

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 24 settembre 2019

**Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato**

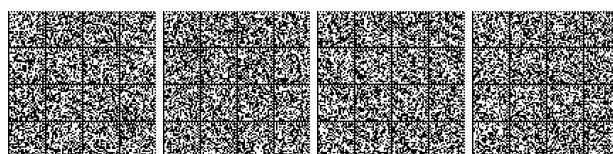
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	ANNUNZI GIUDIZIARI
Convocazioni di assemblea	Notifiche per pubblici proclami
MOTOCUB “AI GIRASOLI” A.S.D.	TRIBUNALE DI FORLÌ
Convocazione di assemblea (TX19AAA10331) Pag. 1	Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione (TX19ABA10313) Pag. 4
Altri annunci commerciali	TRIBUNALE DI PATTI
IMPREBANCA S.P.A.	Notifica per pubblici proclami (TX19ABA10332) Pag. 5
Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il “Testo Unico Bancario”) e informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 (GDPR) (il “Codice Privacy”) (TX19AAB10325) Pag. 2	TRIBUNALE DI PORDENONE
Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il “Testo Unico Bancario”) e informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 (GDPR) (il “Codice Privacy”) (TX19AAB10326) Pag. 3	Notifica per pubblici proclami (TX19ABA10329) Pag. 4
Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il “Testo Unico Bancario”) e informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 (GDPR) (il “Codice Privacy”) (TX19AAB10324) Pag. 1	Ammortamenti
	TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE
	Ammortamento libretto di risparmio al portatore (TX19ABC10310) Pag. 5
	Eredità
	TRIBUNALE DI PIACENZA
	Estratto decreto di nomina curatore - Eredità giacente di Cristallini Gianni R.G. 1158/2019 (TU19ABH10250) Pag. 5
	TRIBUNALE ORDINARIO DI SIENA Volontaria Giurisdizione
	Eredità giacente di Gabriella Danesi (TX19ABH10306) Pag. 6



TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Arduino Francesco
(TU19ABH10238) Pag. 5

**Piani di riparto e deposito
bilanci finali di liquidazione**

IL GLICINE SOC.COOP. EDILIZIA A R.L.

Deposito atti finali di liquidazione (TV19ABS10275) Pag. 6

ALTRI ANNUNZI

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

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD10318) Pag. 14

ALFASIGMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD10317) Pag. 14

AMDIPHARM LIMITED

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX19ADD10315) Pag. 13

BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e Reg. n.1234/2008 e s.m.i. (TX19ADD10314) Pag. 13

CIPLA EUROPE NV

Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/PPA/P/102318 del 16 settembre 2019 (TX19ADD10311) Pag. 12

DIFA COOPER 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 (TX19ADD10300) ... Pag. 9

DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX19ADD10316) Pag. 14

EPIONPHARMA SRL

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del regolamento 1234/2008/CE (TV19ADD10222) Pag. 7

F.I.R.M.A. S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX19ADD10323) Pag. 15

FARMITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e ss.mm. (TX19ADD10291) Pag. 8

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e ss.mm. (TX19ADD10290) Pag. 8

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e ss.mm. (TX19ADD10292) Pag. 9

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 e s.m.i. (TU19ADD10200) Pag. 7

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008 (TU19ADD10199) Pag. 6

HEXAL AG

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD10303) Pag. 11

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV19ADD10258) Pag. 8

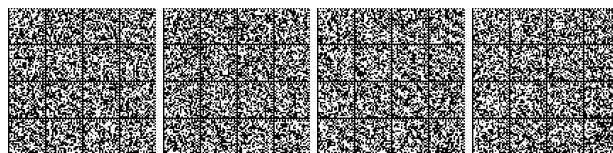
NOVARTIS FARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD10299) Pag. 9

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD10301) Pag. 10

PERRIGO ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE. (TX19ADD10328) Pag. 16



PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D. Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE 1234/2008 (TX19ADD10312)..... Pag. 13

PHARMACARE S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e s.m.i. (TX19ADD10308)..... Pag. 12

SANDOZ GMBH

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD10302)..... Pag. 11

SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX19ADD10304)..... Pag. 11

SANOFI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX19ADD10321)..... Pag. 15

TEVA ITALIA S.R.L.

