

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 31 agosto 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

NEAFIDI SOCIETÀ COOPERATIVA DI GARANZIA
COLLETTIVA FIDI

Convocazione di assemblea ordinaria
(TX19AAA9574) Pag. 1

NUOVA COOPERATIVA AGRICOLA CERNUSCHESE
A.R.L.

Convocazione di assemblea straordinaria
(TX19AAA9579) Pag. 2

TELERISCALDAMENTO - COOGENERAZIONE VAL-
TELLINA - VALCHIAVENNA - VALCAMONICA
S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria
(TX19AAA9565) Pag. 1

Altri annunci commerciali

GAIA 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 cartolarizzazione
di crediti (la Legge sulla Cartolarizzazione), corredato
dall'informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del
Regolamento UE n. 679/2016 (il GDPR) e del provvedimen-
to dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati
Personali del 18 gennaio 2007 (TX19AAB9555) Pag. 2

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 Leg-
ge 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")
(TX19AAB9576) Pag. 4

VITTORIA SPE S.R.L.

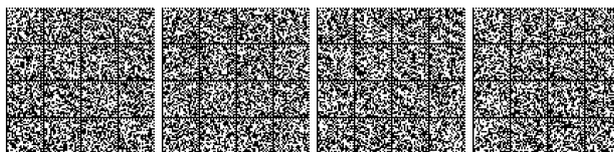
Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi e
per gli effetti dell'articolo 4 della Legge 30 aprile
1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di credi-
ti (come di volta in volta modificata, la Legge sulla
Cartolarizzazione), corredato dall'informativa ai sen-
si dell'articolo 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il
"Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati")
(TX19AAB9578) Pag. 6

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE DI ANCONA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per
usucapione (TX19ABA9545) Pag. 7



TRIBUNALE DI PAVIA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TX19ABA9544) Pag. 7

TRIBUNALE DI VENEZIA

Notifica per pubblici proclami ex art 150 c.p.c. - Atto di citazione per usucapione (TX19ABA9546) Pag. 8

Eredità

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Eredità giacente di Artila Luppi (TX19ABH9547) Pag. 8

TRIBUNALE DI BELLUNO

Nomina curatore eredità giacente di D'Alberto Angela (TX19ABH9542) Pag. 8

TRIBUNALE DI PARMA

Nomina curatore eredità giacente di Raggi Mario (TX19ABH9543) Pag. 8

TRIBUNALE DI PAVIA

Nomina curatore eredità giacente di Roberto Casali - R.G. n. 1442/2019 (TX19ABH9541) Pag. 8

TRIBUNALE DI VICENZA Ufficio Successioni

Eredità giacente di Bianca Spiller - RG V.G. n. 2391/2019 (TX19ABH9549) Pag. 9

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Sanzaro Maurizio (TX19ABH9564) Pag. 9

ALTRI ANNUNZI**Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici**

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX19ADD9554) Pag. 12

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX19ADD9551) Pag. 11

ABIOTEN PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD9580) Pag. 17

ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274 del 29 dicembre 2007 e della Determina AIFA del 25/08/2011. (TU19ADD9493) Pag. 18

BAYER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV19ADD9560) Pag. 19

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012 (TV19ADD9559) Pag. 18

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012. (TV19ADD9562) Pag. 19

BIOPHARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX19ADD9575) Pag. 17

GE HEALTHCARE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX19ADD9535) Pag. 9

GEDEON RICHTER PLC

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale 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. (TX19ADD9572) Pag. 16

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 (TX19ADD9566) Pag. 14

LABORATOIRE HRA PHARMA

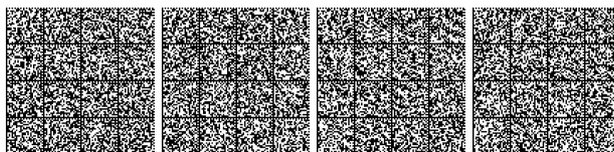
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD9550) Pag. 11

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD9553) Pag. 12

LEO PHARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX19ADD9567) Pag. 14



LUNDBECK ITALIA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX19ADD9577) .</i>	Pag. 17	SF GROUP S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD9563)</i>	Pag. 14
MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L. <i>Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/62627 (TX19ADD9548)</i>	Pag. 10	SICO SOCIETÀ ITALIANA CARBURO OSSIGENO S.P.A. <i>Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24/04/2006 n. 219 e successive modifiche e del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274 e successive modifiche (TX19ADD9556)</i>	Pag. 13
MYLAN IRE HEALTHCARE LIMITED <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX19ADD9552) . . .</i>	Pag. 12	SO. SE. PHARM S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE s.m.i. (TX19ADD9538)</i>	Pag. 9
MYLAN ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX19ADD9539) . . .</i>	Pag. 10	TECNIGEN S.R.L. <i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale EQUIMET (TX19ADD9536)</i>	Pag. 9
MYLAN S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (TX19ADD9569)</i>	Pag. 15	TEVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD9571)</i>	Pag. 16
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29/12/2007, n. 274 (TX19ADD9568)</i>	Pag. 15	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
<i>Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinale (TX19ADD9540)</i>	Pag. 10	CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE Dipartimento IV - Servizio 2 <i>Richiesta di concessione per la derivazione di acqua pubblica da pozzo (TU19ADF9495)</i>	Pag. 19
NEW RESEARCH S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD9558)</i>	Pag. 13	<i>Richiesta di concessione di derivazione di acqua pubblica da pozzo (TU19ADF9494)</i>	Pag. 19
SANDOZ S.P.A. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali (TX19ADD9573)</i>	Pag. 16	Consigli notarili	
		CONSIGLIO NOTARILE DI FERRARA <i>Iscrizione a ruolo del notaio Adriana Arturo (TX19ADN9537)</i>	Pag. 19





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

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

Sede: via Polveriera, 50 - 23037 Tirano (SO)
Capitale sociale: € 6.515.035 interamente versati
Registro delle imprese: 00725450142
Codice Fiscale: 00725450142
Partita IVA: 00725450142

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in
Assemblea Ordinaria
in prima convocazione per il giorno 26 settembre 2019
presso la sede T.C.V.V.V. SPA alle ore 8,00 ed in seconda
convocazione per il giorno 28 settembre 2019 alle ore 10,00
presso la sala riunioni della Banca Popolare di Sondrio Filiale
di Tirano (g.c.), Piazza Cavour, per discutere sul seguente

Ordine del Giorno

- 1) Comunicazioni;
- 2) Esame bozza di Bilancio al 31 Maggio 2019;
- 3) Relazione del Collegio Sindacale;
- 4) Approvazione Bilancio e destinazione delle risultanze;

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

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

Tirano, 06 agosto 2019

L'amministratore delegato
Walter Ottorino Righini

TX19AAA9565 (A pagamento).

NEAFIDI SOCIETÀ COOPERATIVA DI GARANZIA COLLETTIVA FIDI

*Albo delle cooperative a mutualità prevalente n. A120798
Albo ex art. 106 T.U.B. n. 118*

Sede legale: piazza del Castello n. 30 - Vicenza
Registro delle imprese: Vicenza 80003250240
Codice Fiscale: 80003250240

Convocazione di assemblea ordinaria

I soci di Neafidi – Società cooperativa di garanzia collet-
tiva fidi sono convocati:

a) in Assemblea separata, presso le sedi operative della
Società:

- a Forlì, Via Punta di Ferro, 2/a, per i soci aventi la sede
legale nelle province della regione Emilia Romagna, il

1° ottobre 2019 alle ore 8.30 in prima convocazione e merco-
ledi 2 ottobre 2019 alle ore 11.00 in seconda convocazione;

- a Pordenone, Piazzetta del Portello, 2, per i soci aventi la
sede legale in provincia di Pordenone, Belluno, Treviso e Vene-
zia, il 1° ottobre 2019 alle ore 8.30 in prima convocazione e
giovedì 3 ottobre 2019 alle ore 11.00 in seconda convocazione;

- a Vicenza, Piazza del Castello, 30, per i soci aventi la
sede legale in provincia di Verona, Padova, Rovigo, Vicenza
e in altre province diverse da quelle citate nella presente con-
vocazione, il 1° ottobre 2019 alle ore 8.30 in prima convo-
cazione e giovedì 3 ottobre 2019 alle ore 17.00 in seconda
convocazione;

per deliberare sul seguente
ordine del giorno

1. nomina nuovo componente del Consiglio di Ammini-
strazione;

2. nomina nuovo componente del Collegio Sindacale;

3. elezione dei delegati a partecipare all'Assemblea gene-
rale.

b) in Assemblea generale, anche mediante mezzi di tele-
comunicazione, presso la sede legale a Vicenza, Piazza del
Castello, 30, il 4 ottobre 2019 alle ore 18.00 in prima con-
vocazione e lunedì 7 ottobre 2019 alle ore 12.00 in seconda
convocazione per deliberare sul seguente

ordine del giorno

1. nomina nuovo componente del Consiglio di Amministrazione;

2. nomina nuovo componente del Collegio Sindacale.

Il sopraccitato ordine del giorno è il medesimo della con-
vocazione relativa alle Assemblee separate.

Per partecipare alle Assemblee separate è necessario pre-
sentare il biglietto assembleare, da richiedere presso la sede
legale (tel. 0444/1448311).

