv. Cristina Mazzoni, v.le Redi n. 47 Firenze.

avv. Cristina Mazzoni

TX16ABH11380 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLZANO

Eredità giacente di Nothdurfter Giuseppe

Il Giudice designato, dott. Emanuele Aprile, con decreto di data 12 agosto 2016, ha dichiarato giacente l'eredità di Nothdurfter Giuseppe, nato a Casiese (BZ) il 14 febbraio 1950 e deceduto a Merano il 18 marzo 2016, con ultimo domicilio a Merano (BZ) via T. Brenner, 7/4, nominando curatore l'avv. Marco Emer, con Studio in Merano (BZ), Via delle Corse, 124.

avv. Marco Emer

TX16ABH11381 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VICENZA*Nomina curatore eredità giacente di Dalla Costa Paolo*

Con decreto del 23.06.2016 n. 2203/16 V.G. e 4353 Cron. il Tribunale di Vicenza, Giudice M. Colasanto, ha dichiarato giacente l'eredità di Dalla Costa Paolo, nato a Bassano del Grappa (VI) il 25.10.1954 e deceduto in Feltre (BL) il 21.01.2014, c.f. DLLPLA54R25A703B, nominando curatore l'avv. Fiorello Zaupa, con studio in Cornedo Vicentino (VI), via Monte Pasubio n. 19, il quale ha prestato giuramento il 14.07.2016.

avv. Fiorello Zaupa

TX16ABH11420 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CHIETI*Nomina curatore eredità giacente di Troito Biagio*

Il Presidente del Tribunale di Chieti, con decreto del 01-03/08/2015 ha dichiarato giacente l'eredità di Troito Biagio nato a Tripoli (Libia) il 14/11/1940 e deceduto a Chieti il 26/05/2011 con ultimo domicilio a Chieti in via Verde n.23, nominando curatore l'avv. Anna Lisa Bucci con studio in Chieti alla via Gen. S. Pianell n. 2.

avv. Anna Lisa Bucci

TX16ABH11430 (A pagamento).

CONCORDATO PREVENTIVO**TRIBUNALE DI ROMA
Sezione fallimentare***Proposta di concordato ex art. 214 R.D. 267/42*

Per il Consorzio Agrario Interprovinciale di Roma e Frasinone in l.c.a., in persona del Commissario ad Acta dott. Roberto Falcone, elettivamente domiciliato in Roma via dei Gracchi n. 128 nello studio dell'Avv. Renzo M. Pietrolucci dal quale è rappresentato e difeso unitamente all'Avv. Sergio Leonardi, considerato che l'attivo è composto da: disponibilità liquide € 1.961.932,00; crediti verso clienti € 10.000,00; altri crediti € 1.656.471,00; valore di tutti gli immobili di proprietà del C.A.I.R.F. € 12.378.020,00, per un attivo totale di € 16.007.423,00, che il passivo è composto da: crediti privilegiati € 1.642.698,00; interessi passivi su crediti privilegiati € 1.655.653,00; crediti in prededuzione € 4.681.040,00; crediti in chirografo € 51.220.688,00; oneri procedura così ripartiti: compenso Commissario Liquidatore € 80.000,00, spese legali e tecnici € 80.000,00, fondo spese straordinarie € 35.000,00; per un totale di € 195.000,00 che comportano un passivo totale di € 59.394.079,00, ha depositato presso il Tribunale Civile di Roma una proposta di concordato avente numero di R.G.68419/2016 che prevede: 1) il pagamento entro 24 mesi dal passaggio in giudicato del decreto di approvazione del Concordato, della percentuale del 100% ai creditori in prededuzione e privilegiati (oltre interessi),

2) Il pagamento ai creditori chirografari, entro 24 mesi dal passaggio in giudicato del decreto di approvazione del concordato della percentuale del 15,29%. Le somme che dovessero essere incassate all'esito dei giudizi ex artt. 44 e 67 L.F. attualmente pendenti in capo alla procedura, al netto delle spese e delle relative imposte ed oneri, saranno ripartite tra i creditori come ulteriore percentuale dei loro crediti.

avv. Renzo M. Pietrolucci

TX16ABL11356 (A pagamento).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA***(1ª pubblicazione).***TRIBUNALE CIVILE DI GELA**

Punti di contatto: Cancelleria Volontaria Giurisdizione - Tel. 0933/812421 - Fax 0933/812737
Posta elettronica certificata: civile.tribunale.gela@giustiziacert.it
E-mail: antonio.catalano@giustizia

Richiesta di dichiarazione di morte presunta

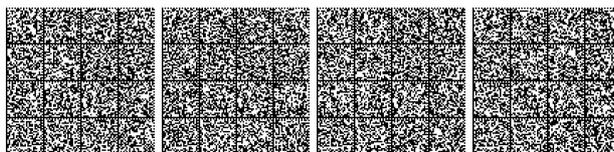
Tribunale di Gela, il Giudice F. Strazzanti, nel procedimento n. 324/16 r.g.v.g per la dichiarazione di morte presunta del Sig. Faraci Emanuele, nato a Mazzarino il 20.11.1961 (c.f. FRCMNL61S20F065E) e scomparso in data 18.06.1991, con ordinanza del 14.07.2016 ha disposto la pubblicazione del presente invito per due volte consecutive a distanza di dieci giorni con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso a farle pervenire al Tribunale di Gela, entro sei mesi dell'ultima pubblicazione.

Il procuratore legale
avv. Vincenzo Vitello

TX16ABR11338 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****DRAGOTRANS SOC. COOP. A R.L.**
*in liquidazione coatta amministrativa**Deposito del bilancio finale di liquidazione*

Il sottoscritto dott. Claudio Cotarella commissario liquidatore della società Dragotrans Società Cooperativa a r.l. in liquidazione con sede in Scafati (SA) alla Via L. Sicignano, 5, C.F. 03991690656, posta in liquidazione coatta amministrativa con decreto ministeriale n. 311/2014 del 30 luglio 2014, rende noto che in data 4 novembre 2016 è stato depositato presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Nocera Inferiore (SA) il bilancio finale di liquidazione. Nessun riparto è previsto per assenza di attivo.



Tutti gli interessati possono proporre ricorso presso il Tribunale di Nocera Inferiore (SA) entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso.

Il commissario liquidatore
dott. Claudio Cotarella

TU16ABS11276 (A pagamento).

**ORCONSULT CAPITAL MANAGEMENT
ITALIA S.P.A. SIM**

in liquidazione coatta amministrativa

Sede legale: via dei Tre Orologi n. 10-E, 00197

Roma (RM), Italia

Codice Fiscale: 05643341000

Partita IVA: 05643341000

Deposito piano di riparto parziale

Ai sensi degli artt. 91, 4° comma, e 92, 2° comma, d.lgs. n. 385/1993, richiamati dall'art. 57, 3° comma, d.lgs. n. 58/1998, il Commissario Liquidatore di Orconsult Capital Management Italia s.p.a. SIM in l.c.a., prof. avv. Andrea Guaccero, avvisa che, giusta autorizzazione della Banca d'Italia e con il parere favorevole del Comitato di Sorveglianza, ai sensi dell'art. 91, 4° comma, d.lgs. n. 385/1993, in data 11 novembre 2016 è stato depositato presso la cancelleria della Sezione Fallimentare del Tribunale di Roma un piano di riparto parziale che prevede il pagamento del 100% dei creditori privilegiati e del 60% dei creditori chirografari ammessi al passivo.

Il commissario liquidatore
prof. avv. Andrea Guaccero

TX16ABS11336 (A pagamento).

COOPERATIVA AGRICOLA "DIOMEDEA"

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: Sannicandro (FG)

Deposito atti finali di liquidazione

Si avvisa che in data 24 novembre 2016, è avvenuto il deposito presso la Cancelleria Fallimentare c/o il Tribunale di Foggia, del Rendiconto della Gestione, Bilancio Finale di Liquidazione e del Piano di Riparto Finale della Società Cooperativa Agricola Diomedea in Liquidazione Coatta Amministrativa con sede in Sannicandro (FG). Autorizzazione ex art. 2 L.400/1975, Ministero dello Sviluppo Economico - Direzione Generale per gli Enti Cooperativi, del 9 agosto 2016 Prot. uscita n. 0266184. Tutti gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale di Foggia per le proprie contestazioni, nel termine di venti giorni dalla Pubblicazione della presente inserzione.

Sannicandro 24 novembre 2016.

Il commissario liquidatore
dott. Matteo Cuttano

TX16ABS11353 (A pagamento).

**COOPERATIVA PRODUTTORI LATTE LA
SAMBENEDETTESSE S.C. A R.L.**

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: loc. San Benedetto di Lugana - Peschiera del
Garda (VR)

Punti di contatto: lca421.2003roma@pecfallimenti.it

Codice Fiscale: 00247410236

*Deposito piano di riparto, bilanci finali di liquidazione,
conto della gestione e relazione accompagnatoria*

Visto l'art. 213 R.D. 267/1942 e previa autorizzazione n. 0307807 del 3 ottobre 2016 da parte del Ministero dello Sviluppo Economico - Direzione Generale per la vigilanza sugli Enti, Div. VI, si comunica che in data 18 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, unitamente alla relazione accompagnatoria ed al piano di riparto finale, che sono stati regolarmente visti dal Presidente della Sezione Fall. re Dr. A. Mirinda in data 4 novembre 2016, 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, la relazione accompagnatoria ed il piano di riparto finale si intenderanno approvati.