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 (TX19ADD10322)..... Pag. 15

ZENTIVA K.S.

Riduzione del prezzo al pubblico di un medicinale (TX19ADD10320)..... Pag. 15

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI SIENA E MONTEPULCIANO

Iscrizione a ruolo della dott.ssa Ceni Annalisa (TU19ADN10196)..... Pag. 16

Iscrizione a ruolo della dott.ssa Ricci Matilde (TU19ADN10195)..... Pag. 16

CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

Cancellazione dal ruolo dei notai della dott.ssa Paola Pifano (TU19ADN10198)..... Pag. 16

CONSIGLIO NOTARILE DI BRINDISI

Iscrizione al ruolo dei notai esercenti della dott.ssa Romanazzo Valeria (TU19ADN10239)..... Pag. 17





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

MOTOCUB "AI GIRASOLI" A.S.D.

Sede: via Ponte Guà, 61 - 36075 Montecchio Maggiore (VI)
Codice Fiscale: 02964800243

Convocazione di assemblea

A tutti gli Associati: I Sigg.ri Associati del MOTO CLUB "AI GIRASOLI" A.S.D. Associazione Sportiva Dilettantistica, sono convocati in assemblea presso la sede sociale sita in Via Ponte Guà n. 61, 36075 Montecchio Maggiore (VI), per il giorno 23/10/19 alle ore 18.00, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- esame ed approvazione bilancio al 31/12/18.

Ulteriore assemblea viene convocata presso la sede sociale per il giorno 25/03/2020 alle ore 18.00, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

esame ed approvazione bilancio al 31/12/19.

Montecchio Maggiore, li 03/09/19

Il presidente
Marina Comberlato

TX19AAA10331 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

IMPREBANCA S.P.A.

Iscritta al n. 5719 dell'Albo delle Banche e dei Gruppi Bancari tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'Articolo 13 del Testo Unico Bancario, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia - Codice ABI 03403

Sede legale: via Cola di Rienzo, 240 - 00192 Roma
Capitale sociale: Euro 50.000.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Roma
Codice Fiscale: 09994611003
Partita IVA: 09994611003

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") e informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 (GDPR) (il "Codice Privacy")

Con contratto quadro di cessione sottoscritto in data 17/03/2017 tra IMPREBANCA SPA (la "Banca") e ADV FINANCE SPA, con sede in Milano, Via Molino Delle Armi 4, capitale sociale Euro 3.845.193,00 i.v., iscritta al R.I. di Milano al n., c.f. e partita Iva: 05077520962, R.E.A.

n. MI/1795837, iscritta nell'elenco generale degli Intermediari Finanziari di cui all'art. 106 del Dlgs. 385/93 al n. 41952 (la "Società") ai sensi dell'art. 58 del T.U.B. (il "Contratto"), la Società ha ceduto - e la Banca ha acquistato - pro soluto e in blocco un portafoglio di crediti pecuniari rappresentati dal capitale, dagli interessi e dagli accessori dovuti in forza di contratti di finanziamento personale contro la cessione del quinto dello stipendio o pensione ("Contratti di CQS"), che alla data del 19/09/2019 (incluso) soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri (collettivamente i "Crediti"):

1) aventi decorrenza giuridica dal 01/02/2019 al 01/05/2019;

2) intercorrono nei confronti di enti pubblici e/o privati;

3) non sono stati interamente rimborsati dai relativi debitori e incassati dalla Società entro il 17/09/2019 (incluso);

Si precisa che sono stati ceduti i crediti relativi ai contratti di finanziamento contraddistinti dai seguenti numeri: 2175 - 2200 - 2215 - 2217 - 2236 - 2243.

