

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 24 gennaio 2019

**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

ACQUE POTABILI DI COSSILA S.R.L.

Convocazione assemblea ordinaria (TV19AAA658) . . . Pag. 1

EDILIZIACROBATICA S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (TX19AAA721) Pag. 1

I SETTE LAGHI S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria (TX19AAA782) Pag. 2

Altri annunci commerciali

DENZEL SPE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy") (TX19AAB779). Pag. 17

DEUTSCHE BANK AG London Branch

Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993 n. 385, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali"), del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 e del Regolamento UE n. 679/2016 (il "GDPR", e unitamente al Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e al Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007, la "Normativa Privacy") (TX19AAB686). Pag. 2

DYRET SPV S.R.L.

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario"). Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) e relativa normativa nazionale applicabile (TX19AAB722) Pag. 8

EAGLE SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "T.U. Bancario"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 e 14 del Regolamento (UE) 679/2016 (il "GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy") (TX19AAB777). Pag. 14



GINEPRO SPE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385, corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del D. lgs. 196/03 e degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa secondaria e/o di attuazione applicabile in materia di trattamento di dati personali (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy") (TX19AAB688) Pag. 4

LARGE CORPORATE ONE S.R.L.**UNICREDIT S.P.A.**

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"). (TX19AAB692) Pag. 5

OCEANIA SPE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993, n. 385, corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy") (TX19AAB778) Pag. 15

SC LOWY PI (ITALY) S.R.L.

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n.385 (il "TUB"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 679/2016 (il "GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy"). (TX19AAB738) Pag. 12

SPICE SPV S.R.L.

Avviso riguardante finanziamento ad esigibilità limitata su crediti a scopo di cartolarizzazione ai sensi del combinato disposto degli articoli 7, comma 1, lett. a) e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") (TX19AAB798) Pag. 18

SPV PROJECT 1711 S.R.L.

Avviso di cessione di crediti ai sensi degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 e informativa ai sensi dell'articolo 14 del Regolamento Unione Europea n. 2016/679 (TX19AAB735) Pag. 10

VITRUVIO SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1 settembre 1993, n. 385 (il "T.U. Bancario") e dell'articolo 13 e 14 del Regolamento (UE) n. 2016/679 che disciplina la protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché la libera circolazione di tali dati (Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati o "GDPR") (TX19AAB719) Pag. 6

ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami****ORGANISMO DI CONCILIAZIONE DEL FORO DI CATANIA**

Notifica per pubblici proclami autorizzata il 20/11/2018 - Estratto invito alla mediazione (TX19ABA706) Pag. 21

TRIBUNALE CIVILE DI ENNA

Notifica per pubblici proclami (TX19ABA766) Pag. 22

TRIBUNALE CIVILE DI LANUSEI

Notifica per pubblici proclami - Estratto del ricorso ex art. 702 bis c.p.c. (TX19ABA701) Pag. 20

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione (TX19ABA795) Pag. 23

TRIBUNALE CIVILE DI PARMA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione usucapione ordinaria con notifica ex art. 150 c.p.c. (TX19ABA765) Pag. 22

TRIBUNALE CIVILE DI SASSARI

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione di Doddo Francesco per riconoscimento di proprietà dei seguenti beni: dell'immobile distinto al NCEU del Comune di Torpè (NU) al Foglio 11, particella 923 (TX19ABA699) Pag. 19

TRIBUNALE DI BERGAMO

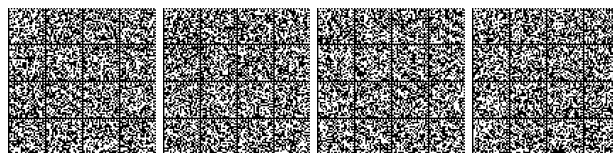
Notificazione per pubblici proclami - Ricorso ex art. 702-bis per usucapione e convocazione per la mediazione obbligatoria (TX19ABA705) Pag. 20

TRIBUNALE DI BOLZANO

Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio - Procedimento R.G. n. 814/2017 - G.I. dott. Federico Paciolla (TX19ABA750) Pag. 22

TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE

Notifica per pubblici proclami - Ricorso ex art 702 bis c.p.c. (TX19ABA710) Pag. 22



TRIBUNALE DI VERCELLI

Notifica per pubblici proclami - Convocazione ad incontro di mediazione obbligatoria (TX19ABA707) ... Pag. 21

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Notifica per pubblici proclami (TX19ABA694) Pag. 19

Ammortamenti

TRIBUNALE DI ROMA

Ammortamento cambiario (TU19ABC635) Pag. 23

TRIBUNALE DI ROMA

Ammortamento cambiario (TU19ABC634) Pag. 23

TRIBUNALE DI FERRARA

Ammortamento cambiario (TX19ABC761) Pag. 24

TRIBUNALE DI LATINA

Ammortamento certificati azionari (TX19ABC792) . . Pag. 24

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento certificato azionario n. 17453 (TX19ABC740) Pag. 24

TRIBUNALE DI NAPOLI

Ammortamento polizza di pegno (TX19ABC796) Pag. 24

TRIBUNALE DI TORINO

Ammortamento polizze di pegno (TX19ABC767) Pag. 24

Eredità

EREDITÀ BENEFICIATA DI GIROTTI MARCELLO

Invito a presentare le dichiarazioni di credito (TX19ABH770) Pag. 26

TRIBUNALE CIVILE DI SAVONA

Nomina curatore eredità giacente di Pietro Pedrini (TX19ABH697) Pag. 25

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Nomina curatore eredità giacente di Cassola Giovanni (TX19ABH768) Pag. 26

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Nomina curatore eredità giacente di Prisco Gennaro (TX19ABH769) Pag. 26

TRIBUNALE DI FIRENZE

Eredità giacente di Mario Busà (TX19ABH696) Pag. 25

TRIBUNALE DI FORLÌ

Nomina curatore eredità giacente di Brighi Andrea (TX19ABH704) Pag. 25

TRIBUNALE DI MANTOVA

Nomina curatore eredità giacente di Este Carla (TX19ABH720) Pag. 25

TRIBUNALE DI NAPOLI

Chiusura eredità giacente R.G. 2159/2012 (TX19ABH793) Pag. 26

TRIBUNALE DI NAPOLI

Chiusura eredità giacente R.G. 152/2010 (TX19ABH794) Pag. 26

TRIBUNALE DI PAVIA

Eredità giacente di Ottavio Belvisi (TX19ABH785) . . Pag. 26

TRIBUNALE DI PIACENZA

Nomina curatore eredità giacente di Scotti Enzo (TX19ABH698) Pag. 25

TRIBUNALE DI PISTOIA

Chiusura eredità giacente di Polizzi Concetta (TU19ABH640) Pag. 24

TRIBUNALE DI TORINO

Eredità giacente di De Vito Vittorio (TX19ABH695) . Pag. 25

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

Chiusura eredità giacente di Russo Antonino (TX19ABH747) Pag. 26

TRIBUNALE ORDINARIO Volontaria Giurisdizione Civile

Nomina curatore eredità giacente di Maria (detta Tina) Consiglio (TX19ABH741) Pag. 25

Liquidazione coatta amministrativa

UMBRIA FOOD VALNERINA SOC. COOP.

Avviso ai creditori (TX19ABJ709) Pag. 27

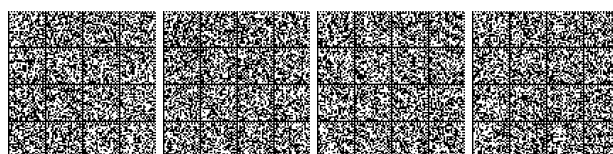
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

CALLIOPE SOC. COOP. EDILIZIA A R.L.

Deposito del bilancio finale di liquidazione (TX19ABS693) Pag. 27

GAIA S.C.A. Società Cooperativa di Artisti, Musicisti e Tecnici dello Spettacolo

Deposito ex art. 213 Legge Fallimentare degli atti finali della Liquidazione Coatta Amministrativa (TX19ABS687) Pag. 27



ALTRI ANNUNZI

Espropri

FERROVIENORD S.P.A. Ufficio per le espropriazioni

Deposito indennità di espropriazione non concordata (art. 20 comma 14 e art. 26 comma 1 del D.P.R. n. 327/2001) (TX19ADC724) Pag. 28

FERROVIENORD S.P.A. Ufficio per le espropriazioni

Deposito indennità di espropriazione non concordata (art. 20 comma 8 e 12 del D.P.R. n. 327/2001) (TX19ADC723) Pag. 27

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI-UNITE S.R.L.

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 (TX19ADD790) Pag. 53

ACCORD HEALTHCARE LIMITED

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD689) Pag. 29

AEFFE FARMACEUTICI S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento 1234/2008/CE (TX19ADD753) Pag. 42

ALMUS S.R.L.

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 (TX19ADD725) Pag. 33

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TX19ADD716) Pag. 32

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Comunicazione di annullamento relativo alla specialità medicinale TRAMADOLO E PARACETAMOLO AUROBINDO, e di rettifica relativo alla specialità medicinale BENAZEPRIL E IDROCLOROTIAZIDE AUROBINDO (TX19ADD713) Pag. 30

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TX19ADD714) Pag. 31

B. BRAUN MILANO S.P.A.

Estratto comunicazione di notifica regolare V&A (TX19ADD730) Pag. 36

B. BRAUN MILANO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD731) Pag. 36

BAYER S.P.A.

Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/1114 del 07/01/2019 (TV19ADD665) Pag. 28

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012 (TX19ADD737) Pag. 40

CHEMI S.P.A.

Comunicazione notifica regolare (TX19ADD755) Pag. 42

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD788) Pag. 52

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Modifiche secondarie di autorizzazioni 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 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD787) Pag. 52

CRINOS S.P.A.

Comunicazione notifica regolare UVA del 15/01/2019 - Prot. n. 4148 (TX19ADD781) Pag. 51

CURASEPT S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX19ADD691) Pag. 30

DOC GENERICI S.R.L.

Estratto comunicazione di notifica regolare PPA (TX19ADD773) Pag. 49

DOC GENERICI S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX19ADD774) Pag. 49

DOC GENERICI S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX19ADD772) Pag. 48



DOC GENERICI S.R.L.

Avviso di rettifica relativo al medicinale ROSUVA-STATINA DOC GENERICI (TX19ADD776) Pag. 50

EFFIK ITALIA S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare (TX19ADD752). Pag. 41

EG S.P.A.

Comunicazione notifica regolare UVA del 08/01/2019 - Prot. n. 1298 (TX19ADD736). Pag. 40

EG S.P.A.

Comunicazione notifica regolare UVA del 15/01/2019 - Prot. n. 4150 (TX19ADD780). Pag. 51

GENETIC S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX19ADD758) Pag. 45

GENETIC S.P.A.

Pubblicazione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX19ADD791). Pag. 54

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.L.vo 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 (TX19ADD757). Pag. 43

GMM FARMA S.R.L.

Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX19ADD762) Pag. 47

HCS BVBA

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD715) Pag. 31

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

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale MIASTINA (TV19ADD784) Pag. 28

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 Dicembre 2007, n. 274 (TX19ADD754). Pag. 42

KONPHARMA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX19ADD775) Pag. 50

KRKA D.D. NOVO MESTO

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD718) Pag. 33

LABORATORI ALTER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD760) Pag. 46

LIFEPHARMA S.P.A.

Comunicazione di notifica regolare (TX19ADD729) Pag. 36

MAGIS FARMACEUTICI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (TX19ADD756). Pag. 43

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.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. (TX19ADD759) Pag. 45

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura nazionale. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX19ADD726) Pag. 35

MYLAN S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (TX19ADD771) Pag. 47

NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD789) Pag. 53

NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/989 del 07.01.2019 (TX19ADD717). Pag. 32

NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

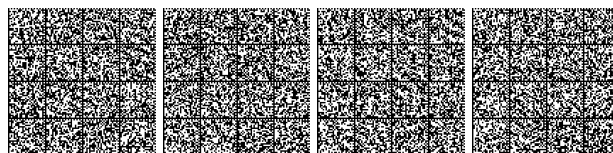
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD786) Pag. 52

PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.

Comunicazione di riduzione del prezzo di specialità medicinale (TX19ADD700) Pag. 30

PHARMATEX ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 modificato dal Regolamento UE n. 712/2012 (TX19ADD751) Pag. 41



RECORDATI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX19ADD797)..... Pag. 54

S&R FARMACEUTICI S.P.A.

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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274. (TX19ADD764) Pag. 47

S&R FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX19ADD763) Pag. 47

S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TX19ADD727) Pag. 35

SHIRE ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012/CE (TX19ADD739) Pag. 40

THERAMEX IRELAND LIMITED

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 (TX19ADD732) Pag. 39

THERAMEX IRELAND LIMITED

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 (TX19ADD733) Pag. 39

XELLIA PHARMACEUTICALS APS

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.d. e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD708) Pag. 30

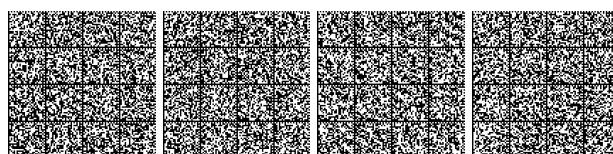
ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Riduzione del prezzo al pubblico di un medicinale (TX19ADD690)..... Pag. 29

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARLE DI FERRARA

Permesso d'assenza del dott. Marco Bissi e nomina di coadiutore del dott. Raffaele Palumbo (TX19ADN734)..... Pag. 54



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

ACQUE POTABILI DI COSSILA S.R.L.

Sede: via Buffarola n. 25, 13900 Biella (BI)

Capitale sociale: Euro 52.608,40.=

di cui interamente versato 48.357,92

Registro delle imprese: Biella n. 1176

Convocazione assemblea ordinaria

I signori soci, sono convocati in assemblea ordinaria in Biella presso Oratorio Parrocchiale di Cossila San Grato, per il giorno 8 marzo 2019 alle ore 23.00, in prima convocazione e occorrendo, per il giorno 9 marzo 2019 alle ore 14.30, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

Approvazione bilancio di esercizio al 31 dicembre 2018 - Nota integrativa - Rinnovo cariche - Delibere relative - Varie ed eventuali.

Per poter intervenire all'assemblea i signori soci dovranno presentare il biglietto di invito regolarmente inviato dalla Società.

Per il consiglio di amministrazione

Il presidente

Coda Luchina Sandro

TV19AAA658 (A pagamento).

EDILIZIACROBATICA S.P.A.

Sede legale: via Turati, 29 - 20121 Milano (MI), Italia

Codice Fiscale: 01438360990

Partita IVA: 01438360990

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

I signori azionisti della società EdiliziAcrobatica S.p.A. (la "Società") sono convocati in assemblea in seduta ordinaria per il giorno 8 febbraio 2019 alle ore 13:30, in prima convocazione, presso la sede amministrativa della Società in Genova, Viale Brigate Partigiane n. 18 e, ove occorrendo, per il giorno 11 febbraio 2019, in seconda convocazione, stessa ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno:

Approvazione del progetto di ammissione alla negoziazione delle azioni della Società sul mercato "Euronext Growth", sistema multilaterale di negoziazione gestito da Euronext Paris S.A.. Delibere inerenti e conseguenti. Delibere inerenti e conseguenti.

Composizione del capitale sociale e partecipazione all'assemblea

Il capitale sociale di EdiliziAcrobatica S.p.A. sottoscritto e versato è pari ad Euro 772.530,00, rappresentato da n. 7.725.300 azioni delle quali n. 6.525.300 azioni ordinarie e n. 1.200.000 price adjustment shares, prive del valore nominale. Alla data del presente avviso la Società non detiene azioni proprie.

La legittimazione all'intervento in Assemblea, ai sensi di legge e di statuto, spetta agli azionisti per i quali sia pervenuta alla Società, entro la fine del terzo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'Assemblea (ossia il giorno 5 febbraio 2019), l'apposita comunicazione rilasciata dall'intermediario autorizzato che, sulla base delle proprie scritture contabili, attesti la loro legittimazione. Resta ferma la legittimazione all'intervento e al voto qualora tale comunicazione sia pervenuta alla Società oltre il termine sopra indicato, purché entro l'inizio dei lavori assembleari della singola convocazione.

La comunicazione dell'intermediario è effettuata dallo stesso sulla base delle evidenze relative al termine della giornata contabile del settimo giorno di mercato aperto precedente la data fissata per l'assemblea (ossia il giorno 30 gennaio 2018). Le registrazioni in accredito o in addebito compiute sui conti successivamente a tale termine non rilevano ai fini della legittimazione all'esercizio del diritto di voto in assemblea.

Ogni azionista che abbia il diritto a intervenire in assemblea può farsi rappresentare, ai sensi di legge, mediante delega scritta, nel rispetto di quanto disposto dall'articolo 2372 del codice civile, con facoltà di sottoscrivere il modulo di delega reperibile sul sito internet della Società all'indirizzo: www.ediliziacrobatika.com, alla sezione "Investor Relations". La delega può essere trasmessa alla Società mediante invio a mezzo raccomandata a/r ad EdiliziAcrobatica S.p.A., viale Brigate Partigiane n. 18, 16129, Genova, ovvero mediante notifica elettronica all'indirizzo di Posta Certificata ediliziacrobatikaspa@pec.it, ferma restando la consegna della delega in originale.

Non sono previste procedure di voto per corrispondenza o con mezzi elettronici.

Per l'esercizio del diritto di integrazione dell'ordine del giorno e del diritto di porre domande prima dell'Assemblea, previsti dall'art. 13 dello Statuto sociale, si rinvia al testo dello Statuto stesso pubblicato sul sito internet societario all'indirizzo www.ediliziacrobatika.com nella sezione "Investor Relations".

Documentazione

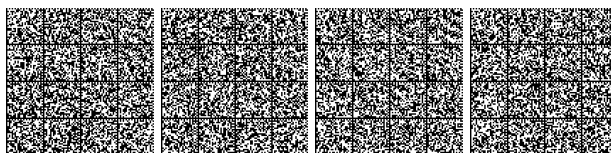
La documentazione relativa agli argomenti all'ordine del giorno, prevista dalla normativa vigente, verrà messa a disposizione del pubblico nei termini di legge, presso la sede sociale e sul sito internet della Società, www.ediliziacrobatika.com, alla sezione "Investor Relations".

Il presente avviso è pubblicato anche sul sito internet della società.

L'amministratore delegato

Riccardo Iovino

TX19AAA721 (A pagamento).



I SETTE LAGHI S.P.A.*in liquidazione*

Sede: via Madonnina del Lago 2 - Azzate (VA)
 Capitale sociale: Euro 714.000,00 interamente versato
 Registro delle imprese: Varese 02920410152
 R.E.A.: Varese 174001
 Codice Fiscale: 02920410152
 Partita IVA: 02920410152

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria per il giorno sabato 9 febbraio 2019 alle ore 06,00 in Milano, corso di Porta Nuova 34, in prima convocazione e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno domenica 10 febbraio 2019 alle ore 09,00, presso la sede legale, per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1. Comunicazioni del liquidatore e determinazione del compenso

Ai sensi dello statuto sociale, hanno il diritto di intervenire in assemblea gli Azionisti che abbiano effettuato il deposito dei certificati azionari presso la sede sociale almeno il giorno antecedente quello fissato per l'adunanza di prima o, eventualmente, di seconda convocazione. Al fine di poter iniziare i lavori all'ora stabilita, si invitano i soci a presentarsi con anticipo rispetto all'orario di inizio. I locali saranno aperti un'ora prima dell'orario fissato e si utilizzerà un sistema di ammissione semplificato rispetto al passato.

Milano, 18 gennaio 2019

Il liquidatore giudiziale
 Diego Pastori

TX19AAA782 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI**DEUTSCHE BANK AG****London Branch**

*Società per azioni ai sensi della Legge tedesca
 (Aktiengesellschaft)*

Sede legale: Francoforte sul Meno - Taunusanlege n. 12
 Registro Commerciale del Tribunale Locale HRB 30 000
 Sede della filiale: Winchester House 1, Great Winchester
 Street EC2N 2DB - Londra
 Registro delle imprese: Inghilterra e Galles 3722571
 Codice Fiscale: GB 246 609761

Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993 n. 385, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali"), del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 e del Regolamento UE n. 679/2016 (il "GDPR", e unitamente al Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e al Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007, la "Normativa Privacy")

Deutsche Bank AG, London Branch (la "Cessionaria"), comunica che, con contratto di cessione concluso in data 27 dicembre 2018 ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, ha acquistato pro soluto da UBI - Unione di Banche Italiane S.p.A. con sede legale in Bergamo, Piazza Vittorio Veneto n. 8, C.F., Partita IVA e iscrizione al registro delle imprese di Bergamo 03053920165, capitale sociale di Euro 2.443.092.155 interamente versato, banca autorizzata allo svolgimento dell'attività di concessione di finanziamenti sotto qualsiasi forma in Italia ed iscritta nell'apposito elenco tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Testo Unico Bancario (la "Cedente") con efficacia economica dal 23 novembre 2018 (la "Data di Efficacia Economica") e con efficacia giuridica dal 27 dicembre 2018, i crediti di titolarità della Cedente derivanti da contratti di mutuo che - alla Data di Efficacia Economica - soddisfino, cumulativamente, i seguenti criteri (i "Crediti"):

(I) siano regolati dalla legge italiana; (II) siano denominati in Euro e non contengano previsioni che ne permettano la conversione in un'altra valuta; (III) siano stati sottoscritti ai sensi della normativa sul credito fondiario di cui agli articoli 38 e seguenti del Testo Unico Bancario; (IV) siano stati originariamente sottoscritti da Cassa di Risparmio della Provincia di Chieti S.p.A. (C.F. 13614841008) e successivamente trasferiti alla Cessionaria tramite atto di fusione, tra la Cedente e Banca Teatina S.p.A. (C.F. 13614841008), già "Nuova Cassa di Risparmio di Chieti S.p.A." (quale successore di Cassa di Risparmio di Chieti S.p.A.), del 16 ottobre 2017, a rogito Notaio Giovanni Battista Calini di Brescia, rep. 104553, racc. 36489; (V) siano stati sottoscritti con debitori persone giuridiche costituite in forma di società a responsabilità limitata ai sensi dell'ordinamento italiano aventi sede legale in Pescara e proprietari di immobili siti in Mosciano (TE) e San Giovanni Teatino (CH);

ad esclusione dei crediti derivanti da mutui fondiari:

(A) agevolati o comunque usufruenti di contributi finanziari (ovvero di altra forma di agevolazione), in conto capitale e/o interessi, di alcun tipo ai sensi di legge (nazionale, regionale o comunitaria) o convenzione, concessi da un soggetto terzo in favore del relativo debitore (c.d. "finanziamenti agevolati" e "finanziamenti convenzionati"); (B) concessi da un sindacato di istituti di credito; (C) concessi a personale dipendente (in servizio ovvero in pensione) della Cedente; (D) garantiti in tutto o in parte da consorzi fidi e/o di garanzia comunque denominati; (E) concessi a banche e/o altre istituzioni finanziarie.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti alla Cessionaria, ai sensi dell'art. 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli interessi maturati e maturandi, i privilegi, le eventuali garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa, azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio.

Per effetto della cessione dei Crediti, i relativi debitori ceduti (i "Debitori") sono legittimati a pagare alla Cessionaria 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 relativi Debitori.

La Cessionaria ha inoltre conferito incarico, in forza di separati accordi, a Copernicus Italia S.r.l., con sede legale in via della Spiga 52, 20121 Milano, codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 09990540966 (il "Servicer") affinché, in suo nome e per suo conto, proceda all'amministrazione, gestione, incasso e recupero delle somme dovute in relazione ai Crediti oggetto della cessione. In forza di tale incarico, i Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare al Servicer ogni somma dovuta in relazione ai Crediti oggetto della cessione nelle forme in cui tale pagamento era ad essi consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla predetta cessione e/o in conformità con le eventuali ulteriori istruzioni che potranno essere fornite ai Debitori.

Informativa Privacy

Ai sensi dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e degli artt. 13 e 14 del GDPR, la Cessionaria informa i Debitori che la cessione dei Crediti, ha comportato necessariamente la comunicazione la Cessionaria dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori (i "Dati Personali"). In virtù della predetta comunicazione, la Cessionaria è divenuta, pertanto, titolare autonoma del trattamento dei Dati Personali ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi dell'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e degli artt. 13 e 14 del GDPR.

La Cessionaria in qualità di titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali, nonché il Servicer, quale soggetto nominato dal Cessionario quale responsabile del trattamento dei Dati personali informano 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 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, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela dei Crediti).

Il Cessionario precisa, inoltre, che la documentazione relativa ai singoli Crediti sarà trasferita materialmente al Servicer.

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 quali saranno conservati, solo per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei Crediti e l'adempimento dei relativi obblighi di legge.

I Dati Personali potranno essere comunicati dalla Cessionaria o dal Servicer in Italia e/o in paesi dell'Unione Europea (mentre in alcun modo potranno essere comunicati a soggetti residenti in paesi non facenti parte l'Unione Europea), ai seguenti soggetti e/o categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

- 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, inclusi i legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;

- ai soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l'espletamento dei relativi servizi;

- ai fornitori di servizi, consulenti, revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali, immobiliari ed amministrativi della Cessionaria per la consulenza da essi prestata;

- alle autorità di vigilanza della Cessionaria, della Cedente e degli altri soggetti coinvolti (quali ad esempio il Servicer) e/o alle autorità fiscali in ottemperanza ad obblighi di legge;

- ai soggetti incaricati di effettuare analisi relative ai Crediti;

- ai garanti dei Crediti;

- a soggetti terzi ai quali i Crediti dovessero essere ulteriormente ceduti da parte della Cessionaria.

La Cessionaria, in qualità di titolare del trattamento dei Dati Personali, nonché il Servicer, quale soggetto nominato dalla Cessionaria quale responsabile del trattamento dei Dati Personali, informano altresì i Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono esercitare i diritti di cui agli artt. 15 - 22 del GDPR, tra cui in particolare il diritto di rettifica, diritto all'oblio, diritto di limitazione del trattamento, diritto alla portabilità dei dati, nonché il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali in relazione ai trattamenti di cui alla presente informativa. Si informa che gli interessati possono esercitare i propri diritti ai sensi del GDPR nei confronti del titolare in relazione a ciascun trattamento.

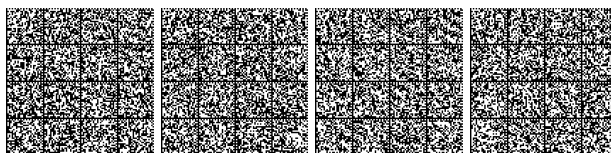
I Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali possono rivolgersi al Servicer qualità di responsabile del trattamento dei Dati Personali.

Milano, 16/01/2019

Copernicus Italia S.r.l., in qualità di Servicer di Deutsche Bank Ag, London Branch
L'amministratore delegato

José Néstola

TX19AAB686 (A pagamento).



GINEPRO SPE S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35544.6

Sede legale: via San Prospero, 4 – 20121 Milano

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i. v.

Registro delle imprese: Milano, Monza-Brianza, Lodi
10539460963

Codice Fiscale: 10539460963

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385, corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 del D. lgs. 196/03 e degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa secondaria e/o di attuazione applicabile in materia di trattamento di dati personali (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy")

Ginepro SPE S.r.l. (il "Cessionario"), comunica di aver acquistato, pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge sulla Cartolarizzazione, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari (il "Contratto di Cessione") concluso in data 10 gennaio 2019 con Unicredit S.p.A., con sede legale in Milano, Piazza Gae Aulenti n. 3 – Tower A, codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 00348170101 (il "Cedente"), un portafoglio di crediti classificati come "in sofferenza" derivanti da contratti di finanziamento in varia forma tecnica stipulati dal Cedente nel periodo compreso tra 2007 e il 2009 (i "Crediti"), e meglio individuati nel documento di identificazione dei crediti allegato al Contratto di Cessione e nel sito web (come di seguito definito).