Il commissario liquidatore
Giovanna Borella

TX16ABS11366 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA LA NUOVA LUNA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede legale: via Vivoda n. 10 - Muggia (TS)

Codice Fiscale: 01182260321

Partita IVA: 01182260321

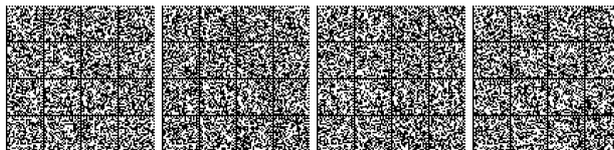
Deposito atti finali di liquidazione

Presso il Tribunale di Trieste sono stati depositati in data odierna il bilancio finale, il conto della gestione ed il piano di riparto tra i creditori della Società Cooperativa La Nuova Luna in L.c.a. . Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre con ricorso al Tribunale le loro contestazioni.

Trieste, 28/11/2016

Il commissario liquidatore
C.d.L. Caterina Cavalcante

TX16ABS11402 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.A. - Sede legale: Viale Certosa 130, 20156 Milano

Codice fiscale e partita IVA n. 05849130157

Codice pratica: C1A/2016/3268

N. di Procedura Europea IT/H/263/01/MR/IAIN/009

Specialità medicinale: XANTRAZOL

7 compresse gastroresistenti AIC 039487018

14 compresse gastroresistenti AIC 039487020

Titolare AIC: Bayer S.p.A.

Tipologia variazione: IAIN C.I.z : Update of the SmPC and PL according to PRAC recommendation.

Modifica apportata: Update of the SmPC and PL according to PRAC recommendation EMA/PRAC/452657/2016 agreed in July 2016 for medicinal products containing omeprazole.

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 (paragrafi 4.4 «Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego» e 5.1 «Proprietà farmacodinamiche» 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 necessarie modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione 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 AIC 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'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 dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD11368 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

Sede legale: viale Certosa n. 130, 20156 Milano

Codice Fiscale: 05849130157

Partita IVA: 05849130157

*Comunicazione di notifica regolare
per modifica stampati*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: n. N1B/2015/3247

Medicinale: BENEXOL

Codice farmaco: 020213118, 020213132, 020213144

Tipologia variazione oggetto della modifica:

IB C.I.z)

Modifica apportata: Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test.

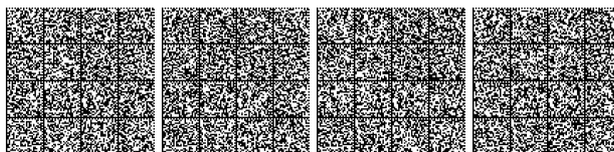
È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, entro e non oltre i sei mesi dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Foglio Illustrativo.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV16ADD11369 (A pagamento).



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

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

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

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

Med. BUDINEB AIC 036921 Tutte le confezioni Cod. Prat. N1B/2016/2396 Var. tipo IB-C.I.3.z: aggiornamento della scheda tecnica a conclusione della procedura di PSUR Worksharing per i medicinali contenenti Budesonide. È autorizzata la modifica degli stampati (par. 4.6, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare di AIC. Il titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al solo Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto. Il titolare di AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale. Il titolare AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14, comma 2 del decreto-legge 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli stampati quelle parti del RCP del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico. Decorrenza modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV16ADD11423 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: ENDOPROST

Confezione e codice AIC

0,05 mg/0,5 ml concentrato per soluzione per infusione – 1 fiala 0,5 ml

AIC 027184023

Codice Pratica: N1A/2016/2232

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

Grouping Variation Tipo IAIN n. B.II.b.1.a) e Tipo IAIN n. B.II.b.2.c.1): Inserimento di Italfarmaco S.p.A. come responsabile del confezionamento secondario e rilascio lotti.

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

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

L'amministratore delegato
dott. Sebastiano Castorina

TX16ADD11328 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: FLUDARABINA TEVA

Codice farmaco: 038033015

Codice Pratica: C1B/2016/814

Procedura Europea: NL/H/0715/IB/022/G

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB – 2 x C.I.z

Modifica apportata: correzione di incongruenze all'interno di RCP, PIL ed etichetta ed adeguamento al QRD template. Modifica del PIL con le istruzioni per gli operatori sanitari.

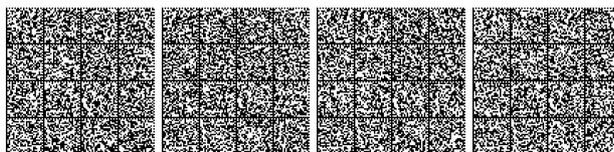
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD11329 (A pagamento).



THEA FARMA S.P.A.

Partita IVA: 07649050965

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: Thea Farma S.p.A. - Via Giotto, 36 - 20145 Milano

Specialità medicinale: SICCAFLUID

Confezioni e numeri A.I.C.:

2,5 mg/g gel oftalmico flacone 10 ml A.I.C. 033816012

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP FR/H/0118/001/IB/014

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IB 30b Aggiunta di un fornitore del materiale di confezionamento primario (GAPLAST GmbH, Germany).

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP FR/H/0118/001/IB/015

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IB 30b Aggiunta di un fornitore del materiale di confezionamento primario (GERRESHEIMER POLFA Boleslawiec, Poland).

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 alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
Laura Bisi

TX16ADD11330 (A pagamento).

ALMUS S.R.L.

Sede legale: via Cesarea 11/10 - 16121 Genova
Partita IVA: 01575150998

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

Estratto Comunicazione di notifica regolare PPA del 09/11/2016.

Specialità Medicinale: DICLOFENAC ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 75 mg/3 ml soluzione iniettabile, 5 fiale da 3 ml - AIC 035242015.

Codice pratica: N1B/2016/2189 e N1B/2015/6109

Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.3.z) e Tipo IB n. C.I.z)

Modifica Apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo

alla procedura PSUSA/00001048/201509 e aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test; adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle Etichette al QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo 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.

Estratto Comunicazione di notifica regolare PPA del 03/11/2016.

Specialità Medicinale: LEVETIRACETAM ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 250 mg, 500 mg, 750 mg e 1000 mg compresse rivestite con film - AIC 040529 (tutte le confezioni autorizzate).

Codice pratica: C1B/2014/1155, C1B/2016/1354 e C1B/2014/169.

Codice procedura: UK/H/3150/001-004/IB/007, UK/H/3150/001-004/IB/013 e UK/H/3150/001-004/P/001.

Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.2.a), tipo IB n. C.I.2.a) e Art. 78 D.Lgs. 219/2006.

Modifica Apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per adeguamento al medicinale di riferimento e adeguamento al QRD template.

E' autorizzata la modifica dei paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.7, 4.8, 5.1, 6.1, 6.5 e 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e delle corrispondenti sezioni del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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



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

Un procuratore
dott.ssa Cinzia Poggi

TX16ADD11331 (A pagamento).

NOVARTIS EUROPHARM LTD

Comunicazione di rettifica relativa ai medicinali LESCOL e LIPAXAN

Nell'avviso TX16ADD10595 pubblicato da Novartis Europharm Limited in *Gazzetta Ufficiale* Parte II foglio delle inserzioni n. 134 del 12/11/2016, per quanto riguarda i medicinali LESCOL e LIPAXAN dove è scritto:

Codice pratica: C1A/2016/1985

leggasi:

Codice pratica: C1B/2016/1985

Un procuratore
Anna Ponzianelli

TX16ADD11332 (A pagamento).

ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: Palazzo Ferraris - via Ludovico
il Moro 6/c - 20080 Basiglio (MI)
Partita IVA: 00735390155

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

Codice Pratica: C1B/2016/2071 (Procedura NL/H/0156/007/IB/130)

Specialità Medicinali: SEROQUEL

Confezioni e numeri AIC: Seroquel 300 mg compresse rivestite con film (tutte le confezioni) - A.I.C. 032944

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

Variazione Tipo IB B.II.d.2.a): Modifiche della procedura di prova del prodotto finito - Modifiche minori ad una procedura di prova approvata

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

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

Un procuratore
dott.ssa Valeria Zarrella

TX16ADD11333 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

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

Medicinale: VOLTFAST 50 mg capsule molli, AIC 028945044 - 028945057

Codice Pratica: N1B/2016/2311

Gruppo di 4 variazioni tipo IB - B.II.d.1 a) Rafforzamento dei limiti di specifica per il test di dissoluzione mediante HPLC da Q \geq 75% in 30 minuti a Q \geq 80% in 15 minuti; B.II.d.1 a) Rafforzamento dei limiti di specifica del solvente Acetone da 5000 ppm a 1000 ppm; B.II.d.1 a) Rafforzamento dei limiti di specifica del prodotto di degradazione GP45828 da NMT 0,3% a NMT 0,15%; B.II.d.1 c) Aggiunta di un parametro di specifica e del corrispondente metodo di prova (test di disintegrazione)

Medicinali: LAMISIL 1% soluzione cutanea (AIC 028176055),

LAMISIL 1% spray cutaneo, soluzione (AIC 028176067/117),
LAMISIL DERMGEL 1% gel (AIC 028176079/081/093/131/143/156),

LAMISILMONO 1% soluzione cutanea (AIC 038282012)

Codice pratica: C1A/2016/3364

No. di Procedura Europea: SE/H/xxx/IA/360/G

Variazione IAIN, B.II.b.2 c) 1 - Sostituzione di Novartis Consumer Health N.V., Belgium con GlaxoSmithKline Consumer Healthcare SA, Belgium come fabbricante responsabile del rilascio dei lotti (escluso il controllo dei lotti/le prove)

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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

TX16ADD11334 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/116164 del 16.11.2016

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA)

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2015/4020 - N1A/2016/2059

Medicinale VOLTAREN

Codice farmaco: 023181011, 023181023, 023181035, 023181047, 023181074, 023181086

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



Modifica apportata:

- Foglio illustrativo aggiornato a seguito dei risultati del readability user test; adeguamento al QRD di RCP ed Etichette

- Aggiornamento stampati in accordo alla procedura PSUSA/00001048/201509.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (Foglio Illustrativo, Etichette e paragrafi 4.5, 4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
Anna Ponzianelli

TX16ADD11335 (A pagamento).