La cessione dei Crediti comprende il capitale, tutti gli interessi maturati (e non ancora riscossi), anche di mora, e maturandi, tutti gli accessori e/o incrementi, spese, penali, indennizzi e ogni altra somma dovuta in relazione ai "Contratti di CQS".

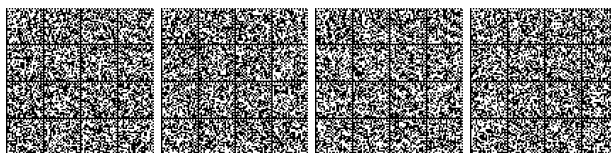
La cessione dei Crediti ha efficacia economica a partire dalle ore 00.01 del 11/03/2019.

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Banca ai sensi dell'articolo 1263 c.c. e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie, i privilegi e le cause di prelazione che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti, ivi incluse, a titolo meramente esemplificativo, le polizze assicurative ad essi collegate, nonché ogni e qualsiasi altro diritto o facoltà accessoria che assistono i Crediti, ogni ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti e comunque accessori ai predetti diritti e crediti.

Per effetto della cessione, la Banca è piena ed esclusiva titolare dei Crediti e pertanto creditrice di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti stessi, nelle forme previste dai relativi Contratti di CQS o in forza di legge.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a IMPREBANCA SPA, sede in Via Cola di Rienzo 240 00192 Roma - tel. 06-684106210 /06-684106228. La Banca sarà responsabile delle comunicazioni (Documenti di Sintesi periodici, rendiconti, ecc.) che gli intermediari sono tenuti a fornire alla clientela in quanto previste dalla normativa sulla Trasparenza Bancaria.

Alla luce di quanto sopra esposto, si informa, ai sensi dell'art. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 GDPR, che i dati personali dei debitori ceduti saranno trattati dalla Banca con le stesse modalità e per le stesse finalità relative, tra l'altro, alla gestione, amministrazione, riscossione e recupero dei Crediti, in qualità di "Titolare" ai sensi del GDPR. Pertanto, i debitori ceduti potranno rivolgersi per l'esercizio



dei diritti di cui all'art. 15 e seguenti del GDPR, a IMPREBANCA SPA, sede in Via Cola di Rienzo 240 – 00192 Roma, casella di posta elettronica: dpo.ib@imprebanca.it.

Roma, 19/09/2019

Il responsabile area crediti
Lavinia Zarelli

TX19AAB10324 (A pagamento).

IMPREBANCA S.P.A.

Iscritta al n. 5719 dell'Albo delle Banche e dei Gruppi Bancari tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'Articolo 13 del Testo Unico Bancario, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia - Codice ABI 03403

Sede legale: via Cola di Rienzo, 240 - 00192 Roma
Capitale sociale: Euro 50.000.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Roma
Codice Fiscale: 09994611003
Partita IVA: 09994611003

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") e informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 (GDPR) (il "Codice Privacy")

Con contratto quadro di cessione sottoscritto in data 27/03/2017 tra IMPREBANCA SPA (la "Banca") e SIRIO-FIN SPA, con sede in Roma, via Luca Valerio n. 69, capitale sociale Euro 2.621.720,00 i.v., iscritta al R.I. di Roma al n., c.f. e partita Iva: 08064021002, R.E.A. n. 1071109, iscritta nell'elenco generale degli Intermediari Finanziari di cui all'art. 106 del Dlgs. 385/93 al n. 35852 (la "Società") ai sensi dell'art. 58 del T.U.B. (il "Contratto"), la Società ha ceduto - e la Banca ha acquistato - pro soluto e in blocco un portafoglio di crediti pecuniari rappresentati dal capitale, dagli interessi e dagli accessori dovuti in forza di contratti di finanziamento personale contro la cessione del quinto dello stipendio o pensione o delegazione di pagamento ("Contratti di CQS"), che alla data del 19/09/2019 (incluso) soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri (collettivamente i "Crediti"):