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile, senza ulteriori formalità o annotazioni, come previsto dall'articolo 7.1, comma 6 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti derivanti a favore del Cedente dai rapporti di credito, ivi incluse le eventuali garanzie reali e personali e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai Crediti.

Ai sensi dell'articolo 7.1, comma 6 della Legge sulla Cartolarizzazione, il Cedente e il Cessionario renderanno disponibili sul sito <http://centotrenta.com/it/cessioni/ginepro/> (il "Sito Web"), fino alla loro estinzione, i dati indicativi dei Crediti.

Inoltre, il/i debitore/i ceduto/i potrà/potranno richiedere conferma dell'avvenuta cessione mediante invio di richiesta scritta al seguente indirizzo email: gineprospe@legalmail.it.

Il Cessionario ha conferito incarico a Centotrenta Servicing S.p.A., una società costituita in Italia, con sede in Milano, via San Prospero n. 4, capitale sociale di Euro 3.000.000,00 i.v., codice fiscale e iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano n. 07524870966, iscritta nell'Albo degli Intermediari Finanziari ex art. 106 D.Lgs. n. 385/1993 al n. 13, di agire,

ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi dell'art. 2, commi 3(c), 6 e 6-bis della Legge sulla Cartolarizzazione, con espressa facoltà di sub-delegare a terzi l'attività di gestione.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy

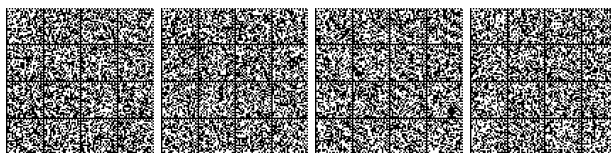
Con la presente, inoltre, si informa che la cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali – anagrafici, patrimoniali e reddituali – (i "Dati Personali") contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti ceduti e relativi ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti, successori o aventi causa (di seguito gli "Interessati").

Il Cessionario informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Cessionario stesso e del Contratto di Cessione.

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi. Si precisa che i Dati Personali vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base a un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti, e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere. Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali è Ginepro SPE S.r.l., con sede legale all'indirizzo indicato nella presente comunicazione.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità, ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati a Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi e a tutti gli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione. L'elenco completo e aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili", tra cui Centotrenta Servicing S.p.A.), saranno messi a disposizione presso la sede legale del Cessionario.

Il Cessionario informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui agli artt. 12 e ss. del Regolamento UE 679/2016 (precedente articolo 7 del Codice Privacy); a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi. Gli Interessati possono, altresì, nei limiti imposti da legge, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione



dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi degli articoli 12 e ss. del Regolamento UE 679/2016, precedente art. 7 del Codice Privacy).

I debitori ceduti e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a:

GINEPRO SPE S.r.l., con sede in Via San Prospero 4, Milano.

Telefono: 02-45472239 - Fax: 02-72022410

CENTROTRENTA SERVICING S.p.A. Via San Prospero 4 - 20121, Milano

Telefono: 02-928504 - Indirizzo di posta elettronica: privacy@130servicing.com

È fatto in ogni caso salvo il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei Dati Personali.

Milano, 18 gennaio 2019

Ginepro SPE S.r.l. - Il presidente del consiglio di amministrazione

Antonio Caricato

TX19AAB688 (A pagamento).

LARGE CORPORATE ONE S.R.L.

Iscritta il 26/7/2013 al n. 35087.6 del registro delle società di cartolarizzazione tenuto da Banca d'Italia

Sede legale: piazzetta Monte, 1 - 37121 Verona

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Verona 04591980265

Codice Fiscale: 04591980265

UNICREDIT S.P.A.

Sede legale e Direzione Generale: piazza Gae Aulenti, 3 - 20154 Milano

Capitale sociale: Euro 20.940.398.466,81 i.v.

Registro delle imprese: Milano-Monza-Brianza-Lodi
00348170101

Codice Fiscale: 00348170101

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

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, parte II, n. 96 del 17 agosto 2013, Large Corporate One S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che, nell'ambito del programma di cessioni indicato nel summenzionato avviso di cessione, in data 15 Gennaio 2019 ha acquistato pro soluto da UniCredit S.p.A. (l'"Originator") ogni e qualsiasi credito derivante dai e/o relativo a finanziamenti (i "Finanziamenti") concessi ad imprese ("Debitori") in forza dei contratti di finanziamento ("Contratti di Finanziamento") stipulati dall'Originator con i Debitori, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo e

non esaustivo i crediti relativi a: (i) il capitale residuo dei Finanziamenti all'inizio del 1 Gennaio 2019 (la "Data di Valutazione") (esclusa) dovuto e non ancora incassato; (ii) gli interessi convenzionali, legali e di mora maturati e non ancora incassati in relazione ai Finanziamenti alla Data di Valutazione (esclusa); (iii) gli interessi convenzionali, legali e di mora che matureranno sui Finanziamenti a decorrere dalla Data di Valutazione (inclusa); (iv) gli importi dovuti alla Data di Valutazione (esclusa) o che matureranno da tale data a titolo di rimborso spese (incluse quelle legali e giudiziali), passività, costi e indennità in relazione ai Finanziamenti; (v) ogni altro importo dovuto all'Originator alla Data di Valutazione (esclusa) o che maturerà da tale data in riferimento ai Finanziamenti e ai Contratti di Finanziamento, ad esclusione dei crediti dell'Originator non compresi nelle rate dei Finanziamenti e relativi a somme esclusivamente riferibili al pagamento di premi assicurativi e di commissioni dovute per l'espletamento di attività straordinarie di gestione dei Finanziamenti (quali, a titolo esemplificativo, le commissioni dovute in caso di rimborso anticipato dei Finanziamenti, ovvero in caso di concessione di "waiver" ovvero in caso di violazione degli impegni contrattuali ovvero le eventuali commissioni di strutturazione del Finanziamento o altre commissioni), che alla Data di Valutazione presentano (salvo ove diversamente previsto) le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto) (i "Criteri inclusivi"):

i Criteri Comuni elencati all'Allegato 1 all'Accordo Quadro di Cessione;

i seguenti Criteri Specifici:

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

il cui debito residuo in linea capitale (per tale intendendosi l'importo complessivo della componente capitale di tutte le rate a scadere dalla relativa Data di Valutazione) risulti compreso tra euro 4.608.000,00(inclusi) ed euro 118.250.000,00(inclusi);

la cui data di erogazione (per tale intendendosi la data di messa a disposizione dei fondi al relativo debitore; qualora l'utilizzo sia fatto in più soluzioni, la data si riferisce al primo utilizzo) non sia antecedente al 28/05/2014;

la cui data di scadenza non sia posteriore al 30/09/2021;

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

(i) tasso fisso; ovvero

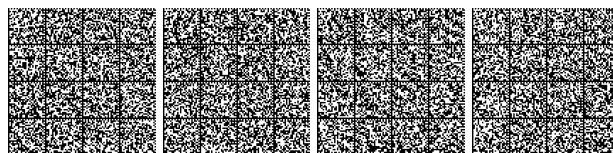
(ii) tasso variabile;

i cui contratti di finanziamento prevedano:

qualora sia previsto un tasso di interesse contrattuale variabile, che il relativo margine sia superiore o uguale a 0,45%;

i relativi debitori abbiano la propria sede legale in Italia;

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



I seguenti Criteri Ulteriori:

sia stata inviata al relativo debitore, nel periodo compreso tra il 21 e il 31 dicembre 2018, una comunicazione a mezzo PEC con cui veniva preannunciata l'intenzione di procedere alla cessione del credito nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della L. n. 130/1999;

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

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

i relativi finanziamenti abbiano una durata residua inferiore a 4 mesi;

i relativi finanziamenti abbiano una durata originaria inferiore a 47 mesi;

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

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

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

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

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

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

Codice contratto Importo in linea capitale ceduto

31649128893 8.868.750,00

31727237050 5.998.802,08

31739568901 13.000.000,00

L'Acquirente ha conferito incarico a UniCredit S.p.A. ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a UniCredit S.p.A. ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi contratti di finanziamento o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti. L'eventuale revoca dell'incarico verrà notificata ai debitori ceduti mediante avviso pubblicato in *Gazzetta Ufficiale*.

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

Milano, 16 Gennaio 2019

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

TX19AAB692 (A pagamento).

VITRUVIO SPV S.R.L.

Iscritta all'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione - SPV ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35469.6
Sede legale: via San Prospero, 4 - 20121 Milano
Registro delle imprese: Milano 10137050968
Codice Fiscale: 10137050968
Partita IVA: 10137050968

Avviso di cessione di crediti pro-soluto (ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1 settembre 1993, n. 385 (il "T.U. Bancario") e dell'articolo 13 e 14 del Regolamento (UE) n. 2016/679 che disciplina la protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché la libera circolazione di tali dati (Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati o "GDPR"))

Vitruvio SPV S.r.l. ("Vitruvio SPV") comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130, in data 18 gennaio 2019 ha concluso dei contratti di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario (i "Contratti di Cessione"). In virtù dei Contratti di Cessione, Vitruvio SPV ha acquistato in blocco e pro soluto ai termini ed alle condizioni ivi specificate, i crediti per capitale ed interessi maturati e maturandi (i "Crediti") vantati dai cedenti stessi nei confronti dei relativi debitori ceduti a fronte dell'erogazione di prestazioni professionali in favore dei debitori ceduti elencati di seguito (congiuntamente i "Debitori Ceduti") e certificati con gli atti di certificazione di cui all'elenco sottostante (gli "Atti di Certificazione").

In base a quanto disposto nei Contratti di Cessione, si riportano di seguito il numero di certificazione, la data di cessione e il nominativo del debitore ceduto dei relativi Crediti:

(i) Numero di certificazione 9510670000000003 con data di cessione 16 gennaio 2019 e debitore ceduto Comune di Motta d'Affermo;

(ii) Numero di certificazione 9162728000000005 con data di cessione 16 gennaio 2019 e debitore ceduto Ministero dei Beni e delle Attività Culturali - Biblioteca Universitaria di Napoli.



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

Vitruvio SPV ha conferito incarico a Centotrenta Servicing S.p.A. affinché, in nome e per conto di Vitruvio SPV, svolga, ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c), e commi 6 e 6-bis della Legge 130, l'attività di amministrazione e gestione dei Crediti. A sua volta Centotrenta Servicing S.p.A. ha delegato Officine CST S.p.A. taluni specifici servizi in relazione all'amministrazione dei Crediti ed alla gestione dei pagamenti inerenti ai medesimi.

Per effetto della cessione dei Crediti, i Debitori Ceduti sono legittimati a pagare a Vitruvio SPV, ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai Debitori Ceduti.

I Debitori Ceduti e gli eventuali loro successori potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a:

Officine CST S.p.A. (contatto di riferimento quale Sub-servicer)

Via Serchio n. 7

00198 Roma

All'attenzione di Back Office Incaricata

Tel: +39 06 45546511

Fax: +39 06 97258089

Email: vitruvio@officinecst.net

PEC: info@pec.officinecst.net

Oppure

Vitruvio SPV S.r.l.

Via San Prospero n. 4

20121 Milano

All'attenzione dell'Amministratore Unico

Fax: +39 02 72022410

PEC: vitruviospv@legalmail.it

Trattamento Dati Personali

Ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento Europeo 2016/679 (anche "GDPR"), Vitruvio SPV informa i Debitori Ceduti che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione già di titolarità del Cedente, ha comportato necessariamente la comunicazione a Vitruvio SPV dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori Ceduti stesso (i "Dati Personali"). In virtù della predetta comunicazione, Vitruvio SPV S.r.l. è divenuta, pertanto, titolare del trattamento dei Dati Personali ai sensi dell'articolo 24 del GDPR, ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi degli articoli 13 e 14 del predetto Regolamento generale sulla protezione dei dati.

1. Finalità

Vitruvio SPV 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 Vitruvio SPV di Euro 25.500.000 Class A Partly Paid Senior Fixed Rate Notes due 2023, Euro 3.000.000 Class B Partly Paid Mezzanine Fixed Rate Notes due 2023, Euro 1.500.000 Class J Partly Paid Fixed and Variable Rate Notes due 2023.

- 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;

- 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).

2. Modalità del trattamento e termini di conservazione dei dati

I dati raccolti saranno trattati e conservati sia su supporto cartaceo sia con l'ausilio di strumenti automatizzati secondo logiche strettamente correlate alle finalità sopraindicate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati per il periodo strettamente necessario a conseguire le finalità per cui sono stati raccolti; in ogni caso il criterio utilizzato per determinare tale periodo è improntato al rispetto dei termini consentiti dalle leggi applicabili e dai principi di minimizzazione del trattamento e limitazione della conservazione.

3. Ambito di comunicazione, trasferimento all'estero e diffusione dei dati personali

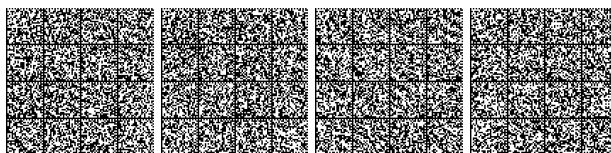
I dati saranno trattati dal personale interno di Vitruvio SPV in qualità di Incaricati (ai fini della presente informativa, con il termine "Incaricato" si intende qualsiasi "persona autorizzata al trattamento dei dati personali sotto l'autorità diretta del titolare o del responsabile" come previsto agli articoli 4, numero 10, e 29 del GDPR) del trattamento.

I Dati Personali potranno essere comunicati da Vitruvio SPV, in Italia e/o in paesi dell'Unione Europea, in adempimento ad obblighi di legge gravanti sul Titolare o per l'effettuazione di attività connesse e funzionali al perseguimento delle finalità indicate, a soggetti, ove necessario, nominati Responsabili del trattamento, ai sensi dell'articolo 28 del GDPR.

I summenzionati soggetti/ categorie di soggetti potranno essere:

- (a) 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) soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l'espletamento dei relativi servizi;



(c) fornitori di servizi, consulenti, revisori contabili ed agli altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi di Vitruvio SPV per la consulenza da essi prestata;

(d) autorità di vigilanza di Vitruvio SPV e del Cedente e/o alle autorità fiscali in ottemperanza ad obblighi di legge;

(e) soggetti incaricati di effettuare analisi relative al portafoglio di Crediti ceduto;

(f) soggetti terzi ai quali i Crediti ceduti dovessero essere ulteriormente ceduti da parte di Vitruvio SPV.

L'elenco dettagliato ed aggiornato dei Responsabili del Trattamento nominati da Vitruvio SPV è disponibile, su richiesta, inviando una comunicazione all'indirizzo sotto indicato ovvero una Email a: vitruiospv@legalmail.it.

I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

4. Categoria dei dati raccolti, natura del conferimento dei dati e conseguenze dell'eventuale rifiuto

I dati raccolti e trattati da Vitruvio SPV per assolvere le finalità di cui al paragrafo 1, sono dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori Ceduti.

Il conferimento dei dati è necessario al perseguimento delle finalità indicate, l'eventuale rifiuto a conferire i suddetti dati comporterà l'impossibilità di eseguire il Contratto di Cessione. Il titolare del trattamento ha identificato quale base giuridica del trattamento l'esecuzione di un contratto di cui l'interessato è parte o l'esecuzione di misure precontrattuali adottate su richiesta dello stesso nonché l'adempimento di un obbligo legale al quale è soggetto il titolare del trattamento, ai sensi dell'articolo 6, comma 1, lettere b) e c), del GDPR.

5. Diritti dell'interessato

In relazione al trattamento dei dati, è Sua facoltà esercitare i diritti previsti dagli articoli da 15 a 22 del Regolamento Europeo 2016/679, (riprodotti in forma abbreviata in calce alla presente policy).

Per l'esercizio dei Suoi diritti può rivolgersi al Titolare del trattamento inviando una comunicazione scritta all'indirizzo sopra indicato oppure una Email a: vitruiospv@legalmail.it.

6. Titolare e Responsabile del trattamento

Titolare del trattamento è Vitruvio SPV, con sede in Via San Prospero, 4, CAP 20121 - Milano, contattabile all'indirizzo di posta: vitruiospv@legalmail.it.

Il Titolare del trattamento dei dati ha nominato quali Responsabili del trattamento dei dati Centotrenta Servicing S.p.A., con sede in Via San prospero n. 4, 20121, Milano (contattabile all'indirizzo privacy@130servicing.com) e Officine CST S.p.A., con sede in Roma, via Serchio 7 (dpo@officinecst.net).

Il Responsabile del trattamento dei dati Centotrenta Servicing S.p.A. ha provveduto a nominare l'Avv. Adriano Carcano quale proprio Responsabile per la protezione dei dati personali (contattabile all'indirizzo dpo@130servicing.com).

DIRITTI DELL'INTERESSATO

Articoli da 15 a 22 Regolamento Europeo 2016/679

Ai sensi degli articoli da 15 a 22 del Regolamento Europeo 2016/679, l'interessato ha diritto di ottenere dal titolare la rettifica, l'integrazione o la cancellazione (c.d. diritto all'oblio)

dei suoi dati personali; il diritto di ottenere la limitazione del trattamento e il diritto alla portabilità dei dati, il diritto di opposizione al trattamento dei dati personali, compresa la profilazione ed infine, il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante.

Milano, 18 gennaio 2019

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

TX19AAB719 (A pagamento).

DYRET SPV S.R.L.

Iscritta all'"elenco delle società veicolo" tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017

Sede legale: via Vittorio Betteloni n. 2 - 20131 Milano
- Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano - Monza - Brianza - Lodi
08575290963

Codice Fiscale: 08575290963

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

Iscritta nell'Albo Unico degli Intermediari Finanziari ex art. 106 del Testo Unico Bancario al n. 181

Sede legale: via Guidubaldo del Monte n. 61 - 00197 Roma
- Italia

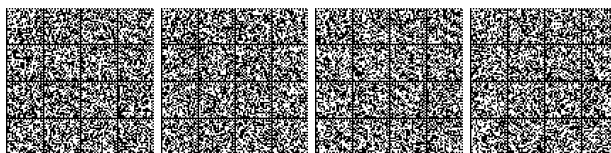
Capitale sociale: Euro 2.502.791,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma 03436130243

Codice Fiscale: 03436130243

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1 settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario"). Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) e relativa normativa nazionale applicabile

Dyret SPV S.r.l. (il "Cessionario"), società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti realizzata ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in forza di un contratto di cessione di crediti concluso in data 17.01.2019 (la "Data di Cessione") ha acquistato pro soluto da Dinamica Retail S.p.A. (il "Cedente"), con effetto legale dalla Data di Cessione ed efficacia economica dalla Data di Valutazione (come di seguito definita), ogni e qualsiasi credito (compresi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo i crediti relativi al capitale e agli interessi) derivante da mutui (i "Mutui") assistiti da cessione del quinto dello stipendio e/o della pensione o da delegazione di pagamento del quinto dello stipendio effettuata/e in favore del Cedente dai relativi debitori (i "Debitori" e i "Crediti").



Tali Crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge e sono stati selezionati dal Cedente tra i crediti derivanti da Mutui che alle ore 00.59 del 11.01.2019 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

- Criteri Comuni, dettagliati nei punti da i) a xv) dell'Avviso di Cessione comparso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana parte II n. 144 del 13/12/2018, pag. 17;

- Criteri specifici:

(i) Tasso di interesse contrattuale (T.A.N.) compreso tra il 2.5% e il 8.851%;

(ii) Data di liquidazione del saldo compresa tra il giorno 24/09/2018 e il giorno 10/01/2019;

(iii) Contratti di finanziamento identificati con i seguenti numeri pratica:

47470, 49209, 49304, 49779, 49806, 49974,
50106, 50241, 50869, 50879, 50917, 50990,
51061, 51096, 51130, 51144, 51172, 51229,
51237, 51242, 51245, 51297, 51305, 51315,
51318, 51362, 51552, 51638, 51649, 51652,
51700, 51785, 51878, 51906, 51908, 51946,
51951, 51994, 52009, 52013, 52025, 52058,
52092, 52101, 52109, 52113, 52119, 52121,
52131, 52165, 52167, 52174, 52194, 52212,
52221, 52269, 52274, 52329, 52419, 52437,
52441, 52447, 52455, 52475, 52479, 52495,
52511, 52521, 52542, 52545, 52601, 52624,
52664, 52667, 52689, 52705, 52730, 52775,
52781, 52838, 52848, 52867, 52924, 52945,
52996, 53010, 53030, 53043, 53057, 53058,
53069, 53070, 53083, 53115, 53141, 53147,
53151, 53175, 53176, 53185, 53197, 53209,
53228, 53258, 53286, 53303, 53392, 53416,
53491, 53510, 53529, 53530, 53549, 53679,
53689, 53729, 53734, 53738, 53739, 53750,
53805, 53815, 53842, 53864, 53871, 53875,
54055, 54066, 54096, 54098, 54108, 54121,
54286, 54298, 54304, 54333, 54335, 54341,
54515, 54522, 54525, 54530, 54541, 54542,
54699, 54702, 54708, 54720, 54726, 54732,
54847, 54853, 54872, 54881, 54889, 54892,
54980, 54985, 54986, 54993, 54998, 55006,
55093, 55095, 55099, 55103, 55108, 55114,
55192, 55198, 55200, 55201, 55207, 55209,
55285, 55289, 55295, 55296, 55300, 55310,
55398, 55400, 55404, 55408, 55409, 55418,
55555, 55563, 55573, 55580, 55584, 55587,
53884, 53921, 53944, 53949, 53967, 53969,
54122, 54123, 54137, 54143, 54146, 54165,
54371, 54387, 54390, 54398, 54430, 54431,
54546, 54555, 54570, 54584, 54593, 54604,
54744, 54752, 54770, 54773, 54783, 54788,

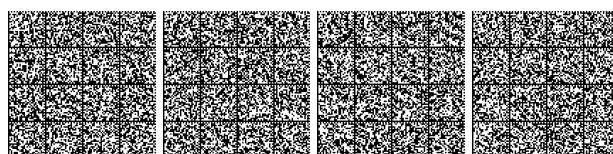
54897, 54902, 54914, 54924, 54926, 54927,
55041, 55042, 55050, 55051, 55056, 55057,
55118, 55120, 55122, 55128, 55146, 55151,
55216, 55219, 55220, 55221, 55223, 55232,
55313, 55318, 55331, 55336, 55337, 55341,
55425, 55426, 55437, 55443, 55451, 55455,
55599, 55600, 55603, 55604, 55612, 55624,
53980, 54005, 54021, 54029, 54030, 54032,
54174, 54179, 54194, 54196, 54212, 54237,
54439, 54440, 54444, 54447, 54469, 54479,
54605, 54608, 54610, 54642, 54654, 54655,
54798, 54803, 54807, 54808, 54809, 54815,
54934, 54939, 54953, 54956, 54957, 54960,
55065, 55066, 55074, 55075, 55077, 55078,
55154, 55155, 55169, 55171, 55182, 55183,
55233, 55235, 55237, 55238, 55242, 55263,
55349, 55365, 55368, 55369, 55384, 55388,
55483, 55495, 55499, 55504, 55509, 55519,
55625, 55634, 55646, 55649, 55760, 55886,
54035, 54050, 54246, 54253, 54485, 54498,
54662, 54684, 54818, 54823, 54969, 54975,
55080, 55089, 55184, 55190, 55282, 55283,
55393, 55396, 55534, 55549.

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 sulla Cartolarizzazione e 58 del Testo Unico Bancario, 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: Roma, Via Guidubaldo del Monte n. 61.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

Tanto premesso, si comunica, anche ai sensi dell'articolo 4, comma 4-bis della Legge sulla Cartolarizzazione, che il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Securitisation Services S.p.A., con sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1, Conegliano (TV), come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer"), affidandogli le funzioni di cui all'articolo 2, comma 3, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione. Il Servicer è di conseguenza, divenuto responsabile (il



“Responsabile”) del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

Ai sensi e per gli effetti del GDPR (in particolare gli articoli 13 e 14), il Cessionario ed il Servicer non tratteranno dati definiti dallo stesso GDPR come “sensibili”.

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

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

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

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

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile Securitisation Services S.p.A., come sotto indicato.

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

I diritti previsti dagli articoli dal 15 al 23 del GDPR potranno essere esercitati anche mediante richiesta rivolta al Responsabile con lettera raccomandata indirizzata a Securitisation Services S.p.A., Via Vittorio Alfieri, n. 1, Conegliano (TV), o a mezzo e-mail all’indirizzo di posta elettronica securitisation.services@arubapec.it.

Milano, 18 gennaio 2019

Dyret SPV S.r.l. - Il legale rappresentante
dott. Stefano Bongianino

TX19AAB722 (A pagamento).

SPV PROJECT 1711 S.R.L.

Iscrizione al n. 35420.9 nell’elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d’Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d’Italia del 7 giugno 2017

Sede legale: via Vittorio Betteloni n. 2 - 20131 Milano

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano 10037350963

Codice Fiscale: 10037350963

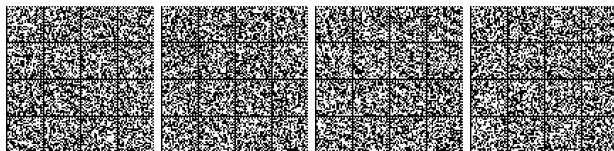
Avviso di cessione di crediti ai sensi degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 e dell’articolo 58 del D.Lgs. 1 settembre 1993, n. 385 e informativa ai sensi dell’articolo 14 del Regolamento Unione Europea n. 2016/679

SPV Project 1711 S.r.l., società costituita ai sensi dell’art. 3 della legge 130/99, con sede legale in Milano, Via Vittorio Betteloni 2, avente codice fiscale e iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano-Monza-Brianza-Lodi n. 10037350963 (la “Società”), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti stipulato in data 18 gennaio 2019 con ING Bank N.V., con sede legale in Bijlmerplein n. 888, 1102 MG Amsterdam Zuidoost (EE), Paesi Bassi, numero di iscrizione presso il Registro delle Imprese di Amsterdam n. 33031431, che agisce per il tramite della Succursale italiana con codice fiscale e partita IVA 11241140158 e numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 1446792 iscritta al numero 5229 dell’albo delle banche (tenuto presso la Banca d’Italia), con sede in Viale Fulvio Testi n. 250, Milano (“ING Bank”) ha acquistato pro soluto ed in blocco, ai sensi e per gli effetti degli articoli 1 e 4 della legge 130/99 e dell’articolo 58 del Testo Unico Bancario taluni crediti pecuniari a titolo di capitale, interessi e altri accessori (i “Crediti”) derivanti da finanziamenti ipotecari erogati da ING Bank in favore di società di capitali o fondi immobiliari, come di seguito meglio individuati.