TEVA PHARMA B.V.

Rappresentante in Italia: Teva Italia S.r.l.
Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 – 20123 Milano
Partita IVA: 11654150157

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

Medicinale: SERTRALINA TEVA PHARMA

Confezioni e numeri AIC: 039750 tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea: UK/H/0861/001-002/IB/025

Codice Pratica: C1B/2013/3005

Tipo di modifica: Tipo IB – C.I.2.a

Modifica apportata: aggiornamento dei tesi al prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.1, 4.2, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 5.2 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD11362 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

Rappresentante in Italia: Ratiopharm Italia S.r.l.
Sede legale: piazzale L. Cadorna, 4 – 20123 Milano
Partita IVA: 12582960154

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

Medicinale: BRIMONIDINA RATIOPHARM

Codice A.I.C.: 038671 tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: DK/H/1270/001/IB/016/G

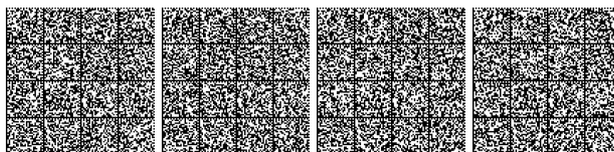
Codice pratica n.: C1B/2014/3415

Tipo di modifiche: grouping di variazioni Tipo IB – C.I.z – C.I.3.z

Modifica apportata: modifica dei testi in seguito alla conclusione della procedura UK/H/PSUR/0014/001 e alle raccomandazioni del CHMP (EMA/CHMP/753373/2012).

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi di Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

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



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

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

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD11363 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Medicinale: ROSSITROL

Confezioni e numeri di AIC:

“Bambini” 50 mg compresse dispersibili – 12 compresse - AIC n. 026922031

Medicinale: RULID

Confezioni e numeri di AIC:

“Bambini” 50 mg compresse dispersibili - 12 compresse - AIC n. 026727038

Codice pratica: N1A/2016/2280 – variazione Tipo IA n. A.5.b) Modifica del nome del fabbricante del prodotto finito responsabile della produzione di roxitromicina granulato (da: APTALIS PHARMA S.r.l. a: ADARE PHARMACEUTICALS S.r.l.).

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX16ADD11364 (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: RINAZINA DOPPIA AZIONE “0,5 mg/ml + 0,6 mg/ml spray nasale, soluzione” – AIC 039064011

Codice Pratica C1A/2016/3359 – SE/H/0848/IA/050/G

Tipologia variazione: grouping di 2 variazioni tipo IA in B.II.b.2.c)1: sostituzione di Novartis CH N.V. Belgio con GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.A. Belgio come sito responsabile per il rilascio dei lotti (escluso il controllo dei lotti); sostituzione di Novartis CH UK Limited con GlaxoSmithKline Consumer Healthcare (UK) Trading Limited UK come sito responsabile per il rilascio dei lotti (escluso il controllo dei lotti).

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

TX16ADD11365 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 – 10121 Torino

Partita IVA: 08028050014

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

Medicinale: BROMAZEPAM ABC

Numero A.I.C. e confezioni: 2,5mg/ml gocce orali, soluzione - 039319013, 039319025

Codici pratiche: N1B/2016/1713– N1B/2015/4667

Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/113152 del 08/11/2016

Tipo di modifiche: IB, categorie C.I.2.a) - C.I.z)

Modifica apportata: modifica stampati

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

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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 del Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.



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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX16ADD11367 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

*Estratto Comunicazione di
notifica regolare V&A*

Codice Pratica: C1B/2015/3516 - Medicinale: ETINILE-STRADIOLO E DROSPIRENONE DOC - Confezioni e Codice AIC: 041449 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: NO/H/0193/001/IB/011, IB C.I.2.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Armonizzazione RCP e FI agli stampati del prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.5 e 5.2 del RCP e paragrafo 2 del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Codice Pratica: N1A/2016/2218 - Medicinale: LANSOPRAZOLO DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 036853 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - Tipologia variazione: IAIN C.I.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Aggiornamento stampati su richiesta Uff. di Farmacovigilanza per adeguamento alle raccomandazioni del PRAC (02/08/2016).

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD11370 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

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

TITOLARE AIC: DOC Generici Srl - Via Turati 40 - 20121 Milano

Medicinale: ATENOLOLO DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 033789 - Codice pratica: N1A/2016/2186

Modifica: IA B.III.1.a.2: Presentazione di un CEP aggiornato per la sostanza attiva da parte di un fabbricante già approvato: R1-CEP 1999-122-Rev 06

Medicinale: BISOPROLOLO DOC Generics - Confezioni: tutte - Codice AIC: 042962 - Codice pratica: N1B/2016/2421

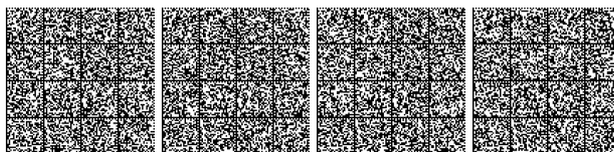
Modifiche: Grouping variation: IB B.II.b.1.e, IAIN B.II.b.1.b, IAIN B.II.b.1.a e IAIN B.II.b.2.c.2 Aggiunta di un sito di fabbricazione responsabile della produzione bulk, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti: FINE FOODS & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A., Via Follereau 25, 24027 Nembro (BG); IB B.II.d.2.d aggiunta della metodica analitica HPLC in alternativa al metodo UPLC per i test: Assay, Identification, Dissolution, Related substances, Uniformity of dosage units: content uniformity; IA B.II.b.4.a Per il solo dosaggio da 1,25mg aggiunta di un lotto standard alternativo da 255 kg esclusivamente per il sito proposto FINE FOODS & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A.

Medicinale: LANSOPRAZOLO DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 036853 - Codice pratica: N1A/2016/2260

Modifica: IA A.7 Eliminazione di un sito produttivo del prodotto finito responsabile di confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio lotti: SIIT S.r.l., Via Ariosto 50/60, 20090 Trezzano sul Naviglio (MI)

Medicinale: METOPROLOLO DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 035054 - Codice pratica: N1A/2016/2271

Modifica: Grouping variation: IA B.III.1.a.2: Presentazione di un CEP aggiornato per la sostanza attiva da parte di un fabbricante già approvato: R1-CEP 1996-021-Rev 05; IA A.7 Eliminazione di un sito produttivo del prodotto finito responsabile della produzione, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio lotti: Cosmo S.p.A., Via C. Colombo, 1 20020 Lainate (MI)



Per i seguenti medicinali:

PARACETAMOLO DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 042461 - Codice pratica: N1A/2016/2295

PARACETAMOLO E CODEINA DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 042711 - Codice pratica: N1A/2016/2305

Modifica: Grouping variation: 2x IA B.II.b.5.c Eliminazione di controlli in process non significativi per l'intermedio: Heavy Metals e Sulphated Ashes

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD11371 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

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

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

TITOLARE AIC: DOC Generici Srl – Via Turati 40 – 20121 Milano

Medicinale DORZOLAMIDE E TIMOLOLO DOC GENERICI - Confezioni: tutte - Codice AIC: 040815 - Procedura Europea numero: UK/H/1998/001/IB/017 - Codice Pratica: C1B/2016/2216

Modifica: IB B.II.d.2.d Sostituzione della procedura di prova del prodotto finito per Identificazione e determinazione quantitativa di benzalconio cloruro.

Medicinale DUTASTERIDE DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 043231 - Procedura Europea numero: MT/H/0171/001/IB/003 - Codice Pratica: C1B/2016/2617

Modifica: IB B.II.e.2.z Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito. Altra modifica.