1) aventi decorrenza giuridica dal 01/12/2018 al 01/10/2019;

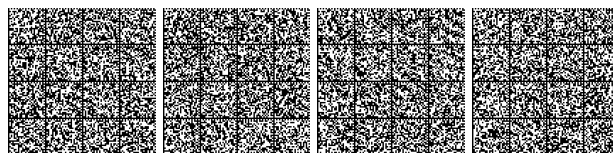
2) intercorrono nei confronti di enti pubblici e/o privati;

3) non sono stati interamente rimborsati dai relativi debitori e incassati dalla Società entro il 19/09/2019 (incluso);

Si precisa che sono stati ceduti i crediti relativi ai contratti di finanziamento contraddistinti dai seguenti numeri: 4163 - 4222 - 4263 - 4266 - 4214 - 3871 - 3974 - 3864 - 4105 - 3920 - 3700 - 3858 - 4041970 - 4250 - 4275 - 4041967 - 4267 - 4042031 - 4179 - 4285 - 3955 - 4072 - 4021 - 4042 - 3993 - 4009 - 4139 - 4023 - 4264 - 4172 - 4254 - 4041980 - 3972 - 3874 - 3774 - 3963 - 3898 - 3891 - 3899 - 4236 -

4281 - 4042078 - 4226 - 4247 - 4042155 - 4042002 - 4229 - 4182 - 4042043 - 4042297 - 4273 - 3764 - 3748 - 4042319 - 4042324 - 4200 - 4042359 - 4042337 - 4122 - 4042121 - 4042253 - 4042165 - 4042191 - 4183 - 4041985 - 4191 - 3839 - 4225 - 4042151 - 3976 - 3923 - 4091 - 4068 - 4197 - 4042381 - 4042354 - 4042356 - 4042380 - 4042446 - 4042350 - 4042441 - 4042400 - 3952 - 4042274 - 4165 - 4042472 - 4042480 - 4042438 - 4037 - 4042373 - 4042457 - 4042403 - 4042422 - 4042268 - 4042489 - 4042502 - 4231 - 4042555 - 4201 - 4042577 - 4042564 - 4042378 - 4042513 - 4042630 - 4042484 - 4076 - 4042591 - 3950 - 4211 - 4071 - 4074 - 4042539 - 4042023 - 4042315 - 4042498 - 4042439 - 4042663 - 4042620 - 4042522 - 4042613 - 4184 - 4104 - 4129 - 4042578 - 4042509 - 4042223 - 4042553 - 4041994 - 4216 - 4159 - 4042418 - 4212 - 4042467 - 4120 - 4042423 - 4042124 - 4268 - 4042398 - 4175 - 4044 - 4042404 - 4042560 - 4042623 - 4042250 - 4042463 - 4042707 - 4042736 - 4042000 - 4042453 - 4042708 - 4042710 - 4152 - 4042464 - 4042436 - 4042722 - 4276 - 4058 - 4198 - 4042675 - 4042225 - 4042532 - 4042671 - 4042745 - 4042568 - 3897 - 4171 - 4042181 - 4042700 - 4042375 - 4042743 - 4141 - 4042587 - 4042561 - 4042586 - 4042557 - 4042456 - 3842 - 4181 - 4042735 - 4042769 - 3959 - 4042579 - 4042154 - 4209 - 4042572 - 4042152 - 4042503 - 4003 - 4042265 - 4042528 - 4042711 - 4042402 - 4230 - 4042670 - 4042158 - 4042082 - 4042128 - 4042713 - 4042717 - 4042034 - 4042273 - 4255 - 4195 - 4042090 - 4042492 - 4000 - 4042277 - 3588 - 3942.