In particolare, i Crediti oggetto di cessione rappresentano una quota pari al 50% dei crediti a qualunque titolo vantati da ING Bank per capitale, interessi e altri accessori derivanti o comunque riferiti ai seguenti contratti di finanziamento ipotecari (ciascuno un “Contratto di Finanziamento”):

(i) contratto di finanziamento originariamente stipulato in data 26 giugno 2008 per un importo complessivo in linea capitale di euro 134.000.000,00 tra, *inter alios*, Forumapulia S.r.l., da un lato, e ING Bank N.V., Succursale di Milano, dall’altro, autenticato nelle firme dal dottor Franco Novelli, notaio in Milano e iscritto al Collegio Notarile dei Distretti Riuniti di Milano, Busto Arsizio, Lodi, Monza, Varese, repertorio n. 99741/10475, come successivamente modificato e integrato, da ultimo con atto modificativo stipulato in data 14 febbraio 2018, autenticato nelle firme dal dottor Domenico Cambareri, notaio in Milano e iscritta al Collegio Notarile di Milano, garantito, *inter alia*, da ipoteca costituita in forza di un atto stipulato in data 26 giugno 2008 e autenticato nelle firme del suddetto notaio Franco Novelli, repertorio n. 99748/10482;

(ii) contratto di finanziamento originariamente stipulato in data 1 dicembre 2016 per un importo complessivo in linea capitale di euro 60.000.000,00 tra Antirion SGR S.p.A., quale



società di gestione del risparmio del fondo comune di investimento alternativo immobiliare multicomparto riservato a investitori professionali fondo denominato “Antirion Global - Comparto Core”, da un lato, e ING Bank N.V., Succursale di Milano, dall’altro, come successivamente modificato e integrato da un atto modificativo stipulato in data 6 febbraio 2017, garantito, inter alia, da ipoteca costituita in forza di un atto stipulato in data 21 dicembre 2016 e autenticato nelle firme della dottoressa Monica de Paoli, notaio in Milano e iscritta al Collegio Notarile di Milano, repertorio n. 17542/8373;

(iii) contratto di finanziamento originariamente stipulato il 17 maggio 2017 per un importo complessivo in linea capitale di euro 86.000.000,00 tra Antirion SGR S.p.A., quale società di gestione del risparmio del fondo comune di investimento alternativo immobiliare multicomparto riservato a investitori professionali fondo denominato “Antirion Global - Comparto Core”, da un lato, e ING Bank N.V., Succursale di Milano, dall’altro, come successivamente modificato e integrato da un atto modificativo stipulato in data 17 dicembre 2018, garantito, inter alia, da due ipoteche, poi parificate ai sensi di un atto di parificazione di grado ipotecario autenticato nelle firme della dottoressa Monica de Paoli, notaio in Milano e iscritta al Collegio Notarile di Milano, repertorio n. 22022/10499, costituite rispettivamente in forza di un atto stipulato in data 18 maggio 2017 autenticato nelle firme del suddetto Notaio, repertorio n. 18404/8781 e di un atto stipulato in data 17 dicembre 2018 autenticato nelle firme del suddetto Notaio, repertorio n. 22020/10497;

(iv) contratto di finanziamento originariamente stipulato il 27 dicembre 2017 per un importo complessivo in linea capitale di euro 175.000.000,00 tra, *inter alios*, BNP Paribas Real Estate Investment Management Italy SGR S.p.A., quale società di gestione del risparmio del fondo comune di investimento alternativo immobiliare riservato a investitori professionali fondo denominato “Retail Partnership”, da un lato, e ING Bank N.V. – Succursale di Milano, dall’altro, autenticato nelle firme della dottoressa Manuela Agostini, notaio in Milano e iscritta al Collegio Notarile di Milano, repertorio 80115/15165;

I Crediti sono trasferiti alla Società unitamente ai relativi privilegi e alle relative garanzie reali o personali di qualsiasi tipo da chiunque prestate o comunque esistenti a favore di ING Bank in relazione ai Contratti di Finanziamento, nonché agli accessori e alle ulteriori garanzie di qualsiasi tipo che assistono i Crediti medesimi, senza necessità di alcuna formalità o annotazione.

Ai sensi della legge 130/99, al perfezionamento della cessione dei Crediti la Società conferirà incarico a Zenith Service S.p.A. con sede legale in Milano, Via Vittorio Betteloni 2, C.F., P. IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 02200990980, iscritta all’Albo di cui all’art. 106 T.U.B. tenuto dalla Banca d’Italia – Cod. ABI 32590.2 (Zenith Service), affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all’incasso e al recupero delle somme dovute, nonché alla eventuale escussione delle garanzie in caso di inadempimento, nel rispetto delle previsioni di ciascun Contratto di Finanziamento, fermo restando che gli attuali debitori dei Contratti di Finanziamento dovranno continuare a versare

ogni somma dovuta in relazione ai Crediti secondo le modalità previste nei relativi Contratti di Finanziamento.

La cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti e relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i “Dati Personali”). Ciò premesso, la Società, in qualità di titolare del trattamento (il “Titolare”), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli “Interessati”) l’informativa di cui all’articolo 14 del Regolamento dell’Unione Europea 2016/679 (“GDPR”) e delle leggi europee e italiane che lo integrano, come di volta in volta modificati e integrati (congiuntamente al GDPR, la “Normativa 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 della Normativa Privacy e del citato Provvedimento, la Società informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto saranno trattati esclusivamente nell’ambito della ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell’oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

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

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

L’acquisizione dei Dati Personali è obbligatoria per realizzare l’operazione di cessione dei Crediti e la loro cartolarizzazione, che in assenza sarebbero precluse.

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 saranno conservati per tutta la durata dei Crediti e anche successivamente per il compimento di tutti gli adempimenti di legge e per la difesa, anche in giudizio, degli interessi del Titolare.

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

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

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

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



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

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

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

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

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo:

(i) a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza ad ING Bank o alla Società;

(ii) a controllate, controllanti o società soggette a comune controllo e a società collegate ai portatori dei titoli della cartolarizzazione, ovvero al rappresentante dei portatori dei titoli,

(iii) a società di recupero crediti, finanziatori, assicuratori, partner, fornitori, agenti, consulenti, nonché revisori;

(iv) alle autorità di vigilanza e regolazione competenti.

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 della Normativa Privacy. In particolare, Zenith Service S.p.A., operando in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti in nome e per conto della Società, tratterà i dati in qualità di responsabile del trattamento. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento – nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate – persone fisiche appartenenti alle categorie dei consulenti e/o dei dipendenti del Titolare stesso. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza possono essere consultati in ogni momento inoltrando apposita richiesta al Titolare o al responsabile del trattamento.

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

La Società informa, infine, che la Normativa Privacy attribuisce a ciascuno degli Interessati specifici diritti tra cui a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi; di chiederne la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei Dati Personali trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento; proporre un reclamo al Garante per la protezione dei dati personali ed esercitare gli altri diritti della Normativa Privacy.

I diritti di cui sopra possono essere esercitati rivolgendosi a SPV Project 1711 presso la sede sociale e/o a Zenith Service S.p.A., presso la sede sociale in virtù della sua qualità di Responsabile del trattamento dei Dati Personali.

Per ogni informazione relativa al presente avviso e ai Crediti ceduti è possibile rivolgersi a SPV Project 1711 presso la sede sociale.

Milano, 21 gennaio 2019

SPV Project 1711 S.r.l. - L'amministratore unico
Valentina Cuccurullo

TX19AAB735 (A pagamento).

SC LOWY PI (ITALY) S.R.L.

Società unipersonale

Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35257.5

Sede legale: via Alfieri, 1 - Conegliano (TV)

Capitale sociale: Euro 10.000,00

Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04761910266

Codice Fiscale: 04761910266

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n.385 (il "TUB"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 679/2016 (il "GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy").

SC Lowy PI (Italy) S.r.l. (il "Cessionario") comunica che, in data 27 dicembre 2018, ha stipulato con Banca Nazionale del Lavoro S.p.A. (il "Cedente") e Acaya S.p.A. (il "Debitore Ceduto") un contratto di cessione pro-soluto e in blocco di crediti ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130 (il "Contratto di Cessione"), ai sensi dei quali, con effetti giuridici dal 27 dicembre 2018, il Cessionario ha acquistato pro soluto dal Cedente, il credito che alla data del 31 agosto 2018 (la "Data di Riferimento") era di titolarità del Cedente e soddisfaceva cumulativamente i seguenti criteri: crediti (per capitale, interessi, anche di mora, maturati al e maturandi a far tempo dalla Data di Riferimento (inclusa), accessori, spese, danni, indennizzi e quant'altro) derivanti da rapporti contrattuali di credito, di natura bancaria e finanziaria (inclusi, per chiarezza, mutui fondiari e/o ipotecari), conclusi dal Cedente nell'ambito della propria attività d'impresa (il "Credito").

Unitamente ai crediti oggetto della cessione, sono stati altresì trasferiti a SC Lowy PI (Italy) S.r.l., senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del D. Lgs. 385/1993, richiamato dall'articolo 4 della Legge 130/1999, tutti gli altri diritti del Cedente derivanti dai crediti pecuniari oggetto di cessione, ivi incluse le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti crediti.



Fermo restando quanto sopra indicato, ai fini, per quanto occorrer possa, dell'articolo 7.1, comma 6, della Legge 130, il Cedente e il Cessionario renderanno disponibili – fino alla loro estinzione – i dati indicativi dei Crediti e la conferma dell'avvenuta cessione al Debitore ceduto (come di seguito definiti), sul sito internet: <http://www.securitisation-services.com/it/informativa-cessioni.php>.

Per effetto della cessione del Credito, il Debitore Ceduto e qualsiasi garante sono legittimati a pagare al Cessionario ogni somma dovuta in relazione al Credito nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era 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.

Securitisation Services S.p.A., una società per azioni unipersonale con sede legale in Conegliano (Treviso), Via Vittorio Alfieri n. 1, capitale sociale di Euro 2.000.000,00 i.v., codice fiscale, partita IVA e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 03546510268, Gruppo IVA Finint S.p.A. – Partita IVA 04977190265, iscritta nell'Albo degli Intermediari Finanziari ex art. 106 del Testo Unico Bancario al n. 50, appartenente al gruppo bancario "Gruppo Banca Finanziaria Internazionale", iscritto nell'albo dei gruppi bancari tenuto dalla Banca d'Italia, sottoposta a direzione e coordinamento da parte di Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. (il "Servicer") è stata incaricata dal Cessionario di svolgere, in relazione ai Crediti oggetto del Contratto di Cessione, il ruolo di soggetto incaricato della riscossione dei crediti e dei servizi di cassa e pagamento e responsabile della verifica della conformità delle operazioni alla legge e al prospetto informativo ai sensi dell'articolo 2, comma 3, lettera (c), comma 6 e comma 6-bis della Legge 130.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy

In virtù della cessione pro soluto e a titolo oneroso dei Crediti intervenuta in virtù del Contratto di Cessione tra i Cedenti ed il Cessionario, il Cessionario è divenuto titolare del trattamento dei dati personali, anagrafici, patrimoniali e reddituali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti, relativi ai debitori e contraenti ceduti ed ai rispettivi eventuali garanti, successori ed aventi causa (ove siano persone fisiche), ovvero alle persone fisiche che siano soci o che intrattengano rapporti di lavoro autonomo o subordinato con i sopra indicati soggetti (i "Dati"). Non verranno trattate categorie particolari di dati quali, ad esempio, quelli relativi allo stato di salute, alle convinzioni religiose, filosofiche o di altro genere, alle opinioni politiche ed alle adesioni a sindacati.

I Dati continueranno ad essere trattati per le stesse finalità per le quali i medesimi sono stati raccolti dai Cedenti al momento della stipulazione dei contratti relativi ai Crediti ossia in base ad obblighi di legge e, per l'appunto, in esecuzione del rapporto contrattuale (c.d. "base giuridica del trattamento"). I Dati saranno trattati oltre che dal Cessionario anche da Securitisation Services S.p.A., società per azioni unipersonale, con sede legale in Conegliano (Treviso), Via Vittorio Alfieri n. 1 (il "Servicer"), in qualità di responsabile del trattamento per conto del Cessionario stesso al fine di: (a) gestire, amministrare, incassare e recuperare i Crediti, (b) espletare gli altri adempimenti previsti dalla norma-

tiva italiana in materia di antiriciclaggio e alle segnalazioni richieste ai sensi della vigilanza prudenziale, del TUB, delle istruzioni di vigilanza e di ogni altra normativa applicabile (anche inviando alle autorità competenti ogni comunicazione o segnalazione di volta in volta richiesta dalle leggi, regolamenti ed istruzioni applicabili al Cessionario o ai Crediti), (c) provvedere alla tenuta ed alla gestione di un archivio unico informatico.

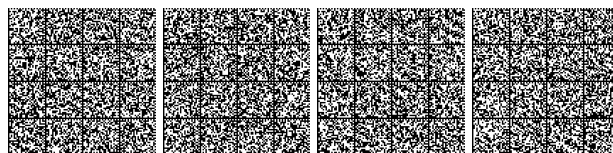
Il trattamento dei Dati avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle suddette finalità e, comunque, in modo tale da garantirne la sicurezza e la riservatezza. I Dati saranno conservati, presso il Servicer, per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei Crediti ceduti e l'adempimento degli obblighi di legge. I dirigenti, amministratori, sindaci, i dipendenti, agenti e collaboratori autonomi del Cessionario e del Servicer potranno venire a conoscenza dei Dati, in qualità di soggetti debitamente istruiti ai sensi della Normativa Privacy.

I Dati potranno essere comunicati a soggetti – in qualità di titolari o responsabili del trattamento – la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento tra i quali, in particolare: (i) i soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento, per l'espletamento dei servizi stessi, (ii) i revisori contabili e gli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi del Cessionario, per la consulenza da essi prestata, (iii) le autorità di vigilanza, fiscali, e di borsa laddove applicabili, in ottemperanza ad obblighi di legge; (iv) i soggetti incaricati del recupero dei crediti e (v) gli investitori o potenziali investitori nei titoli emessi dal Cessionario a fronte dell'acquisto dei Crediti. I predetti soggetti utilizzeranno i Dati nel rispetto della Normativa Privacy e l'elenco aggiornato degli stessi sarà disponibile presso la sede del Cessionario e dei responsabili del trattamento.

I Dati potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità a soggetti che operino in paesi appartenenti all'Unione Europea e che, quindi, garantiscono un adeguato livello di protezione dei dati personali. In ogni caso, i Dati non saranno oggetto di diffusione.

I Dati potranno essere trasferiti in paesi non facenti parte dello Spazio Economico Europeo verso paesi che non hanno ricevuto una decisione di adeguatezza dalla Commissione Europea. In ogni caso, tali trasferimenti al di fuori dello Spazio Economico Europeo verso paesi che non hanno ricevuto una decisione di adeguatezza dalla Commissione Europea avverrà secondo una delle modalità consentite dalla normativa vigente in materia di protezione dei dati personali, quali ad esempio l'adozione di clausole standard approvate dalla Commissione Europea o la selezione di soggetti aderenti a programmi internazionali per la libera circolazione dei dati (es. EU-USA Privacy Shield).

La Normativa Privacy inoltre riconosce agli Interessati (i.e. i debitori e contraenti ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa e altri interessati) taluni diritti, ossia: (a) ottenere dal titolare o da ciascun responsabile del trattamento la conferma dell'esistenza di Dati che lo riguardano (anche se non ancora registrati) e la loro comunicazione in forma intelligibile, (b) ottenere l'indicazione dell'origine dei Dati, le finalità e le modalità del trattamento e la logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elet-



tronici, (c) chiedere di conoscere gli estremi identificativi del titolare, dei responsabili, (d) chiedere conferma dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i Dati possono essere comunicati o che potranno venirne a conoscenza in qualità di titolari o responsabili, (e) ottenere l'aggiornamento, la rettifica e, qualora vi sia interesse, l'integrazione dei Dati, (f) ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o 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), (g) chiedere l'attestazione che le operazioni di cui ai paragrafi (e) ed (f) che precedono sono state portate a conoscenza (anche per quanto riguarda il loro contenuto) di coloro ai quali i Dati sono stati comunicati o diffusi (salvo quando tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato); nonché (h) richiedere la limitazione di trattamento ove non tutti i Dati fossero necessari per il perseguimento delle finalità sopra esposte. Ciascun Interessato ha inoltre diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi, al trattamento dei Dati che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta, e (ii) al trattamento di dati che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

È fatto in ogni caso salvo il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali.

Gli Interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i predetti diritti, presso la sede del Cessionario ovvero al Servicer, in qualità di Responsabile del trattamento designato dal Cessionario.

18 gennaio 2019

SC Lowy PI (Italy) S.r.l. - L'amministratore unico
Michel Lowy

TX19AAB738 (A pagamento).

EAGLE SPV S.R.L.

Sede legale: via Alpe Adria, 6 - Tavagnacco (UD)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Udine 09883850969

Codice Fiscale: 09883850969

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "T.U. Bancario"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 e 14 del Regolamento (UE) 679/2016 (il "GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy")

La società Eagle SPV S.r.l. ("Eagle SPV"), rende noto che, ai sensi del contratto di cessione di crediti sottoscritto il 15 gennaio 2019 (il "Contratto di Cessione"), si è resa cessionaria, a titolo oneroso e pro soluto, ai sensi del com-

binato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge sulla Cartolarizzazione, con efficacia economica dal 31 dicembre 2017, dei crediti pecuniari (per capitale, interessi, anche di mora, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) di titolarità di Banco di Credito P. Azzoaglio S.p.A. (il "Cedente"), derivanti da (i) un contratto di apertura di credito ipotecaria in conto corrente, (ii) un contratto di conto corrente, (iii) un accordo di ristrutturazione e (iv) un contratto di finanziamento (i "Crediti").

Unitamente ai Crediti, sono stati trasferiti ad Eagle SPV, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del T.U. Bancario, come richiamato dalla Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti del Cedente derivanti dai Crediti, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai Crediti ed ai contratti da cui sono sorti.

I dati indicativi dei Crediti e la conferma della avvenuta cessione sono disponibili presso il seguente sito internet: <https://aquileiacapital.com/legal/cessioneefincosazzoaglio.pdf>.

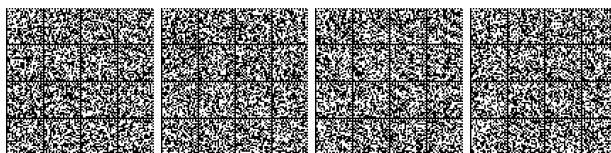
Il ruolo di servicer, ossia di "soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento" dei Crediti sarà svolto da Aquileia Capital Services S.r.l., una società a responsabilità limitata, con sede legale in Via Alpe Adria 6, 33010 Tavagnacco (UD), capitale sociale Euro 30.408.907,00 interamente versato, C.F., P. IVA e numero iscrizione presso il registro delle imprese di Udine 02338310309, iscritta all'albo degli intermediari finanziari tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 106 del T.U. Bancario.

I debitori ceduti e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Eagle SPV e, per essa, al soggetto nominato ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, Aquileia Capital Services S.r.l., nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy

In virtù della cessione dei Crediti intervenuta in data 15 gennaio 2019 tra la Cedente, ed il Cessionario, il Cessionario è divenuto titolare autonomo del trattamento dei dati personali, anagrafici, patrimoniali e reddituali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti, relativi ai debitori e contraenti ceduti ed ai rispettivi eventuali garanti, successori ed aventi causa (i "Dati"). Non verranno trattate categorie particolari di dati quali, ad esempio, quelli relativi allo stato di salute, alle convinzioni religiose, filosofiche o di altro genere, alle opinioni politiche ed alle adesioni a sindacati.

I Dati continueranno ad essere trattati per le stesse finalità per le quali i medesimi sono stati raccolti dalla Cedente al momento della stipulazione dei contratti relativi ai Crediti ossia in base ad obblighi di legge e, per l'appunto, in esecuzione del rapporto contrattuale (c.d. "base giuridica del trattamento"). I Dati saranno trattati oltre che dal Cessionario anche da Aquileia Capital Services S.r.l., con sede legale in Via Alpe Adria 6, Tavagnacco (UD) (il "Servicer") in qualità di responsabile del trattamento per conto del Cessionario stesso al fine di: (a) gestire, amministrare, incassare e recuperare i Crediti, (b) espletare gli altri adempimenti previsti dalla normativa italiana in materia di antiriciclaggio e alle segna-



lazioni richieste ai sensi della vigilanza prudenziale, del T.U. Bancario, delle istruzioni di vigilanza e di ogni altra normativa applicabile (anche inviando alle autorità competenti ogni comunicazione o segnalazione di volta in volta richiesta dalle leggi, regolamenti ed istruzioni applicabili al Cessionario o ai Crediti), (c) provvedere alla tenuta ed alla gestione di un archivio unico informatico.

Il trattamento dei Dati avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle suddette finalità e, comunque, in modo tale da garantirne la sicurezza e la riservatezza e saranno conservati, presso il Servicer, per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei Crediti ceduti e l'adempimento degli obblighi di legge. I dirigenti, amministratori, sindaci, i dipendenti, agenti e collaboratori autonomi del Cessionario e del Servicer potranno venire a conoscenza dei Dati, in qualità di soggetti debitamente istruiti ai sensi della Normativa Privacy.

I Dati potranno essere comunicati a soggetti – in qualità di titolari e responsabili del trattamento - la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento tra i quali, in particolare: (i) i soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento, per l'espletamento dei servizi stessi, (ii) i revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi del Cessionario, per la consulenza da essi prestata, e (iii) le autorità di vigilanza, fiscali, e di borsa laddove applicabili, in ottemperanza ad obblighi di legge; e (iv) i soggetti incaricati del recupero dei crediti. I predetti soggetti utilizzeranno i Dati nel rispetto della Normativa Privacy e l'elenco aggiornato degli stessi sarà disponibile presso la sede del Cessionario e dei responsabili del trattamento.

I Dati potranno anche essere comunicati all'estero per predette finalità ma solo a soggetti che operino in paesi appartenenti all'Unione Europea e che, quindi, garantiscono un adeguato livello di protezione dei dati personali. In ogni caso, i Dati non saranno oggetto di diffusione.

La Normativa Privacy inoltre riconosce agli Interessati (i.e. i debitori e contraenti ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa e altri interessati) taluni diritti, ossia: (a) ottenere dal titolare o da ciascun responsabile del trattamento la conferma dell'esistenza di Dati che lo riguardano (anche se non ancora registrati) e la loro comunicazione in forma intelligibile, (b) ottenere l'indicazione dell'origine dei Dati, le finalità e le modalità del trattamento e la logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici, (c) chiedere di conoscere gli estremi identificativi del titolare, dei responsabili, (d) chiedere conferma dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i Dati possono essere comunicati o che potranno venirne a conoscenza in qualità di titolari o responsabili, (e) ottenere l'aggiornamento, la rettifica e, qualora vi sia interesse, l'integrazione dei Dati, (f) ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o 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), (g) chiedere l'attestazione che le operazioni di cui ai paragrafi (e) ed (f) che precedono sono state portate a conoscenza (anche per quanto riguarda il loro contenuto) di coloro ai quali i Dati sono stati comunicati o diffusi (salvo quando tale adempimento si rivela impossibile o comporta

un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato); nonché (h) richiedere la limitazione di trattamento ove non tutti i Dati fossero necessari per il perseguimento delle finalità sopra esposte. Ciascun interessato ha inoltre diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi, al trattamento dei Dati che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta, e (ii) al trattamento di dati che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

È fatto, in ogni caso salvo, il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali.

Gli Interessati, potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i predetti diritti, presso le sedi in cui è sorto il rapporto contrattuale nella persona del Responsabile della protezione dei dati, Eagle SPV S.r.l., ovvero per iscritto al Servicer in qualità di Responsabile del trattamento designato dal Cessionario.

Tavagnacco (UD), 21 gennaio 2019

Eagle SPV S.r.l. - L'amministratore unico
Alfredo Balzotti

TX19AAB777 (A pagamento).

OCEANIA SPE S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35520.6

Sede legale: via San Prospero n. 4 - 20121 Milano

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano 10400170964

Codice Fiscale: 10400170964

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993, n. 385, corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy")

Oceania SPE S.r.l. (il "Cessionario"), comunica di aver acquistato, pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge sulla Cartolarizzazione, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari (il "Contratto di Cessione") concluso in data 28 dicembre 2018 con UBI – Unione di Banche Italiane S.p.A., con sede legale in Bergamo, Piazza Vittorio Veneto n. 8, codice fiscale, partita IVA e iscrizione al Registro delle Imprese di Bergamo n. 03053920165 (il "Cedente"), tutte le ragioni di credito derivanti da:

(a) contratto di mutuo ipotecario stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. il 31 dicembre 2007 con atto a rogito notaio dott. Elio Luosi di Bergamo rep. 72971 racc. 34183, registrato a Treviglio in data 4 gennaio 2008 al n. 7 serie 1t;



(b) contratto di conto corrente n. 96314 stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. in data 5 dicembre 2007;

(c) contratto di finanziamento mediante apertura di credito bancario in conto corrente n. 1322 stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. il 16 marzo 2011 con atto a rogito notaio dott. Elio Luosi di Bergamo rep. 85938 racc. 43373, registrato a Treviglio in data 16 marzo 2011 al n. 1261 serie 1t;

(d) contratto di conto corrente n. 95901 stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. in data 15 gennaio 2007 e acceso presso la filiale di Treviglio;

(e) contratto di mutuo fondiario stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. in data 26 novembre 2010 con atto a rogito notaio dott. Antonio Cavallo di Bergamo rep. 80636 racc. 25577, registrato a Treviglio in data 29 novembre 2010 al n. 1876 serie 1t,

(f) contratto di finanziamento mediante apertura di credito bancario fondiario in conto corrente stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. in data 30 maggio 2016 a rogito notaio Stefano Finardi del collegio di Bergamo rep. 10653 racc. 6790 a valere sul c/c 8315;

(g) contratto di conto corrente n. 3822 stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. in data 16 luglio 2013;

(h) contratto di finanziamento ipotecario stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. in data 23 aprile 2012 con atto a rogito notaio dott. Antonio Cavallo del collegio notarile di Bergamo rep/racc 82139/26733;

(i) contratto di finanziamento mediante apertura di credito bancario fondiario in conto corrente n. 558 stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. in data 15 gennaio 2010 con atto a rogito notaio Raffaele Catri del collegio notarile di Bergamo rep. 641489 racc. 39283;

(j) contratto di conto corrente n. 95959 stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. in data 8 febbraio 2007;

(k) contratto di finanziamento mediante apertura di credito in conto corrente n. 96008 stipulato da Banca Popolare di Bergamo S.p.A. in data 13 giugno 2007 con atto a rogito notaio Antonio Cavallo del collegio notarile di Bergamo rep. 75704 racc. 21774

(i "Crediti").

Unitamente ai Crediti, sono stati trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del D. Lgs. 385/93, richiamato dall'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti del Cedente derivanti dai Crediti oggetto di cessione, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti Crediti ed ai contratti che li hanno originato.

Ai sensi dell'articolo 7.1, comma 6, della Legge sulla Cartolarizzazione, il Cessionario renderà disponibili sul sito internet <http://centotrenta.com/it/cessioni/oceania>, fino alla loro estinzione, i dati indicativi dei Crediti trasferiti al Cessionario e la conferma della avvenuta cessione ai debitori ceduti che ne faranno richiesta.

Il ruolo di servicer, ossia di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento", sarà svolto da Centotrenta Servicing S.p.A., la quale si avvarrà di Frontis NPL S.p.A. in qualità di sub-servicer, ai

fini del compimento (sotto il proprio controllo) di alcune attività di natura operativa riguardanti la gestione delle attività di recupero dei Crediti.

I debitori ceduti e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cessionario e, per esso, al soggetto nominato ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, Centotrenta Servicing S.p.A., ai riferimenti sotto indicati.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy

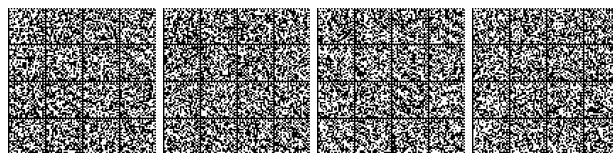
Con la presente, inoltre, si informa che la cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali – anagrafici, patrimoniali e reddituali – (i "Dati Personali") contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti ceduti e relativi ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti, successori o aventi causa (di seguito gli "Interessati").

Il Cessionario informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Cessionario stesso e de Contratti di Cessione.

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici o comunque automatizzati, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi. Si precisa che i Dati Personali vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base a un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti, e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere. Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali è Oceania SPE S.r.l., con sede legale all'indirizzo indicato nella presente comunicazione.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità, ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi e a tutti gli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione. L'elenco completo e aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili", tra cui Centotrenta Servicing S.p.A. e Frontis NPL S.p.A.), saranno messi a disposizione presso la sede legale del Cessionario.

Il Cessionario informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui agli artt. 12 e ss. del Regolamento UE 679/2016 (precedente articolo 7 del Codice Privacy); a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento,



l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi. Gli Interessati possono, altresì, nei limiti imposti da legge, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi degli articoli 12 e ss. del Regolamento UE 679/2016, precedente art. 7 del Codice Privacy).