Medicinale ESOMEPRAZOLO DOC GENERICI - Confezioni: tutte - Codice AIC: 040201 - Procedure Europee numero: IS/H/0180/IA/019/G - Codice Pratica: C1A/2016/3252

Modifica: Grouping: IAIN B.II.b.1.a; IAIN B.II.b.1.b; IAIN B.II.b.2.c.2 Aggiunta di un sito di fabbricazione del prodotto finito responsabile del confezionamento primario e secondario, del controllo e del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A, Strada Paduni 240, 03012 Anagni (FR) – Italia; IA A.7 Eliminazione del produttore del principio attivo PCAS Limay, Francia e conseguentemente eliminazione dei siti elencati nel suo DMF: VLG CHEM PCAS e LAB-SER-VICE Francia

Medicinale OLMESARTAN DOC GENERICI - Confezioni: tutte - Codice AIC: 042368 - Procedura Europea numero: EE/H/0185/002-004/IB/005 - Codice Pratica: C1B/2016/2625

Modifica: IB B.II.f.1.b.1 Estensione del periodo di validità del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale) Da: 24 mesi A: 36 mesi

Medicinale SIMVASTATINA DOC GENERICI - Confezioni: tutte - Codice AIC: 037340 - Procedura Europea numero: NL/H/0587/001-003/IA/040 - Codice Pratica: C1A/2016/3437

Modifica: IAIN B.III.1.a.3 Presentazione di un nuovo CEP per il principio attivo di un nuovo produttore (aggiunta): R1-CEP 2005-255-Rev 01.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Pia Furlani

TX16ADD11372 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: LONGASTATINA LAR (octreotide) 10 mg-20 mg-30 mg polvere e solvente per sospensione iniettabile

Codice A.I.C. : 027104 – tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: N1B/2016/2285

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

Variazione Tipo IB n. B.IV.1 a) 1. Modifica dell'ago per iniezione (da 20 G a 19 G).

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

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

Un procuratore
dott.ssa Cristina Grossi

TX16ADD11394 (A pagamento).



ITALFARMACO S.P.A.

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

Comunicazione notificata regolare PPA

Tipo di modifica: Modifica stampati
Codice Pratica: C1B/2016/2194
Medicinale: STEOZOL
Codice farmaco: 040982011, 040982023, 040982035,
040982047

MRP N. IT/H/269/001/IB/010

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

Modifica apportata: Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo in accordo alle conclusioni della procedura EMEA/H/C/PSUSA/3149/201508 e alla Decisione della Commissione Europea (2016)4194 del 29/06/2016.

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

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

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

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Cristina Grossi

TX16ADD11396 (A pagamento).

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

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

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

Specialità medicinale: IBUPROFENE EG

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni autorizzate - 042143

Codice pratica: N1A/2016/2204

Tipologia di variazione: Singola variazione di Tipo IA

Tipo di modifica: B.II.b.4 a)

Modifica della dimensione del lotto:

DA: 800 L; A: 2000 L.

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

Il presidente e amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

TX16ADD11399 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

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

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

Specialità medicinale: ALGOPIRINA FEBBRE E DOLORE

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni autorizzate - 042178

Codice pratica: N1A/2016/2180

Tipologia di variazione: Singola variazione di Tipo IA

Tipo di modifica: B.II.b.4 a)

Modifica della dimensione del lotto:

DA: 800 L; A: 2000 L.

Specialità medicinale: TAIPER

Confezioni e numeri di AIC: 037667021, 037667019.

Codice pratica: N1A/2016/2214

Tipologia di variazione: Singola variazione di Tipo IA

Tipo di modifica: B.II.b.3 a)

Modifica minore nel procedimento di fabbricazione: eliminazione dell'indicazione precisa della Temperatura di deiprogenazione.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Antonella Sabrina Florio

TX16ADD11400 (A pagamento).



KEDRION S.P.A.

Sede: località Ai Conti - 55051 Castelvecchio
Pascoli, Lucca
Codice Fiscale: 01779530466

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008

Titolare: Kedrion S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli – Lucca
Specialità Medicinali:

IG VENA (025266 tutte le confezioni autorizzate)
UMAN ALBUMIN (021111101 – 021111024 - 021111087)
VENBIG (026415 tutte le confezioni autorizzate)
UMAN BIG (023782 tutte le confezioni autorizzate)
Codice pratica: C1A/2016/3092

Specialità Medicinali:

AIMAFIX (025841 tutte le confezioni autorizzate)
AT III KEDRION (029378 tutte le confezioni autorizzate)
EMOCLOT (023564 tutte le confezioni autorizzate)
EMOWIL (023308 tutte le confezioni autorizzate)
IMMUNOHB5 (025653 tutte le confezioni autorizzate)
IMMUNORHO (022547 tutte le confezioni autorizzate)
KALBI (042029 tutte le confezioni autorizzate)
KEYVENB (038059 tutte le confezioni autorizzate)
KOLFIB (044152 tutte le confezioni autorizzate)
NAXIGLO (043396 tutte le confezioni autorizzate)
PLASMASAFE (033369 tutte le confezioni autorizzate)
TETANUS GAMMA (022488 tutte le confezioni auto-

rizzate)

UMAN ALBUMIN (021111 Confezione 051)

UMAN COMPLEX (0233091 tutte le confezioni autorizzate)

UMAN SERUM (021112 tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2016/2085

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

Natura della variazione: inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF –seconda fase della procedura) – Inclusione di un Master File del plasma aggiornato o modificato, quando le modifiche non hanno impatto sulle proprietà del prodotto finito

Da: PMF Certificato EMA Kedrion S.p.A. EMEA/H/PMF/000012/07/IB/021/G

A: PMF Certificato EMA Kedrion S.p.A. EMEA/H/PMF/000012/07/II/022/G

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

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

TX16ADD11401 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: località Ai Conti - 55051 Castelvecchio
Pascoli, Lucca
Partita IVA: 01779530466

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008

Titolare: Kedrion S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli – Lucca

Specialità Medicinali:

KOLFIB (AIC: 044152015, 044152027, 044152039);
SILKETAL (AIC: 042046019, 042046021, 042046033)
Tipologia di variazione: Tipo IB B.I.b.1.c
Codice Pratica: N1B/2016/1364

Natura della variazione: E' autorizzata nelle specifiche della sostanza attiva (soluzione bulk di fibrinogeno), la determinazione del contenuto totale di proteine con il relativo intervallo di accettazione di "25-39 mg/ml". Si aggiunge inoltre, nelle specifiche della sostanza attiva (soluzione bulk di fibrinogeno), la purezza in fibrinogeno calcolata come rapporto tra il valore di proteina coagulabile e il valore delle proteine totali, con il relativo criterio di accettazione di maggiore uguale 64 %

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

La presente Notifica entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

TX16ADD11403 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede: località Ai Conti - 55051 Castelvecchio
Pascoli, Lucca
Partita IVA: 01779530466

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008

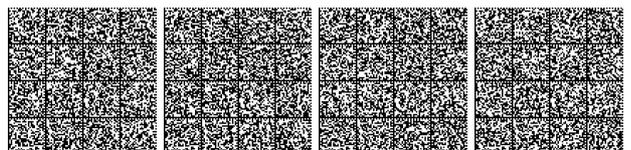
Titolare: Kedrion S.p.A. 55051 Castelvecchio Pascoli – Lucca

Specialità Medicinali:

UMAN ALBUMIN (021111101 – 021111024 - 021111087)
Codice Pratica: C1B/2016/1945

Tipologia di variazione: tipo IB B.II.b.5.c Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito – soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa

Natura della variazione: Eliminazione del test di sterilità eseguito sul campione "Tal Quale"



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

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

Un procuratore
dott.ssa Manuela Lepre

TX16ADD11404 (A pagamento).

BRACCO S.P.A.

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

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di una specialità medicinale ad uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE n. 1234/2008

Titolare: Bracco s.p.a

Medicinale: SUMMA

Confezione: 30 mg +10 mg compresse - 28 compresse divisibili AIC 035267018

Codice Pratica: N1B/2016/2323

Tipo di modifica: grouping of variations

Variazione tipo IB B.II.d.2.d) modifica delle procedura di prova del prodotto finito - Sostituzione del metodo per l'identificazione e per il dosaggio di Delapril e Manidipina.

Variazione tipo IB B.II.d.2.d) Modifica delle procedura di prova del prodotto finito - Sostituzione del metodo delle impurezze/prodotti di degradazione di Delapril e Manidipina.

Variazione tipo IB B.II.d.2.d) Modifica della procedura di prova del prodotto finito - Sostituzione del metodo per l'identificazione di Delapril e Manidipina.

Variazione IAIN B.II.d.1.h) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Aggiornamento del fascicolo al fine di conformarsi alle disposizioni di una monografia generale aggiornata della farmacopea europea per prodotto finito. Cambio nel parametro di specifica della conta microbica.

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

Un procuratore
dott.ssa Anna Fasola

TX16ADD11405 (A pagamento).

ERREKAPPA EUROTERAPICI S.P.A.

Sede: via Ciro Menotti 1/A - 20129 Milano

Estratto comunicazione notifica regolare PPA

Medicinale: ZINADIUR, codice AIC: 028193, tutte le confezioni.

Codice Pratica: N1B/2016/2209

Tipologia della variazione: Tipo IB, C.I.3.z: aggiornamento stampati in accordo alla procedura di PSUR Work Sharing FR/H/PSUR/0043/002

È autorizzata la modifica stampati richiesta (paragrafo 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo). Le modifiche autorizzate sono apportate a RCP dalla data di pubblicazione in GU e al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU della presente modifica che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino a data di scadenza medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in GU della presente notifica. Il titolare rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

La procuratrice
sig.ra Letizia Ferruzza

TX16ADD11406 (A pagamento).