Nelle Assemblee separate hanno diritto di voto coloro che
sono legittimati ad intervenire in base ai criteri indicati nel pro-
sieguito e che risultano iscritti da almeno 90 giorni nel libro dei
soci ed in regola con i versamenti relativi alle azioni sottoscritte.

Nelle Assemblee separate ogni socio ha diritto a un voto
qualunque sia il numero delle azioni possedute.

Sono legittimati ad intervenire nelle Assemblee separate:

- il legale rappresentante del socio non persona fisica o, su
delega scritta di questo, altra persona scelta tra i componenti
dell'organo amministrativo o tra i dipendenti del socio;

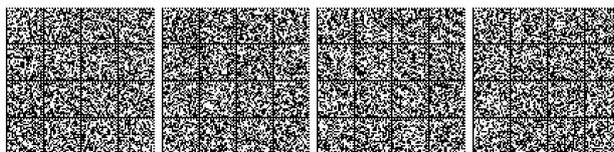
- il socio imprenditore individuale o, su delega scritta di
questo, chi collabora nell'impresa (coniuge, parenti entro il
terzo grado e affini entro il secondo grado).

In mancanza dei requisiti sopramenzionati, deve essere
conferita delega ad un altro socio di Neafidi. Ciascun socio
non può rappresentare più di dieci soci.

Sono legittimati ad intervenire all'Assemblea generale i
delegati nominati nelle Assemblee separate. Nell'Assemblea
generale non è ammessa delega.

Il presidente
Alessandro Bocchese

TX19AAA9574 (A pagamento).



**NUOVA COOPERATIVA AGRICOLA
CERNUSCHESE A R.L.**

Sede: piazza Matteotti, 8 - Cernusco sul Naviglio (MI)
Codice Fiscale: 01002360152

Convocazione di assemblea straordinaria

I signori soci sono convocati in assemblea straordinaria presso il Centro Cardinal Colombo in Cernusco sul Naviglio, Piazza Matteotti n. 21, per il giorno 20 settembre 2019 ore 8:00 in prima convocazione, ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 21 settembre 2019 ore 10:00 presso lo stesso luogo, per deliberare sul seguente ordine del giorno:

- Approvazione del Progetto di Fusione per incorporazione della Cooperativa di Consumo di Carate Brianza nella Nuova Cooperativa Agricola Cernuschese; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Alberto Tagliaferro

TX19AAA9579 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

GAIA SPV 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. 35536.2
Sede legale: via San Prospero, 4 - 20121 Milano
Registro delle imprese: Milano 10365730968
Codice Fiscale: 10365730968

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), corredato dall'informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 (il GDPR) e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Gaia SPV S.r.l., con sede legale in Milano, via San Prospero 4, capitale sociale di Euro 10.000,00 i.v., codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n. 10365730968 (la "Società") comunica che, con contratto di cessione concluso in data 22 luglio 2019 ai sensi degli articoli 1, 4 e 7.1 della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Contratto di Cessione"), ha acquistato pro soluto da UniCredit S.p.A., con sede legale in Piazza Gae Aulenti, 3, Tower A, 20154 Milano, iscrizione al Registro delle Imprese di Milano-Monza-Brianza-Lodi, Codice Fiscale e P. IVA n° 00348170101, ammessa al Regime di Adempimento Collaborativo ai sensi del decreto legislativo n.128 del 2015, capitale sociale Euro 20.994,799,961.81 i.v., iscritta al numero 5729 dell'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario")

con efficacia economica dalle ore 00.01 del 1° gennaio 2019 (la "Data di Efficacia Economica") e con efficacia giuridica in data 25 Luglio 2019, tutti i crediti per capitale, interessi (anche di mora), spese e altri accessori elencati nel Contratto di Cessione (i "Crediti"), sorti nel periodo intercorrente tra la data del 01 gennaio 1967 e 12 Luglio 2019 e derivanti da facilitazioni creditizie erogate in varie forme tecniche, come meglio ivi indicati (i "Contratti"). I suddetti crediti sono qualificabili come crediti "deteriorati" in base alle disposizioni di Banca d'Italia e per gli effetti di cui all'articolo 7.1, comma 6 della Legge sulla Cartolarizzazione.

Ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7.1 della Legge sulla Cartolarizzazione, dalla data di pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale*, nei confronti dei debitori ceduti si producono gli effetti indicati all'articolo 1264 del codice civile e i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo, da chiunque prestati o comunque esistenti a favore del cedente, conservano la loro validità e il loro grado a favore del cessionario, senza necessità di alcuna formalità o annotazione.

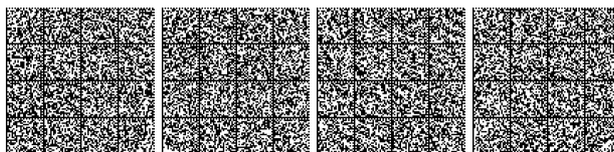
Sul seguente sito internet [www.guber.it/operazioni/sezione LISTA CREDITI PROGETTO CAPRI](http://www.guber.it/operazioni/sezione/LISTA_CREDITI_PROGETTO_CAPRI) saranno resi disponibili i dati indicativi dei Crediti, nonché la conferma dell'avvenuta cessione per i debitori ceduti che ne faranno richiesta.

Guber Banca S.p.A., con sede legale in Brescia, via Corfù n. 102, codice fiscale e iscrizione nel Registro delle Imprese di Brescia n. 03140600176 (il "Servicer") è stato incaricato dalla Società di svolgere, in relazione ai crediti oggetto della cessione, il ruolo di soggetto incaricato della riscossione dei crediti (ivi incluse le attività relative al recupero (giudiziale e stragiudiziale) dei crediti oggetto della cessione, anche, se del caso, attraverso l'escussione delle relative garanzie) 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 e dell'articolo 7.1, comma 8, della Legge sulla Cartolarizzazione.

In forza di tale incarico, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono tenuti a pagare alla Società ogni somma dovuta in relazione ai crediti e diritti ceduti in forza di quanto precede 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.

INFORMATIVA AI SENSI DEGLI ARTT. 13 E 14 DEL REGOLAMENTO UE N. 679/2016 ("GDPR") E DEL PROVVEDIMENTO DELL'AUTORITÀ GARANTE PER LA PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI DEL 18 GENNAIO 2007

La cessione dei Crediti, ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione, da parte del Cedente alla Società, ha comportato necessariamente il trasferimento anche di taluni 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, suc-



cessori o aventi causa, come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti in essere con i debitori ceduti (i "Dati Personali").

Ciò premesso, nella sua qualità di titolare del trattamento dei Dati Personali, la Società, - ai sensi ai sensi degli artt. 13 e 14 del GDPR - tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui agli artt. 13 e 14 del GDPR - assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione anche in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali emessa nella forma prevista dal provvedimento emanato dalla medesima Autorità in data 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007), che si ritiene costituisca, anche alla luce degli articoli 13 e 14 del GDPR, un provvedimento applicabile anche in relazione alla presente operazione (il "Provvedimento").

Pertanto, la Società informa di aver ricevuto da UniCredit S.p.A. (la "Banca Cedente"), nell'ambito della cessione dei Crediti di cui al presente avviso, Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti. Il conferimento di tali Dati Personali è obbligatorio al fine di dare corretto corso alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti ed è necessario per il perseguimento di un interesse legittimo sia della Banca Cedente che della Società.

Resta inteso che non verranno trattate c.d. categorie particolari di dati quali, ad esempio, quelle relative allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali ed alle convinzioni religiose degli Interessati.

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici, 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. Il Cessionario designa quali incaricati del trattamento tutti i lavoratori dipendenti e i collaboratori, anche occasionali, che svolgono mansioni che comportano il trattamento dei Dati Personali relativi all'operazione. Il personale della Società e i suoi collaboratori sono stati debitamente istruiti circa le misure tecniche e gli accorgimenti da adottare per garantire che il trattamento dei Dati Personali avvenga nel rispetto della normativa applicabile.

Si precisa che i Dati Personali in possesso della Società vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento al fine di adempiere agli obblighi di legge previsti in capo alla Società, anche in tema di reportistica agli organi di vigilanza, e per finalità connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori ceduti e con i relativi garanti ovvero per l'adempimenti degli obblighi strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti (c.d. base giuridica del trattamento). I predetti dati saranno conservati per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei Crediti, in ogni caso, per l'adempimento dei suesposti obblighi di legge e, in generale, per soddisfare le finalità di cui al presente articolo. In ogni caso, i Dati Personali non saranno trattati per un periodo inferiore a 10 anni a decorrere dalla chiusura del singolo rapporto contrattuale da cui originano i Crediti. I Dati Personali potranno, altresì, essere trattati per un periodo di tempo superiore, ove inter-

venga un atto interruttivo e/o sospensivo della prescrizione che giustifichi il prolungamento della conservazione di tali dati. Inoltre, nel caso di contenzioso relativo, connesso, correlato in qualunque modo ai Dati Personali, la Società sarà tenuta a conservare tali dati per 10 anni a partire dalla data in cui la decisione che definirà tale contenzioso avrà acquisito efficacia di giudicato e per tutto il tempo necessario ai fini dell'esecuzione di tale decisione o al fine di opporsi alla stessa. I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea ovvero in uno Stato terzo (purché in conformità con le previsioni di cui agli articoli 45 e 46 del GDPR), e che, in tal caso, saranno nominati responsabili del trattamento. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione e saranno aggiornati periodicamente con le informazioni acquisite nel corso del rapporto.