I debitori ceduti e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a:

OCEANIA SPE S.r.l., con sede in Milano, via San Prospero n. 4: telefono 02-45472239, fax 02-72022410

CENTOTRENTA SERVICING S.p.A., con sede in Milano, via San Prospero n. 4: telefono 02-928504, indirizzo di posta elettronica privacy@130servicing.com

FRONTIS NPL S.p.A., con sede in Milano, via Fatebenefratelli n. 10: telefono 02-00688711, indirizzo di posta elettronica: info@frontisnpl.it

Informativa sui Reclami

Con la presente, si informa che qualsiasi reclamo potrà essere inviato a: privacy@130servicing.com

Sarà cura di fornire un riscontro entro 30 giorni dalla ricezione del reclamo. Si informa sin d'ora che, qualora non l'Interessato non fosse soddisfatto della risposta fornita, prima di fare eventualmente ricorso all'Autorità giudiziaria, potrà rivolgersi a un organismo di risoluzione stragiudiziale delle controversie (ADR).

Milano, 21 gennaio 2019

Oceania SPE S.r.l. - Il presidente del consiglio di amministrazione

Antonio Caricato

TX19AAB778 (A pagamento).

DENZEL SPE S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione dei crediti tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35465.4

Sede legale: via San Prospero n. 4 - Milano

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano 10109430966

Codice Fiscale: 10109430966

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy")

Denzel SPE S.r.l. (il "Cessionario"), comunica di aver acquistato, pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al com-

binato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari (il "Contratto di Cessione") perfezionatosi in data 28 dicembre 2018, con efficacia economica dal 28 dicembre 2018, con Fedaia SPV S.r.l., con sede legale in Roma, Via Piemonte n. 38, codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Roma n. 14108641003 (il "Cedente"), un portafoglio di crediti originati rispondenti ai criteri *infra* indicati (i "Crediti").

Unitamente ai Crediti, sono stati trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del D. Lgs. 385/93, richiamato dall'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti del Cedente derivanti dai Crediti oggetto di cessione, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti Crediti ed ai contratti che li hanno originati che, alla data del 16 marzo 2017, rispettavano i seguenti criteri:

(i) crediti siano stati originati da crediti di titolarità di Banca Popolare dell'Etruria e del Lazio – Società Cooperativa;

(ii) siano stati originati da: contratto di mutuo n. 06.134.90061952; c/c n. 01.134.0091827; c/c n. 01.134.00092614; c/c n. 01.134.00091672; contratto di mutuo n. 06.134.90073491; c/c n. 01.134.91674; c/c n. 01.134.91758; c/c n. 01.134.91673; c/c n. 01.134.91952; c/c n. 01.134.00091914.

Il ruolo di servicer, ossia di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento", sarà svolto da Centotrenta Servicing S.p.A., la quale si avvarrà di Frontis NPL S.p.A. in qualità di sub-servicer, ai fini del compimento (sotto il proprio controllo) di alcune attività di natura operativa riguardanti la gestione delle attività di recupero dei Crediti.

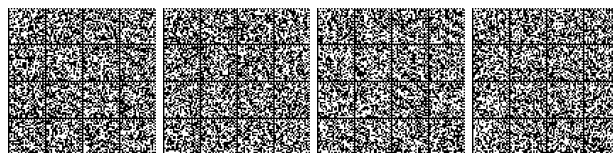
I debitori ceduti e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cessionario e, per esso, al soggetto nominato ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, Centotrenta Servicing S.p.A., ai riferimenti sotto indicati.

Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 ("GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy")

Con la presente, inoltre, si informa che la cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali – anagrafici, patrimoniali e reddituali – (i "Dati Personali") contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti ceduti e relativi ai debitori ceduti e ai rispettivi garanti, successori o aventi causa (di seguito gli "Interessati").

Il Cessionario informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Cessionario stesso e dei Contratti di Cessione.

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



da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi. Si precisa che i Dati Personali vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base a un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti, e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere. Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali è Denzel SPE S.r.l., con sede legale all'indirizzo indicato nella presente comunicazione.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità, ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi e a tutti gli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione. L'elenco completo e aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili", tra cui Centotrenta Servicing S.p.A. e Frontis NPL S.p.A.), saranno messi a disposizione presso la sede legale del Cessionario.

Il Cessionario informa, infine, che la legge attribuisce a ciascuno degli Interessati gli specifici diritti di cui agli artt. 12 e ss. del Regolamento UE 679/2016 (precedente articolo 7 del Codice Privacy); a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, il diritto di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettificazione nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi. Gli Interessati possono, altresì, nei limiti imposti da legge, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (ai sensi degli articoli 12 e ss. del Regolamento UE 679/2016, precedente art. 7 del Codice Privacy).

I debitori ceduti e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a:

DENZEL SPE S.r.l., con sede in Milano, via San Prospero n. 4: telefono 02-45472239, fax 02-72022410

CENTOTRENTA SERVICING S.p.A., con sede in Milano, via San Prospero n. 4: telefono 02-928504, indirizzo di posta elettronica privacy@130servicing.com

FRONTIS NPL S.p.A., con sede in Milano, via Fatebenefratelli n. 10: telefono 02-00688711, indirizzo di posta elettronica: info@frontisnpl.it

Informativa sui Reclami

Con la presente, si informa che qualsiasi reclamo potrà essere inviato a: privacy@130servicing.com

Sarà cura di fornire un riscontro entro 30 giorni dalla ricezione del reclamo. Si informa sin d'ora che, qualora non l'In-

teressato non fosse soddisfatto della risposta fornita, prima di fare eventualmente ricorso all'Autorità giudiziaria, potrà rivolgersi a un organismo di risoluzione stragiudiziale delle controversie (ADR).

Milano, 21 gennaio 2019

Denzel SPE S.r.l. - Il presidente del consiglio di amministrazione
Salvatore Grimaldi

TX19AAB779 (A pagamento).

SPICE SPV S.R.L.

Iscritta al n. 35515.6 dell'Elenco delle società veicolo di cartolarizzazione (SPV) istituito presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Prov. B.I. 7 giugno 2017

Sede legale: Foro Buonaparte, 70 - 20121 Milano

Registro delle imprese: Milano

R.E.A.: MI - 2532236

Codice Fiscale: 10446960964

Partita IVA: 10446960964

Avviso riguardante finanziamento ad esigibilità limitata su crediti a scopo di cartolarizzazione ai sensi del combinato disposto degli articoli 7, comma 1, lett. a) e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (la "Legge 130")

La società Spice SPV S.r.l., con sede legale in Foro Buonaparte 70, Milano (la "Società"), comunica che ha concesso a Banca IFIS S.p.A. (una banca operante con la forma giuridica di una società per azioni, con sede legale in via Terraglio 63, Mestre - Venezia, Codice Fiscale n. 02992620274 e iscrizione al registro delle imprese di Venezia no. 02505630109, capital sociale euro 53,811,095.00 interamente versato, iscritta al n. 5508, all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 385/1993 ("TUB")) ("IFIS"), ai sensi di un contratto di finanziamento ex articolo 7, comma 1, lett. a) della Legge 130, concluso in data 28 dicembre 2018, un finanziamento ad esigibilità limitata (limited recourse) su un portafoglio di contratti (i "Contratti") e crediti (i "Crediti") - trasferito da Banca Carige S.p.A. - Cassa di Risparmio di Genova e Imperia a IFIS in forza di un contratto sottoscritto ai sensi dell'articolo 58 del TUB in data 28 dicembre 2018 - che, al 31 dicembre 2017, soddisfacevano tutti i seguenti criteri oggettivi:

con riferimento ai Contratti:

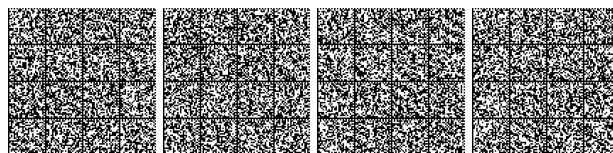
(a) i contratti di finanziamento e i relativi crediti sono denominati in Euro;

(b) i contratti di finanziamento sono regolati dalla legge italiana;

(c) i contratti di finanziamento sono stati erogati da Banca Carige;

(d) i debitori sono società costituite nella forma di società a responsabilità limitata (S.r.l.) ed aventi sede legale in Italia;

(e) i crediti derivanti dai contratti risultano classificati come "inadempienze probabili" alla data del 31/12/2017;



(f) i debitori non sono banche e/o altre istituzioni finanziarie o pubbliche amministrazioni (inclusi quelle di cui all'elenco previsto dall'art. 1, comma 3, della legge 31 dicembre 2009, n. 196 e pubblicato annualmente dall'ISTAT sulla *Gazzetta Ufficiale*);

(g) qualora i contratti di finanziamento siano assistiti da ipoteca, i relativi beni immobili oggetto di garanzia sono ubicati in Italia in Liguria;

(h) i contratti di finanziamento risultano radicati presso le filiali di Banca Carige di seguito indicate: Sede di Genova (cod. 040); Agenzia 26 di Genova (cod. 126); Filiale di Bordighera (cod. 302); Filiale di S. Giovanni in Persiceto (cod. 2370); Filiale di Arenzano (cod. 150); Agenzia 39 di Genova (cod. 196);

(i) i relativi rapporti sono identificati dai seguenti codici:
00400012300021000358011300001;
0 1 2 6 0 0 0 1 5 0 0 0 8 0 0 0 0 0 0 2 7 1 0 9 0 0 0 0 0 ;
0 1 2 6 0 0 1 2 3 0 0 0 2 1 0 0 0 7 2 7 5 2 3 7 0 0 0 0 1 ;
0 1 2 6 0 0 1 2 3 0 0 0 2 1 0 0 0 7 2 7 5 2 3 7 0 0 0 0 2 ;
0 3 0 2 0 0 1 2 3 0 0 0 2 1 0 0 0 3 7 9 9 7 9 0 0 0 0 0 1 ;
2 3 7 0 0 0 0 1 5 0 0 0 2 0 0 0 0 0 0 0 0 9 8 3 0 0 0 0 0 ;
0 1 5 0 0 0 0 1 5 0 0 0 2 0 0 0 0 0 0 0 0 4 2 5 8 0 0 0 0 0 ;
01960012300021000789604300001;

con riferimento ai Crediti;

(a) i contratti di finanziamento e i relativi crediti sono denominati in Euro;

(b) i contratti di finanziamento sono regolati dalla legge italiana;

(c) i contratti di finanziamento sono stati erogati da Banca Carige;

(d) i debitori sono società costituite nella forma di società a responsabilità limitata (S.r.l.) ed aventi sede legale in Italia;

(e) i crediti derivanti dai contratti risultano classificati come "inadempienze probabili" alla data del 31/12/2017;

(f) i debitori non sono banche e/o altre istituzioni finanziarie o pubbliche amministrazioni (inclusi quelle di cui all'elenco previsto dall'art. 1, comma 3, della legge 31 dicembre 2009, n. 196 e pubblicato annualmente dall'ISTAT sulla *Gazzetta Ufficiale*);

(g) qualora i contratti di finanziamento siano assistiti da ipoteca, i relativi beni immobili oggetto di garanzia sono ubicati in Italia in Liguria;

(h) i contratti di finanziamento risultano radicati presso le filiali di Banca Carige di seguito indicate: Sede di Genova (cod. 040); Agenzia 26 di Genova (cod. 126); Filiale di Bordighera (cod. 302); Filiale di S. Giovanni in Persiceto (cod. 2370); Filiale di Arenzano (cod. 150); Agenzia 39 di Genova (cod. 196);

(i) sorgono da rapporti identificati dai seguenti codici:
012600015000800000002710900000;
2 3 7 0 0 0 0 1 5 0 0 0 2 0 0 0 0 0 0 0 0 9 8 3 0 0 0 0 0 ;
01500001500020000000425800000.

La responsabilità primaria della gestione e riscossione dei crediti verrà assunta da Aquileia Capital Services S.r.l., in qualità di mandatario con rappresentanza di IFIS, come disciplinato dal contratto di finanziamento ex articolo 7, comma 1, lett. a) della Legge 130. I debitori pagheranno ogni somma dovuta in relazione ai crediti nelle forme pre-

viste dai relativi contratti o in forza di legge secondo le istruzioni che saranno loro date da Aquileia Capital Services S.r.l.

Milano, 15 gennaio 2019

Spice SPV S.r.l. - L'amministratore unico
Alfredo Balzotti

TX19AAB798 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Notifica per pubblici proclami

Tribunale Milano Sez. Lavoro - Giudice Moglia; Proc. R.G. 8653/2018- udienza: 04.04.2019 ore 13; Aut. del Presidente Tribunale del 8.12.2018. Ricorrente: VIRONE Carmen; Oggetto: mobilità scolastica 2016/17 scuola primaria - richiesta assegnazione in ambito scolastico siciliano. Amministrazioni intime: MIUR;

Controinteressati: "tutti i docenti che potrebbero a qualunque titolo, anche giudiziario, ambire ad una delle posizioni richieste dalla ricorrente in Sicilia, partecipanti alla mobilità 2016/17". Sul sito istituzionale del MIUR, sul sito del Tribunale di Milano e sul sito orizzontescuola.it e' possibile consultare il ricorso ed i provvedimenti del Giudice.

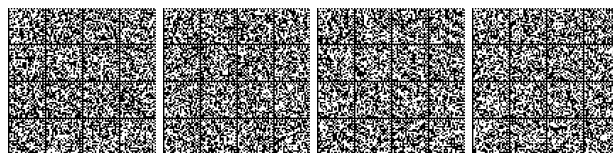
avv. Giuseppe Limblici

TX19ABA694 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI SASSARI

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione di Doddo Francesco per riconoscimento di proprietà dei seguenti beni: dell'immobile distinto al NCEU del Comune di Torpè (NU) al Foglio 11, particella 923

Il presidente del Tribunale Civile di Sassari ha autorizzato in data 27/12/2018 la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione datato 27/11/2018 per i convenuti: Bacciu Bachisio fu Durando; Bacciu Durando di Bachisio; Bacciu Francesco di Bachisio; Bacciu Giovanna di Bachisio; Bacciu Marian-tonia di Bachisio; Bacciu Antonio di Francesco; Doddo Pietro Paolo nato a Posada il 29.06.1958; Bacciu Marian-tonia nata a Torpè il 23.04.1908 e ivi deceduta il 27.02.1990; Bacciu Durando nato a Torpè il 02.06.1911 e ivi deceduto il 19.10.1998; Bacciu Francesco nato a Torpè il 13.01.1915 e deceduto in Budoni il 14.08.1970; Bacciu Giovanna nata a Torpè il 10.07.1924 e deceduta in Olbia il 05.02.2000;



Costaggiu Sebastiana nata a Posada il 28.12.1929; Bacciu Piero nato a Torpè il 11.07.1958; Bacciu Maria nata a Torpè il 27.04.1961; Bacciu Severina nata Budoni il 12.04.1963; Bacciu Dina nata a Olbia il 21.03.1965; Dalu Pietruccia nata a Torpè il 06.06.1948; Dalu Delia nata a Torpè il 20.01.1950; Dalu Giovanni nato a Torpè il 17.11.1953; Dalu Dorandina nata a Torpè il 21.03.1960; Bacciu Asole Pietruccia di Antonio; Bacciu Asole Maria di Antonio; Bacciu Porqueddu Giovanni Antonio Giuseppino; Bacciu Paolo fu Antonio; Bacciu Asole Sisinnia; loro eredi e/o aventi causa, che l'attore Doddo Francesco nato a Nuoro il 05/07/1985 (C.F. DDDFN-C85L05F979J) e residente in Torpè, Località Su Cozzu, Frazione Tamarispa, elettivamente domiciliato in Budoni nella Via Nazionale n. 193, presso lo studio dell'Avv. Roberto Deledda (C.F.DLDRRT76H27F979A), ha convenuto in giudizio a comparire innanzi al Tribunale di Sassari all'udienza del 11/06/2019, ore 9.00 e seguenti, con invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. e con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 c.p.c. e 167 c.p.c. e che, in caso di mancata costituzione, si procederà in loro dichiarata contumacia, per ivi sentire accogliere le seguenti: CONCLUSIONI: Voglia l'Ill.mo Sig. Giudice, contrariis reiectis, così giudicare: Doddo Francesco, unico ed esclusivo proprietario per aver acquisito per usucapione la proprietà dell'immobile distinto al NCEU del Comune di Torpè (NU) al Fg. 11, particella 923, per l'effetto, ordinare al conservatore le necessarie trascrizioni e volturazioni con esonero di responsabilità; con refusione delle spese e delle competenze solo in caso di resistenza in giudizio.

Budoni, lì 11/01/2019

avv. Roberto Deledda

TX19ABA699 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI LANUSEI

Notifica per pubblici proclami
- Estratto del ricorso ex art. 702 bis c.p.c.

Il Giudice del Tribunale, con provvedimento del 20.11.2018, su parere favorevole del P.M., autorizzava la notifica per pubblici proclami del ricorso ex art. 702 bis c.p.c. 13 novembre 2018 con cui la Parrocchia Nostra Signora di Monserrato di Bari Sardo (Nu), C.F. 91001100915, in persona del Parroco suo Legale Rappresentante *pro tempore* Don Giampaolo Matta, nato a Villasor (Ca) il 16 aprile 1978, C.F. MTTGPL78D16M025R, con sede in Bari Sardo (Nu), Piazza Chiesa n. 1, rappresentata e difesa dagli Avv. ti Gianni Carrus ed Alessandra Piroddi, ricorre all'intestato Tribunale e chiama in giudizio, ex art. 150 c.p.c., "Cossu Antioco; di Salvatore Parroco" e "Oratorio di San Leonardo in Bari Sardo", di impossibile precisa identificazione, personalmente e/o i loro eredi individuati ex artt. 565 e ss. c.c., per l'udienza del 4 aprile 2019, ore 10.15, nanti la Dott.ssa Francesca Perra affinché la stessa venga dichiarata proprietaria per intervenuta usucapione dei seguenti beni immobili,

tutti siti nel Comune di Bari Sardo (Nu) e catastalmente identificati come d'appresso: a) al Catasto Fabbricati Foglio 15, particella E, categoria E/7; b) al Catasto Terreni Foglio 15, particella E, Ente Urbano della superficie di mq. 1415; c) al Catasto Terreni Foglio 15, Particella 2743, della superficie di mq. 2402 con rendita Dominicale di €. 1,86 ed Agrario di €. 1,24; il tutto costituente unica unità immobiliare confinante con Via Caporetto, Via San Leonardo, Via Acquedotto e proprietà Ligas/eredi Acciu.

Invita i convenuti a costituirsi nel termine di giorni dieci prima dell'udienza indicata, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38, 167 e 702 bis c.p.c. e che in mancanza si procederà in loro contumacia.

avv. Gianni Carrus

TX19ABA701 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BERGAMO

Notificazione per pubblici proclami - Ricorso ex art. 702-bis per usucapione e convocazione per la mediazione obbligatoria

Il sig. Tomasoni Lorenzo, nato a Castione della Presolana (BG) il 04.02.1947, C.F. TMSLNZ47B04C324J, rappresentato e difeso congiuntamente e disgiuntamente dagli avvocati Giulia Bellini (C.F.: BLLGLI75B53Z133Y) e Marco Mignani (C.F.: MGNMRC7506D952Q) entrambi del Foro di Bergamo in forza di mandato alle liti steso in calce al ricorso di data 7.12.2018, ed elettivamente domiciliato presso lo studio del primo in -24020- Rovetta (BG) via A. Fantoni n. 78 (pec giulia.bellini@bergamo.pecavvocati.it - marco.mignani@bergamo.pecavvocati.it) vista l'autorizzazione con decreto in data 17.01.2019 del Presidente del Tribunale di Bergamo, Dott. Cesare De Sapia, alla notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., causa civile n. 11011/2018 R.G., avente ad oggetto la domanda di usucapione relativa agli immobili siti in Castione della Presolana (BG) via Cantù n. 72-74, convoca le persone sottoelencate, se viventi e/o i loro eredi, all'incontro di mediazione del 27 febbraio 2019, ore 9,30 avanti l'Organismo di Mediazione della Camera di Commercio di Bergamo, Largo Belotti n. 16 innanzi al mediatore Dott. Diego Anzalone - procedimento n. 184-2018:

Tomasoni Tomaso, nato a Castione della Presolana (BG) il 26.10.1904 C.F. TMSTMS04R26C324N o i suoi eredi; Tomasoni Domenico, nato a Leno (BS) in data 8.01.1920 C.F. TMSDNC20A08E526S o i suoi eredi; Tomasoni Marietta, nata a Verolanuova (BS) in data 19.03.1914 C.F. TMSMTT14C59L777O o i suoi eredi; Ferrari Franceschina fu Giovanni, di cui non sono noti luogo e data di nascita o suoi eredi e/o aventi causa; Ferrari Giovanni fu Giovanni, di cui non sono noti luogo e data di nascita, o suoi eredi e/o aventi causa; nonché ogni altro soggetto che, a qualunque titolo, sia erede o avente causa degli attuali proprietari intavolati e comunque tutti coloro che possano vantare diritti sul bene di cui alla domanda di mediazione, con invito a far pervenire entro 10 giorni dal ricevimento dell'invito il



modulo di accettazione della procedura, scaricabile dal sito www.bg.camcom.gov.it sul quale si potranno leggere tutte le modalità concernenti la procedura di mediazione compreso il pagamento. Qualora la procedura di mediazione n. 184-2018 abbia esito negativo il Sig. Tomasoni Lorenzo, rappresentato dai propri difensori, cita i medesimi soggetti sopraelenati avanti il Tribunale di Bergamo, via Borfuro n. 11/A per l'udienza del 14.05.2019 ore 11.00, avanti il Giudice Dr.ssa Elisabetta Stuccillo, invitandoli a costituirsi nelle forme e nei termini di cui agli articoli 38, 166 e 167 c.p.c. almeno 20 giorni prima della fissata udienza, con avvertimento che in difetto si procederà all'istruzione della causa, previa la dichiarazione della loro contumacia e, in tal caso, incorreranno nelle preclusioni e decadenze di legge per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni: voglia l'ecc.mo Tribunale di Bergamo, ogni contraria istanza ed eccezione disattesa, così decidere: 1) accertare e dichiarare che il Sig. Tomasoni Lorenzo possiede in modo esclusivo, pacifico ed ininterrotto a far data dall'anno 1986 il complesso immobiliare sito in Castione della Presolana (BG), via Cantù n. 72-74 identificato catastalmente come segue: i) Foglio 34 Particella 2422 - Fabbricato rurale piano terra di Ha 00.00.20; ii) Foglio 34 Particella 3206 sub. 1 - Cat. A/5 - Classe 1 - vani 0,5 rendita euro 17,56, località Cantù n. 72 - Piano T.; iii) Foglio 34 Particella 2428 sub. 1 - Cat. A/5 - Classe 1 - vani 3, rendita euro 105,36, località Cantù n. 74 - Piano T2; iv) Foglio 25 Particella 2422 - Cat. A/5 - Classe 2 - vani 2,5 rendita euro 103,29, via Cantù - piano T-1; v) Catasto Terreni: Foglio 9 Particella 2428 sub. 3 - porzione di fabbricato rurale; vi) Foglio 34 Particella 2428 sub. 2 - (graffato al Particella 3206 sub. 3 piano secondo) Cat. A/5 - Classe 2 - vani 2,5 rendita euro 103,29, via Cantù snc; e che prima del ricorrente, detto bene è stato posseduto sempre in modo esclusivo, pacifico ed ininterrotto, dalla Signora Tomasoni Margherita; 2) per l'effetto, considerato altresì il disposto dell'art. 1146, co. 1, Cod. Civ., dichiarare in favore del ricorrente l'acquisto della proprietà del predetto compendio immobiliare per usucapione ventennale ex art. 1158 c.c.; 3) ordinare al Conservatore dei Registri Immobiliari di Bergamo di effettuare le conseguenti trascrizioni e volturazioni; 4) in ogni caso con vittoria di spese e competenze professionali di causa.

Rovetta, 18 gennaio 2018

avv. Giulia Bellini

avv. Marco Mignani

TX19ABA705 (A pagamento).

ORGANISMO DI CONCILIAZIONE DEL FORO DI CATANIA

*Notifica per pubblici proclami autorizzata il 20/11/2018 -
Estratto invito alla mediazione*

Il sig. Siracusano Salvatore, nato a Fiumefreddo di Sicilia (CT) il 12.02.1937 e residente a Mascali (CT), via Ariazza Passagliastro n. 58 (C.F.: SRCSVT37B12D623Y), assistito dall'Avv. Maria Rita Vecchio con studio in Linguaglossa (CT), via Ospedale n. 8, m.rita.vecchio@pec.it, vista l'au-

torizzazione dell'Organismo di mediazione dell'Ordine degli avvocati di Catania rilasciata il 20.11.2018 in seno al procedimento iscritto al n. 8836/18 per la notifica per pubblici proclami dell'invito alla mediazione civile avente ad oggetto usucapione del fondo rustico con fabbricato rurale, identificato al foglio 15, part. 193, catasto Terreni, comune di Mascali, via Ariazza Passagliastro n. 58, per intervenuto acquisto della piena proprietà per usucapione in virtù del possesso pubblico, continuativo, indisturbato, uti dominus per oltre venti anni, nei confronti di tale Marano Mariano, non meglio identificato indicato come livellario e successivamente come proprietario nei registri catastali del comune di Mascali (CT) e/o di tutti coloro che possono vantare diritti sul bene di cui alla domanda di mediazione a presenziare personalmente o tramite un rappresentante munito di procura speciale all'incontro del 26.02.2019 ore 11.15, presso la sede dell'Organismo di conciliazione del Foro di Catania, dell'Ordine degli Avvocati di Catania, in via V. Giuffrida, 23, 1° Piano, 95129 Catania, davanti al mediatore designato l'Avv. Alessandra Fangano. Si invita a prendere visione del regolamento di mediazione, disponibile su <http://www.ordineavvocaticatania.it>, ed a contattare la segreteria al n. 095/8314111 per tutti gli adempimenti.