HIKMA FARMACÈUTICA (PORTUGAL) S.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi D.Lgs. 274/2007

Titolare: Hikma Farmacêutica (Portugal) S.A. - Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B - Fervença 2705-906 Terrugem SNT Portogallo

Specialità medicinale: ACICLOVIR HIKMA

Procedura Europea n.PT/H/1192/001-002/IA/002 - Codice pratica n.C1A/2016/1992

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni - AIC 043130

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IA, B.III.1.a.2) - Certificato di conformità aggiornato presentato da un fabbricante già approvato Zhejiang Charioteer Pharmaceutical Co. Ltd. (CEP No. R1-CEP 2001-283-Rev. 02)

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

Un procuratore
dott.ssa Susanna Mecozzi

TX16ADD11407 (A pagamento).

PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinali per uso umano

Titolare: Programmi Sanitari Integrati s.r.l., Via G. Lanza 3 - 20121 Milano C.F. 06966430636.



Specialità medicinale: a) TAVOR 1 mg compresse, 20 compresse, AIC: 038689042

Det. N. 1815 del 03/11/2016 - b) VOLTAREN EMULGEL 1% gel tubo da 50 g, AIC: 036069019 - Det. N. 1814 del 03/11/2016

Modifiche apportata ai sensi del Regolamento CE n. 1084/2003:

a) Variazione di ragione sociale dell'officina di confezionamento secondario da FIEGE LOGISTICS ITALIA S.P.A. a XPO Supply Chain Pharma Italy Spa, - Via Amendola, 1, 20090 Caleppio di Settala (MI). b) Variazione del Titolare AIC in Francia da Novartis Santé Familiale SAS a Glaxo-smithkline Sante Grand Public, 100 route de Versailles CS 80001 - 78164 Marly-le-Roi Cedex Francia.

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Luisa Sessa

TX16ADD11408 (A pagamento).

NEW PHARMASHOP S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1084/03

Determinazione V&A IP-I N: 1816 del 03.11.2016

Specialità medicinale: TOBRADEX 0.3% + 0.1% collirio, sospensione "flacone contagocce 5ml", dalla Spagna, A.I.C. 043319019

Variazione di tipo I approvata: Variazione del Numero dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio della specialità medicinale estera da CN 670588.9 a CN 700645.9

Variazione di tipo I approvata: Variazione dell'indirizzo del Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Spagna da ALCON CUSI, S.A. - c/Camil Fabra, 58 - 08320 El Masnou, Barcellona, Spagna in ALCON CUSI, S.A. - Gran Via de les Corts Catalanes, 764 - 08013 Barcellona, Spagna le quali riguardano il medicinale e le confezioni sopra indicate autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di importazione parallela.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella GU.

Il legale rappresentante
dott. Luca Gentile

TX16ADD11409 (A pagamento).

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL), S.A.

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

Titolare: Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A., Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B, Fervença 2705-906 Terrugem SNT, Portogallo

Specialità medicinale: METILPREDNISOLONE HIKMA
Procedura Europea n. PT/H/0946/001-005/IA/010 -Codice pratica n.C1A/2016/2944

Confezioni e numeri di AIC: Tutte le confezioni - AIC 042331

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IA, B.III.1.a.2) - Certificato di conformità aggiornato presentato da un fabbricante già approvato: Symbiotec Pharmalab Ltd, CEP no. R1- CEP 2009 -187-Rev 00.

Procedura Europea N. PT/H/0946/002/IB/012/G - Codice pratica n. C1B/2016/2266

Confezioni e numeri di AIC: 042331037 - Metilprednisolone Hikma 125mg polvere per soluzione iniettabile 1 flaconcino in vetro;

042331049 - Metilprednisolone Hikma 125mg polvere per soluzione iniettabile 10 flaconcini in vetro.

Modifiche apportate ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e successivi aggiornamenti: variazione tipo IB, Grouping variation B.II.b.4.a) - Modifica del batch size del prodotto finito. Aggiunta del batch size da 100 litri;

B.II.b.5.a) - modifica dei limiti di processo applicati durante la manifattura del prodotto finito. Restringimento dei limiti di processo del volume di riempimento.

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

Un procuratore
dott.ssa Susanna Mecozzi

TX16ADD11411 (A pagamento).

EPIFARMA S.R.L.

Comunicazione notificata regolare PPA

Tipo di modifica: modifica stampati - Codice pratica n.: C1A/2016/3293

Specialità medicinale: ZOLONIB

Confezioni: 039114018, 039114020, 039114032, 039114044, 039114057, 039114069, 039114071, 039114083

MRP n. PT/H/0197/00-002/IA/019 - Tipologia variazione: C.I.Z) IA

Numero e data della comunicazione: AIFA/PPA/P/117664 del 21/11/2016

Modifica apportata: Aggiornamento del RCP e corrispondenti paragrafi del FI in linea alle decisioni adottate dal PRAC nella riunione del 4-8 Luglio 2016 (EMA/PRAC/488983/2016).



E' autorizzata, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 5.1 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 variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

L'amministratore unico
Giuseppe Irianni

TX16ADD11412 (A pagamento).

JANSSEN-CILAG S.P.A.

Sede: via M. Buonarroti 23 – 20093 Cologno Monzese (MI)

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

Titolare AIC: Janssen-Cilag S.p.A.

Ai sensi della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Medicinale: REMINYL

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni – AIC 034752

Codice pratica: C1A/2016/3270 - SE/H/0210/001-008/IA/067/G

- IA.A.7: Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo: eliminazione di Janssen Pharmaceutica NV, Beerse, Belgium come sito di produzione per GALANTAMINA BROMIDRATO

- IAIN.B.III.1.: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea nuovo. a).1 Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea: nuovo certificato presentato da un fabbricante già approvato per GALANTAMINA: R0-CEP 2012-248-Rev 00.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Sinibaldi

TX16ADD11413 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede legale: via Tiburtina n. 1143 - 00156 Roma

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

Titolare: S.F. Group srl

Medicinale: CLARITROL 500 mg compresse rivestite con film - AIC 038887028

Codice Pratica: N1A/2016/2265 - Tipologia variazione: Tipo IAIN

Tipo di modifica: B.III.1.a.3 - Presentazione di un nuovo certificato di conformità alla farmacopea europea presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta): ZHEJIANG GUOBANG PHARMACEUTICAL CO. LTD - Shangyu, Zhejiang Province, Cina R1-CEP 2007-307-Rev 01

Medicinale: BATTIZER compresse rivestite con film – AIC 038108

Codice Pratica: N1A/2016/2197 - Tipologia variazione: Tipo IA

Tipo di modifica: A.7 - Eliminazione di un sito di produzione del prodotto finito: Laboratorio Farmacologico Milanese srl - Caronno Pertusella (VA).

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

Il legale rappresentante
dott. Francesco Saia

TX16ADD11414 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

Sede legale: via Pavia 6 - 20136 Milano - I
Partita IVA: 03481280968

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

Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e successive modifiche

Titolare: Crinos S.p.A.

Specialità Medicinale: EFESTAD 5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040855 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3094

Procedura Europea n° DK/H/2051/001/IA/005/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione di un produttore dello starting material del principio attivo; Tipo IA n. B.I.a.3.a - Modifica del batch size del principio attivo; Tipo IA n. B.I.a.4.b - Modifica degli in-process test utilizzati durante la produzione del principio attivo.



Specialità Medicinale: TOVANIRA 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 041199 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3406

Procedura Europea n° AT/H/0348/001-004/IA/020

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso TTCproduction GmbH (Austria).

Specialità Medicinale: SUROVAST 5 mg, 10 mg e 20 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043356 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2482

Procedura Europea n° NL/H/3115/001-003/IB/002/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.III.1.a.1 - Presentazione CEP (R0-CEP 2015-040-Rev 00) del produttore autorizzato del principio attivo Biocon Ltd (India); Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore autorizzato del principio attivo Biocon Ltd: da R0-CEP 2015-040-Rev 00 a R0-CEP 2015-040-Rev 01; Tipo IB n. B.III.2.a.1 - Modifica delle specifiche del principio attivo per adeguamento alla Ph. Eur.

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 delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD11415 (A pagamento).

EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano

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 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e successive modifiche

Titolare AIC: EG S.p.A.

Medicinale: LANSOPRAZOLO EG 15 e 30 mg capsule rigide gastroresistenti

N° di Procedura Europea: DK/H/1653/001-002/IB/055

Codice AIC: 036891 - Confezioni: Tutte - Codice Pratica: C1B/2016/2604

Tipologia variazione: IB C.I.z

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati a seguito raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/452657/2016); Aggiornamento delle etichette al QRD.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la

modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD11416 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

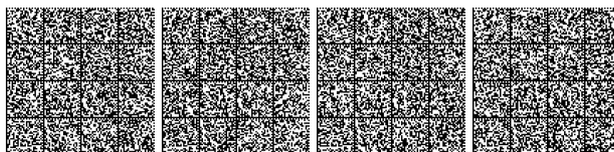
*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale
EUGASTROL REFLUSSO*

Nell'avviso TX16ADD11205 pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 140 del 26.11.2016 alla pag. 48 dove è scritto: "Teva Italia S.r.l. - Sede Legale: Piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano - C.F. 11654150157" leggasi "Ratiopharm GmbH - Rappresentante in Italia: Ratiopharm Italia S.r.l. - sede Legale: Piazzale L. Cadorna, 4 - 20123 Milano - C.F. e P.I.: 12582960154".