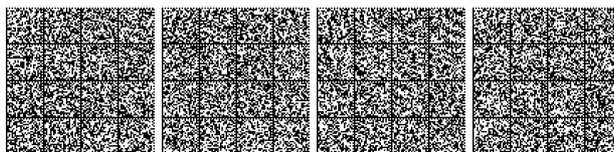
I Dati Personali potranno essere comunicati a soggetti la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento tra i quali, in particolare: (i) i soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento, per l'espletamento dei servizi stessi, (ii) i revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi 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; (v) le società di rating eventualmente incaricate della valutazione dei titoli emessi dal Cessionario ai sensi dell'operazione di cartolarizzazione dei Crediti; (vi) i soggetti finanziatori al fine di valutare il portafoglio dei Crediti nel contesto di operazioni di finanziamento a beneficio del Cessionario o dei sottoscrittori dei titoli; e (vi) i sottoscrittori dei titoli emessi dal Cessionario per finanziare l'acquisto dei Crediti. I predetti soggetti utilizzeranno i Dati nel rispetto della Normativa sulla protezione dei dati personali. L'elenco aggiornato dei soggetti responsabili del trattamento sarà disponibile presso le sedi del Cessionario e dei responsabili del trattamento.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per predette finalità anche a soggetti che operino al di fuori di paesi appartenenti all'Unione Europea purché detti paesi garantiscano un adeguato livello di protezione dei dati personali anche ai sensi dell'art. 44 del GDPR. In ogni caso, i Dati non saranno oggetto di diffusione.

In aggiunta a quanto sopra, la Società ha nominato il Servicer quale "Responsabile del trattamento dei Dati Personali", al quale ci si potrà rivolgere, inviando una comunicazione all'indirizzo Via Corfù n. 102, CAP 25124 – Brescia presso Guber Banca S.p.A, anche per l'esercizio dei diritti di cui *infra*.

Si informa che ai sensi degli artt. 15 e ss. del Capo III e dell'art. 77 del GDPR, ciascun Interessato potrà, in qualsiasi momento, esercitare i diritti di:

- accesso ai dati personali;
- chiedere la rettifica o la cancellazione degli stessi o la limitazione del trattamento che lo riguardano;
- opporsi al trattamento;
- portabilità dei dati;
- proporre reclamo all'autorità di controllo (Garante per la protezione dei dati personali).



I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa e altri interessati, potranno esercitare i suddetti diritti e richiedere ogni ulteriore informazione mediante comunicazione scritta da inviarsi a:

GAIA SPV S.r.l.

Via San Prospero 4, Milano

Telefono: 02-45472239 - Fax: 02-72022410

GUBER BANCA S.p.A.

Via Corfù 102 - 25124, Brescia

Fax: 030-2450351

mail: trattamentodati@guber.it.

L'informativa relativa al trattamento dei dati da parte di Guber Banca S.p.A. è disponibile al link <https://www.guber.it/privacy/informativa-sul-trattamento-dei-dati-personali-in-ambito-gestione-del-credito/>.

Milano, 28 agosto 2019

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

TX19AAB9555 (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 Vittorio Alfieri n. 1 - Conegliano

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

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, ai sensi di un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130 (il "Contratto di Cessione") sottoscritto in data 9 agosto 2019, ha acquistato, pro soluto e in blocco da Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A., banca costituita in Italia, con sede legale in Piazza Salimbeni n. 3, Siena, capitale sociale pari ad Euro 10.328.618.260,14 interamente versato, codice fiscale, partita IVA e numero d'iscrizione al Registro delle Imprese di Siena 00884060526, iscritta all'Albo delle Banche al n. 5274 e all'Albo dei Gruppi Bancari al n. 1030.6 (la "Banca Cedente"), con efficacia giuridica a partire dal 12 agosto 2019, i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, ed a ogni altro titolo) vantati dalla Banca Cedente nei confronti dei debitori ceduti, crediti derivanti da contratti

di finanziamento (nonché, ove presenti, dai relativi accordi di ristrutturazione e/o di risanamento e/o di rimodulazione e/o di riscadenziamento e/o di consolidamento) in qualsiasi forma effettuati, quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, mutui, aperture di credito di qualsivoglia natura (ivi incluse quelle costituite da meri scoperti di conto corrente non regolati da specifico contratto) che alla data del 9 agosto 2019 soddisfacevano tutti i seguenti criteri:

- denominati in Euro (ivi inclusi quelli precedentemente denominati in Lire);
- regolati dalla legge italiana;
- se ipotecari, garantiti da ipoteca su beni immobili ubicati in Italia;
- derivanti da rapporti classificati alla Data di Valutazione come "inadempienze probabili";
- diversi da contratti di leasing e da contratti di finanziamento navale;
- diversi da crediti vantati nei confronti di Pubbliche Amministrazioni;
- erogati per cassa o sorti a titolo di consolidamento di esposizioni relative a linee di copertura tasso;
- i cui debitori principali siano persone giuridiche costituite ai sensi dell'ordinamento italiano, ed aventi sede legale in Italia, contraddistinti da uno dei codici di seguito elencati (comunicato per iscritto ai relativi debitori): 198953859, 161215892;

- siano crediti in relazione ai quali è stato sottoscritto, in data 9 agosto 2019, un contratto di cessione in favore di Solution Bank S.p.A., quale cessionario, ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 TUB.

A titolo esemplificativo, i Crediti comprendono (i) tutti i crediti per rimborso delle rate in conto capitale in essere al 31 marzo 2019 (escluso); (ii) tutti i crediti per pagamento delle rate in conto interessi (inclusi gli interessi di mora) maturati sino al 31 marzo 2019 e maturandi a partire dal 31 marzo 2019; (iii) tutti i crediti per commissioni, penali, danni e indennizzi; (iv) tutti i crediti per il rimborso delle spese anche legali e giudiziarie sostenute in relazione al recupero dei Crediti; (v) tutti i crediti ai sensi e in relazione alle polizze assicurative eventualmente stipulate in relazione ai Crediti o al Contratto di Finanziamento (le "Polizze Assicurative").

Ai sensi del Contratto di Cessione sono state altresì trasferite alla SC Lowy PI (Italy) S.r.l., ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del TUB e dell'articolo 4 della Legge 130, tutte le ipoteche e le altre garanzie reali e personali e tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i Crediti nonché, nei limiti consentiti dalla legge, ogni altro diritto e azione spettanti alla Banca Cedente ai sensi di legge o di contratto in relazione al Contratto di Finanziamento, alle Polizze Assicurative, alle ipoteche e a tutte le garanzie che assistono i Crediti.

Per effetto della cessione del Credito, i Debitori Ceduti e qualsiasi garante sono legittimati a pagare al Cessionario ogni somma dovuta in relazione ai Crediti.

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 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 il Cedente 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 dal 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 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 normativa 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 per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei Crediti ceduti e per i 10 anni successivi, fatti salvi i casi in cui la conservazione venga protratta per un ulteriore periodo a seguito di contenziosi, richieste delle autorità competenti o ai sensi della normativa applicabile, e l’adempimento degli obblighi di legge. I dirigenti, amministratori, sindaci, i dipen-

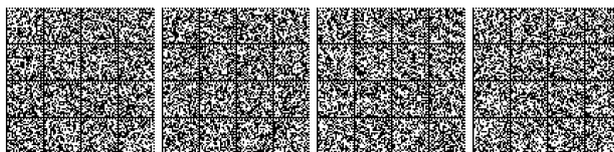
denti, agenti e collaboratori autonomi del Cessionario e del Servicer potranno venire a conoscenza dei Dati, in qualità di soggetti debitamente istruiti ai sensi della Normativa Privacy.

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 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 la sede del Cessionario (sclowy.italy@pec.spv-services.eu) ovvero al Servicer e Responsabile del trattamento per conto di SC LOWY PI (ITALY) S.r.l., con sede legale in Conegliano (Treviso), Via Vittorio Alfieri n. 1, e-mail: SCLowyPI@finint.com.

28 agosto 2019

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

TX19AAB9576 (A pagamento).

VITTORIA SPE 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 San Prospero, 4 - 20121 Milano, Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano 10539170968

Codice Fiscale: 10539170968

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (come di volta in volta modificata, la Legge sulla Cartolarizzazione), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il "Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati")

Vittoria SPE S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione (l'Acquirente), comunica che, in forza di un atto di cessione (l'Atto di Cessione) concluso in data 26 agosto 2019 (la Data di Cessione), ha acquistato pro soluto da Istituto Neurotraumatologico Italiano S.p.A. (il Cedente) crediti di cui all'articolo 1 della legge 21 febbraio 1991, n. 52, derivanti da contratti e/o rapporti di fornitura e/o appalto e/o somministrazione di beni e/o servizi stipulati tra il relativo Cedente e i relativi debitori (i Crediti), nell'ambito di un'operazione di finanza strutturata posta in essere dall'Acquirente ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (l'Operazione).

La cessione dei Crediti è efficace e la relativa titolarità giuridica è stata trasferita dal Cedente all'Acquirente alla Data di Cessione.

L'Acquirente e i Cedenti hanno concordato nei relativi Atti di Cessione:

(i) termini e modalità di eventuali ulteriori cessioni di Crediti nell'ambito dell'Operazione; e

(ii) che alle cessioni effettuate dal relativo Cedente all'Acquirente nell'ambito dell'Operazione si applichi il disposto dell'articolo 5, commi 1, 1-bis e 2 della legge 21 febbraio 1991, n. 52.