La cessione dei Crediti comprende il capitale, tutti gli interessi maturati (e non ancora riscossi), anche di mora, e maturandi, tutti gli accessori e/o incrementi, spese, penali, indennizzi e ogni altra somma dovuta in relazione ai "Contratti di CQS". La cessione dei Crediti ha efficacia economica a partire dalle ore 00.01 del 01/12/2018. Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Banca ai sensi dell'articolo 1263 c.c. e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie, i privilegi e le cause di prelazione che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti, ivi incluse, a titolo meramente esemplificativo, le polizze assicurative ad essi collegate, nonché ogni e qualsiasi altro diritto o facoltà accessoria che assistono i Crediti, ogni ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti e comunque accessori ai predetti diritti e crediti. Per effetto della cessione, la Banca è piena ed esclusiva titolare dei Crediti e pertanto creditrice di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti stessi, nelle forme previste dai relativi Contratti di CQS o in forza di legge. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a IMPREBANCA SPA, sede in Via Cola di Rienzo 240 00192 Roma - tel. 06-684106210 /06-684106228. La Banca sarà responsabile delle comunicazioni (Documenti di Sintesi periodici, rendiconti, ecc.) che gli intermediari sono tenuti a fornire alla clientela in quanto previste dalla normativa sulla Trasparenza Bancaria.



Alla luce di quanto sopra esposto, si informa, ai sensi dell'art. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 GDPR, che i dati personali dei debitori ceduti saranno trattati dalla Banca con le stesse modalità e per le stesse finalità relative, tra l'altro, alla gestione, amministrazione, riscossione e recupero dei Crediti, in qualità di "Titolare" ai sensi del GDPR. Pertanto, i debitori ceduti potranno rivolgersi per l'esercizio dei diritti di cui all'art. 15 e seguenti del GDPR, a IMPREBANCA SPA, sede in Via Cola di Rienzo 240 - 00192 Roma, casella di posta elettronica: dpo.ib@imprebanca.it.

Roma, 19/09/2019

Il responsabile area crediti
Lavinia Zarelli

TX19AAB10325 (A pagamento).

IMPREBANCA S.P.A.

Iscritta al n. 5719 dell'Albo delle Banche e dei Gruppi Bancari tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'Articolo 13 del Testo Unico Bancario, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia - Codice ABI 03403

Sede legale: via Cola di Rienzo, 240 - 00192 Roma
Capitale sociale: Euro 50.000.000,00 interamente versato
Registro delle imprese: Roma
Codice Fiscale: 09994611003
Partita IVA: 09994611003

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "Testo Unico Bancario") e informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 (GDPR) (il "Codice Privacy")

Con contratto quadro di cessione sottoscritto in data 12/06/2018 tra IMPREBANCA SPA (la "Banca") e ISTITUTO FINANZIARIO EUROPEO S.P.A., con sede in Roma, Viale dei Santi Pietro e Paolo n. 50, capitale sociale Euro 3.140.000 i.v., iscritta al R.I. di Roma al n., c.f. e partita Iva: 11067581006, R.E.A. n. 1276310, iscritta nell'elenco generale degli Intermediari Finanziari di cui all'art. 106 del Dlgs. 385/93 al n. 213 (la "Società") ai sensi dell'art. 58 del T.U.B. (il "Contratto"), la Società ha ceduto - e la Banca ha acquistato - pro soluto e in blocco un portafoglio di crediti pecuniari rappresentati dal capitale, dagli interessi e dagli accessori dovuti in forza di contratti di finanziamento personale contro la cessione del quinto dello stipendio o pensione ("Contratti di CQS") o contro la delega di pagamento ("Contratti di DLG"), che alla data del 19/09/2019 (incluso) soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri (collettivamente i "Crediti"):

1) aventi decorrenza giuridica dal 01/02/2019 al 01/08/2019;

2) intercorrono nei confronti di enti pubblici e/o privati;

3) non sono stati interamente rimborsati dai relativi debitori e incassati dalla Società entro il 19/09/2019 (incluso);

Si precisa che sono stati ceduti i crediti relativi ai contratti di finanziamento contraddistinti dai seguenti numeri: 19004947/2019 - 19004857/2019 - 19004822/2019 - 19004959/2019 - 18004508/2018 - 19004829/2019 - 19004892/2019 - 19004965/2019 - 18004736/2018 - 19004903/2019 - 19004969/2019 - 19004831/2019 - 19004968/2019 - 19004948/2019 - 18004610/2018 - 19004898/2019.