Invariato il resto.

Un procuratore
dott. Leonardo Gabrieli

TX16ADD11418 (A pagamento).



EG S.p.A.

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

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

*Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre
2007 n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e
successive modifiche*

Titolare: EG S.p.A.

Specialità Medicinale: FLUCONAZOLO EG 50 mg, 100 mg, 150 mg e 200 mg capsule rigide

Numeri A.I.C. e Confezioni: 036904 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2495

Procedura Europea n° DK/H/0374/001-004/IB/042/G

Grouping variation: Tipo IB n. B.II.b.1.e + IA in n. B.II.b.1.a + IA in n. B.II.B.1.b + IA in n. B.II.b.2.c.2 - Produzione, confezionamento, controllo e rilascio anche presso Specifar SA (Grecia); Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito Stada Arzneimittel GmbH (Austria) solo per la fase di controllo.

Specialità Medicinale: NEBIVOLOLO EG 5 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 037806 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2364

Procedura Europea n° NL/H/0803/001/IB/022/G

Grouping variation: n. 3 x tipo IB n. A.2.b - Modifica del nome della specialità medicinale in Estonia, Lettonia e Lituania.

Specialità Medicinale: FLUVASTATINA EG 80 mg compresse a rilascio prolungato

Numeri A.I.C. e Confezioni: 038582 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3342

Procedura Europea n° DK/H/1233/001/IA/022

Modifica Tipo IA n. A.7 - Eliminazione del sito di produzione del prodotto finito STADA Production Ireland Ltd (Irlanda).

Specialità Medicinale: AZITROMICINA EUROGENE-RICI 200 mg/5 ml polvere per sospensione orale

Numeri A.I.C. e Confezioni: 039852 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3401

Procedura Europea n° NL/H/0955/001/IA/026

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso: TTCproduction GmbH (Austria).

Specialità Medicinale: SILDENAFIL EG 25 mg, 50 mg e 100 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040639 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3351

Procedura Europea n° NL/H/1926/002-004/IA/013

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP del produttore del principio attivo autorizzato Hetero Drugs Ltd (India) da R0-CEP 2013-002-Rev 01 a R0-CEP 2013-002-Rev 02.

Specialità Medicinale: DESLORATADINA EG 5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040733 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3091

Procedura Europea n° DK/H/2050/001/IA/006/G

Grouping variation: Tipo IA n. A.7 - Eliminazione di un produttore dello starting material del principio attivo; Tipo IA n. B.I.a.3.a - Modifica del batch size del principio attivo; Tipo IA n. B.I.a.4.b - Modifica degli in-process test utilizzati durante la produzione del principio attivo.

Specialità Medicinale: IRBESARTAN EG 75 mg, 150 mg e 300 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 040755 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3340

Procedura Europea n° NL/H/1686/001-003/IA/017

Modifica Tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo irbesartan da parte del produttore autorizzato Jubilant Generics Ltd (India): da R0 CEP 2011-087 Rev 02 a R0 CEP 2011-087 Rev 03.

Specialità Medicinale: TELMISARTAN E IDROCLOROTIAZIDE EG 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg e 80 mg/25 mg compresse

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042503 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3311

Procedura Europea n° IT/H/0408/001-003/IA/007/G

Grouping variation: n. 5 x tipo IA n. B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo Telmisartan da parte del produttore autorizzato Zhejiang Huahai Pharmaceuticals Co. Ltd (Cina) da R0-CEP 2009-077-Rev 01 a R1-CEP 2009-077-Rev 00 e per il principio attivo Idroclorotiazide da parte del produttore autorizzato Cambrex Profarmaco Milano Srl (Italia) da R1-CEP 2004-307-Rev 01 a R1-CEP 2004-307-Rev 03.

Specialità Medicinale: ROSUVASTATINA EG 5 mg, 10 mg, 20 mg e 40 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043418 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3407

Procedura Europea n° NL/H/3114/001-004/IA/004

Modifica Tipo IA in n. B.II.b.1.a - Confezionamento secondario anche presso TTCproduction GmbH (Austria).

Specialità Medicinale: IBUPROFENE E FENILEFRINA EG 200 mg/5 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 043586 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1B/2016/2556

Procedura Europea n° UK/H/5700/001/IB/007/G



Grouping variation: Tipo IB n. B.III.1.a.2 + Tipo IA n.B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP per il principio attivo Fenilefrina da parte del produttore autorizzato Siegfried Pharmachemikalien Minden GmbH (Germania) da R0-CEP 2009-286-Rev 01 a R0-CEP 2009-286-Rev 03.

Specialità Medicinale: ATORVASTATINA EG 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film

Numeri A.I.C. e Confezioni: 044144 - In tutte le confezioni.

Codice Pratica: C1A/2016/3322

Procedura Europea n° NL/H/3346/001-004/IA/001

Modifica Tipo IA n. B.II.b.3.a - Modifica minore nel processo di produzione del prodotto finito.

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

Decorrenza delle modifiche per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX16ADD11421 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lillo del Duca 10 - Bresso

Codice Fiscale: 03804220154

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

Titolare AIC: Zambon Italia s.r.l. - Via Lillo del Duca 10 - Bresso (MI)

Codice Pratica: N1A/2016/2283

Medicinale: PREFOLIC

Confezione: 15 mg/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile, 5 flaconcini di polvere da 15 mg + 5 fiale di solvente da 3 ml - AIC 024703098

Grouping di 5 variazioni tipo IA B.III.2 c) - Modifica delle specifiche nel passaggio dalla farmacopea nazionale di uno Stato membro alla farmacopea europea. Eccipienti: Acido citrico, Mannite, Metile p-idrossibenzoato, Sodio idrossido e Acqua per preparazioni iniettabili.

Codice Pratica: N1A/2016/2276

Medicinale: PREFOLIC

Confezione: 50 mg/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile, 6 flaconcini di polvere da 50 mg + 6 fiale di solvente da 3 ml - A.I.C.: n. 024703112

Grouping variation: 3 variazioni tipo IA B.III.2 a 2) - Modifica delle specifiche di una sostanza che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderla conforme alla farmacopea europea. Eccipienti: Acido citrico, Mannite e Metile p-idrossibenzoato - 2 variazioni tipo IA B.III.2 c) - Modifica delle specifiche nel passaggio dalla farmacopea nazionale di uno Stato membro alla farmacopea europea. Eccipienti Sodio idrossido e Acqua per preparazioni iniettabili.

In applicazione alla 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 (RCP, foglio illustrativo ed etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità di ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, al Riassunto delle caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura. Sia lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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.

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

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

TX16ADD11422 (A pagamento).

LABORATOIRE AGUETTANT

Sede legale: 1 Rue Alexander Fleming -

69007 - Lyon - Francia

Partita IVA: FR15447800210

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

Medicinale: EFEDRINA AGUETTANT 3 mg/ml soluzione iniettabile in siringa pre-riempita 1 siringa da 10 ml, AIC n. 043738018; 5 siringhe da 10 ml, AIC n. 043738020; 10 siringhe da 10 ml, AIC n. 043738032; 12 siringhe da 10 ml, AIC n. 043738044; 20 siringhe da 10 ml AIC n. 043738057

Estratto comunicazione notifica regolare V&A AIFA/PPA/P/107728 del 24/10/2016

Codice Pratica: C1B/2016/48

Tipologia variazione: Modifica ai sensi dell' art. 79 del D.lgs n. 219/06

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica delle etichette. E' autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al titolare



AIC. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

Capo farmacista
Jérôme Joly

TX16ADD11426 (A pagamento).

ROCHE S.P.A.

Sede legale: Viale G. B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)
Codice Fiscale: n. 00747170157

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

Titolare AIC: Roche S.p.A. - Viale G. B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)

Medicinali, confezioni e numeri di AIC:

LARIAM "250 mg compresse" 8 compresse (027250024).

Codice pratica: N1A/2016/2100, N1B/2016/2241, N1B/2016/2242.

Grouping Variations:

1 variazione di tipo IA nr. A.4: modifica del nome del produttore della sostanza attiva da "BASF Pharma (Eviornaz SA)" a "Siegfried Eviornaz SA";

2 variazioni di tipo IB nr. B.III.2.z: adeguamento del test della microbiologia alla monografia 5.1.4 di Ph. Eur. e adeguamento alle specifiche di Ph. Eur. di un eccipiente (Poloxamers 3800);

1 variazione di tipo IA nr. B.II.c.2.b: soppressione di una procedura di prova alternativa (XRF) per la determinazione del contenuto di Arsenico;

3 variazioni di tipo IA nr. B.II.c.1.b: aggiunta di nuovi parametri di specifica con i corrispondenti metodi di prova per un eccipiente (Poloxamers 3800);

1 variazione di tipo IB nr. B.II.b.1.e: sostituzione del sito di produzione (da F. Hoffmann-La Roche Ltd a Cenexi - Francia);

2 variazioni di tipo IA in nr. B.II.b.1.b e B.II.b.1.a: sostituzione del sito di confezionamento primario e secondario (da F. Hoffmann-La Roche Ltd Kaiseraugst a Cenexi - Francia).