Vi comunichiamo inoltre che, a far data dalla relativa Data di Cessione, i Cedenti non svolgeranno più le funzioni di gestione e incasso dei Crediti ma tali funzioni saranno svolte, in nome e per conto dell'Acquirente, da Centrotrenta Servicing S.p.A., con sede in Milano, Via San Prospero n. 4, in qualità di "servicer" e da Collextion Services S.r.l., con sede in Via Eufemiano n. 8, Roma, in qualità di "sub-servicer". In particolare il sub-servicer effettua dalla relativa Data di Cessione la gestione, amministrazione e recupero dei Crediti oggetto di cessione in nome e per conto dell'Acquirente.

L'Acquirente e i Cedenti hanno altresì concordato di effettuare la presente pubblicazione ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4, comma 1 e comma 4-bis della Legge sulla Cartolarizzazione.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al seguente indirizzo: Collextion Services S.r.l., con sede in Via Eufemiano, 8, 00153, Roma, indirizzo e-mail info@clxservices.it.

Informativa ai sensi del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati

A seguito della cessione dei Crediti all'Acquirente sopra descritta, l'Acquirente è divenuto "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi a tali Crediti.

Tanto premesso, l'Acquirente, al fine della gestione e dell'incasso dei Crediti, ha nominato Centrotrenta Servicing S.p.A., con sede legale in Milano, Via San Prospero n. 4, come proprio "servicer" (il "Servicer"). Inoltre, il Servicer ha nominato, al fine della gestione e dell'incasso dei Crediti, Collextion Services S.r.l., con sede in Roma, Via Eufemiano, 8, 00153, quale proprio sub-servicer (il "Sub-Servicer"). Il Servicer ed il Sub-Servicer sono stati nominati quali "Responsabili" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati.

Ai sensi e per gli effetti del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati, l'Acquirente, il Servicer ed il Sub-Servicer non tratteranno dati che rientrano nelle "categorie particolari di dati personali" ai sensi degli articoli 9 e 10 del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati, definiti dal Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali come "sensibili".

I dati personali 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, l'Acquirente, il Servicer ed il Sub-Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione dei Crediti ceduti; al recupero dei Crediti (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo.



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

Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero dei Crediti, l'Acquirente, il Servicer ed il Sub-Servicer comunicheranno 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.

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile Collextion Services S.r.l., 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 Collextion Services S.r.l.

I diritti previsti all'articolo 15 e seguenti del Capo III del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, Collextion Services S.r.l., con sede in Via Eufemiano, 8, 00153, Roma, indirizzo e-mail info@clxservices.it, all'attenzione del legale rappresentante.

Milano, 29 agosto 2019

Vittoria SPE S.r.l. - Il presidente del consiglio di amministrazione
Antonio Caricato

TX19AAB9578 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI PAVIA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione

Cuneo Silvia Maria, cf CNUSVM68S57F205Y, nata a Milano il 17.11.1968, residente a Verbania, Via alla Chiesa, 2 e Cuneo Stefano, cf CNUSFN63H02F205L, nato a Milano il 02.06.1963, residente a Milano, Via delle Camelie, rappresentati e difesi dagli Avv.ti Marco Bigi del Foro di Verbania e Cecilia Palli del Foro di Pavia ed elettivamente domiciliati presso lo Studio di quest'ultimo in Pavia, V.le C. Battisti, 15 richiedono al Tribunale di Pavia l'emissione di sentenza dichiarativa della intervenuta usucapione in loro favore, nella misura del 50% ciascuno, per ininterrotto, pacifico, pubblico, non equivoco ed accompagnato dall'animo di tenere come propria, possesso ultraventennale di una porzione di fabbricato ad uso abitativo sita in Comune di Valverde (PV), ora confluito nel Comune di Colli Verde, contraddistinta al Catasto Terreni del medesimo Comune al Foglio 2, Particella 458, Superficie mq 20.

Tutto ciò premesso si citano la Sig.ra Cossola Maria fu Domenico (o Cassola Maria Fu Domenico) di cui non si conoscono né i dati anagrafici né altri riferimenti ovvero, se deceduta, i suoi eredi collettivamente e impersonalmente dinanzi al Tribunale di Pavia, sezione e Giudice a designarsi, per il giorno 24.03.2020, ore 9 ss., con l'invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima della menzionata udienza e nelle forme stabilite dall'art. 166 cpc, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc e che non comparendo si procederà in loro dichiarata contumacia.

Il Presidente del Tribunale di Pavia accogliendo la richiesta di autorizzazione alla notificazione dell'atto di citazione per pubblici proclami, visto il parere favorevole espresso dal Pubblico Ministero in data 04.07.2019, con proprio provvedimento in data 15.07.2019 ha autorizzato ai sensi dell'art. 150 cpc la notificazione mediante pubblici proclami.

Pavia, 26.08.2019

avv. Marco Bigi

avv. Cecilia Palli

TX19ABA9544 (A pagamento).

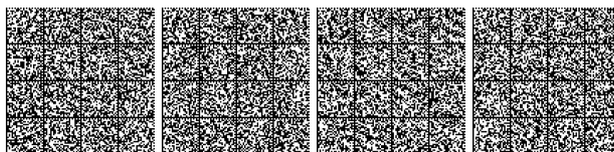
TRIBUNALE DI ANCONA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione

La Sig.ra Dimitriadou Anna rappresentata e difesa dall'Avv. Marco Giorgetti (CF: GRGMRC69D07A271Z) con studio ad Ancona Corso Mazzini 100 cita eventuali eredi di Mercante Argenide, nata a Piovene il 16 agosto 1901, deceduta a Schio in data 03/02/1983, perché vogliono effettuare la costituzione ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 cpc nel termine di 20 gg prima dell'udienza del 15/03/2020 e comparire avanti l'intestato Tribunale a tale udienza, da tenersi alle ore stabilite di rito, nei soliti locali dal Giudice designato a norma dell'art. 168 bis cpc, con espressa avvertenza che la costituzione oltre il suddetto termine implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 cpc., per ivi sentir dichiarare l'attrice proprietaria esclusiva per usucapione ai sensi dell'art. 1158 cc della quota 64,83/1000 dell'immobile sito ad Ancona Via Toti 10, distinto al NCEU del Comune di Ancona al foglio 10, part. 347, sub 17.

avv. Marco Giorgetti

TX19ABA9545 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VENEZIA

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

La signora Borin Bernardina, nata a Meolo (VE), il 28.05.1933 ed ivi residente in via Roma n. 56, c.f. BRNBNR33E68F130Y, rappresentata e difesa dall'avv. Luca Pavanetto del Foro di Venezia, con studio in San Donà di Piave (VE), via Aquileia 9/A, autorizzata a procedere con Decreto del Presidente del Tribunale di Venezia, dr. Salvatore Laganà, del 17.07.2019, alla notificazione per pubblici proclami mediante pubblicazione "sul quotidiano Il Gazzettino edizione di Venezia e Mestre e con gli ulteriori adempimenti previsti dal comma 3° dell'art. 150 cpc", cita gli aventi causa ed eredi collettivamente e impersonalmente di Borin Gialindo nato a Meolo il 27.08.1907 e di Borin Giovanni, nato a Meolo il 10.07.1904, a comparire innanzi al Tribunale di Venezia, per l'udienza del 13 dicembre 2019 ore di rito, con espresso invito a costituirsi nelle forme previste dall'art. 166 c.p.c. e nel termine di venti giorni prima della suindicata udienza, avvertendo che la costituzione oltre il predetto termine implica le preclusioni di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata costituzione si procederà in loro legittima contumacia, per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni:

"Nel merito: accertare e dichiarare che per effetto di maturata usucapione, la signora Borin Bernardina è diventata proprietaria della quota di 2/3 dell'immobile sito a Meolo (VE), così catastalmente individuato: Catasto dei Fabbricati: Foglio 14, Particella 1013, Categoria C/2, Classe 7, Consistenza 81 mq, Superficie Catastale 114 mq, Rendita euro 100,40. Conseguentemente ordinare la trascrizione dell'emananda sentenza nei pubblici registri, con esonero del Conservatore da ogni responsabilità; In ogni caso: Con vittoria di compensi e spese di giustizia."

San Donà di Piave, 27 agosto 2019

avv. Luca Pavanetto

TX19ABA9546 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI PAVIA**

Nomina curatore eredità giacente di Roberto Casali -

R.G. n. 1442/2019

Il Tribunale di Pavia con decreto del 03/06/2019 ha dichiarato giacente l'eredità di ROBERTO CASALI, nato a Broni il 21/01/1970 e morto a Voghera il 24/12/2015, ed ha nominato curatore la dott.ssa Maria Verduci, con studio in Pavia, Via P. Massacra n° 3.

dott.ssa Maria Verduci

TX19ABH9541 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BELLUNO

Nomina curatore eredità giacente di D'Alberto Angela

Il Giudice Chiara Sandini del Tribunale di Belluno, con decreto del 21/08/2019 ha dichiarato giacente l'eredità di D'Alberto Angela nata a Feltre (Belluno) il 21/09/1962 e deceduta in Feltre (Belluno) in data 08/06/2018, con ultimo domicilio a Feltre (Belluno) in via Monte Grappa n. 41, nominando curatore l'avv. Mauro Cassol con studio in 32032 Feltre (Belluno) Largo Castaldi n. 20.