Catania 16.01.2018

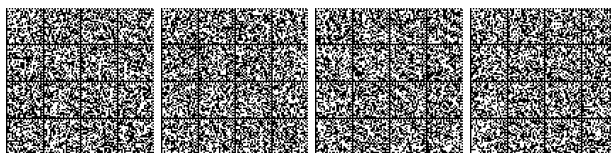
avv. Maria Rita Vecchio

TX19ABA706 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERCELLI

*Notifica per pubblici proclami - Convocazione ad incontro
di mediazione obbligatoria*

Vista la domanda di mediazione n. 66/2018 depositata presso la segreteria dell'Organismo di Mediazione Forense n. 458 in data 28/05/2018, dal Sig. Prino Pierluigi in qualità di legale rappresentante dell'Unione Montana dei Comuni della Valsesia, assistito dall'avv. Ciro Arnese a mezzo della quale l'istante chiedeva fissarsi incontro di mediazione finalizzato al riconoscimento dell'usucapione dei terreni siti nel Comune di Fobello (VC). località Alpe Res, censiti al N.C.T. del Comune di Fobello al Foglio di mappa n. 21 particelle nn. 528, 530, 532; si invita Albertetti Alessandro, Albertetti Ameria, Albertetti Angelo fu Emilio, Albertetti Anna, Albertetti Anna Maria, Albertetti Anna, Albertetti Antonio, Albertetti Bianca fu Emilio, Albertetti Delfina, Albertetti Delfina, Albertetti Emidio fu Emilio, Albertetti Giacinta fu Lodovico, Albertetti Giovanni fu Giovanni, Albertetti Giuseppe fu Emilio, Albertetti Loredana, Albertetti Lucia, Albertetti Luciano, Albertetti Maria, Albertetti Paola, Albertetti Teresa fu Giovanni, Albertetti Tersilio, Albertetti Ugo fu Emilio, Albertetti Valerio, Camosso Cinzia, Camosso Mida fu Giacomo, Debernardi Laura, Fontana Mario, Fontana Pierangela, Fontana Valter, Giacobini Rita, Giacobino Carolina, Maffei Maria, Marchisotti Bruno, Marchisotti Ermanno, Marchisotti Gianni, Marchisotti Pietro, Narchioli Riccardo, Rossi Emma, Rossi Ercole, Rossi Giorgio, Rossi Sergio, Scocini Angelo ed eventuali loro eredi all'incontro di mediazione



che si terrà il 26/03/2019 alle ore 14:00, avanti l'Organismo di Mediazione Forense n. 458, presso i locali del Consiglio dell'Ordine degli Avvocati di Vercelli, al primo piano del Palazzo di Giustizia, in Vercelli, p.zza Amedeo IX, 2.

avv. Ciro Arnese

TX19ABA707 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE

*Notifica per pubblici proclami
- Ricorso ex art 702 bis c.p.c.*

Si rende noto che la Sig.ra Ippolito Antonina, nata a Roccamena (Pa) il 22.02.51 (c.f. PPLNN51B62H422M), residente in via Roma, n.188, rappresentata e difesa dagli Avv. ti Antonio Di Lorenzo e Adriana Di Giorgio con studio a Corleone (Pa) in via Carmine, n.3 ha posseduto uti dominus pubblicamente, pacificamente e ininterrottamente da più di vent'anni la seguente proprietà: terreno sito in agro di Monreale identificato al fg 163 p.lle 32,33,34,35,36,37,38, 41,4 5,46,47,48,49,50,51,59,243,249,251,255,60; terreno sito in agro di Roccamena identificato al fg 1 p.lle 21 porz. aa, 21 porz ab ,248 porz. aa, 248 porz. ab ,254; terreno sito in agro di Roccamena individuato fg 4 p.lle 542 porz. aa e 542 porz ab. Che il Giudice del Tribunale di Termini Imerese, Dott.ssa Laura Di Bernardi, letto il ricorso depositato in data 23.07.18, per la causa iscritta al n.2620/18 RG, fissava l'udienza di comparizione della parti per il 5.12.2018, autorizzando alla notifica per pubblici proclami giusto decreto del Presidente del Tribunale di Termini Imerese del

16.2.2018. L'udienza è fissata per il 31.1.2019.

avv. Di Lorenzo Antonio

TX19ABA710 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLZANO

Sede: piazza tribunale n. 1 - 39100 Bolzano
Punti di contatto: <http://www.tribunali.it/Bolzano/>

Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio - Procedimento R.G. n. 814/2017 - G.I. dott. Federico Paciolla

Atto di citazione promosso da Dosi Madina e Argellati Gianluca, con l'Avv. Ewald Rottensteiner, per lo scioglimento della comunione con Rosa Gutl sull'immobile in località San Candido.

Il Giudice Dott. Paciolla ha fissato l'udienza del 27.6.2019 ore 9,45 per la chiamata in causa degli eredi di Joseph Gutl e la loro costituzione nei termini di legge, mediante notifica agli stessi ex art. 150 cpc

avv. Ewald Rottensteiner

TX19ABA750 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI PARMA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione usucapione ordinaria con notifica ex art. 150 c.p.c.

Becci Anselmo, nato a Borgo Val di Taro il 5.8.1943, elettivamente domiciliato in Parma, presso lo studio e la persona dell'avv. Roberto Marchini, avendo posseduto uti domini, pubblicamente, pacificamente e ininterrottamente per oltre venti anni i beni immobili siti in Comune di Borgo Val di Taro e censiti: C.T.: F.117, m.16, m.29, m.30, m.31, m.44, m.45, m.46, m.121, m.122, F.121, m.87, m.123, m.125, F.123, m.95, m.427, m.438, F.128, m.93, F.123, m.94, F.126, m.3, F.118, m.90, F.123, m.170, m.553, m.554, m.555; C.F.: F.121, m.124, m.525, F.123, m.174.

Cita per pubblici proclami ex art. 150 cpc con autorizzazione del Tribunale di Parma del 8/1/2019 i seguenti intestatari: Barbieri Maria, nata a Dandee (Gran Bretagna) il 5.11.1904, avanti l'intestato Tribunale, G.I. designando quale G.U. ex art. 168 bis cpc, per la civile udienza del giorno 17/7/2019, con invito a costituirsi almeno 20 giorni prima dell'udienza con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini comporterà la decadenza di cui agli artt. 38 e 167 cpc per sentir dichiarata l'avvenuta usucapione dei predetti immobili in favore di parte attrice.

Parma, 21/1/2019

avv. Roberto Marchini

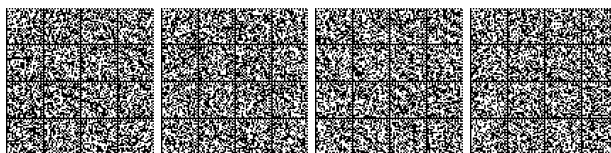
TX19ABA765 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ENNA

Notifica per pubblici proclami

Il Presidente del Tribunale di Enna con decreto del 17.07.2018 ha autorizzato Ninfeo Filippo n. in Aidone il 9.01.1947, ivi res.te al Vico V. Monti n. 47, domiciliato in Aidone c/o lo studio dell'Avv. Lia Minacapilli che lo rappresenta e difende per mandato a margine della citazione, alla notifica per pubblici proclami nei confronti di

Affabile Alfons, Agro Giuseppe fu Gaetano, Aloï Giuseppe di Vito, Apostolico Bartolo, Azzolina Vincenzo fu Calogero, Barbuscia Filippo fu Rosario, Belbruno Antonino di Francesco, Bonomo Luigi di Giuseppe, Bonura Salvatore fu Giuseppe, Brighina Cono di Filippo, Brischetta Lorenzo di Carmelo, Bruno Luigi di Vincenzo, Bruno Michelangelo di Giuseppe, Bua Gaetano fu Giuseppe, Calcagno Giovanni fu Giuseppe, Calcagno Giuseppe di Filippo, Calcagno Rosario fu Leonardo, Camerino Filippo di Antonino, Cancilleri Vincenzo fu Calogero, Cannata Francesco fu Rosario, Cascio Rizzo Giacomo fu Giuseppe, Cono Angelo fu Angelo, Contentezza Giacomo, Contentezza Ignazio di Giacomo, Delfa Luigi, Di Dio Salvatore fu Placido, Di Marmo Giuseppe fu Salvatore, Di Mauro Antonino fu Salvatore, D'Itria Gaetano fu Salvatore, Drago Orazio fu Filippo, Ferreri Giuseppe di Rosario, Fiorenza Giuseppe di Orazio, Floridia Giacomo di Salvatore, Florio Carlo fu Rosario, Florio Carmelo di Rosario, Furnieri Luciano fu Angelo, Gagliano Leonardo fu Rosario, Gangi Salvatore di Giuseppe, Gennuso Emanuele



di Giuseppe, Giambertone Basilio fu Basilio, Giangrande Antonio di Antonino, Giangrande Santi, Giangrande Santo fu Paolo, Ginnillaro Prospero fu Carmelo, Giustra Nunzio fu Giuseppe, Gracone Leonardo fu Gaetano, Guastella Giovanni fu Emanuele, Impellizzeri Rosario fu Francesco, La Rosa Rosario, Lanza Antonino fu Giacomo, Lo Monaco Sebastiano di Michelangelo, Maddalena Giuseppe di Vincenzo, Marino Francesco, Marino Gaetano, Melilli Giuseppe Liborio fu Lorenzo, Menta Giuseppe fu Salvatore, Messina Liborio di Gaetano, Minacapilli Gaetano fu Lorenzo, Montebello Giuseppe di Francesco, Nicastro Lorenzo fu Giuseppe, Nicotra Paolo fu Liborio, Novembrino Francesco, Novembrino Giuseppe, Paleo Nicolò di Giacomo, Parisi Giuseppe di Alfio, Pellegrino Gaetano fu Paolo, Papola Manfredi di Angelo, Puglisi Giovanni fu Orazio, Puzzo Ignazio fu Filippo, Rausa Carmelo, Rizzo Antonino di Giuseppe, Rizzo Cascio Lorenzo, Sanfilippo Giuseppe fu Filippo, Sberna Filippo fu Giovanni, Scivoli Tommaso di Filippo, Scroppo Lorenzo fu Filippo, Spinnicchia Salvatore fu Cirino, Suffia Filippo fu Lorenzo, Suffia Salvatore fu Sebastiano, Toro Vincenzo di Salvatore, Trovato Agatino di Liborio, Vicino Gaetano di Vincenzo, Volturo Filippo di Paolo e Zingale Vincenzo fu Calogero della citazione per usucapione dinanzi al Tribunale di Enna, udienza del 06.05.2019 avente ad oggetto il fabbricato rurale sito in Aidone, fg. 115, part. 143, ha 0,03.60, con invito a costituirsi nel termine di giorni 20 prima dell'udienza ex art.166 c.p.c., con avvertimento che la costituzione oltre detti termini comporterà le decadenze ex art.167 c.p.c. e che in mancanza di costituzione si procederà in loro contumacia per la sentenza dichiarativa dell'avvenuta usucapione.

Aidone, 21.01.2019

avv. Lia Minacapilli

TX19ABA766 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI NUORO

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione

Pessei Francesco nato a Galtelli il 31.01.1956 CF PSSFN-C56A31D8885 Sedda Giovannanata a Galtelli il 15.07.1958 CF SDDGNN58L55D888X citano Filindeu Antonio, Filindeu Luciano, Monne Maria, Porcu Antonio, Porcu Giuseppino, Porcu Mario Salvatore, Manca Antonina, Disi Pietrino, Disi Anna Maria, Disi Giuseppino, Raspitzu Anna Rita, Disi Pietro, Disi Stefania, Disi Tomaso, Filindeu Paolina, Disi Caterina, Disi Lucia, Disi Caterina, Manca Francesca fu Giuseppe mar. Luche, Puggioni Giovanni di Salvatore, Puggioni Grazia Fu Gavino ved Floristutti collettivamente e impersonalmente nonche' i loro eredi a comparire nanti il Tribunale di Nuoro per l'udienza del 9.07.2019 con l'invito a costituirsi almeno venti giorni prima di detta udienza nelle forme di cui all'art. 166 cpc, con l'avvertimento che in difetto o in caso di costituzione fuori termine si verificheranno la dichiarazione di contumacia e le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc, per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni: Accertare e dichiarare, in favore di Pessei Francesco e Sedda Giovanna l'intervenuto acquisto per usucapione ex art 1158 c.c. del diritto di proprietà del terreno sito in Galtelli distinto

nel Catasto Terreni di Galtelli' al Foglio 21 particella 246, sul quale è edificato l'immobile sito in Galtelli distinto Catasto Fabbricato di Galtelli al Foglio 21 particella 178 (ex 154), sub 1, sub 2 e sub 3; La presente pubblicazione è stata disposta dal Presidente del Tribunale di Nuoro con provvedimento V.G. 1067/18 del 21.12.18

Nuoro 16.01.2019

avv. Elisabetta Mameli

TX19ABA795 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI ROMA

Ammortamento cambiario

Il presidente f.f. del Tribunale di Roma, con decreto del 4 agosto 2018, relativamente al ricorso rubricato al n. RGVG 12394/2018, ha dichiarato l'ammortamento del vaglia cambiario così identificato: cambiale n. 8608898347, importo euro 300,00 (trecento/00), emesso il 27 maggio 2016 ad Anagni, da S.L. Servizi Srl con sede in Località Paduni 5/A, 03012 Anagni (FR), partita IVA 02656030604, in favore di A.P.I. S.p.A., con scadenza 31 luglio 2016, domiciliata c/o Banca Unicredit, ag. 30302 di Anagni (FR) — via Casilina, ABI 02008, CAB 74290, bollo sul retro pari ad euro 3,60. Pagamento autorizzato decorsi trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, salva opposizione del detentore nei termini di legge.

avv. Luisa Ranucci

TU19ABC634 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA

Ammortamento cambiario

Il presidente f.f. del Tribunale di Roma, con decreto del 23 luglio 2018, relativamente al ricorso rubricato al n. RGVG 12353/2018, ha dichiarato l'ammortamento del vaglia cambiario così identificato: cambiale n. 8608898351, importo euro 1.954,39, emesso il 1° marzo 2016 ad Ascoli Piceno, da Piceno Ricambi S.r.l. con sede in via Copernico n. 2 — 63100 Ascoli Piceno (AP), tel. 0736-45325 / fax 0736-347510, partita IVA 02156930444, in favore di Anonima Petroli Italiana SpA, con scadenza 10 agosto 2016, domiciliata c/o Banca delle Marche, via delle Primule, 63100 Ascoli Piceno, ABI 06055, CAB 13502, bollo sul retro pari ad euro 23,50. Pagamento autorizzato decorsi trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, salva opposizione del detentore nei termini di legge.

avv. Luisa Ranucci

TU19ABC635 (A pagamento).



TRIBUNALE DI MILANO*Ammortamento certificato azionario n. 17453*

Il Presidente del Tribunale di Milano, sezione volontaria giurisdizione, con decreto emesso in data 08.01.2019 ha pronunciato l'ammortamento del certificato al portatore emesso da Pioneer Target Sviluppo già Fondinvest F2:

1) Certificato al portatore n. 17453 rappresentativo di n. 1842.684 quote del fondo Pioneer Target Sviluppo A;

Opposizione legale entro 30gg..

avv. Marco Pesenti

TX19ABC740 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FERRARA*Ammortamento cambiario*

Il Tribunale di Ferrara con decreto di accoglimento n. cronol. 6281/2018 del 19/12/2018 - R.G. 4317/2018, e con successivo provvedimento di correzione di errore materiale del 28/12/2018, ha pronunciato l'ammortamento di due cambiali: 1) cambiale di € 1.000,00 con scadenza 30/04/2018 a favore di Lineaeffe S.p.a.; 2) cambiale di € 2.500,00 con scadenza 30/04/2018 a favore di DO.RO S.r.l. e successivamente girata in favore di Ceramica Sant'Agostino S.p.a. Opposizione legale entro 30 giorni.

Ferrara, 10/01/2019

avv. Maria Teresa Ridolfi

TX19ABC761 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORINO*Ammortamento polizze di pegno*

Il Presidente delegato d.ssa Silvia Vitro', letto il ricorso n. 30349/2018 R.G., in data 19/11/2018 pronuncia l'inefficienza delle polizze di pegno al portatore n. 2009387-32 del 19.05.2017, n. 2013708-85 e n. 2013723-03 del 14.06.2017, tutte emesse da Intesa Sanpaolo Monte Pegni ed autorizza l'Istituto emittente a rilasciarne duplicato trascorsi novanta giorni dalla data di pubblicazione dell'estratto del decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, salvo opposizione aventi diritto.

Nirta Michele

TX19ABC767 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LATINA*Ammortamento certificati azionari*

Il Presidente del Tribunale di Latina con decreto n. 799/2015 del 02/12/2015 depositato il 18/12/2015 - RGN 1878/2015 - ha pronunciato l'ammortamento dei certificati definitivi di azioni emessi dalla Banca Popolare di Fondi soc. coop. (partita iva 00076260595) n. 104720 - socio n. 804 Di Trocchio Umberto Dante causa ex mortis causa di Di Trocchio Paolo rappresentativo di n.10 azioni del 27/02/1989, n.11479 - socio n. 804 Di Trocchio Umberto Dante causa ex mortis causa di Di Trocchio Paolo rappresentativo di n. 10 azioni del 27/02/1989, n. 13316 - socio n.804 Di Trocchio Umberto Dante causa ex mortis causa di Di Trocchio Paolo rappresentativo di n.10 azioni del 27/02/1989. Opposizione legale entro 30 giorni.

Fondi li, 16.01.2019

avv. Davide Sotis

avv. Paolo Giuseppe Sotis

TX19ABC792 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Ammortamento polizza di pegno*

Il Giudice delegato dott. Roberto Notaro con decreto 09/11/2018 ha pronunciato l'ammortamento autorizzandone il duplicato trascorsi 90 giorni dalla pubblicazione in *gazzetta Ufficiale* della polizza di pegno al portatore con n. 2053132-30 di € 1000,00, emessa in data 12.02.2018 dal Banco di Napoli spa a nome di Rita Ottaiano

avv. Pasquale Di Perna

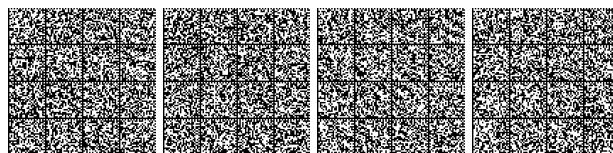
TX19ABC796 (A pagamento).

*EREDITÀ***TRIBUNALE DI PISTOIA***Chiusura eredità giacente di Polizzi Concetta*

Con provvedimento in data 20 dicembre 2018 il Tribunale di Pistoia, G.S. dott. Amato, ha dichiarato chiusa l'eredità giacente di Polizzi Concetta, nata a Borgetto il 2 marzo 1939 e deceduta a Pistoia il 10 ottobre 2011, iscritta al n. 385/16 V.G., ha autorizzato la chiusura del c.c. e il prelievo dell'ultima somma.

avv. Serena Innocenti

TU19ABH640 (A pagamento).



TRIBUNALE DI TORINO*Eredità giacente di De Vito Vittorio*

Con decreto emesso in data 14/1/2019 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da DE VITO VITTORIO, nato a Torino il 5/11/1931 residente in Torino e deceduto in Torino il 16/12/2018 - RG 35447/2018. Curatore è stato nominato l'Avv. Pavesio Calcagni Carlotta con studio in Torino, Corso Castelfidardo 21.

Il curatore eredità
avv. Carlotta Pavesio Calcagni

TX19ABH695 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE*Eredità giacente di Mario Busà*

Il Giudice delle Successioni del Tribunale di Firenze, con decreto emesso in data 6 dicembre 2018 ha nominato l'Avv. Maddalena Passagnoli, con studio in Firenze, Viale Mazzini n. 40, Curatore dell'Eredità Giacente del Signor MARIO BUSÀ, nato a Messina il 30/03/1935, residente in vita a Scandicci (FI) ed ivi deceduto in data 3 aprile 2018.

Firenze, 14 gennaio 2019

avv. Maddalena Passagnoli

TX19ABH696 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI SAVONA*Nomina curatore eredità giacente di Pietro Pedrini*

Il Presidente della sezione civile del Tribunale di Savona con decreto del 28/10/2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Pietro Pedrini nato a Vado Ligure (Sv) il 02/01/1940 e deceduto in Savona il 29/03/2016 con ultimo domicilio in Quiliano (Sv) via Dodino 16/4, nominando curatore l'avv. Sara Candia Con studio in Savona, Via Luigi Corsi 11/2.

Savona, 12 gennaio 2019

avv. Sara Candia

TX19ABH697 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PIACENZA*Nomina curatore eredità giacente di Scotti Enzo*

Il Presidente del Tribunale di Piacenza con decreto del 09/11/2018 ha dichiarato giacente l'eredità di Scotti Enzo nato a Piozzano (PC) il 08/

03/1946 e deceduto in Castel San Giovanni (PC) il 02/02/2018 con ultimo domicilio a Agazzano (PC) in via P. Costa n. 15 nominando

curatore

avv. Marco Bricconi con studio in Roveleto di Cadeo (PC) viale Scuole n. 5.

Roveleto di Cadeo (PC), 14 gennaio 2019 avv. Marco Bricconi

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Marco Bricconi

TX19ABH698 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FORLÌ*Nomina curatore eredità giacente di Brighi Andrea*

Il Tribunale di Forlì, con decreto del 28.10.2018 ha dichiarato giacente l'eredità di Brighi Andrea, nato a Cesena il 17.09.1968 e deceduto in Cesena il 26.08.2015, ultimo domicilio in Cesenatico FC - via Canale di Bonificazione 308, nominando curatore l'avv. Luca Aldini con studio in Cesena FC, Corte don G. Botticelli 98.

avv. Luca Aldini

TX19ABH704 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MANTOVA*Nomina curatore eredità giacente di Este Carla*

Il Coordinatore della 1° Sezione Civile del Tribunale di Mantova - Dr. Mauro Bernardi, con decreto 12/12/2018 ha nominato l'Avv. Giovanni Laganà del Foro di Mantova con studio in Mantova - P.zza T. Folengo n.1, curatore dell'eredità giacente di Este Carla nata ad Asola (Mn) il 04/11/1928 e deceduta in Castiglione delle Stiviere (Mn) il 15/03/2013; con ultimo domicilio in Asola (Mn).

avv. Daniela Guarreschi

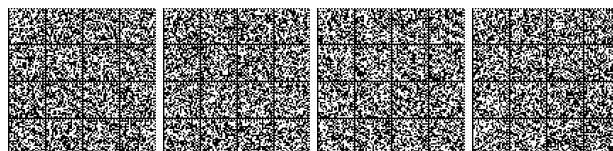
TX19ABH720 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO
Volontaria Giurisdizione Civile***Nomina curatore eredità giacente di Maria
(detta Tina) Consiglio*

Il Tribunale di Reggio Emilia, in composizione monocratica, in persona del Dott. Damiano Dazzi con decreto del 05/11/2018 ha dichiarato giacente l'eredità di Maria (detta Tina) Consiglio nata a Reggio Emilia il 01/09/1927 e deceduta a Reggio Emilia il 09/11/2014 con ultimo domicilio a Reggio Emilia in via dell'Abbadessa n.3 nominando curatore la Dott.ssa Barbara Rossi con studio in Reggio Emilia via Paradisi n.1/2

Il curatore dell'eredità giacente
dott.ssa Barbara Rossi

TX19ABH741 (A pagamento).



TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA*Chiusura eredità giacente di Russo Antonino*

Il Giudice del Tribunale di Torre Annunziata, dott.ssa Carpinelli, con decreto del 22/11/2018, ha dichiarato chiusa l'eredità giacente di Russo Antonino, nato a S. Agnello il 26/3/1947 ed ivi deceduto il 2/8/2011.

Il curatore
avv. Cataldina Persico

TX19ABH747 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA*Nomina curatore eredità giacente di Cassola Giovanni*

Il Presidente del Tribunale di Alessandria, con decreto dell'11.12.2018 ha dichiarato giacente l'eredità di Cassola Giovanni, nato a Castelnuovo Scrivia il 14.12.1949 e deceduto in Tortona (AL) il 25.03.2013, nominando curatore l'avv. Federica Falco con Studio in Alessandria, Piazza D'Annunzio n. 2

avv. Federica Falco

TX19ABH768 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA*Nomina curatore eredità giacente di Prisco Gennaro*

Il Presidente del Tribunale di Alessandria, con decreto del 10.12.2018 ha dichiarato giacente l'eredità di Prisco Gennaro, nato a Oristano il 06.07.1945 e deceduto in Castel Boglione (AL) il 07.04.2014, nominando curatore l'avv. Federica Falco con Studio in Alessandria, Piazza D'Annunzio n. 2

avv. Federica Falco

TX19ABH769 (A pagamento).

**EREDITÀ BENEFICIATA
DI GIROTTI MARCELLO***Invito a presentare le dichiarazioni di credito*

La sottoscritta Salvi Maria Amelia, Notaio in Macerata, per conto della eredità beneficiata di Girotti Marcello, nato a Macerata il 31 ottobre 1956, residente in vita a Monte San Giusto, ed ivi deceduto in data 17 maggio 2016, invita i creditori dell'eredità suddetta a presentare entro 30 giorni dalla data della presente le loro dichiarazioni di credito, depositandole con i titoli relativi (in originale o in copia certificata conforme da pubblico ufficiale) nel suo studio in Macerata, Via Mario Morbiducci n.55.

Macerata, li 15 gennaio 2019

notaio Maria Amelia Salvi

TX19ABH770 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PAVIA*Eredità giacente di Ottavio Belvisi*

Con decreto in data 18 giugno 2018, il Tribunale di Pavia ha dichiarato giacente l'eredità di Ottavio Belvisi, nato a Tunisi il 17/07/1948, deceduto a Milano il 16/11/2012 e nominato curatore il dott. Dario Giovanni Zammuto con studio in Pavia, Via San Paolo n. 5 (dariogiovanni.zammuto@pec.it).

Il curatore
dott. Dario Giovanni Zammuto

TX19ABH785 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Chiusura eredità giacente R.G. 2159/2012*

Il Giudice della VIII sezione civile, dr. D'Auria, con provvedimento del 18/12/2018, approva il conto di gestione presentato dal curatore avv. Fabrizio Raimondi e liquida gli importi dovuti a titolo di spese, compensi professionali del curatore e dell'avv. Gianluca De Simone [...omissis...]

Ritenuto che l'accettazione tacita da parte di Fabrizio Gnerre ai sensi dell'art.476 c.c. determina la cessazione di giacenza dell'eredità, ai sensi dell'art.532 c.c., con conseguente necessità di chiusura della procedura.

Dichiara chiusa l'eredità giacente di OSVALDO GNERRE, nato ad Avellino il 19.11.1928 e deceduto in Napoli il 24.1.2000.

Onera il curatore avv. Fabrizio Raimondi di provvedere alla formale comunicazione del presente provvedimento in favore di Fabrizio Gnerre.

avv. Fabrizio Raimondi

TX19ABH793 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Chiusura eredità giacente R.G. 152/2010*

Il Giudice della VIII sezione civile, dr. D'Auria, con provvedimento del 31/12/2018, approva il conto di gestione presentato dal curatore avv. Fabrizio Raimondi e liquida gli importi dovuti a titolo di spese, compensi professionali del curatore e dell'avv. Barbara Fracasso [...omissis...]

Dispone che l'eventuale residuo sia corrisposto in favore dello Stato, ai sensi dell'art. 586 c.c., secondo le modalità che verranno eventualmente indicate dall'Agenzia del Demanio e/o da eventuali altri enti e/o uffici preposti, competenti al riguardo. Dichiara chiusa l'eredità giacente di MICAVECHIA MATILDE, nata a Napoli il 18.3.1919 e deceduta in Napoli il 29.4.2008.



Onera il curatore avv. Fabrizio Raimondi di provvedere alla formale comunicazione del presente provvedimento, unitamente alla relazione finale del curatore depositata in data 11.11.2018, in favore dell'Agenzia del Demanio e/o degli eventuali altri enti e/o uffici preposti da questa eventualmente indicati.

avv. Fabrizio Raimondi

TX19ABH794 (A pagamento).

LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA

UMBRIA FOOD VALNERINA SOC. COOP.

in liquidazione coatta amministrativa

Sede legale: corso Vecchio n. 54 - 05100 Terni (TR)

Punti di contatto: Pec: andrea.meucci@pecfacile.net

R.E.A.: Terni 97188

Codice Fiscale: 01442030555

Partita IVA: 01442030555

Avviso ai creditori

Con il presente Avviso si invitano tutti i creditori di UMBRIA FOOD VALNERINA Soc. Coop. in Liquidazione coatta amministrativa, corrente in Terni, P.I. e C.F. n. 01442030555, ad inviare, entro 30 giorni dalla presente pubblicazione, alla pec: andrea.meucci@pecfacile.net, i titoli/documenti attestanti i loro crediti.

Il commissario liquidatore
dott. Andrea Meucci

TX19ABJ709 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

GAIA S.C.A.

**Società Cooperativa di Artisti, Musicisti e Tecnici
dello Spettacolo**

Sede: viale Francesco Petrarca n. 72 – Porto San Giorgio
(FM)

Codice Fiscale: 01759020447

Deposito ex art. 213 Legge Fallimentare degli atti finali della Liquidazione Coatta Amministrativa

Si comunica che in data 18 dicembre 2018 è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Fermo il bilancio finale della liquidazione coatta amministrativa Gaia s.c.a. - Società Cooperativa di Artisti, Musicisti e Tecnici dello Spettacolo – con sede in Porto San Giorgio (FM), Viale Francesco Petrarca n° 72 – Codice Fiscale 01759020447. Gli interessati, possono proporre le

loro osservazioni o contestazioni entro il termine perentorio di 20 giorni, a norma dell'art. 213 della legge fallimentare

Il commissario liquidatore
dott. Gian Paolo Carotti

TX19ABS687 (A pagamento).