1 variazione di tipo IA nr. A7: eliminazione del sito di immagazzinamento (Kühne + Nagel Aktiengesellschaft);

1 variazione di tipo IA nr. B.II.b.3.a: modifica minore nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito;

1 variazione di tipo IA nr. B.II.b.5.c: soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa dell'aspetto delle compresse.

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. Alfonso Gentile

TX16ADD11427 (A pagamento).

ALFA WASSERMANN S.P.A.

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

*Estratto comunicazione notifica
regolare PPA*

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2015/5774, N1B/2016/2208

Medicinale: DICLOREUM DOLORE

Codice farmaco: 028618015, 028618027, 028618039, 028618041

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z) IB; C.I.3 IB(inserire il codice tipologia)(inserire la descrizione tipologia)

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/114098 del 10 novembre 2016(inserire il dettaglio della modifica apportata)

Modifica apportata: Foglio illustrativo aggiornato a seguito dei risultati del readability user test; aggiornamento stampati in accordo alla procedura PSUSA/00001048/201509

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjklian

TX16ADD11428 (A pagamento).



ROCHE S.P.A.

Sede legale: Viale G. B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)
Codice Fiscale: 00747170157

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008, come modificato dal Regolamento (CE) n. 712/2012.

Codice Pratica: N1A/2016/2254.

Medicinali (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:

BACTRIM (021978) tutte le confezioni autorizzate;

BACTRIM PERFUSIONE (028313017) "400 mg/5 ml + 80 mg/5 ml concentrato per soluzione per infusione" - 1 fiala 5 ml;

DILATREND (027604) tutte le confezioni autorizzate;

KONAKION (008776) tutte le confezioni autorizzate;

LAEVOLAC (029565) tutte le confezioni autorizzate;

LAEVOLAC EPS (022711) tutte le confezioni autorizzate;

LARIAM (027250024) "250 mg compresse" - 8 compresse;

LEXOTAN (022905) tutte le confezioni autorizzate;

MADOPAR (023142) tutte le confezioni autorizzate;

RIVOTRIL (023159) tutte le confezioni autorizzate;

ROCALTROL (024280) tutte le confezioni autorizzate;

VALIUM (019995) tutte le confezioni autorizzate.

Titolare AIC: Roche S.p.A. - Viale G. B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB).

Grouping di variazioni tipo IAin - A.1.

Tipo di modifica: cambio indirizzo del titolare AIC da Roche S.p.A., Piazza Durante, 11 - 20131 Milano a Roche S.p.A. Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB).

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

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

Un procuratore
dott. Alfonso Gentile

TX16ADD11429 (A pagamento).

MONICO S.P.A.

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

Codice pratica: N1B/2016/2347

Medicinali: LIDOCAINA CLORIDRATO MONICO (AIC 030795), confezioni: tutte.

Tipologia e numero delle variazioni: raggruppamento IA – B.II.d.1.c) "Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova" per l'identificazione dello ione sodio + IB – B.II.d.2.d) "Sostituzione di una procedura di prova del prodotto finito" per l'identificazione/quantificazione del principio attivo nel prodotto finito.

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

Codice pratica: N1A/2016/2198

Medicinali: PETIDINA CLORIDRATO MONICO 100 mg/2 ml - 5 fiale (AIC 030802 019)

Tipologia e numero della variazione: IA – B.III.1.a).2 "Presentazione di un Certificato aggiornato di Conformità alla Farmacopea Europea da parte di un fabbricante già approvato" per l'API Petidina Cloridrato (produttore: SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH) per il seguente aggiornamento:

da R1-CEP 2002-045-Rev 00 a R1-CEP 2002-045-Rev 02

Data di implementazione modifica: 20/09/2016. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Codice pratica: N1B/2016/2360

Medicinali: ADRENALINA MONICO (AIC: 030780), confezioni: tutte.

Tipologia e numero della variazione: IB – B.III.1.a).5 "Presentazione di un nuovo Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta) per un principio attivo non sterile, che deve essere utilizzato per un medicinale sterile ed in cui l'acqua è dichiarata nelle ultime fasi di sintesi e il materiale non è dichiarato privo di endotossina" per l'API Adrenalina R0-CEP 2013-266-Rev 01 (produttore: Cambrex Profarmaco Milano srl)

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

Codice pratica: N1B/2016/2361

Medicinali: BUPICAIN CON ADRENALINA (AIC: 032948), confezioni: tutte;

MEPICAIN CON ADRENALINA (AIC: 028984) confezioni: tutte.

Tipologia e numero della variazione: IB – B.III.1.a).5 "Presentazione di un nuovo Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta) per un principio attivo non sterile, che deve essere utilizzato per un medicinale sterile ed in cui l'acqua è dichiarata nelle ultime fasi di sintesi e il materiale non è dichiarato privo di endotossina" per l'API Adrenalina Tartrato R0-CEP 2013-211-Rev 01 (produttore: Cambrex Profarmaco Milano srl).

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

Il legale rappresentante
dott. Enrico Monico

TX16ADD11431 (A pagamento).



BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria 20 - Roma
 Capitale sociale: € 7.000.000,00 i.v.
 Codice Fiscale: 00492340583

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012

Codice Pratica N1A/2016/2149

Specialità Medicinale: SUPRANE

Confezioni e numeri di AIC:

Liquido per Inalazione 6 Flacons vetro 240 ml A.I.C. n. 029288026

Liquido per Inalazione 6 Flacons alluminio 240 ml A.I.C. n. 029288040

Variazione Grouping :2 Variazioni Tipo IA:

- Var IA n. A.4: Modifica dell'indirizzo di un produttore del principio attivo

- Var IA n. A.5.b): Modifica dell'indirizzo di un produttore del prodotto finito (escluso il rilascio dei lotti)

Cambio di indirizzo dell'officina di produzione Baxter Healthcare di Guayama (Porto Rico) da "Route 3, Km 142,5" a "Route 3, Km 144,2"

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

Un procuratore
 dott.ssa Concetta Capo

TX16ADD11433 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: piazzale dell'Industria, 20 - 00144 Roma
 Partita IVA: 00492340583

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012.

Codice Pratica: C1A/2016/3248

Procedura decentrata n. FR/H/0226/001-002/IA/033

Titolare: Gambro Lundia AB Magistratsvägen 16 - 226 43 Lund Svezia

Specialità medicinale: PRISMASOL (AIC n. 036146) – tutte le confezioni autorizzate.

n. 1 variazione di tipo IA n. B.III.1.a.2 aggiornamento CEP per il principio attivo Glucosio monoidrato da fornitore già approvato, Roquette Freres

(R1-CEP 1996-030-Rev 04)

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

Un procuratore
 dott.ssa Felicia Spina

TX16ADD11435 (A pagamento).

LOFARMA S.P.A.

Sede: viale Cassala, n. 40 - 20143 Milano
 Partita IVA: 00713510154

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

Titolare AIC: Lofarma S.p.A., Viale Cassala 40, Milano

Medicinale: METACOLINA LOFARMA

Confezione e numero di AIC: 6,4% polvere e solvente per soluzione da nebulizzare – AIC n. 029247044

Codice Pratica: N1A/2016/2306

Variazione Tipo IAIN n. B.II.d.1.h Modifica dei limiti del prodotto finito – aggiornamento del fascicolo al fine di conformarsi alle disposizioni di una monografia generale aggiornata della Farmacopea Europea per il prodotto finito.

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

Il presidente
 Rubens Vaglio

TX16ADD11436 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
 DI ACQUE PUBBLICHE**

**CITTÀ METROPOLITANA
 DI ROMA CAPITALE
 Dipartimento IV - Servizio 2**

Richiesta concessione di acqua da pozzo

Con domanda del 10 marzo 2016, protocollo n. 41555/16 la ditta Francesco Ciccarella ha chiesto la concessione in oggetto nella misura di 1,0 l/sec., 400 mc/anno per uso irriguo in Via Mattia Battistini nel Comune di Roma.

La dirigente del servizio
 dott.ssa Maria Zagari

TU16ADF11274 (A pagamento).



*ISCRIZIONE DI PRIVILEGIO***CARTIERE VILLA LAGARINA S.P.A.***Iscrizione di privilegio su macchinari*

Con contratto di costituzione di privilegio a garanzia di finanziamento a rogito di Lorenzo Ferretto, Notaio in Treviso, con studio in Treviso, Borgo Mazzini n. 34, in data 24 novembre 2016 n. 65.396 di repertorio, la società "Cartiere Villa Lagarina SPA", con sede legale in Villa Lagarina (TN), Via Pesenti n. 1, iscritta nel Registro delle Imprese di Trento con numero d'iscrizione e codice fiscale 01936870227, ha costituito a favore della "Banca Popolare Friuladria SPA", con sede in Pordenone, Piazza XX Settembre n. 2 e della "Crédit Agricole Corporate and Investment Bank", con sede legale in 12 place des Etats-Unis, Montrouge (Francia), un privilegio di cui al decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385, art. 46 su macchinari esistenti presso lo stabilimento di Mantova, Via Poggio Reale n. 9, di cui all'allegato sub «A» al suddetto atto, nonché su ogni altro bene che sarà acquistato dal costituente ai sensi dei contratti di fornitura con le società Valmet Technologies Zaragoza SL, Valmet Technologies Inc e Valmet SpA; sui beni acquistati in sostituzione di quelli in oggetto; sulle materie prime, prodotti in corso di lavorazione, scorte, frutti, merci e prodotti esistenti presso i magazzini del costituente (o presso terzi depositari o detentori) e derivanti dai contratti di fornitura citati; sui crediti, anche futuri, che sorgeranno in conseguenza dell'alienazione di alcuno dei beni sui quali viene costituito il presente privilegio speciale. Il privilegio è stato costituito fino all'importo di € 80.370.000,00.