Belluno, 21/08/2019

Il curatore
avv. Mauro Cassol

TX19ABH9542 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA

Nomina curatore eredità giacente di Raggi Mario

Il Giudice del Tribunale di Parma dott.ssa M.P.R. Vena, con decreto del 10/04/2019, ha dichiarato giacente l'eredità di Raggi Mario, nato a Verbania il 20/11/1903 e deceduto in Sanremo (IM) il 26/08/1979, con ultimo domicilio a Bedonia (PR) in via Garibaldi n. 11, nominando curatore l'avv. Nicola Lazzari con studio in Parma str. Repubblica n. 58.

Parma, li 27/08/2019

Il curatore
avv. Nicola Lazzari

TX19ABH9543 (A pagamento).

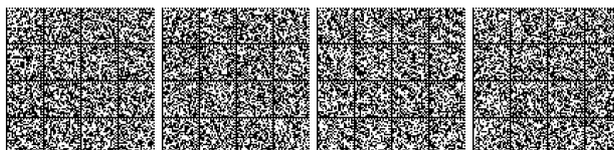
TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Eredità giacente di Artila Luppi

Con decreto del 27.05.2019 nel procedimento n. 1183/2019 R.G.V. il Presidente del Tribunale di Alessandria Dott. A. Marozzo ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da Artila Luppi che era nata a Castelnovo Bariano il 10.04.1920 ed è deceduta in Casal Cermelli il 2.3.2019, ultima residenza San Vittore Olona, nominando Curatore l'Avv. Monica Coppi con studio in Alessandria, Corso Roma 35.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Monica Coppi

TX19ABH9547 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VICENZA
Ufficio Successioni

Eredità giacente di Bianca Spiller - RG V.G. n. 2391/2019

Il Giudice, con provvedimento in data 14/06/2019, ha dichiarato giacente l'eredità di Bianca Spiller, nata a Villaverla il 25/04/1939, residente a Costabissara e deceduta a Isola Vicentina il 27/07/2013, e ha nominato curatore l'avv. Silvia Nogara con studio professionale in Vicenza, viale Riviera Berica, 287/R, la quale ha prestato giuramento in data 17/07/2019.

La curatrice
avv. Silvia Nogara

TX19ABH9549 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Sanzaro Maurizio

Con decreto emesso in data 27/8/2019 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da SANZARO Maurizio, nato a Torino il 24/5/1962 residente in vita a Torino e deceduto in Moncalieri (To) il 26/7/2019 - R.G. 22557/19.

Curatore è stato nominato l'avv. Frola Marco con studio in Torino, via Piffetti, 42

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Marco Frola

TX19ABH9564 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

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

GE HEALTHCARE S.R.L.

Sede legale: via Galeno n. 36, 20126 Milano (MI), Italia
Codice Fiscale: 01778520302
Partita IVA: 11496970150

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

Titolare AIC: GE Healthcare S.r.l.

Medicinale: VISIPAQUE 270 mg I/ml, 320 mg I/ml soluzione iniettabile, AIC 029354, tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica: N1B/2019/972

Grouping di 5 variazioni di tipo IB: B.II.b.3.a - introduzione di un processo produttivo alternativo in contenitore singolo; B.II.b.4.a - aumento della dimensione del lotto, da

2500 litri max a 6400 litri; B.II.b.3.z - modifica della definizione dell'holding time nel processo produttivo a due contenitori già in uso; B.III.2.b - modifica della terminologia usata per descrivere il controllo in-process del bioburden, in conformità alla Ph.Eur.; B.II.b.5.z - modifica minore del test per l'endotossine, usato per il controllo in-process; modifiche editoriali alla sezione 3.2.p.3.3.

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.

Il procuratore
dott.ssa Isabella Galbiati

TX19ADD9535 (A pagamento).

TECNIGEN S.R.L.

Sede: via Galileo Galilei n. 40 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

*Comunicazione di rettifica relativa alla specialità
medicinale EQUIMET*

Nell'avviso n. TX19ADD9182, pubblicato sulla G.U.R.I., parte II, foglio delle inserzioni n. 94 del 10/08/2019, circa la modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale EQUIMET, dove è scritto: "A.I.C. n. 042723", leggesi: "A.I.C. n. 037897".

Il legale rappresentante
Carles Alfons Irurita Ros

TX19ADD9536 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

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

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

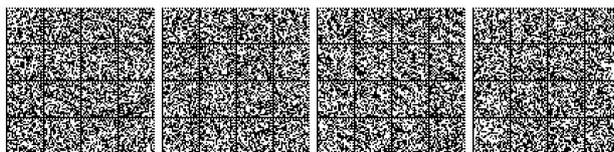
Specialità medicinale: HOMER

Confezioni e numeri di AIC: Homer 875 mg/125 mg polvere per sospensione orale- 036791010

Codice pratica: N1B/2019/1000

Tipologia di variazione: Grouping variazione tipo IB

Tipo di modifica: B.II.b.1.a, B.II.b.1.b, B.II.b.1.e, B.II.b.2.c.2: Aggiunta di un nuovo sito produttivo per tutte le fasi di produzione del prodotto finito e rilascio del lotto, DA: Next Pharma GmbH A: Next Pharma GmbH e LABORATORIO REIG JOFRE', S.A. - B.III.1.a.3: Aggiunta di nuovo fabbricante per il principio attivo Potassio Clavulanato SHANDONG NEW TIME PHARMACEUTICAL CO.LTD (R1-CEP 2011-376-Rev 00) - B.III.1.a.3: Aggiunta di nuovo fabbricante per il principio attivo Amoxicillina THE UNITED LABORATORIES (INNER MONGOLIA) CO.,LTD (R1-CEP 2012-078-Rev 01).



I principi attivi in questione saranno utilizzati esclusivamente da Laboratorio Reig Jofrè.

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

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

TX19ADD9538 (A pagamento).

MYLAN ITALIA S.R.L.

Sede: via Vittor Pisani 20 - 20124 Milano
Codice Fiscale: 02789580590

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

Medicinale: EN Confezioni: AIC n. 023593078 Codice pratica: N1B/2019/801, Var tipo IB Cat. B.II.c.1.f- Sostituzione di un parametro di specifica e della corrispondente procedura, per questioni di sicurezza o di qualità, per l'eccezionale Glycamil Compound N.

Medicinale: RYTMOBETA Confezioni Tutte: AIC n. 029528 Codice pratica: N1B/2019/922, Grouping Tipo IB: Var IA Cat. A.7- Eliminazione di Abbvie S.r.l., Campoverde come sito di conf. secondario e rilascio lotti; 2 Var IA in Cat. B.II.b.1.a - Sostituzione di Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A., Livraga, con DHL Supply Chain SPA, Settala, e di Abbvie Deutschland GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, con Gerard Laboratories Ltd, Dublino, per il conf. secondario; Var IA in Cat. B.II.b.1.b + Var IB Cat. B.II.b.1.e - Sostituzione di Abbvie Deutschland GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, con Gerard Laboratories Ltd, Dublino, per tutte le fasi di produzione e conf. primario; 2 Var IA Cat. B.II.b.2.a - Aggiunta di Mylan Hungary Kft come sito di test di stabilità e Eurofins Lancaster Laboratories come sito di test microbiologici; Var IA in Cat. B.II.b.2.c.2 - Sostituzione di Abbvie Deutschland GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, con Gerard Laboratories Ltd, Dublino, come sito di rilascio e controllo lotti; 3 Var IB Cat. B.II.b.3.a - Modifiche minori al processo produttivo; Var IB Cat. B.II.b.4.b - diminuzione dimensioni lotto fino a 10 volte inferiori a quelle approvate; Var IA Cat. B.II.b.5.b - Aggiunta del test di friabilità e di limiti di processo; 2 Var IA Cat. B.II.b.5.c - Eliminazione di test non significativi; Var IA Cat. B.II.b.5.z - modifiche minori alla procedura analitica per IPC; Var IA Cat. B.II.d.1.z - introduzione di Ph. Eur. 2.9.5 Uniformità di Massa; 4 Var IB Cat. B.II.d.2.d - modifiche alle procedure di test.

Medicinale: RYTMOBETA Confezioni Tutte: AIC n. 029528 Codice pratica: N1B/2019/928, Grouping Tipo IB: Var IA Cat. B.I.a.1.f - Aggiunta di Mylan Dublin come sito di controllo lotti; Var IB Cat. B.III.1.a.3 - Aggiunta di un nuovo CEP per Neuland (R1-CEP 2001-269-Rev 06).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della Modifica per le sole variazioni di tipo IB: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX19ADD9539 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 - 20124 Milano
Codice Fiscale: 13179250157

Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinale

Specialità medicinale:

CELECOXIB MYLAN 200 mg - 20 capsule AIC n. 042533125

Prezzo € 7,76

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX19ADD9540 (A pagamento).

MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L.

Sede legale: via F. Turati, 40 - 20121 Milano
Codice Fiscale: 03859880969
Partita IVA: 03859880969

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/62627

Titolare AIC: Mundipharma Pharmaceuticals S.r.l.

Medicinale: IMMUTREX soluzione iniettabile in siringa pre-riempita - AIC: 044149 - tutte le confezioni.