CALLIOPE SOC. COOP. EDILIZIA A R.L.

Scioglimento per atto d'Autorità

Sede: Roma

Deposito del bilancio finale di liquidazione

Il Commissario Liquidatore comunica che in data 18.1.2019 e' stato depositato presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Roma il bilancio finale di liquidazione della Calliope Soc. Coop. Edilizia a r.l.

Il commissario liquidatore
dott. Gianluigi Degli Esposti Zoboli

TX19ABS693 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

FERROVIENORD S.P.A.

Ufficio per le espropriazioni

Sede legale: p.le Cadorna, 14 - 20123 Milano

Partita IVA 06757900151

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

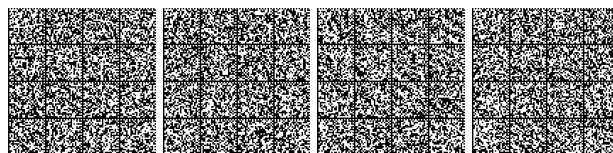
Il dirigente dell'Ufficio per le espropriazioni

Prot. n. 275 del 15.01.2019

omissis

dispone, ai sensi dell'art. 20 comma 8 e 12 del D.P.R. n. 327/2001, il deposito presso la Ragioneria Territoriale dello Stato di Milano – Servizio Cassa Depositi e Prestiti, dell'indennità provvisoria di espropriazione sottoindicata, determinata ai sensi dell'art. 45 del D.P.R. 327/2001, a seguito della mancata condivisione della stessa da parte della seguente ditta esproprianda, ricadente nel Comune di Somma Lombardo:

N.P. 41: Bassetti Enrico, nato a Somma Lombardo il 20.12.1931, C.F. BSSNRC31T20I819X; Bassetti Regina, nata a Somma Lombardo il 25.07.1925, C.F. BSSRGN-25L65I819B; Zaro Giuseppina, nata a Somma Lombardo il 16.12.1907, C.F. ZRAGPP07T56I819A; Zaro Irma, nata a Somma Lombardo il 30.11.1909, C.F. ZRARMIO9S70I819H; fg. 9 mappali 22035, 22036 e 22037, indennità provvisoria di espropriazione €. 1.743,22.



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

Il dirigente dell'ufficio per le espropriazioni
ing. Marco Mariani

TX19ADC723 (A pagamento).

FERROVIENORD S.P.A.

Ufficio per le espropriazioni

Sede legale: p.le Cadorna, 14 - 20123 Milano
Partita IVA: 06757900151

Deposito indennità di espropriazione non concordata (art. 20 comma 14 e art. 26 comma 1 del D.P.R. n. 327/2001)

Il dirigente dell'ufficio per le espropriazioni

Prot. n. 276 del 15.01.2019

omissis

dispone, ai sensi dell'art. 20 comma 14, dell'art. 26 comma 1 del D.P.R. n. 327/2001, il deposito presso la Ragioneria Territoriale dello Stato di Milano - Servizio Cassa Depositi e Prestiti, dell'indennità provvisoria di espropriazione sottoindicata, determinata ai sensi dell'art. 22-bis del D.P.R. 327/2001, a seguito della mancata condivisione della stessa da parte della seguente ditta esproprianda, ricadente nel Comune di Somma Lombardo:

N.P. 22: Intesa Leasing S.p.A., con sede in Milano, C.F. 01682080153; fg. 9 mappali 22286, 22287, 22288 e 22289, indennità provvisoria di espropriazione €. 371,39.

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

Il dirigente dell'ufficio per le espropriazioni
ing. Marco Mariani

TX19ADC724 (A pagamento).

**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI**

BAYER S.P.A.

Sede legale: viale Certosa 130 - 20156 Milano
Codice Fiscale: 05849130157
Partita IVA: 05849130157

*Comunicazione di notifica regolare
AIFA/PPA/P/1114 del 07/01/2019*

Tipo di modifica: modifica stampati.

Codice pratica: C1B/2018/6633.

Medicinale: Gyno Canesten monodose 500 mg capsule vaginali.

Codice farmaco: 043850015.

Tipologia variazione oggetto della modifica: modifica stampati ai sensi dell'art. 79 del decreto legislativo n. 219/2006.

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

È autorizzata la modifica 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 Comunicazione di notifica regolare, di cui al presente estratto, al riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV19ADD665 (A pagamento).

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

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

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale MIASTINA

Con riferimento all'inserzione n. TV18ADD12948 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - Parte seconda - n. 149 del 27 dicembre 2018 per il medicinale Med. MIASTINA, A.I.C. n. 043267 e 043268, cod. prat. C1B/2018/538 dove è scritto: «I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta». Leggasi anche a seguire: «A decorrere dal termine di trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente notifica i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine».

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV19ADD784 (A pagamento).



ACCORD HEALTHCARE LIMITED

Sede: Sage House, 319 Pinner Road - North Harrow - Middlesex - Regno Unito

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

Titolare AIC: Accord Healthcare Limited

Medicinale: BICALUTAMIDE AHCL 50 mg compresse rivestite con film-(AIC n. 039243) Confez.: tutte - Codice Pratica: C1A/2018/2110 Proc. n. UK/H/1154/001/IA/020/G Tipologia modifica: Grouping tipo IA - B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP Hetero Labs (R0-CEP 2012-254-Rev 02) + B.III.1.a.3 Aggiunta CEP nuovo produttore MSN Labs Private Ltd (R0-CEP 2012-283-Rev 02) + B.II.b.2.c.1 Aggiunta sito di rilascio responsabile dell'importazione Accord Healthcare Polska, Polonia.

Medicinale: SUMATRIPTAN ACCORD AIC 042571 Confez.:tutte- Codice Pratica: C1A/2018/2060 Proc. n. FI/H/0801/IA/010/G Tipologia modifica: Grouping tipo IA -B.II.b.2.c.1 Aggiunta sito di rilascio responsabile dell'importazione Accord Healthcare Polska, Polonia+ B.III.1.a.3 Aggiunta CEP nuovo produttore MSN Pharmachem Private Limited (R1-CEP 2009-096-Rev 01).

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

Estratto Comunicazione Notifica Regolare PPA

Titolare AIC: Accord Healthcare Limited

Specialità medicinale: OLMESARTAN MEDOXOMIL ACCORD Confezioni: 044174 (tutte)

N° e Tipologia variazione: UK/H/4268/001-003/IB/003/G- Tipo IB: C.I.2.a) + C.I.3.z) Codice Pratica N° C1B/2017/1324 - Tipo di modifica: Allineamento stampati al medicinale di riferimento e all'ultimo QRD template e modifica stampati a seguito dell'art. 46 Pediatric Worksharing UK/021/pdWS/001.

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 4.1, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del FI), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: IRINOTECAN ACCORD Confezione: 044241 (tutte)

N° e Tipologia variazione: UK/H/6057/001/IB/003 - Tipo IB C.I.3.z) Codice Pratica N° C1B/2018/107 - Tipo di modifica: adeguamento degli stampati alla procedura FR/H/PSUR/009/002-003.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafi 2, 4 del FI), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: CLARITROMICINA ACCORD Confezione:044779 (tutte)

N° e Tipologia variazione: NL/H/3682/IB/001/G -Grouping Tipo IB Codice Pratica N°C1B/2018/556-Tipo di modifica: C.I.3.z) adeguamento stampati alle conclusioni scientifiche del PRAC Assessment Report sullo PSUR + C.I.z) PRAC recommendation per la Claritromicina.

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 4.3, 4.4, 4.5 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il procuratore speciale
dott. Massimiliano Rocchi

TX19ADD689 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

Riduzione del prezzo al pubblico di un medicinale

Medicinale: RIVASTIGMINA ZENTIVA

AIC n. 041258029 "4,6 mg/24 ore cerotto transdermico" 30 cerotti in bustina Carta/Pet/Al/Pan - Classe A/85 - RRL - Prezzo al pubblico € 50,29.

I suddetti prezzi, non comprensivi delle riduzioni temporanee di legge, entreranno in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del S.S.N., il giorno successivo alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore speciale
dott. Raffaele Marino

TX19ADD690 (A pagamento).



CURASEPT S.P.A.

Sede legale: via G. Parini, 19 - 21047 Saronno (Va)
Partita IVA: 13268170159

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

Titolare: Curasept S.p.A

Medicinale: CARTIDONT

Confezioni e n. aic: tutte le confezioni autorizzate AIC n. 029523

Medicinale: MEPI MYNOL

Confezioni e n.aic: tutte le confezioni autorizzate AIC n. 029424

Medicinale: XILO MYNOL

Confezioni e n. AIC: tutte le confezioni autorizzate AIC n. 029315

Codice pratica: N1A/2018/2009

Grouping di variazioni apportate ai sensi del regolamento CE n. 1234/2008: Tipo IA in n. A.1 Modifica del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio da Curaden Healthcare S.p.A a Curasept S.p.A.

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

Il legale rappresentante
Stefano Giovannardi

TX19ADD691 (A pagamento).

PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O.

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

Comunicazione di riduzione del prezzo di specialità medicinale

Specialità medicinale di classe A: XENAZINA 25 mg compresse a base di tetrabenazina.

Confezione: 112 compresse divisibili - A.I.C. n.: 036688012.

Prezzo al pubblico: euro 169,74, Prezzo Ex Factory: euro 102,84

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

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX19ADD700 (A pagamento).

XELLIA PHARMACEUTICALS APS

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.d. e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Titolare A.I.C.: Xellia Pharmaceuticals ApS -Dalslands-gade 11 - 2300 Copenhagen S - Danimarca.

Codice Pratica: C1B/2017/2240

Medicinale: VORICONAZOLO XELLIA 200 mg polvere per soluzione per infusione A.I.C. n. 043669011

N. di Procedura Europea: UK/H/5222/001/IB/010

Tipologia variazione: IB C.I.2.a

Modifica Apportata: aggiornamento del paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo in linea con la stessa modifica del prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 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 *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott. Roberto Intrigila

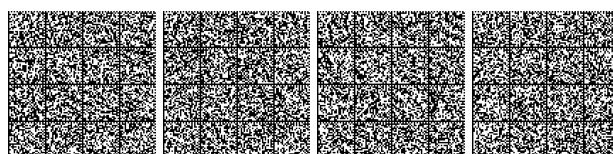
TX19ADD708 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Comunicazione di annullamento relativo alla specialità medicinale TRAMADOLO E PARACETAMOLO AUROBINDO, e di rettifica relativo alla specialità medicinale BENAZEPRIL E IDROCLOROTIAZIDE AUROBINDO

Nella pubblicazione TX19ADD187, GU parte II n. 4 del 10/01/2019, per il medicinale:

- TRAMADOLO E PARACETAMOLO AUROBINDO, la pubblicazione si intende annullata.



- BENAZEPRIL E IDROCLOROTIAZIDE AUROBINDO, dove è scritto “nuovo CEP per il principio attivo da parte di un nuovo fabbricante, Scinopharm Taiwan Ltd (R1-CEP 2009-261-Rev 00) in sostituzione del precedente Rolabo Outsourcing S.L.”, leggesi: “nuovo CEP per il principio attivo da parte di un nuovo fabbricante, Rolabo Outsourcing S.L. (R1-CEP 2009-261-Rev 00) in sostituzione del precedente Scinopharm Taiwan Ltd”.

Si intende invariato il resto del comunicato.

Un procuratore
Lorena Verza

TX19ADD713 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Codice Pratica: C1B/2017/3018 e C1A/2018/1024

N. di Procedura Europea: PT/H/0905/001-003/IB/010 e PT/H/0905/001-003/IA/013

Medicinale: CANDESARTAN AUROBINDO 8-16-32 mg compresse (codice AIC 042841)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

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

Tipologia variazione: IB-C.I.2.a e IAin-C.I.3.a

Tipo di Modifica: modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento stampati per implementazione procedura PSUSA/00000527/201704, per allineamento al prodotto di riferimento e al QRD template.

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 4.1, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8 e 4.9 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.

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

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

di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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
Lorena Verza

TX19ADD714 (A pagamento).

HCS BVBA

Sede: H Kennisstraat, 53 - 2650 Edegem - Belgio

Partita IVA: 473072166

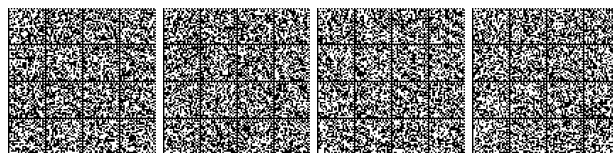
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE HCS compresse, A.I.C. n. 041126 in tutte le confezioni autorizzate con dosaggi da 8 mg/12,5 mg - 16 mg/12,5 mg - 32 mg/12,5 mg - 32 mg/25 mg. Procedura n. DE/H/2617/001-004/IA/029. Codice pratica C1A/2018/2978. Variazione Tipo IA: B.III.1 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea: per un principio attivo. Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea. Nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (aggiunta CEP R0-CEP 2016-132-Rev 02 di KRKA, d.d., Novo mesto). Data di implementazione: 04/12/2018.

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

Il procuratore
dott.ssa Patrizia Di Giannantonio

TX19ADD715 (A pagamento).



AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

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

Codice Pratica: C1B/2018/372, C1B/2018/373, C1A/2018/1043 e C1B/2018/1385

N. di Procedura Europea: PT/H/2037/001/IB/036, PT/H/2037/001/IB/037, PT/H/2037/001/IA/038 e PT/H/2037/001/IB/039

Medicinale: IRINOTECAN AUROBINDO 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione (codice AIC 038143)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

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

Tipologia variazione: IB-C.I.2.a, IB-C.I.3.z, IAin-C.I.3.a e IB-C.I.2.a

Tipo di Modifica: modifica stampati

Modifica Apportata: aggiornamento stampati per allineamento al prodotto di riferimento e al QRD template, per implementazione procedure FR/H/PSUR/0009/002-003 e PSUSA/00001783/201705.

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 e 5 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.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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
Lorena Verza

TX19ADD716 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano

Capitale sociale: € 1.161.212,00

Codice Fiscale: 06647900965

*Estratto comunicazione notifica regolare
AIFA/PPA/P/989 del 07.01.2019*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N. C1B/2018/878

Medicinale: PRONTALGIN

Codice farmaco: 033074 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Therabel Gienne Pharma S.p.A.

Procedura Europea N. NL/H/0113/001-003, 005/IB,073/G

Tipologia variazione oggetto della modifica:

Tipo IAIN C.I.3.a) e Tipo IB C.I.z)

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alle raccomandazioni PSUSA (PSUSA/00003002/201705) ed adeguamento al parere del CMDh (CMDh/372/2018).

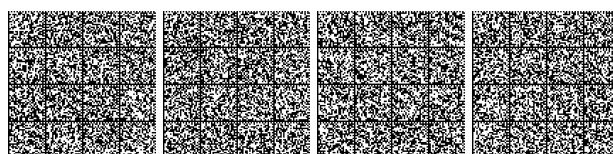
E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 4.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

L'amministratore delegato
Alessandro Del Bono

TX19ADD717 (A pagamento).



KRKA D.D. NOVO MESTO

Sede: Smarjeska Cesta, 6 - Novo Mesto SI - 8501 Slovenia
Partita IVA: 82646716

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

Titolare AIC: KRKA d.d. Novo mesto

Estratto comunicazione notifica regolare per la pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana. Tipo di modifica: Modifica stampati. Codice Pratica n. C1B/2018/472.

Medicinale: IVABRADINA KRKA. Codice farmaco: 045196 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea n. HU/H/0439/001-002/IB/003, tipologia variazione: Tipo IB C.I.2.a

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati per adeguamento al medicinale di riferimento e al QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.2, 4.4, 4.8, 5.1, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

Medicinale: LOSARTAN KRKA compresse rivestite con film, AIC n. 039379 in tutte le confezioni e dosaggi autorizzati. Procedura europea n. CZ/H/0100/001-004/IA/043/G, codice pratica C1A/2018/2686. Variazione grouping tipo IA: A.4 Modifiche del nome e/o dell'indirizzo: del fabbricante (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità); o del titolare di un ASMF; o del fornitore di un principio attivo, di una materia prima, di un reattivo o di una sostanza intermedia utilizzata nella fabbricazione del principio attivo (se specificati nel fascicolo del prodotto) per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea; o del fabbricante di un nuovo eccipiente (se specificato nel fascicolo tecnico) (modifica dell'indirizzo del sito Zhejiang Menovo Pharmaceutical Co., Ltd.); A.7 Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo)* (eliminazione del CEP di Auctus Pharma limited). Data di implementazione: 09/11/2018.

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

Un procuratore speciale
Patrizia Di Giannantonio

TX19ADD718 (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

Specialità Medicinale: METFORMINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 500 mg, 850 mg e 1000 mg compresse rivestite con film - AIC n. 045018, tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica n. C1A/2018/2814. Procedura n. UK/H/6439/001-003/IA/001.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Variazione tipo IA in n. B.III.1.a).3 Presentazione di un certificato d'idoneità della Farmacopea Europea nuovo da parte di un nuovo produttore del principio attivo metformina cloridrato (sostituzione da: Blue Circle Organics Private Limited (India) a: Exemed Pharmaceuticals (India), CoS n. R1-CEP 2011-328-Rev 01).

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

Specialità Medicinale: ENALAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 20 mg + 12,5 mg compresse, 14 compresse - AIC n. 037630011.

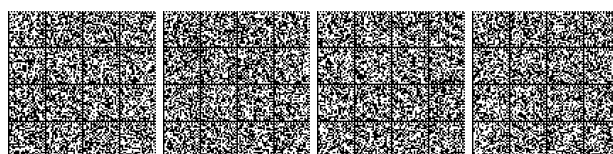
Codice pratica n. N1A/2018/1852.

Tipologia variazione: IA in. Tipo di modifica: C.I.z).

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per adeguamento alle raccomandazioni del PRAC sui segnali di sicurezza adottate nella riunione del 3-6 settembre 2018 relative al segnale "Idroclorotiazide - Cancro della pelle (EPIT n. 19138)", modifiche editoriali.

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 (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.

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le



modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo.

Specialità Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 80 mg + 12,5 mg, 160 mg + 12,5 mg e 160 mg + 25 mg compresse rivestite con film - AIC n. 042208, tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica n. N1A/2018/1778.

Tipologia variazione: IAin. Tipo di modifica: C.I.z).

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per adeguamento alle raccomandazioni del PRAC sui segnali di sicurezza adottate nella riunione del 3-6 settembre 2018 relative al segnale "Idroclorotiazide - Cancro della pelle (EPITT n. 19138)".

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, 4.8 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.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione delle variazioni nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana delle variazioni, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Estratto Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/1105 del 07/01/2019.

Specialità medicinale: ATORVASTATINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film - AIC n. 040595, tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica n. C1B/2018/191 e n. C1A/2018/2313. Procedura n. FR/H/0557/001-004/IB/013/G e n. FR/H/0557/001-004/IA/014.

Tipologia variazione: Grouping of variations di una variazione tipo IB n. C.I.z) e una variazione tipo IB n. C.I.2.a) e Variazione tipo IAin n. C.I.3.a).

Modifica apportata: Aggiornamento dei testi in accordo a quanto stabilito dal CMDh relativamente alle "statine" (riunione 19-21 Ottobre 2015); aggiornamento dei testi in accordo al prodotto di riferimento e al QRD template. Aggiornamento dei testi in accordo a quanto stabilito durante la procedura PSUSA/00010347/201710.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 5.2, 6.1, 6.5 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.

Estratto Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/4101 del 15/01/2019.

Specialità medicinale: AZITROMICINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 500 mg compresse rivestite con film, 3 compresse - AIC n. 039257011.

Codice pratica n. N1B/2018/747.

Tipologia variazione: Grouping of variations di una variazione tipo IB n. C.I.3.z) e una variazione tipo IB n. C.I.2.a).

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in accordo al report della riunione del CMDh tenutasi il 22-24 gennaio 2018 a seguito dell'esito della valutazione dello PSUSA/00010491/201704. Allineamento degli stampati al medicinale di riferimento Zitromax.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta ai paragrafi 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'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.

Estratto Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/4108 del 15/01/2019.

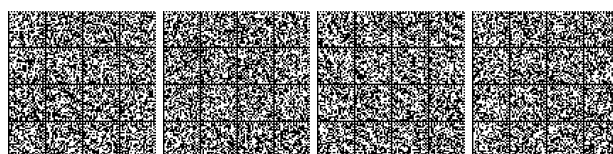
Specialità medicinale: MENTOLO ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 1% polvere cutanea, flacone 100 g - AIC n. 031320017.

Codice pratica n. N1B/2018/694 e N1B/2015/5729.

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

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in accordo al report della riunione del CMDh tenutasi il 22-24 gennaio 2018 a seguito dell'esito della valutazione dello PSUSA/00010241/201704 pubblicato il 07/03/2018. Aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test. Aggiornamento di RCP ed Etichette in accordo alla versione corrente del QRD template. Aggiornamento dell'indirizzo per la segnalazione delle reazioni avverse sospette al paragrafo 4.8 dell'RCP e corrispondente paragrafo 4 del Foglio Illustrativo.



È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette, aggiornamento del Foglio Illustrativo in seguito ai risultati del Readability User Test) relativamente alla confezione 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 delle presenti Comunicazioni 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana delle presenti comunicazioni, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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

TX19ADD725 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

codice SIS 734

Sede legale: Luxembourg, Avenue de la Gare 1

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

Titolare: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Specialità Medicinali: DIUREMID. Confezioni e numeri di A.I.C.: 10 mg compresse AIC n. 028721049, 10 mg/2 ml soluzione iniettabile AIC n. 028721052, 200 mg/20 ml soluzione per infusione AIC n. 028721064. DIURESIX. Confezioni e numeri di A.I.C.: 10 mg compresse AIC n. 028262018, 10 mg/2 ml soluzione iniettabile AIC n. 028262020, 200 mg/20 ml soluzione per infusione AIC n. 028262032.

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

Grouping of variations IA.A.7: Eliminazione del sito di fabbricazione, Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd, Chuannan, Duqiao, China-317 016 Linhai, Zhejiang Province, per il principio attivo torasemide.

Data di approvazione: 19 gennaio 2019. Codice pratica N1A/2018/1997.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX19ADD726 (A pagamento).

S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

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

Codice pratiche: N1B/2018/68 e N1B/2015/2693.

Medicinale: RINGER LATTATO S.A.L.F.

Codice farmaco: 030723

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipologia di modifica: Modifica stampati.

Modifica apportata: Raccomandazione EMA/PRAC/467491/2017 ed adeguamento Foglio Illustrativo al formato QRD.

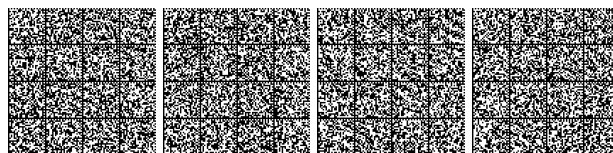
E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il rappresentante legale
ing. Aldo Angeletti

TX19ADD727 (A pagamento).



LIFEPHARMA S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Codice Fiscale: 00244680104

Partita IVA: 02681050965

Comunicazione di notifica regolare

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N.: C1B/2018/2489

Medicinale: STILIDEN 10 mg/ml gocce orali, soluzione

Codice farmaco: 036451

Procedura Europea N. IT/H/0134/01/IB/018

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z(IB)

Modifica apportata:

Modifica stampati: RCP e la relativa sezione del FI a seguito della chiusura della procedura PSUSA per i medicinali contenenti paroxetina.

Modifiche editoriali degli stampati per adeguamento al QRD template e Linea Guida Eccipienti.

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

Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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

TX19ADD729 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.*Estratto comunicazione di notifica regolare V&A*

Tipo di modifica: Modifica stampati, Codice Pratica n. N1B/2018/201

Medicinale: RINGER LATTATO B. BRAUN soluzione per infusione.

Codice farmaco: 034302036, 034302048.

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG, Melsungen (Germania).

Modifica apportata: aggiornamento degli stampati per implementare le informazioni del PRAC (EMA/PRAC/406987/2017) e adeguamento all'ultimo QRD template

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 8, 10 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

L'amministratore delegato
ing. Paolo Suzzani

TX19ADD730 (A pagamento).

B. BRAUN MILANO S.P.A.

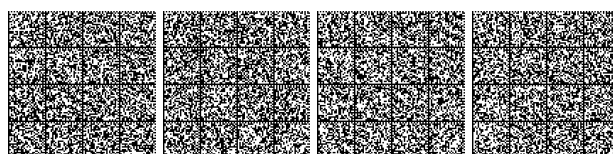
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG.

Medicinale NUTRISPECIAL LIPID SE (AIC 034722), emulsione per infusione per tutte le confezioni autorizzate.

Grouping di 2 variazioni con codice pratica C1B/2018/1740, Procedura EU n. DE/H/0167/IB/021/G tipo IA e IB:

1. A.7 tipo IA, Soppressione di un produttore della sostanza attiva acido aspartico: Ajinomoto Co. Inc., 15-1, Kyobashi 1-Chome, Chuo-Ku, J-104-8315 Tokyo, CEP R1-CEP 2003-143-Rev 03 con data di implementazione 09-11-2017.



2. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva alanina: da Evonik Rexim (Nanning) Pharmaceutical Co., Ltd., No. 10 Wenjiang Road, Wuming County China-530100 Nanning City a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD, No. 10 Wenjiang Road, Wuming District China-530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP 2004-216-Rev 00 a R1-CEP 2004-216-Rev 01 con data di implementazione 20-12-2016.

Grouping di 2 variazioni con codice pratica C1B/2018/2377, Procedura EU n. DE/H/0167/IB/023/G tipo IB e IA:

1. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva glucosio: da CARGILL IBERICA, S.L., C/Mafie Curie, 6 Spain-08760 Martorell (Barcelona) a CARGILL S.L.U., C/Mafie Curie, 6 Spain-08760 Martorell (Barcelona) da CEP R1-CEP 1997-059 Rev 02 a R1-CEP 1997-059 Rev 03 con data di implementazione 12-03-2009;

2. B.III.1.A.2 tipo IA, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva glucosio: da Roquette Freres La Haute Loge France-62136 Lestrem a ROQUETTE FRERES I, rue de la Haute Loge France-62136 Lestrem da CEP R1-CEP 1996-030 Rev 03 a R1-CEP 1996-030 Rev 04 con data di implementazione 23-11-2017.

Grouping di 3 variazioni con codice pratica C1B/2018/2378, Procedura EU n. DE/H/0167/IB/024/G tipo IB e IA:

1. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva glicina: da EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD. No. 10 Wenjiang Road, Wuming County, China-530 100 Nanning, Guangxi Province a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD. No. 10 Wenjiang Road, Wuming District, China-530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP 2008-099 Rev 01 a R1-CEP 2008-099 Rev 02 con data di implementazione 30-09-2016;

2. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva glicina: da Yuki Gosei Kogyo Co. Ltd. 3-10-4 Nihonbashi-Ningyo-Cho Chuo-Ku J- 103-0013 Tokio a Yuki Gosei Kogyo Co. Ltd. 10-4 Nihonbashi-Ningyocho 3-Chome Chuo-Ku J- 103-0013 Tokyo sito in 788 Ochiai Joban Nishigo-Machi J - 972-8316 Iwaki-Shi, Fukushima Prefecture da CEP R1-CEP 1995-018 Rev 02 a R1-CEP 1995-018-Rev 03 con data di implementazione 23-12-2009;

3. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva glicina: da Yuki Gosei Kogyo Co. Ltd. 10-4 Nihonbashi Ningyocho 3-Chome Chuo-Ku Japan - 103-0013 Tokyo a YUKI GOSEI KOGYO CO., LTD. 10-4 Nihonbashi Ningyocho 3-Chome Chuo-Ku

Japan - 103-0013 Tokyo da CEP R1-CEP 1995-018 Rev 04 a R1-CEP 1995-018-Rev 05 con data di implementazione 15-07-2015.