Notaio in Treviso
Lorenzo Ferretto

TX16ADJ11397 (A pagamento).

*CONSIGLI NOTARILI***CONSIGLIO NOTARILE DI CAMPOBASSO, ISERNIA E LARINO***Trasferimento del notaio Marco Di Loreto*

Si rende noto che con decreto dirigenziale del 27 settembre 2016, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 228 del 29 settembre 2016, il dott. Marco Di Loreto fu Paolo, nato a Roma il 10 settembre 1979 è stato trasferito, quale

notaio, dalla sede di Santa Croce di Magliano (CB), Distretto notarile di Campobasso, Isernia e Larino, a quella di Campobasso, stesso Distretto notarile ed iscritto presso la nuova sede il 18 novembre 2016.

Il presidente
dott. Riccardo Ricciardi

TU16ADN11273 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTUALE DI PERUGIA*Trasferimento del notaio Roberto Dante Cogliandro*

Il Presidente del Consiglio Notarile di Perugia rende noto che il Dottor Roberto Dante Cogliandro è stato trasferito dalla sede di Perugia (Distretto Notarile di Perugia) a quella di Napoli (Distretti Notarili riuniti di Napoli, Torre Annunziata e Nola), con D.D. 26 maggio 2016 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n.125 del 30 maggio 2016 - serie generale, cessando ogni sua attività in questo Distretto il 17 novembre 2016.

Perugia, 18 novembre 2016

Il presidente del Consiglio Notarile di Perugia
notaio Filippo Brufani

TX16ADN11337 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTUALE DI PERUGIA*Cessazione dall'esercizio a sua domanda del notaio Marilena Carone*

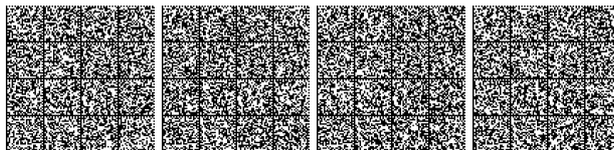
Il presidente del Consiglio Notarile di Perugia rende noto che la Dottoressa Marilena Carone, nata a Crotona il 17 maggio 1951, notaio in Città di Castello, a sua domanda è stata dispensata dall'ufficio in forza del Decreto Dirigenziale in data 6 ottobre 2016, con effetto dal giorno successivo alla pubblicazione di tale provvedimento nella *gazzetta ufficiale* della Repubblica italiana.

Il Decreto Dirigenziale in discorso è stato consegnato al notaio interessato in data 23 novembre 2016.

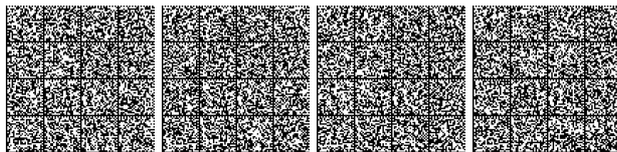
Perugia, 23 novembre 2016

Il presidente del Consiglio Notarile
notaio Filippo Brufani

TX16ADN11339 (Gratuito).



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- **presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-8549866**
- **presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it.**

L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.
Vendita Gazzetta Ufficiale
Via Salaria, 691
00138 Roma
fax: 06-8508-3466
e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



GAZZETTA UFFICIALE

 DELLA REPUBBLICA ITALIANA

**CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)
 validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

		CANONE DI ABBONAMENTO
Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della UE: (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)*	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, e dai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- annuale € 819,00 - semestrale € 431,00

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **56,00**

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

(di cui spese di spedizione € 129,11)* - annuale € **302,47**
 (di cui spese di spedizione € 74,42)* - semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)* - annuale € **86,72**
 (di cui spese di spedizione € 20,95)* - semestrale € **55,46**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica abbonamenti@gazzettaufficiale.it.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo € **190,00**
 Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5% € **180,50**
 Volume separato (oltre le spese di spedizione) € 18,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero, i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale, i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli vengono stabilite di volta in volta in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

* tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.



MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI IN 5ª SERIE SPECIALE E PARTE SECONDA

Ministero dell'economia e delle finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* n. 36 del 13 febbraio 2004)

Le inserzioni da pubblicare nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. nelle seguenti modalità:

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
- per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso il Banco di Sardegna, Via Boncompagni 6 - 00187 Roma (IBAN IT64 H010 1503 2000 0007 0502 181) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
- consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.

La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata, in caso di inoltro in formato elettronico, il 3° giorno ferial successivo a quello dell'apposizione della firma digitale sulla piattaforma IOL; in caso di inoltro in formato cartaceo avviene il 6° giorno ferial successivo a quello del ricevimento da parte dell'ufficio inserzioni.

I testi in forma cartacea inviati per posta o presentati allo sportello, devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una

marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio. Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri. Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampello.

Per le inserzioni relative a "convocazioni di assemblea di società per azioni" si precisa che nell'indicare la data di convocazione è necessario considerare i tempi ordinari di pubblicazione di 6 giorni e i seguenti termini legali che decorrono dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*:

- 15 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni non quotate"
- 30 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni quotate in mercati regolamentati"

Nella richiesta d'inserzione per le "convocazioni d'assemblea di società per azioni" dovrà essere indicato se trattasi di società di società quotate in mercati regolamentati italiani o di altri Paesi dell'Unione europea

Per gli avvisi giudiziari, è necessario che il relativo testo sia accompagnato da copia del provvedimento emesso dall'Autorità competente; tale adempimento non occorre per gli avvisi già visti dalla predetta autorità.

A fronte di ciascuna inserzione viene emessa fattura e, quale giustificativo dell'inserzione, viene spedita una copia della *Gazzetta Ufficiale* nella quale è avvenuta la pubblicazione. Si raccomanda agli inserzionisti di corredare le inserzioni dei dati fiscali (codice fiscale o partita IVA) ed anagrafici del richiedente.

In caso di mancato recapito, i fascicoli saranno rispediti solo se richiesti all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato (mail: informazioni@ipzs.it oppure fax: 06-8508-2721) entro sessanta giorni dalla data della loro pubblicazione. Per ulteriori informazioni visitare il sito www.gazzettaufficiale.it o contattare il Numero Verde 800864035.

TARIFFE

A partire da gennaio 1999, è stato abolito il costo forfettario per la testata addebitando le reali righe utilizzate, fermo restando che le eventuali indicazioni di: denominazione e ragione sociale; sede legale; capitale sociale; iscrizione registro imprese; codice fiscale e partita IVA, devono essere riportate su righe separate.

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

(comprese comunicazioni o avvisi relativi a procedure di esproprio per pubblica utilità)

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

Si ricorda che, in applicazione della legge 24 dicembre 2007, n. 244, art. 1 comma 209 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze 3 aprile 2013, n. 55, art. 1, commi 1 e 2, le amministrazioni pubbliche sono soggette alla fatturazione in forma elettronica e pertanto non possono più procedere al pagamento anticipato.

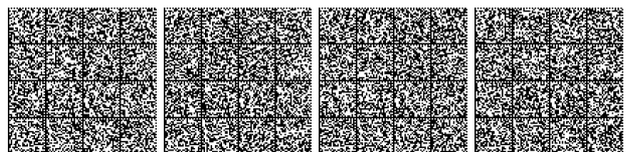
Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

- il Codice Univoco Ufficio destinatario di fattura elettronica (iPA);
- l'eventuale CIG o CUP da riportare in fattura;
- l'assoggettabilità o meno dell'amministrazione ordinante al regime di split payment.

Si ricorda inoltre che eventuali informazioni aggiuntive da inserire nella fattura elettronica saranno riportate solo ed esclusivamente nella sezione "DatiBeniServizi" - "DettaglioLinee" - "Descrizione" della rappresentazione XML della fattura; non sarà possibile accettare ulteriori richieste di personalizzazione della fattura.

N.B. NON SI ACCETTANO INSERZIONI CON DENSITÀ DI SCRITTURA SUPERIORE A 77 CARATTERI/RIGA. Il numero di caratteri/riga (comprendendo come caratteri anche gli spazi vuoti ed i segni di punteggiatura) è sempre riferito all'utilizzo dell'intera riga, di mm 133, del foglio di carta bollata o uso bollo (art. 53, legge 16 febbraio 1913, n. 89 e articoli 4 e 5, decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 642, testo novellato).

LA PUBBLICAZIONE DEGLI AVVISI DI GARE DI APPALTO PUBBLICHE DEVE ESSERE EFFETTUATA IN CONFORMITÀ A QUANTO DISPOSTO DAL DECRETO LEGISLATIVO 12 APRILE 2006 N. 163: "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE".





€ 3,05