Tipo di modifica: modifica stampati

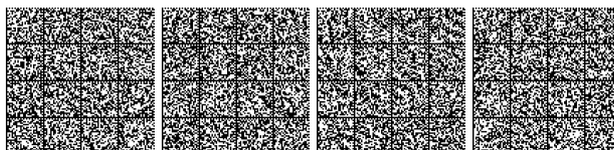
Codice Pratica: C1B/2018/1830 - Procedura Europea n. SE/H/1488/001-011/IB/009

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

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in accordo alla raccomandazione PSUSA/00002014/201706 e all'ultimo QRD template

È autorizzata, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 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.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana



della variazione al Riassunto delle Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, che i lotti prodotti 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.

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
Fabio Venturini

TX19ADD9548 (A pagamento).

LABORATOIRE HRA PHARMA

Sede legale: 200 Avenue de Paris - Chatillon, Francia

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

Specialità medicinale: CORMETO; Numero A.I.C. e confezione: 043094010 – “250 mg capsule molli” 50 capsule in flacone HDPE; Titolare A.I.C.: Laboratoire HRA Pharma; Sede legale: 200 Avenue de Paris, Chatillon - Francia; Codice pratica: C1A/2019/1965; N. di procedura: IE/H/0424/001/IA/023;

“Single variation” di tipo IA in n. C.I.3 a): Modifiche del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e del Foglio Illustrativo in conformità a quanto stabilito dallo PSUSA/00002046/201806 per i prodotti a base di metirapone

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 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente

alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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.

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX19ADD9550 (A pagamento).

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

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

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

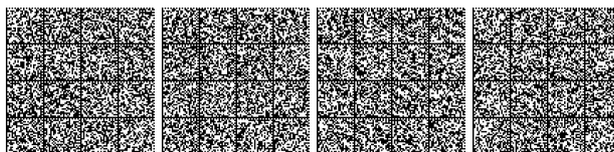
Partita IVA: 03907010585

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

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

Medicinale: TACHIPIRINA 100 mg/ml gocce orali, soluzione

Confezioni e N. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 012745081



Codice Pratica: N1B/2019/914

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni: Variazione IB n. B.II.e.1.a)2. Modifica del confezionamento primario del prodotto finito - Composizione qualitativa e quantitativa (forme farmaceutiche semisolidi e liquide non sterili) e Variazione IA n. B.II.e.2b): Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: sostituzione del materiale del contagocce dal vetro al propilene, con conseguente aggiornamento delle specifiche per il materiale di confezionamento (capsula con contagocce).

Medicinale: TRITTICO 60 mg/ml gocce orali, soluzione

Confezioni e N. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 022323099

Codice Pratica: N1B/2019/900

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di 2 variazioni: Variazione IB n. B.II.e.1.a)2. Modifica del confezionamento primario del prodotto finito - Composizione qualitativa e quantitativa (forme farmaceutiche semisolidi e liquide non sterili) e Variazione IA n. B.II.e.2b): Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova: sostituzione del materiale del contagocce dal vetro al polipropilene, con conseguente aggiornamento delle specifiche per il materiale di confezionamento (capsula con contagocce).

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

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

TX19ADD9551 (A pagamento).

MYLAN IRE HEALTHCARE LIMITED

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

Medicinale: FEVARIN Confezioni tutte, AIC n. 027045
Procedura EU: DE/H/5314/001-002/IB/053 Codice pratica: C1B/2018/1117 modifiche apportate: n°1 var tipo IB cat. B.III.1.a.3 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato, presentato da un fabbricante nuovo (R0-CEP 2014-089-REV 03).

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

Un procuratore
dott.ssa Valeria Pascarelli

TX19ADD9552 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour, 70 - Mede (PV)

Partita IVA: 01467050181

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

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

Codice pratica N. N1B/2019/980

Medicinale: FULCIN (aic: 016762)

Confezioni: 016762015 - 125 mg compresse, 20 compresse; 016762041 - 500 mg compresse, 10 compresse.

N° e Tipologia variazione: Grouping di variazioni di Tipo IB: B.II.d.1.c); B.II.d.1.d); B.II.d.2.d).

Tipo di Modifica: Aggiunta di un parametro di specifica e del corrispondente metodo di prova per il prodotto finito (Sostanze correlate, uniformità di unità di dosaggio); Soppressione di parametri di specifica del prodotto finito non significativi (Diametro, Spessore, Durezza, Peso medio, Uniformità di massa, Disgregazione); Sostituzione di procedure di prova del prodotto finito (Identificazione e Titolo del principio attivo Griseofulvina).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 del D.L.vo 219/2006.

Le presenti variazioni possono assumersi come approvate dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

La persona qualificata
dott. Pierluigi Ceva

TX19ADD9553 (A pagamento).

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

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

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

Partita IVA: 03907010585

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

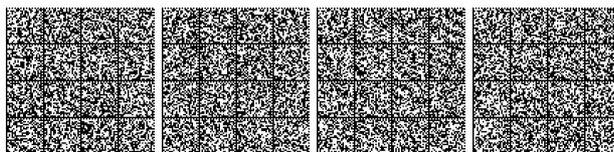
Titolare: Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - A.C.R.A.F. S.p.A., Viale Amelia n. 70 - 00181 Roma

Medicinale: DICLOCULAR 0,1% collirio, soluzione

Confezioni e N. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 028495024, 028495012

Codice Pratica: N1A/2019/1077

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA: B.III.1.a.2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo Diclofenc Sodico prodotto da OLON S.P.A. (da R1-CEP 2009-303-Rev 01 a R1-CEP 2009-303-Rev 02).



Medicinale: LUXABIOTIC 3 mg/ml + 1 mg/ml collirio, sospensione

Confezioni e N. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 040918017

Procedura Europea: IT/H/0420/001/IB/007

Codice Pratica: C1B/2019/1870

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB: B.III.1.a.2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per il principio attivo desametasone prodotto da SANOFI CHIMIE France-94250 Gentilly (da R1-CEP 1996-019-Rev 06 a R1-CEP 1996-019-Rev 07).

Medicinale: TRAZYL 1% e 2% Collirio, polvere e solvente per soluzione

Confezioni e N. di Autorizzazione Immissione in Commercio: 032900019, 032900021

Codice Pratica: N1B/2019/945

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni di tipo IA e IB: B.I.a.1.z) – Tipo IB: Modifica del fabbricante di un intermedio della sostanza attiva per il quale non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea; B.I.a.2.a) – Tipo IB by Default: Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo; B.I.a.2.e) – Tipo IB: Modifica minore della parte riservata di un Master File sul principio attivo; B.I.b.1.c) – Tipo IB by Default : Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente; B.I.b.2.e) – Tipo IB: Modifiche in una procedura di prova dello starting material Adrenalone; 3 variazioni B.I.b.1.c) – Tipo IA: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il metodo di prova corrispondente.

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

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

TX19ADD9554 (A pagamento).

SICO SOCIETÀ ITALIANA CARBURO OSSIGENO S.P.A.

Modifica secondaria dell'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24/04/2006 n. 219 e successive modifiche e del Decreto Legislativo 29/12/2007 n. 274 e successive modifiche

TITOLARE AIC: SICO SpA - Via G. Parini, 9 – 20121 – Milano (MI)

SPECIALITÀ MEDICINALE: OSSIGENO SICO gas medicinale compresso: tutte le confezioni autorizzate; OSSIGENO SICO gas medicinale criogenico in unità mobili: AIC n. 039134465, 039134477, 039134224, 039134489, 039134515, 039134527, 039134539.

Pratica n. N1A/2019/1147 Variazione relativa alla SICO SpA per inserimento officina di Montecchio Maggiore (VI), Via San Giacomo,1 , per la produzione di ossigeno API - Tipo B.I.a.1 - Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzato nel procedimento di fabbricazione di una sostanza attiva o modifica del fabbricante della sostanza attiva (compresi, eventualmente, i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla Farmacopea Eu. ; a) Il fabbricante proposto fa parte dello stesso gruppo farmaceutico del fabbricante attualmente approvato.

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

L'amministratore delegato
Claudio Grigato

TX19ADD9556 (A pagamento).

NEW RESEARCH S.R.L.

Sede: via Tiburtina, 1143 - 00156 Roma
Codice Fiscale: 01759860594

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

Titolare AIC: NEW RESEARCH S.R.L. - Via Tiburtina 1143, 00156 Roma

Specialità medicinale: NECLORAL

Confezioni: 250mg/5ml granulato per sospensione orale, 1 flacone AIC 034514024

Codice pratica: N1B/2019/862 - Tipologia di variazione: C.I.7 a) - tipo IB

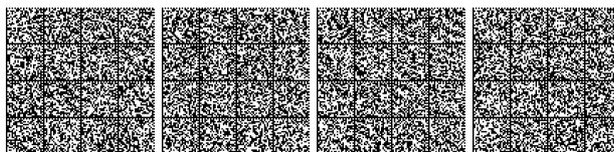
Tipo di modifica: Soppressione di una forma farmaceutica "Necloral 250mg/5ml granulato per sospensione orale, 1 flacone" - AIC 034514024

In applicazione della determina AIFA del 25.08.2011 e s.m.i., relativa all'attuazione del comma 1-bis, art.35, D.Lgs. 219/2006, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (Riassunto delle caratteristiche del prodotto) e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

L'amministratore unico
dott. Francesco Saia

TX19ADD9558 (A pagamento).



SF GROUP S.R.L.