Grouping di 4 variazioni con codice pratica C1B/2018/2380, Procedura EU n. DE/H/0167/IB/025/G tipo IB e IA:

1. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva isoleucina: da AJINOMOTO CO., INC. 1-15-1, Kyobashi 1-Chome Chuo-Ku Japan - 104-8315 Tokyo a AJINOMOTO CO., INC. 1-15-1, Kyobashi 1-Chome Chuo-Ku Japan - 104-8315 Tokyo sito di produzione da Ajinomoto do Brasil Industria e Comercio de Alimentos Ltda. Via Anhanguera, KM 131 Bairro Jaguarí 13480-970 Limeira, Brazil a AJINOMOTO DO BRAZIL INDUSTRIA E COMERCIO DE ALIMENTOS LTDA. Rodovia Anhanguera, KM 131 Bairro Jaguarí Brazil-13480-970 Limeira da CEP R0-CEP 2009-100 Rev 03 a R1-CEP 2009-100 Rev 00 con data di implementazione 18-12-2014;

2. B.III.1.A.2 tipo IA, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva isoleucina: AMINO GMBH sito di produzione da AMINO GmbH An Der Zucker-Raffinerie 9 38373 Frellstedt Germany a AMINO GMBH An Der Zucker-Raffinerie 9 Germany-38373 Frellstedt da CEP R1-CEP 2004-228 Rev 01 a R1-CEP 2004-228-Rev 02 con data di implementazione 14-12-2017;

3. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva isoleucina: EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD sito di produzione da Evonik Rexim (Nanning) Pharmaceutical Co., Ltd. Address: No. 10 Wenjiang Road, Wuming County China - 530100, Nanning City a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD. No. 10 Wenjiang Road, Wuming County China -530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R0-CEP 2008-098 Rev 02 a R1-CEP 2008-098-Rev 00 con data di implementazione 30-01-2015;

4. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva isoleucina: da EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD. No. 10 Wenjiang Road, Wuming County China - 530100, Nanning City a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD. No. 10 Wenjiang Road, Wuming District China -530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP 2008-098-Rev 00 a R1-CEP 2008-098-Rev 01 con data di implementazione 15-11-2016.

Grouping di 2 variazioni con codice pratica C1B/2018/2382, Procedura EU n. DE/H/0167/IB/026/G tipo IA e IB:

1. A.7 tipo IA, Soppressione di un produttore della sostanza attiva leucina: Evonik Rexim (Nanning), CEP R0-CEP 2008-097-Rev 01 con data di implementazione 07-05-2018.

2. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato



per la sostanza attiva leucina: da AJINOMOTO NORTH AMERICA, INC. North Carolina Plant 4020 Ajinomoto Drive United States Am. -27610 Raleigh, North Carolina a AJINOMOTO CO., INC. 15-1, Kyobashi 1-Chome Chuo-Ku Japan-104-8315 Tokyo, sito di produzione da Ajinomoto North America, Inc. 4020 Ajinomoto Drive, Raleigh, NC 27610 U.S.A. a AJINOMOTO NORTH AMERICA, INC. North Carolina Plant 4020 Ajinomoto Drive United States Am.-27610 Raleigh, North Carolina, da CEP R0-CEP 2008-233-Rev 03 a R1-CEP 2008-233-Rev 00 con data di implementazione 13-02-2015.

Grouping di 4 variazioni con codice pratica C1B/2018/2386, Procedura EU n. DE/H/0167/IB/027/G tipo IB:

1. B.III.1.A.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva metionina: da Evonik Rexim (Nanning) Pharmaceutical Co., Ltd. No. 10 Wenjiang Road, Wuming County China - 530 100, Nanning City a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD. No. 10 Wenjiang Road, Wuming County China -530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP 2005-190 Rev 00 a R1-CEP 2005-190-Rev 01 con data di implementazione 12-01-2016;

2. B.III.1.A.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva metionina: da EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD. No. 10 Wenjiang Road, Wuming County China - 530 100 Nanning, Guangxi Province a EVONIK REXIM (NANNING) PHARMACEUTICAL CO., LTD. No. 10 Wenjiang Road, Wuming District China -530 100 Nanning, Guangxi Province da CEP R1-CEP 2005-190-Rev 01 a R1-CEP 2005-190-Rev 02 con data di implementazione 15-11-2016;

3. B.III.1.A.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva metionina: da SEKISUI MEDICAL CO., Ltd. a SEKISUI MEDICAL CO., LTD. con sito di produzione da 4-115, Mastuo, Hachimantai Iwate Japan-028-7305 Hachimantai a 4-115, Matsuo, Hachimantai Iwate Japan-028-7305 Hachimantai da CEP R1-CEP 1999-136-Rev 02 a R1-CEP 1999-136-Rev 04 con data di implementazione 01-07-2016;

4. B.III.1.A.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva metionina: da SEKISUI MEDICAL CO., LTD. 13-5, Nihombashi 3-Chome Chuo-Ku Japan-103-0027 Tokyo a SEKISUI MEDICAL CO., LTD., 1-3, Nihonbashi 2-Chome Chuo-Ku Japan-103-0027 Tokyo da CEP R1-CEP 1999-136-Rev 04 a R1-CEP 1999-136-Rev 05 con data di implementazione 06-03-2017.

Grouping di 2 variazioni con codice pratica C1B/2018/2387, Procedura EU n. DE/H/0167/IB/028/G tipo IB e tipo IA:

1. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva serina AMINO GMBH sito di produzione da AMINO GmbH An der Zucker-Raffinerie 9/10 38373 Frellstedt Germany a AMINO GMBH An der Zucker-

Raffinerie 9 Germany-38373 Frellstedt da CEP R0-CEP 2011-115 Rev 01 a R0-CEP 2011-115-Rev 02 con data di implementazione 20-01-2016;

2. B.III.1.A.2 tipo IA, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva serina: da KYOWA HAKKO BIO CO., LTD. 1-6-1 Othemachi Othemachi Building, Chiyoda-Ku Japan-100-8185 Tokyo a KYOWA HAKKO BIO CO., LTD. 1-6-1 Othemachi Othemachi Building, Chiyoda-Ku Japan-100-8185 Tokyo con aggiunta del sito di produzione KYOWA HAKKO BIO CO., LTD. Hofu Plant 1-1 Kyowa-Cho, Hofu Japan-747-8522 Yamaguchi-Pref. da CEP R1-CEP 1999-019-Rev 02 a R1-CEP 1999-019-Rev 03 con data di implementazione 09-10-2017.

Variazione con codice pratica C1B/2018/2388, Procedura EU n. DE/H/0167/IB/029/G tipo IB:

1. B.III.1.A.2 tipo IB, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva olio di semi di soia: SOCIETE INDUSTRIELLE DES OLGINEAUX con sito di produzione da SOCIETE INDUSTRIELLE DES OLGINEAUX (SIO) 16 rue du Général de Gaulle BP 70099 F-62053 SAINT LAURENT BLANGY Cedex France a SOCIETE INDUSTRIELLE DES OLGINEAUX 16 rue du Général de Gaulle France-62053 Saint Laurent Blangy da CEP R0-CEP 2011-115 Rev 01 a R0-CEP 2011-115-Rev 02 con data di implementazione 27-07-2015.

Grouping di 3 variazioni con codice pratica C1B/2018/2392, Procedura EU n. DE/H/0167/IB/030/G tipo IB:

1. B.III.1.A.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva triptofano: da AJINOMOTO CO., INC. 1-15-1, Kyobashi 1-Chome Chuo-Ku Japan - 104-8315 Tokyo a AJINOMOTO CO., INC. 15-1, Kyobashi 1-Chome Chuo-Ku Japan - 104-8315 Tokyo con soppressione dei siti di produzione Kawasaki Plant, 1-1 Suzuki-Cho Kawasaki-Ku Japan - 210-8680 Kawasaki-shi, Kanagawa e Tokai Plant 1730 Hinaga, Yokkaichi Japan - 510-0885 Mie da CEP R1-CEP 1998-137 Rev 02 a R1-CEP 1998-137-Rev 03 con data di implementazione 02-07-2014;

2. B.III.1.A.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per la sostanza attiva triptofano: da KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD 1-6-1 Othemachi Othemachi Building, Japan - 100-8185 Chiyoda-Ku, Tokyo a KYOWA HAKKO BIO CO., LTD. 1-6-1 Othemachi Othemachi Building, Chiyoda-Ku, Japan - 100-8185, Tokyo con sito di produzione da KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD 1-1 Kyowa-Cho Japan - 747-8522 Hofu, Yamaguchi-Pref. da KYOWA HAKKO BIO CO., LTD. Hofu Plant 1-1 Kyowa-Cho, Hofu Japan - 747-8522 Yamaguchi-Pref. da CEP R1-CEP 1999-189-Rev 00 a R1-CEP 1999-189-Rev 01 con data di implementazione 31-03-2009;

3. B.III.1.A.2, Presentazione di un certificato di conformità aggiornato alla monografia corrispondente della farmacopea europea da parte di un fabbricante già approvato per



la sostanza attiva triptofano: KYOWA HAKKO BIO CO., LTD. con sito di produzione da Hofu Plant 1-1 Kyowa-Cho, Hofu Japan – 747-8522 Yamaguchi-Pref a Hofu Plant 1-1 Kyowa-Cho, Hofu Japan – 747-8522 Yamaguchi-Pref. da CEP R1-CEP 1999-189-Rev 01 a R1-CEP 1999-189-Rev 02 con data di implementazione 12-03-2015.

I lotti di tutti i suddetti medicinali già prodotti alla data di pubblicazione sulla GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

L'amministratore delegato
ing. Paolo Suzzani

TX19ADD731 (A pagamento).

THERAMEX IRELAND LIMITED

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

Titolare: Theramex Ireland Limited, 3rd Floor, Kilmore House, Park Lane, Spencer Dock, Dublino 1, D01 YE64, Irlanda.

Medicinale: LESTRONETTE, Confezioni: Tutte - A.I.C. n. 039759

Codice pratica N.: C1B/2017/2085

Procedura Europea N.: NL/H/1380/001/IB/24

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Aggiornamento dei testi in linea con le raccomandazioni del CMDh di Gennaio 2017 (CMDh/352/2017) e aggiornamento al QRD template edizione corrente.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5 e 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 recenti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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* della Repubblica italiana.

Un procuratore speciale
dott.ssa Fulvia I. Feltrin

TX19ADD732 (A pagamento).

THERAMEX IRELAND LIMITED

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

Titolare: Theramex Ireland Limited, 3rd Floor, Kilmore House, Park Lane, Spencer Dock, Dublino 1, D01 YE64, Irlanda.

Medicinale: OPTINATE, Confezioni: Tutte - A.I.C. n. 034570

Codice pratica N.: C1B/2018/1165

Procedura Europea N.: SE/H/0195/001;003;005/IB/084

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Aggiornamento stampati per allineamento al QRD template (versione 4) e alla Nuova Linea Guida degli eccipienti.

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

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della 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 recenti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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* della Repubblica italiana.

Un procuratore speciale
dott.ssa Fulvia I. Feltrin

TX19ADD733 (A pagamento).



EG S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA del 08/01/2019 -
Prot. n. 1298*

Medicinale: PREGABALIN LABORATORI EUROGE-
NERICI 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg e 300 mg
capsule rigide

Codice farmaco: 045034 – Tutte le confezioni

MRP n. DE/H/5803/001-005;008/IB/001 - Codice Pratica:
C1B/2018/238

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.2.a

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento dell'RCP per adegua-
mento al medicinale di riferimento e al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richie-
sta (paragrafi 4.8 e 5.1) 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 com-
mercio 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 Illustra-
tivo e all' Etichettatura.

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX19ADD736 (A pagamento).

BRUNO FARMACEUTICI S.P.A.

*Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in
commercio di specialità medicinali per uso umano.
Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 712/2012*

Titolare: Bruno Farmaceutici S.p.A., via delle Ande n. 15
- 00144 Roma

Specialità medicinale: DURFENTA

043518012 - 12 microgrammi/ora cerotto transdermico – 3
cerotti; AIC 043518024 - 25 microgrammi/ora cerotto tran-
sdermico – 3 cerotti; AIC 043518036 - 50 microgrammi/ora
cerotto transdermico – 3 cerotti; AIC 043518048 - 75 micro-
grammi/ora cerotto transdermico – 3 cerotti; AIC 043518051
- 100 microgrammi/ora cerotto transdermico – 3 cerotti;

Codice Pratica: N1A/2018/1870

var. tipo IA: B.III.1.a.2 – presentazione di un CEP aggior-
nato per il principio attivo fentanyl da parte di un produttore
già approvato, SPECGX LLC (da: R1-CEP 2005-260-Rev 01
a: R1-CEP 2005-260-Rev 02).

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

Regulatory affairs
dott.ssa Mariolina Bruno

TX19ADD737 (A pagamento).

SHIRE ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Mike Bongiorno n.13 - 20124 Milano
Codice Fiscale: 00643730419

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

Codice pratica: C1A/2018/2483

Titolare AIC: Baxalta Innovations GMBH - Industrie-
strasse 67, A - 1221 Vienna.

N. di procedura europea: NL/H/0043/001-006/IA/0083/G
Specialità medicinale: RECOMBIMATE (AIC N. 028687)

Tipologia variazione: Grouping 3 variazioni IA - A.5 b
Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/ impor-
tatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i
siti di controllo della qualità) - Attività per le quali il fabbri-
cante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti -
modifica nome fornitore sWFI da "Hameln Pharmaceuticals
GmbH" a "Siegfried Hameln GmbH". A.7 Soppressione dei
siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto inter-
medio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante
responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge
il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un
reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo) - sop-
pressione sito Siegfried Hameln GmbH site situato in Brekel-
baumstrasse 1, 31789 Hameln, Germany come alternative
quality control testing location per le sWFI.B.II.e.7.b Modi-
fica del fornitore di elementi o di dispositivi di confeziona-
mento (quando sono menzionati nel fascicolo) - Sostituzione
o aggiunta di un fornitore – sostituzione fornitore da Baxter
Healthcare Corporation, Round Lake, USA con Baxalta US
Inc., Westlake Village, USA.

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

Un procuratore
dott.ssa Barbara Pettinelli

TX19ADD739 (A pagamento).



PHARMATEX ITALIA S.R.L.

Sede: via San Paolo 1 - 20121 Milano

Partita IVA: 03670780158

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

Codice Pratica: N1B/2018/58

Medicinale TEXTAZO AIC 038558

Confezioni: tutte le forme e confezioni autorizzate

Titolare AIC: Pharmatex Italia s.r.l. - Via San Paolo 1 - 20121 Milano

Tipologia variazione: Grouping di variazioni B.II.b.3.a) – B.II.b.5.c) – B.II.b.5.z – B.II.d.1.a) – B.II.d.1.c) – B.II.f.1.b)

Tipo di Modifiche: Modifica minore nel processo di fabbricazione dell'intermedio di prodotto finito e di prodotto finito; eliminazione di prova in corso di fabbricazione dell'intermedio del prodotto finito; sostituzione di limiti di prova in corso di fabbricazione del prodotto finito; rafforzamento dei limiti di specifica del prodotto finito; aggiunta di specifica e relativo metodo per solvente del prodotto finito; estensione del periodo di validità del prodotto finito da 24 mesi a 36 mesi.

Codice Pratica: N1B/2018/503

Medicinale TEXTAZO AIC 038558

Confezioni: tutte le forme e confezioni autorizzate

Titolare AIC: Pharmatex Italia s.r.l. - Via San Paolo 1 - 20121 Milano

Tipologia variazione: Grouping di variazioni A.4 – B.III.a.a)5 – B.III.1.a)2

Tipo di Modifiche: cambio nome del fabbricante del principio attivo Tazobactam; aggiornamento CEP di Piperacillina da CEP R0-CEP 2012-101-REV 00 a CEP R0-CEP 2012-101-REV 02.

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

A partire dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella GURI, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella GURI della variazione, che non riportino 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 D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunica-

zione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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

Pharmatex Italia S.r.l. - Il legale rappresentante
Nicola Cadei

TX19ADD751 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Codice SIS 2349

Sede operativa: via dei Lavoratori, 54 - Cinisello Balsamo
(MI)

Codice Fiscale: 03151350968

Estratto comunicazione notifica regolare

Tipo di Modifica: Modifica stampati - Codice Pratica N. N1B/2018/795

Medicinale: FERTIFOL

Codice farmaco: 036346017; 036346029

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/1021
del 07.01.2019

Modifica apportata: RCP e Foglio illustrativo ed Etichette aggiornati per implementare l'esito della procedura PSUSA/00001459/201706 ed adeguamento al QRD template.

Adeguamento stampati alla linea guida sugli eccipienti.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC

Il titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al 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.

A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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 G.U.

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX19ADD752 (A pagamento).



AEEFE FARMACEUTICI S.R.L.

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

Titolare AIC: Aeffe Farmaceutici S.r.l., piazza Sant'Angelo 1, 20121 Milano

Medicinale: DESTROTUS, AIC 029902, in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1A/2018/2063 - Variazione di tipo IA n. B.III.1.a 2) – Aggiornamento CEP del produttore autorizzato di principio attivo Divi's Laboratories Limited da R1-CEP 1999-103-Rev05 a R1-CEP 1999-103-Rev06.

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

Il legale rappresentante
sig. Stefano Ronchi

TX19ADD753 (A pagamento).

ISTITUTO GRIFOLS S.A.

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

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

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

Specialità medicinali: LALBUMINA GRIFOLS, FANHDI

N. AIC serie: (034611)- (033866)

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

Variazione Tipo IA, n. A.5.b: Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito. Attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso rilascio lotti

Da: Grifols Biologicals Inc.

A: Grifols Biologicals LLC.

(Pratica Codice: N1A/2018/1677)

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

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

Il procuratore
Alessandra D'Amici

TX19ADD754 (A pagamento).

CHEMI S.P.A.

Sede: via dei Lavoratori, 54 – 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 00148870603

Comunicazione notifica regolare

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N: C1B/2018/2487

Medicinale: SERESTILL 10 mg/ml gocce orali, soluzione

Codice farmaco: 036197

Procedura Europea N. IT/H/0135/01/IB/019

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.3.z(IB)

Modifica apportata:

Modifica stampati: RCP e la relativa sezione del FI a seguito della chiusura della procedura PSUSA per i medicinali contenenti paroxetina.

Modifiche editoriali degli stampati per adeguamento al QRD template e Linea Guida Eccipienti.

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

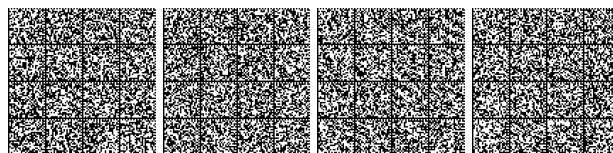
Il titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo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

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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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*.

L'amministratore delegato
dott. Giusti Broccia Dario

TX19ADD755 (A pagamento).



MAGIS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede: via Cefalonia 70 - Brescia
Codice Fiscale: 03759110988

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs n.219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i.

Codice pratica: N1A/2018/1761

Medicinale: ZITROGRAM (AIC 039215013).

Tipologia di variazione: tipo Grouping IA 3x B.III.1.a.2
Modifica apportata: Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato per una sostanza attiva da un fabbricante già approvato (HEC PHARM CO. LTD; CEP n. R1 CEP 2007-230-Rev 03).

Codice pratica: N1B/2018/1841

Medicinale: MEMOVIT B12 (AIC 012046) Confezioni: tutte.

Tipologia di variazione: tipo IB B.III.1.a.3 Modifica apportata: Presentazione di un nuovo certificato presentato da un nuovo fabbricante (SANOFI CHIMIE, CEP n. R1-CEP 1998-140-Rev.03).

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in GU.

Il legale rappresentante
dott. Enzo Moroni

TX19ADD756 (A pagamento).

GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

codice SIS 200

Sede: via A. Fleming, 2 – Verona
Codice Fiscale: 00212840235

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

Codice Pratica: N1B/2018/636

Specialità Medicinale: LACIPIL (A.I.C. n. 027830 037-052)

Confezioni: 4-6 mg compresse rivestite con film

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB C.I.z

Tipo di Modifica: Modifiche concernenti la sicurezza, l'efficacia e la Farmacovigilanza di medicinali per uso umano e veterinario; z) Altre variazioni

Modifica apportata: Modifica degli stampati relativamente a:

modifica dell'RCP per adeguamento alla nuova linea guida eccipienti;

aggiornamento dei testi per allineamento al QRD comprensivo delle sezioni previste per l'identificativo unico da Falsified Medicines Directive;

correzione dei titoli delle frequenze degli effetti indesiderati nel FI.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2; 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.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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.

Codice Pratica: N1B/2018/1229

Specialità Medicinale: NEBILOX (A.I.C. n. 032209013)

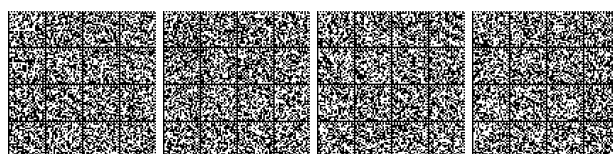
Confezioni: 5 mg compresse

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB C.I.z

Tipo di Modifica: Modifiche concernenti la sicurezza, l'efficacia e la Farmacovigilanza di medicinali per uso umano e veterinario; z) Altre variazioni

Modifica apportata: Aggiornamento del FI in adeguamento alla linea guida eccipienti; l'RCP è stato modificato per una più precisa descrizione degli eccipienti (aggiunta del numero europeo di identificazione) in allineamento al FI.



In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.1. 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.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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.

Codice Pratica: N1B/2018/6140

Specialità Medicinale: VENTOLIN (A.I.C. n. 022984 114-126)

Confezioni: 100-500 mcg soluzione iniettabile

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Modifica apportata: Notifica ai sensi dell'articolo 61.3 della Direttiva 2001/83/EC di modifiche al Foglio Illustrativo ed alle Etichette non connesse con variazioni del Riassunto delle Caratteristiche del prodotto. Riferimento art. 78 D.L.vo 219/2006.

Codice Pratica: C1A/2018/2627

N° di Procedura Europea: FR/H/0112/01/IA/056

Specialità Medicinale: WELLVONE (A.I.C. n. 029557028)

Confezioni: 750 mg / 5 ml Sospensione Orale

Titolare: The Wellcome Foundation Ltd. – Rappresentante legale e di vendita: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.II.f.1 a) 1.

Tipo di Modifica: Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito; a) Riduzione della durata di conservazione del prodotto finito; 1. Così come confezionato per la vendita.

Modifica apportata: Riduzione della validità da 24 a 12 mesi.

Codice Pratica: N1A/2018/1919

Specialità Medicinale: ZOVIRAXLABIALE (A.I.C. n. 037868 015-027)

Confezioni: 5% Crema tubo 2 g; 5% Crema flacone 2 g con erogatore

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IAIN B.II.b.2 c) 1.

Tipo di Modifica: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito; c) Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti; 1. Esclusi il controllo dei lotti/le prove

Modifica apportata: Aggiunta del sito: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH & Co. KG, Barthstrasse 4, 80339 München – Germany

Codice Pratica: N1A/2018/1963

Specialità Medicinale: CEFTRIAXONE GLAXOSMITHKLINE (A.I.C. n. 035669 023-035-047-050)

Confezioni: 500 mg polvere + ff solvente x uso i.m.; 1 g polvere + ff solvente x uso i.m.; 1 g polvere + ff solvente x uso e.v.; 2 g polvere x infusione e.v.

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA B.III.1. a) 2.

Tipo di Modifica: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea; a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea; 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato

Modifica apportata: Aggiornamento CEP R1-CEP 2011-393-Rev 00 - CS DOBFAR S.p.A.

Codice Pratica: N1A/2018/1987

Specialità Medicinale: ZANTAC (A.I.C. n. 024448 021-058)

Confezioni: 150-300 mg compresse rivestite con film

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IA B.III.1. a) 2.

Tipo di Modifica: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea nuovo o aggiornato, o soppressione di un certificato di conformità alla farmacopea europea; a) Certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea; 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato

Modifica apportata: Aggiornamento CEP R1-CEP 2004-057-Rev 06 - Saraca Laboratories Limited.

Codice Pratica: N1B/2018/1685

Specialità Medicinale: CLOBESOL (A.I.C. n. 023639026)

Confezioni: 0,05% Crema



Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Variation: n.8 Tipo IB + n.8 Tipo IA

Modifica apportata: Aggiunta officina Poznan per produzione, confezionamento e rilascio lotti + variazioni correlate.

Codice Pratica: N1B/2018/1686

Specialità Medicinale: CLOBESOL (A.I.C. n. 023639040)

Confezioni: 0,05% Unguento

Titolare: GlaxoSmithKline S.p.A.

Tipologia variazione: Grouping Variation: n.11 Tipo IB + n.9 Tipo IA

Modifica apportata: Aggiunta officina Poznan per produzione, confezionamento e rilascio lotti + variazioni correlate.

Codice Pratica: N1B/2018/1979

Specialità Medicinale: VENTOLIN (A.I.C. n. 022984102)

Confezioni: 2 mg/10 ml sciroppo

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

Tipologia variazione: Tipo IB B.III.2. a) 2.

Tipo di Modifica: Modifica al fine di conformarsi alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro; a) Modifica delle specifiche di una sostanza che non figurava nella farmacopea europea al fine di renderla conforme alla farmacopea europea o alla farmacopea nazionale di uno Stato membro; 2. Eccipiente/principio attivo/materia prima

Modifica apportata: Modifica delle specifiche.

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. Enrico Marchetti

TX19ADD757 (A pagamento).

GENETIC S.P.A.

Sede sociale: via G. Della Monica n. 26

- Castel San Giorgio (SA)

Codice Fiscale: 03696500655

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

Codice Pratica: N1B/2017/1238

Medicinale: KESOL

Confezioni: 035310010 "50 microgrammi spray nasale, sospensione";

035310022 "100 microgrammi spray nasale, sospensione".

Titolare AIC: Genetic S.p.A.

Grouping di variazioni: C.I.z) (IAin) e C.I.3.z)(IB)

Tipologia variazione C.I.z). Modifica Apportata: Modifica del RCP e relative sezioni del FI in linea con la raccomandazione di PRAC del 24-26 Ottobre 2016

Tipologia variazione C.I.3.z). Modifica Apportata: Modifica di RCP e relative sezioni del FI: implementazioni delle informazioni di sicurezza in linea con la procedura PSUSA per i medicinali contenenti corticosteroidi.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore speciale
Rocco Carmelo Pavese

TX19ADD758 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

codice SIS 734

Sede legale: Avenue de la Gare 1 - Luxembourg

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.

Titolare AIC: Menarini International Operations Luxembourg S.A.

Specialità Medicinale: OLPREZIDE

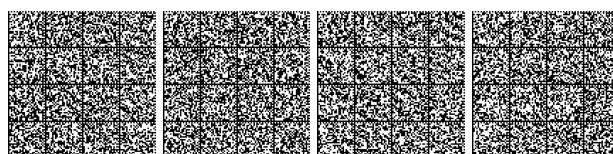
Dosaggio, forma farmaceutica e confezioni (numeri di AIC): 20 mg/12.5 mg, 20 mg/25 mg, 40 mg/12.5 mg e 40 mg/25 mg compresse rivestite con film, tutte le confezioni (037109)

Specialità Medicinale: PLAUNAZIDE

Dosaggio, forma farmaceutica e confezioni (numeri di AIC): 20 mg/12.5 mg, 20 mg/25 mg, 40 mg/12.5 mg e 40 mg/25 mg compresse rivestite con film, tutte le confezioni (037108)

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al REGOLAMENTO (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.:

Grouping of variations: Var Tipo IA B.III.1.a.2 Presenta-



zione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (RO-CEP 2012-398-Rev 04) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil, da parte del produttore già autorizzato DAIICHI SANKYO CO., LTD + Var Tipo IA B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (RO-CEP 2012-398-Rev 05) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil, da parte del produttore già autorizzato DAIICHI SANKYO CO., LTD.