Sede: via Tiburtina, 1143 - 00156 Roma
Codice Fiscale: 07599831000

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

Specialità medicinale: AXOBAT

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC 035837

Codice pratica: N1A/2019/1017 - Tipologia di variazione: C.I.8 – Tipo IAin

Tipo di modifica: Introduzione di una sintesi del sistema di Farmacovigilanza

Specialità medicinale: OSTIDIL-D3

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC 032936

Codice pratica: N1B/2019/906 - Tipologia di variazione: B.III.1.a.2 – Tipo IB

Tipo di modifica: Aggiornamento CEP del fornitore Instytut Farmaceutyczny (R1-CEP-2000-399-Rev03).

Specialità medicinale: ZIMACROL

Confezioni: 500 mg compresse rivestite con film, 3 compresse - AIC 039039019

Codice pratica: N1A/2019/1089

Tipologia di variazione: Grouping di 4 variazioni: 3 variazioni B.II.b.5.c + 1 variazione B.II.b.3.a – Tipo IA

Tipo di modifica: eliminazione dell'IPC "Yield" nelle fasi "Tabletting, Coating of cores, Packaging" e modifica minore di processo, da "Granulazione a letto fluido" a "Granulazione ad umido".

Le modifiche sono valide solo per il sito produttivo "Lachifarma Srl".

Specialità medicinale: MACOVAN

Confezioni e numeri di AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC 033114

Codice pratica: N1A/2019/1088 - Tipologia di variazione: A5 – Tipo IAin

Tipo di modifica: Modifica del nome e dell'indirizzo del fabbricante, da FACTA FARMACEUTICI SpA, via Laurentina Km 24,730, 00040 Pomezia a ACS DOBFAR SpA, via Laurentina Km 24,730, 00071 Pomezia.

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

L'amministratore unico
dott. Francesco Saia

TX19ADD9563 (A pagamento).

GENETIC S.P.A.

Sede sociale: via G. Della Monica, 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

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

Specialità Medicinale: GOSURAN

AIC: 043311012 "2,5 mg compresse rivestite con film" 30 compresse

Cod. pratica: N1A/2019/955 - Variazione: B.III.1 a) 3 (Tipo IAIN) Aggiunta di un nuovo fabbricante SCINOPHARM TAIWAN, LTD. con CEP: R1-CEP 2008-127-Rev 02

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

Un procuratore speciale
Rocco Carmelo Pavese

TX19ADD9566 (A pagamento).

LEO PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini 129 - 00144 Roma
Codice Fiscale: 11271521004
Partita IVA: 11271521004

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

Titolare: LEO Pharma A/S - 55 Industriparken – 2750 Bal-lerup (Danimarca).

Medicinale: FUCICORT crema (20 mg/g e 1 mg/g) AIC n. 033402013, 033402025.

Codice Pratica N1A/2019/970, Variazione di tipo IA n. B.III.1 a) 2 Aggiornamento di CEP da un produttore già approvato in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. Il certificato R1-CEP 2003-095-Rev02 relativo alla sostanza attiva Beta-metasone valerato, prodotta da SICOR S.R.L viene aggiornato alla revisione R1-CEP 2003-095-Rev03.

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
Stefania Bonomi

TX19ADD9567 (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: ETORICOXIB MYLAN Confezioni: AIC n. 043546 Proc. n. NL/H/3196/001-004/IB/006 Codice pratica: C1B/2019/1185 Var Tipo IB Cat. B.II.f.1.b.1 – Estensione shelf – life del prodotto finito da 24 a 36 mesi.

Specialità medicinale: DILTIAZEM MYLAN GENERICS ITALIA, Confezioni: AIC n. 026675025-049 Codice pratica: N1B/2019/1035 Var IB Cat B.II.f.1.b.1 – Estensione shelf – life del prodotto finito da 24 a 36 mesi.

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 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo. Decorrenza della Modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX19ADD9568 (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: LEVETIRACETAM MYLAN GENERICS Confezioni Tutte: AIC n. 040329 Proc. n. DE/H/5949/IA/025/G Codice pratica: C1A/2019/1918 Var Grouping Tipo IA – Var IA Cat. A.7 – Eliminazione di RSSL Pharma come sito di controllo qualità; Var IA in Cat. B.II.b.1.a – Aggiunta di Trans-o-flex Logistik-Service GmbH come sito di confezionamento secondario; 3 Var IA Cat. B.II.b.2. a – Aggiunta di PozLab Sp. z o.o come sito di test microbiologici, aggiunta di Source Bioscience PLC come sito di test analitici, cambio indirizzo e nome del sito Eurofins Ltd in Eurofins Biopharma Product Testing UK Ltd.

Specialità medicinale: LEVETIRACETAM MYLAN GENERICS Confezioni AIC n. 040329 Proc. n. DE/H/5949/001-004/IA/026 Codice pratica: C1A/2019/2314 Var IA Cat. B.II.b.2.a– Aggiunta di Biocentrum Sp. z o.o.(Polonia) come sito di controllo/test lotti.

Specialità medicinale: VANCOMICINA MYLAN Confezioni AIC n. 041220 Proc. n. CZ/H/0351/001-002/IB/016 Codice pratica: C1B/2019/1702 Var IB Cat B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP da R1-CEP 2008-246-Rev 01 a R1-CEP 2008-246-Rev 02 (Zhejiang Medicine Co Ltd).

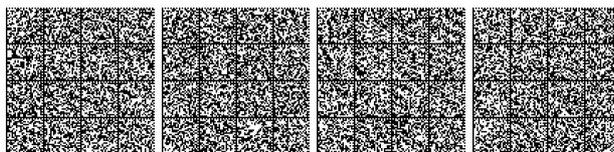
Specialità medicinale: TELMISARTAN MYLAN Conf. AIC n. 040121 Proc. n. DE/H/2847/001-003/WS/015 (DE/H/xxxx/WS/579) Codice pratica: C1B/2019/1266 Worksharing Tipo IB: Var IB Cat. B.II.b.1.e + 2 Var IA in Cat B.II.b.1.b, Cat B.II.b.1.a – Aggiunta di Mylan Laboratories Ltd Aurangabad, India, come sito di produzione, conf. primario e secondario.

Specialità medicinale: LOSARTAN IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS Confezioni AIC n. 039445 Proc. n. NL/H/4852/001-002/IA/027 Codice pratica: C1A/2019/2328 Var IA Cat A.5.b – Cambio nome del sito di controllo del prodotto finito da Dr Echevarne, S.A. a Laboratorio Echevarne, S.A.

Specialità medicinale: VALSARTAN MYLAN GENERICS ITALIA Confezioni AIC n. 040225 Proc. n. DK/H/1666/001-003/IA/021 Codice pratica: C1A/2019/2058 Var IA Cat B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP da R1-CEP 2009-396-Rev 02 a R1-CEP 2009-396-Rev 04 (Mylan Laboratories Ltd).

Specialità medicinale: CELECOXIB MYLAN Confezioni AIC n. 042533 Proc. n. DE/H/3471/IB/010/G Codice pratica: C1B/2019/277 Grouping Var IB: Var IB Cat B.II.b.1.e – Sostituzione di Mylan Pharmaceuticals Inc con

Alphapharm Pty Ltd come sito di produzione; Var IA Cat B.II.b.2.a - Aggiunta di Alphapharm Pty Ltd come sito di test; Var IA Cat B.II.b.3.a – Modifiche minori al processo di produzione; Var IA Cat B.II.a.3.b.1 – Modifiche minori alla composizione della capsula; var IB Cat B.I.b.2.e – Sostituzione test per dimensioni particelle usato da Alphapharm Pty Ltd.



Specialità medicinale: APREPITANT MYLAN Confezioni AIC n. 045363 Proc. n. IS/H/0248/001-003/IA/003 (IS/H/xxxx/IA/15/G) Codice pratica: C1A/2019/1971 Var IA in Cat B.III.1.a.1 – Aggiunta CEP R0-CEP 2017-196-Rev 00 (Hetero Drug Ltd).

Specialità medicinale: DUTASTERIDE MYLAN Confezioni AIC n. 045395 Proc. n. MT/H/0254/IA/011/G Codice pratica: C1A/2019/2503 Grouping Var IA: 2 Var IA Cat A.7 – Eliminazione di Cipla Ltd come sito di produzione, confezionamento, test/controllo lotti e Alcalá Farma come sito di produzione, conf. primario e secondario; Var IA Cat A.5.b – Cambio nome del sito di conf.secondario da S.C.F. s.n.c. di Giovenzana R. E Pelizzola M.C. a S.C.F. s.r.l.

Specialità medicinale: MONTELUKAST MYLAN Confezioni AIC n. 041042 Proc. n. NL/H/1964/001-002/IA/018 Codice pratica: C1A/2019/2375 Var IA Cat B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP da R0-CEP 2011-245-Rev 03 a R1-CEP 2011-245-Rev 00 (Mylan Laboratories Ltd).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della Modifica per le sole variazioni di tipo IB: dalla data di approvazione nel RMS.

Specialità medicinale: DILTIAZEM MYLAN GENERICS ITALIA, Confezioni: AIC n. 026675025-049 Codice pratica: N1B/2019/1008 Var IB Cat B.III.2.z – Aggiornamento del riferimento da Ph. Eur. edizione 3 a Ph. Eur. edizione corrente per il controllo degli eccipienti.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della Modifica per le sole variazioni di tipo IB: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX19ADD9569 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: LORAZEPAM DOROM 20 mg/10 ml gocce orali, soluzione

Codice farmaco: 033227036

Codice Pratica: N1B/2019/995 - Tipo di modifica: Grouping di variazioni: Tipo IB - B.II.d.1.c) + Tipo IB B.II.d.2.d) - Modifica apportata: Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova; modifica della procedura di prova del prodotto finito - altre modifiche (comprese sostituzioni o aggiunte).