OLPREZIDE: Procedura EU n. DE/H/0525/IA/063/G – Codice pratica: C1A/2018/3079 - Data di fine procedura europea e contestuale approvazione a livello nazionale: 14 gennaio 2019.

PLAUNAZIDE: Procedura EU n. DE/H/0524/IA/066/G – Codice pratica: C1A/2018/3080 - Data di fine procedura europea e contestuale approvazione a livello nazionale: 9 gennaio 2019.

Specialità Medicinale: OLPRESS

Dosaggio, forma farmaceutica e confezioni (numeri di AIC): 10 mg, 20 mg, 40 mg compresse rivestite con film, tutte le confezioni (036026)

Specialità Medicinale: PLAUNAC

Dosaggio, forma farmaceutica e confezioni (numeri di AIC): 10 mg, 20 mg, 40 mg compresse rivestite con film, tutte le confezioni (036025)

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al REGOLAMENTO (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.:

Grouping of variations: Var Tipo IA B.III.1.a.2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (RO-CEP 2012-398-Rev 04) riferito al principio attivo olmesartan medoxomil, da parte del produttore già autorizzato DAIICHI SANKYO CO., LTD + Var Tipo IA B.II.a.1.a Aggiornamento della descrizione delle impressioni sulle compresse

OLPRESS: Procedura EU n. DE/H/0386/IA/048/G – Codice pratica: C1A/2018/1535 - Data di fine procedura europea e contestuale approvazione a livello nazionale: 01 agosto 2018.

PLAUNAC: Procedura EU n. DE/H/0385/IA/055/G – Codice pratica: C1A/2018/1536 - Data di fine procedura europea e contestuale approvazione a livello nazionale: 01 agosto 2018.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX19ADD759 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano

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

Medicinale: RABEPRAZOLO ALTER - AIC n. 039995 – in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1A/2018/1808. Modifica Tipo IAIN, cat. B.III.1 a)1 per introdurre il CEP R0-CEP 2016-110-Rev 00 in sostituzione dell'ASMF per il produttore già autorizzato Dr. Reddy's Laboratories Limited.

Medicinale: CEFTRIAXONE ALTER - AIC n. 036021018 – 250 mg/2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare, AIC n. 036021020 – 500 mg/2 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare e AIC n. 036021032 – 1 g/3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare - 1 flacone di polvere.

Codice pratica: N1A/2018/1830. Modifica Tipo IA, cat. B.III.1 a)2 per aggiornare il CEP da R1-CEP 1996-020-Rev 06 a R1-CEP 1996-020-Rev 07 del p.a. lidocaina cloridrata prodotto da Moehs Iberica, S.L.

Medicinale: LANSOPRAZOLO LABORATORI ALTER - AIC n. 042070 – in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: C1A/2018/2797. Procedura DCP n. ES/H/0213/001-002/IA/021/G.

Grouping of variations costituito da 4 modifiche Tipo IA: 2 variazioni cat. B.III.1 a)2 per aggiornare il CEP da R0-CEP 2010-361-Rev 03 alla versione R1-CEP 2010-361-Rev 00 e da R1-CEP 2010-361-Rev 00 a R1-CEP 2010-361-Rev 01 del fornitore Química Sintética S.A. e 2 variazioni cat. A.7. per eliminare i fornitori API Mylan Laboratories Limited e Química Sintética S.A. (Lansoprazole D)

Medicinale: QUETIAPINA ALTER - AIC n. 0397440014 e AIC n. 0397440026 – 25 mg compresse rivestite con film.

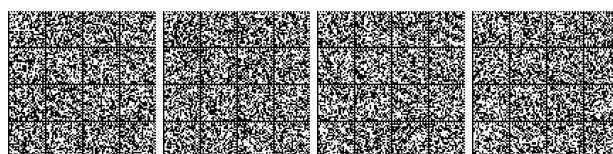
Codice pratica: N1A/2018/1875. Modifica Tipo IA, cat. B.II.b.4 a) per aggiungere una dimensione lotto alternativa pari a 2.400.000 compresse.

Medicinale: ACICLOVIR ALTER AIC n. 036110017 – 800 mg compressa, 35 compresse

Codice pratica: N1A/2018/1903. Grouping of variations costituito da 3 modifiche Tipo IAIN: cat. B.II.b.1 b), cat. B.II.b.1 a) e cat. B.II.b.2 c)2 per trasferire rispettivamente le fasi di confezionamento primario, confezionamento secondario e rilascio e controllo lotti dal sito di Nembro a quello di Brembate del produttore Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A.

Medicinale: ATORVASTATINA ALTER - AIC n. 039996 – in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice pratica: N1B/2018/1845. Grouping of variations costituito da 1 modifica Tipo IB by default, cat. B.III.1 a)3 per introdurre un nuovo fornitore della sostanza attiva Teva



Pharmaceutical Industries Ltd. avente CEP R0-CEP 2012-035-Rev 03 e da 1 modifica Tipo IB, cat. B.I.d.1 a)4 per aggiungere il re-test period della p.a. di 24 mesi.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Giuseppina Ruggiero

TX19ADD760 (A pagamento).

GMM FARMA S.R.L.

Sede legale: via Lambretta n. 2 - 20090 Segrate (MI)
Codice Fiscale: 07363361218

Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Determinazione IP n. 15 del 9/01/2019

Specialità medicinale: BETABIOPTAL "0,2% + 0,5% collirio, sospensione" flacone 5ml dalla Romania - AIC 044939015

Variazione approvata: Aggiunta sito di confezionamento secondario della specialità medicinale estera: STM Group S.r.l. Strada Provinciale Pianura 2, 80078, Pozzuoli (NA)

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

Un procuratore
Gian Maria Morra

TX19ADD762 (A pagamento).

S&R FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via dei Pioppi, 2 - 06083 Bastia Umbra (PG)
Partita IVA: 03432890543

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

Medicinale: DAFNEGIN

Confezione e numero A.I.C.: 025217136 - 0,2% soluzione vaginale

Codice pratica: N1B/2018/1422

Grouping of variations di Tipo IB costituita da n.1 variazione di tipo IA categoria B.III.1 a.3) e n.1 variazione di tipo IB categoria B.I.d.1.a.4: Introduzione del CEP R1-CEP 2002-065-Rev 02 per il p.a. Ciclopiroxolamina, per un nuovo Produttore ERREGIERRE SPA e introduzione del re-test period di 36 mesi.

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX19ADD763 (A pagamento).

S&R FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via dei Pioppi, 2 - 06083, Bastia Umbra (PG)
Partita IVA: 03432890543

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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274.

Medicinale: UROFOS

Confezioni e numeri AIC: 038556, in tutte le confezioni e presentazioni autorizzate.

Codice Pratica: N1A/2018/1456

Variazione di tipo IAIN, categoria C.I.8.a): introduzione del Summary del Pharmacovigilance System Master File (PSMF).

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX19ADD764 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 - 20124 Milano
Codice Fiscale: 13179250157

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274

Specialità medicinale: AZITROMICINA MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni: Tutte AIC n. 037972 Codice pratica: C1A/2018/1038 Procedura n. NL/H/0958/001-002/IA/026 Var Tipo IA Cat. C.I.3.a Modifica degli stampati a seguito della procedura PSUSA/00010550/201705.

Specialità medicinale: CAPTOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte AIC n. 036770 Codice pratica: N1A/2018/1834 Var. Tipo IAIN Cat. C.I.z Modifica degli stampati a seguito della procedura EMA/PRAC/595691/2018.



Specialità medicinale: IRINOTECAN MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte AIC n. 038804 Codice pratica: C1B/2018/345 Procedura FR/H/0334/001/IB/024 Var. Tipo IB Cat. C.I.3.z + Codice pratica: C1A/2018/1014 Procedura FR/H/0334/001/IA/025 Var. Tipo IAIN Cat. C.I.3.a + Codice pratica: C1B/2018/1085 Procedura FR/H/0334/001/IB/026 Var. Tipo IB Cat. C.I.2.a Modifica degli stampati a seguito di uno PSUR e di uno PSUSA e allineamento al brand leader e alla linea guida eccipienti.

Specialità medicinale: LINEZOLID MYLAN Confezioni: Tutte AIC n. 044499 Codice pratica: C1B/2017/2202 Procedura DK/H/2666/001/IB/010 Var. Tipo IB Cat. C.I.2.a Allineamento degli stampati al brand leader e al QRD template.

Specialità medicinale: RAMIPRIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS Confezioni: Tutte AIC n. 038086 Codice pratica: C1A/2018/2873 Procedura n. IT/H/0364/001-002/IA/009 Var. Tipo IA Cat. C.I.z e Codice pratica: C1B/2017/1001 Procedura n. IT/H/0364/001-002/IB/007/G Grouping di Var. Tipo IB Cat. C.I.2.a + Tipo IAIN Cat. C.I.3.a Modifica degli stampati a seguito della procedura EMA/PRAC/595691/2018 e della decisione del CMDh del 12-14 dicembre 2016 e allineamento al brand leader.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate 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 della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. 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 variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX19ADD771 (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

Codice Pratica: C1B/2017/2806- Medicinale: TOPIRAMATO DOCGenerici - Confezioni e Codice AIC:038340 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: NL/H/1231/IB/025/G, IB C.I.3.a; IB C.I.2.a- Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica di RCP e PIL in accordo alla procedura PSUSA/00002996/201701 e armonizzazione agli stampati del prodotto di riferimento; aggiornamento degli stampati al QRD template corrente.

Codice Pratica: C1B/2018/2431 - Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici - Confezioni e Codice AIC:041105 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: IT/H/0366/001-005/IB/019, IB C.I.z- Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica di RCP e PIL in accordo alla procedura EMA/PRAC/595691/2018 e adeguamento stampati alla linea guida gli eccipienti.

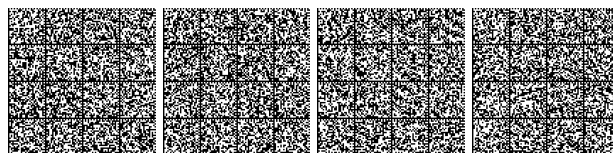
È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del PIL ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi, 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 Marta Bragheri

TX19ADD772 (A pagamento).



DOC GENERICI S.R.L.

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

Estratto comunicazione di notifica regolare PPA

Codice Pratica: C1B/2018/2748 - Medicinale: DESLORATADINA DOC - Confezioni e Codice AIC: 040718 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: IT/H/0494/001/IB/008, IB C.I.2.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica degli stampati per armonizzazione a Aerius e adeguamento al QRD template versione corrente e alla linea guida degli eccipienti.

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

Codice Pratica: C1B/2018/2495 - Medicinale: DULOXTINA DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 043595 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: IT/H/0490/IB/012/G, 2x IB C.I.2.a, IAIN C.I.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica degli stampati per armonizzazione a Cymbalta a seguito delle procedure WS/1109 e WS/0758 e in accordo alla raccomandazione EMA/PRAC/595691/2018; adeguamento al QRD template e alla linea guida sugli eccipienti.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.6, 4.8 e 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, sezioni 2, 4, 5 del PIL e sezioni 3, 17 e 18 delle Etichette esterne) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Codice Pratica: C1B/2018/2553 - Medicinale: LISINAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici - Confezioni e Codice AIC: 038706 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. - N° e Tipologia variazione: IT/H/0212/IB/026/G, IAIN C.I.z, 2x IB C.I.3.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifiche di RCP e PL in accordo alle procedure EMA/PRAC/595691/2018, PSUSA/00000536/201604 ed EU PSUR Work Sharing procedura n. FR/H/PSUR/005/002; adeguamento degli stampati al QRD template e alla linea guida sugli eccipienti.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta 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 pubblicazione in GURI, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo

di metodi digitali alternativi, 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 Marta Bragheri

TX19ADD773 (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: COLECALCIFEROLO DOC - Confezioni: 10.000 I.U./ ml gocce orali, soluzione - Codice AIC: 042754 - Codice Pratica: N1A/2018/1975

Modifica: IA A.5.b Modifica della denominazione del sito responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito DA: S.C.F. S.N.C. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio A: S.C.F. S.r.l.

Medicinale: COLECALCIFEROLO DOC - Confezioni: 25.000 I.U./2,5 ml soluzione orale; 50.000 I.U./2,5 ml soluzione orale - Codice AIC: 042754 - Codice Pratica: N1A/2018/1971

Modifiche: Grouping variation: IA A.5.b Modifica della denominazione del sito responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito DA: S.C.F. S.N.C. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio A: S.C.F. S.r.l.; IAIN A.5.a Modifica della denominazione del sito responsabile della produzione, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito DA: Lachifarma S.r.l. - Laboratorio Chimico Salentino A: Lachifarma S.r.l. - Laboratorio Chimico Farmaceutico Salentino.

Medicinale: FEBUXOSTAT DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 045412 - Procedura Europea numero: HU/H/0502/001-002/IB/002 - Codice Pratica: C1B/2018/2581

Modifica: IB B.II.f.1.z Estensione del periodo di validità del prodotto finito così come confezionato per la vendita (sulla base di estrapolazione dei dati in tempo reale a 36 mesi) Da: 30 mesi A: 4 anni

Medicinale: MIRTAZAPINA DOC - Confezioni: tutte - Codice AIC: 038546 - Procedura Europea numero: DE/H/0987/001-003/IA/031 - Codice Pratica: C1A/2018/2974



Modifica: IA B.II.b.2.a Aggiunta di un sito responsabile del controllo dei lotti del prodotto finito: Generis Farmacêutica S.A., Rua Joao De Deus, n° 19, Venda Nova, Amadora, 2700-487, Portogallo.

Medicinale: NEBIVOLOLO E IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 044322 - Procedura Europea numero: IT/H/0567/IA/005/G - Codice Pratica: C1A/2018/2387

Modifiche: Grouping variation: IA A.5.b Modifica della denominazione del sito responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito DA: S.C.F. S.N.C. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio A: S.C.F. S.r.l.; IAIN B.II.b.2.c.2 sostituzione del sito produttivo Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. di Nembro (BG) con Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. Via Grignano, 43 24041 Brembate (BG) Italia, per le fasi di controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: SERTRALINA DOC Generici - Confezioni: tutte - Codice AIC: 036764 - Codice Pratica: N1B/2018/1909

Modifiche: Grouping variation: IB B.II.b.1.e Sostituzione del sito produttivo Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. di Nembro (BG) con Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. Via Grignano 43, 24041 Brembate (BG) Italia, per la fase di produzione del bulk del prodotto finito; IA B.II.b.4.a Aggiunta di un batch size del medicinale finito da 216 kg (2.700.000 compresse da 50 mg, 1.350.000 compresse da 100 mg).

Medicinale: VARDENAFIL DOC - Confezioni: tutte - Codice AIC: 045160 - Procedura Europea numero: HU/H/0478/001-003/IB/003 - Codice Pratica: C1B/2018/2064

Modifiche: IB B.III.1.a.3 Sostituzione del CEP del produttore di principio attivo DA: Dr. Reddys Laboratories Limited A: Pharmaceutical Works Polpharma S.A. 19 Pelpinska Street, 83-200 Starogard Gdanski, Pomorskie, Polonia (R0-CEP 2014-106-Rev 02).

Specialità medicinali e numeri AIC: CALCITRIOLO DOC Generici AIC n. 035237; DOMPERIDONE DOC Generici AIC n. 036109; TOBRAMICINA DOC Generici AIC n. 043324; TOBRAMICINA E DESAMETASONE DOC Generici AIC n. 043354

Confezioni: Tutte le confezioni - Codice pratica: N1A/2018/1980

Modifiche: IA A.5.b Modifica della denominazione del sito responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito DA: S.C.F. S.N.C. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio A: S.C.F. S.r.l.

Sono autorizzate le modifiche richieste con impatto sugli stampati (dove applicabile) relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, se presenti, dalla data di pubblicazione in GURI, 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.

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

Un procuratore
dott.ssa Marta Bragheri

TX19ADD774 (A pagamento).

KONPHARMA S.R.L.

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

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

Medicinale: LEUKAST

Confezioni e numeri AIC: AIC n. 041361 in tutte le presentazioni e confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2018/1998

Single variation di Tipo IAIN categoria n. A.5.a) consistente nella modifica del nome del produttore responsabile della produzione, del confezionamento primario e secondario e del rilascio e controllo lotti da Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A a Adamed Pharma S.A. e del relativo indirizzo.

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

L'amministratore unico
Pasquale Mosca

TX19ADD775 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

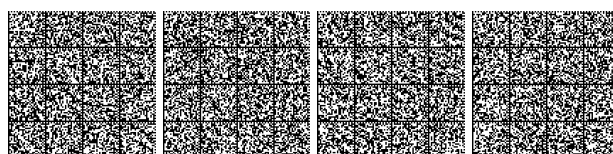
Sede legale: Via Turati 40 - 20121 Milano
Codice Fiscale: 11845960159
Partita IVA: 11845960159

*Avviso di rettifica relativo al medicinale
ROSUVASTATINA DOC GENERICI*

Nell'avviso TX18ADD8115, pubblicato in *G.U.* parte II n.87 del 28.07.2018, in riferimento alla pratica con codice C1B/2018/555, dove è scritto:

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* si aggiunga:

Per ROSUVASTATINA DOC Generici è autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del PIL ed Etichette) 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 pubblicazione in GURI, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi, 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 Marta Bragheri

TX19ADD776 (A pagamento).

EG S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA
del 15/01/2019 - Prot. n. 4150*

Medicinale: RAMIPRIL IDROCLOROTIAZIDE EURO-
GENERICI 2,5 mg/12,5 mg e 5 mg/25 mg compresse

Codice farmaco: 038117 – Tutte le confezioni

MRP n. IT/H/0182/001-002/IB/019 - Codice Pratica:
C1B/2018/2572

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: aggiornamento dell'RCP e del foglio illustrativo a seguito della raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/595691/2018); allineamento dell' RCP, del foglio illustrativo e delle etichette alla linea guida sugli eccipienti (EMA/CHMP/302620/2017/IT corr).

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta: paragrafi 2, 4.4, 4.8, 5.1 dell'RCP, sezioni 2, 4 del foglio illustrativo, sezione 3 delle etichette (scatola di cartone e del contenitore PP) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, il Foglio illustrativo e le etichette, corretti ed approvati, sono allegati alla presente notifica.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica ita-

liana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchirolì

TX19ADD780 (A pagamento).

CRINOS S.P.A.

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

*Comunicazione notifica regolare UVA
del 15/01/2019 - Prot. n. 4148*

Medicinale: ARANDA 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 040194 – Tutte le confezioni

MRP n.: IT/H/0428/001-002/IB/012 - Codice Pratica:
C1B/2018/2759

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo all' EMA/PRAC/595691/2018. Aggiornamento degli stampati alla corrente linea Guida sugli eccipienti e all' ultima versione del QRD Template.

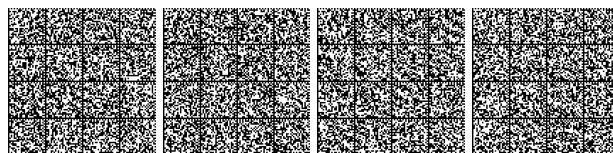
E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchirolì

TX19ADD781 (A pagamento).



NEOPHARMED GENTILI S.R.L.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.000.000,00
Codice Fiscale: 06647900965

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

Specialità medicinale: RIZALIV

Confezioni e numeri AIC:

5 e 10 mg compresse (tutte le AIC)

RDP 5 e 10 mg liofilizzato orale (tutte le AIC)

Codice Pratica N1A/2018/1871

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. NL/H/xxxx/IA/537/G

Variazione di Tipo IA, B.I.b.2.a): modifiche minori allo strumento Microtrac SRA-150 utilizzato per la determinazione della dimensione delle particelle della sostanza attiva.

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

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

L'amministratore delegato
Alessandro Del Bono

TX19ADD786 (A pagamento).

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede legale: Bahnhofstr. 1a, 17498 Mesekenhagen
- Germania

Modifiche secondarie di autorizzazioni 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 1234/2008/CE e s.m.

Medicinale: KONAKION

Numero A.I.C. e confezioni: 008776 – tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH - Bahnhofstr.1a 17498 Mesekenhagen - Germania

Codice Pratica n.: N1A/2018/1115

Medicinale: LARIAM

Numero A.I.C. e confezioni: 027250024 – “250 MG COMPRESSE” 8 COMPRESSE

Titolare A.I.C.: CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH - Bahnhofstr.1a 17498 Mesekenhagen - Germania

Codice Pratica n.: N1A/2018/704

Tipologia variazioni: “Single variation”

Variazioni di tipo IAIN n. C.I.8 a): Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano: introduzione di un PSMF che descrive il Sistema di

farmacovigilanza di CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH, a seguito di un trasferimento di titolarità da Roche S.p.A. a CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH.

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX19ADD787 (A pagamento).

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede legale: Bahnhofstr. 1a, 17498 Mesekenhagen
- Germania

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

Medicinale: DILATREND

Numero A.I.C. e confezioni: 027604 – tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH - Bahnhofstr.1a 17498 Mesekenhagen - Germania

Codice Pratica n.: N1A/2017/1256

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

Tipologia variazione: “Single variation”

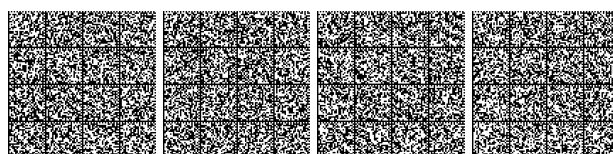
Variazione di tipo IAIN n. C.I.8 a): Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza per i medicinali per uso umano: introduzione di un PSMF che descrive il Sistema di farmacovigilanza di CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH, a seguito di un trasferimento di titolarità da Roche S.p.A. a CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH.

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*.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX19ADD788 (A pagamento).



NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano
Capitale sociale: € 1.161.212,00
Codice Fiscale: 06647900965

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

Specialità medicinale: NEO-LOTAN PLUS

Confezioni e numeri AIC:

50 mg+12,5 mg, 14 compresse rivestite con film, AIC n. 032993014

50 mg+12,5 mg, 28 compresse rivestite con film, AIC n. 032993053

100 mg+25 mg, 14 compresse rivestite con film, AIC n. 032993038

100 mg+25 mg, 28 compresse rivestite con film, AIC n. 032993040

Specialità medicinale: GENTIPRESS

Confezione e numero AIC:

20 mg/6 mg, 14 compresse, AIC n. 033267016

Codice Pratica: N1A/2018/1929

Tipologia di Variazione: Variazione grouping: n. 2 Variazioni di Tipo IAIN, C.I.z)

Tipo di Modifica: Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto, e del foglio illustrativo, allo scopo di implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/621116/2018), per i medicinali contenenti il principio attivo idroclorotiazide.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.8 e 5.1 del riassunto delle caratteristiche del prodotto e sezioni 2 e 4 del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione, il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, al foglio illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *G.U.*, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. 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 D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

L'amministratore delegato
Alessandro Del Bono

TX19ADD789 (A pagamento).

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

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

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

Titolare: Laboratorios Menarini S.A.

Rappresentante legale e concessionario per la vendita: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l.

Specialità Medicinale: ENANTYUM

Confezioni: 25 mg soluzione orale in bustina

AIC n. 033656416

Codice pratica: C1B/2018/6635

Tipologia variazione oggetto della modifica: modifica stampati ai sensi dell'articolo 79 del D. Lgs. n. 219/2006

Modifica apportata: modifica delle Etichette nella veste tipografica definitiva (mock up)

È autorizzata la modifica 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 Comunicazione di notifica regolare, di cui al presente estratto, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX19ADD790 (A pagamento).



GENETIC S.P.A.

Sede legale: via G. Della Monica n. 26 - Castel San Giorgio (SA)

Capitale sociale: Euro 1.033.000,00 i.v.

Codice Fiscale: 03696500655

*Pubblicazione del prezzo al pubblico
di specialità medicinali*

BUDEXAN "0,25 MG/ML SOSPENSIONE DA NEBULIZZARE" 20 CONTENITORI MONODOSE 2 ML - AIC 036922019, Prezzo al pubblico € 14,55 (al netto delle riduzioni transitorie € 13,13);

BUDEXAN "0,5 MG/ML SOSPENSIONE DA NEBULIZZARE" 20 CONTENITORI MONODOSE 2 ML - AIC 036922021, Prezzo al pubblico € 22,35 (al netto delle riduzioni transitorie € 20,17);

BODINET "0,25 MG/ML SOSPENSIONE DA NEBULIZZARE" 20 CONTENITORI MONODOSE 2 ML - AIC 036923011, Prezzo al pubblico € 14,55 (al netto delle riduzioni transitorie € 13,13);

BODINET "0,5 MG/ML SOSPENSIONE DA NEBULIZZARE" 20 CONTENITORI MONODOSE 2 ML - AIC 036923023, Prezzo al pubblico € 22,35 (al netto delle riduzioni transitorie € 20,17).

I suddetti prezzi al pubblico non comprensivi delle riduzioni temporanee previste dalle Determinazioni AIFA del 03/07/2006 e 27/09/2006 entreranno in vigore, ai fini della rimborsabilità da parte del SSN, il giorno della pubblicazione del presente annuncio sulla G.U.

Un procuratore
Rocco Pavese

TX19ADD791 (A pagamento).

RECORDATI S.P.A.

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano

Codice Fiscale: 00748210150

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

Titolare AIC: Recordati S.p.A. - Milano.

Medicinale: REXTAT

Confezioni e numeri di AIC: 20 mg compresse (AIC n. 035638028, 035638055) e 40 mg compresse (AIC n. 035638030, 035638067).

Titolare AIC: Innova Pharma S.p.A. - Milano.

Medicinale: LOVINACOR

Confezioni e numeri di AIC: 20 mg compresse (AIC n. 035615020, 035615069) e 40 mg compresse (AIC n. 035615032, 035615044, 035615057).

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

Codice pratica: N1A/2018/2007

Grouping di variazione: Var. A.7 tipo IA - Eliminazione dei siti Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A. di Nembro (tutto il ciclo produttivo eccetto i controlli microbiologici) e di Zingonia-Verdellino (solo controlli microbiologici).

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX19ADD797 (A pagamento).

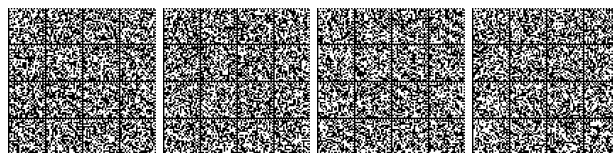
CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARLE DI FERRARA**

*Permesso d'assenza del dott. Marco Bissi
e nomina di coadiutore del dott. Raffaele Palumbo*

Si rende noto che, con delibera del Consiglio Notarile in data 16 gennaio 2019, il Dott. Raffaele Palumbo, nato a Salerno(SA) il 4 novembre 1986, dichiarato idoneo nel concorso notarile indetto con D.D. 21 aprile 2016, già iscritto nel Ruolo dei Notai esercenti nel Distretto Notarile di Ferrara a seguito di precedente nomina a coadiutore, è stato nominato coadiutore del Dott. Marco BISSI, Notaio in Ferrara, Distretto Notarile di Ferrara, per il periodo di giorni 30(trenta) dal 24 gennaio 2019 al 22 febbraio 2019 inclusi.

Il presidente del consiglio
Giuseppe Giorgi

TX19ADN734 (Gratuito).



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**

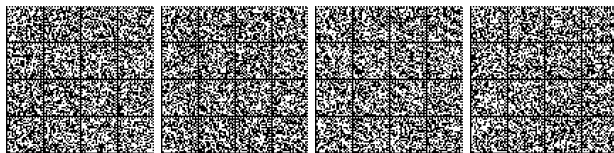
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

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.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



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, concorsi, 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)*
(di cui spese di spedizione € 74,42)*

- annuale € **302,47**
- semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)*
(di cui spese di spedizione € 20,95)*

- annuale € **86,72**
- semestrale € **55,46**

Prezzi 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.





€ 4,06