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD9571 (A pagamento).

GEDEON RICHTER PLC

Sede legale: Gyomroi ut 19-21, Budapest – Ungheria
Partita IVA: HU10484878

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale 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: ESCAPELLE

Confezione e numero A.I.C.: 038802017

UK/H/0803/01/IA/019 – Codice pratica: C1A/2013/2467

Modifica di Tipo IA, categoria A.7: eliminazione del sito responsabile del rilascio lotti di prodotto finito: Bayer Pharma AG, Mullerstrasse 170-178, D-13353, Berlino, Germania.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX19ADD9572 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede: largo Umberto Boccioni, 1 - Origgio (VA)
Codice Fiscale: 00795170158

Riduzione del prezzo al pubblico di specialità medicinali

RAMIPRIL SANDOZ

5 mg compresse 28 cpr, AIC 037625542 - Classe S.S.N.:
A Prezzo al pubblico: Euro 4,00

RAMIPRIL HEXAL

5 mg compresse 28 cpr, AIC n. 037509357, Classe SSN:A
- prezzo al pubblico: euro 4,00

Il suddetto prezzo, non comprensivo delle riduzioni di cui alle Determinazioni AIFA 03.07.2006 e 27.09.2006, entrerà in vigore il giorno stesso della pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* del presente annuncio.

Un procuratore
Enrica Torielli

TX19ADD9573 (A pagamento).



BIOPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Paolo Mercuri, 8 - 00193 Roma
Codice Fiscale: 03744951009

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

Titolare AIC: Biopharma S.r.l.

Specialità Medicinale: AMPICILLINA BIOPHARMA

Confezioni: 033121017; 033121029; 033121031; 033121118

Codice Pratica: N1A/2019/1078

Tipologia variazione: B.III.1.a.2 Tipo IA

Tipo di modifica: Presentazione di un certificato di idoneità della Ph. Eu. aggiornato (R2-CEP 1993-005-Rev 07) relativo al principio attivo Ampicillina Sodica sterile, per un produttore (Sandoz GmbH- Kundl, Austria) già approvato.

Specialità Medicinale: CEFTAZIDIMA BIOPHARMA

Confezioni: 036012019; 036012021; 036012033; 036012045

Codice Pratica: N1A/2019/1124

Tipologia variazione: B.II.b.5.c Tipo IA

Tipo di modifica: Eliminazione di un controllo di processo non significativo (pH).

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

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

Roma, 20/08/2019

L'amministratore unico
ing. Ernesto Orofino

TX19ADD9575 (A pagamento).

LUNDBECK ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Joe Colombo, 2 - 20124 Milano
Codice Fiscale: 11008200153

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 AIC: Lundbeck Italia S.p.A.

Codice Pratica N1A/2019/932

Medicinale: ELOPRAM Codice farmaco: 028681

Confezioni: Tutte le confezioni

Codice Pratica N1A/2019/935

Medicinale: SEROPRAM Codice farmaco: 028759

Confezioni: Tutte le confezioni

Tipologia variazione oggetto della modifica: IA in C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati a seguito della procedura PRAC- EMA/PRAC/242943/2019.

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, e' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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 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
dott.ssa Patrizia Zanassi

TX19ADD9577 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36 - Ospedaletto, Pisa
Codice Fiscale: 05200381001

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

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



Titolare: Abiogen Pharma S.p.A. Via Meucci, 36 Ospedaletto - Pisa

Specialità medicinale: NERIXIA

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 035268

Codice Pratica N1A/2019/1031

Modifica apportata: IA (B.II.d.2.a) modifica minore della procedura di prova relativa alla determinazione dei fosfati sul prodotto finito.

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

L'amministratore delegato
dott. Massimo Di Martino

TX19ADD9580 (A pagamento).

ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS

Sede legale: 20, rue Diesel - 01630 Saint Genis Pouilly, Francia

Codice Fiscale: FR 67 441.417.110

Partita IVA: FR 67 441.417.110

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 274 del 29 dicembre 2007 e della Determina AIFA del 25/08/2011.

Codice pratica: C1B/2019/1409.

Procedura: FR/H/0616/IB/008/G.

Specialità medicinale: PADOVIEW - A.I.C. n. 045912019.

Confezioni: 222 Mbq/ml soluz. iniettabile 1 flaconcino multidose da 10 ml.

Titolare: Advanced Accelerator Applications (Cod. SIS 2905).

Variazione tipo IA_{IN}: IA_{IN} n. B.I.a.1.a) - Aggiunta di un nuovo fabbricante di sostanza attiva (sito di Bethune) dove il fabbricante proposto fa parte dello stesso gruppo farmaceutico del produttore attualmente autorizzato; variazione tipo IB: IB n. B.II.b.1, f) - aggiunta di un nuovo sito di produzione; variazione tipo IA_{IN}: IA_{IN} n. B.II.b.2.c) 2: aggiunta del sito come produttore responsabile dei test di controllo qualità e del rilascio lotti; IA_{IN} n. B.II.b.1.a) - Aggiunta del sito produttivo per una parte o per l'intero processo produttivo del prodotto finito (sito di confezionamento secondario).

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

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

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.

Regulatory Affairs Manager
Camelia Cercel

TU19ADD9493 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.a., Viale Certosa, 130 - Milano.

Specialità medicinale: SKINOREN - AIC 025915012.

Codice pratica: N1B/2019/974.

Variazioni tipo B.II.a.3.b.z.: Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito, modifiche qualitative o quantitative in uno o più eccipienti con nessun impatto sulla sicurezza, qualità o efficacia del prodotto medicinale.

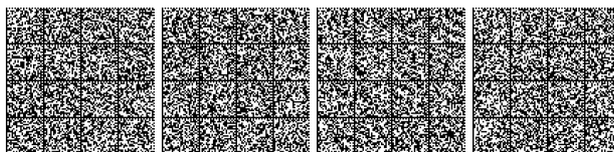
Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale sopraindicato deve apportare le necessarie modifiche al riassunto delle caratteristiche del prodotto dalla data di entrata in vigore della determinazione, di cui al presente estratto; al foglio illustrativo ed alle etichette dal primo lotto di produzione successivo all'entrata in vigore della determinazione, di cui al presente estratto.

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

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV19ADD9559 (A pagamento).



BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.a., con sede e domicilio legale in Viale Certosa 130, 20156 (Milano) codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: GEFFER.

24 bustine granulato effervescente A.I.C. 023358068.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n. 712/2012.

Pratica n. N1A/2019/1010.

IA B.III.1.a.2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (R2-CEP 1995-047-REV 02) relativo al principio attivo dimeticone da parte di un produttore già approvato (Dow Silicones Corporation - Carrollton, Kentucky - United States AM.).

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

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV19ADD9560 (A pagamento).

BAYER S.P.A.

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

Titolare: Bayer S.p.a., con sede e domicilio legale in viale Certosa n. 130, 20156 (Milano).

Codice fiscale e partita I.V.A. n. 05849130157.

Specialità medicinale: LASONIL antidolore.

Confezioni:

«10% gel» 1 tubo da 50 g - A.I.C. 042154017;

«10% gel» 1 tubo da 120 g - A.I.C. 042154029.

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 712/2012.

Pratica n. N1A/2019/973.

IA B.III.1.a.2: presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per la materia prima Ibuprofene da parte di produttore già autorizzato Solara Active Pharma Sciences Limited, Puducherry India (R1-CEP 1996-061-REV 13). I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore dirigente
dott.ssa Patrizia Sigillo

TV19ADD9562 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE****CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE
Dipartimento IV - Servizio 2**

*Richiesta di concessione di derivazione
di acqua pubblica da pozzo*

Vivaio Flamini Benedetto con domanda prot. 51712 del 24 marzo 2018, ha chiesto la concessione per 2,0 l/s uso irriguo, via dello Scopone n. 12, Comune di Nettuno.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU19ADF9494 (A pagamento).

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

*Richiesta di concessione per la derivazione
di acqua pubblica da pozzo*

Con domanda prot. 129396 dell'8 marzo 2018, il sig. Fabio Renzetti, ha richiesto la concessione in oggetto per 11 l/s ad uso irriguo - Località in via Paisiello n. 42, Anzio.

La dirigente del servizio
dott.ssa Maria Zagari

TU19ADF9495 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI FERRARA**

Iscrizione a ruolo del notaio Adriana Arturo

Si rende noto che, con provvedimento del Presidente del Consiglio Notarile di Ferrara, in data 10 luglio 2019, la dott.ssa Adriana Arturo, notaio nominato alla sede notarile di Ferrara, Distretto Notarile di Ferrara, con Decreto Ministeriale 29 maggio 2019, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 43 del 31 maggio 2019-IV° serie speciale, è stata iscritta nel Ruolo dei Notai esercenti nel Distretto Notarile di Ferrara, per la residenza di Ferrara, ed ammessa all'esercizio delle sue funzioni.

Il presidente del consiglio notarile
dott. Giuseppe Giorgi

TX19ADN9537 (Gratuito).





€ 2,04