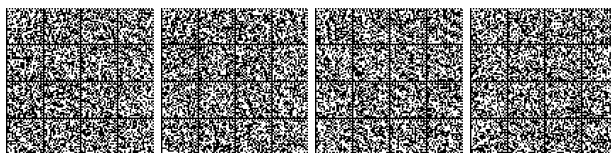
La cessione dei Crediti comprende il capitale, tutti gli interessi maturati (e non ancora riscossi), anche di mora, e maturandi, tutti gli accessori e/o incrementi, spese, penali, indennizzi e ogni altra somma dovuta in relazione ai "Contratti di CQS". La cessione dei Crediti ha efficacia economica a partire dalle ore 00.01 del 24/11/2018. Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Banca ai sensi dell'articolo 1263 c.c. e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del Testo Unico Bancario, tutte le garanzie, i privilegi e le cause di prelazione che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti, ivi incluse, a titolo meramente esemplificativo, le polizze assicurative ad essi collegate, nonché ogni e qualsiasi altro diritto o facoltà accessoria che assistono i Crediti, ogni ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti e comunque accessori ai predetti diritti e crediti. Per effetto della cessione, la Banca è piena ed esclusiva titolare dei Crediti e pertanto creditrice di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti stessi, nelle forme previste dai relativi Contratti di CQS e Contratti di DLG o in forza di legge. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a IMPREBANCA SPA, sede in Via Cola di Rienzo 240 00192 Roma - tel. 06-684106210 /06-684106228. La Banca sarà responsabile delle comunicazioni (Documenti di Sintesi periodici, rendiconti, ecc.) che gli intermediari sono tenuti a fornire alla clientela in quanto previste dalla normativa sulla Trasparenza Bancaria.

Alla luce di quanto sopra esposto, si informa, ai sensi dell'art. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 GDPR, che i dati personali dei debitori ceduti saranno trattati dalla Banca con le stesse modalità e per le stesse finalità relative, tra l'altro, alla gestione, amministrazione, riscossione e recupero dei Crediti, in qualità di "Titolare" ai sensi del GDPR. Pertanto, i debitori ceduti potranno rivolgersi per l'esercizio dei diritti di cui all'art. 15 e seguenti del GDPR, a IMPREBANCA SPA, sede in Via Cola di Rienzo 240 - 00192 Roma, casella di posta elettronica: dpo.ib@imprebanca.it.

Roma, 19/09/2019

Il responsabile area crediti
Lavinia Zarelli

TX19AAB10326 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI FORLÌ

*Notifica per pubblici proclami -
Estratto atto di citazione per usucapione*

Giusta autorizzazione alla notifica ex art. 150 codice di procedura civile del Tribunale di Forlì, del 02 agosto 2019, resa ad esito del procedimento n. 1574/2019 R.G. a firma della dott.ssa Rossella Talia, la sig.ra Irma Montecavalli, c.f. MNTRMI50P66C573Y, rappresentata e difesa dall'avv. Antonio Amaducci, con Studio in Cesena, Piazza Almerici 4 e dall'Avv. Rocco Fina, con Studio in Cesena, Piazza del Popolo n. 30, ha citato "La Chiesa della Madonna delle Grazie" e/o la Diocesi proprietaria dell'edificio della Madonna delle Grazie, censita al fg. 242 part. A del Comune di Cesena, a comparire innanzi al Tribunale di Forlì, G.I. da designarsi, per l'udienza del 20.01.2020 ore di rito, con invito a costituirsi in Cancelleria nei termini di cui all'art. 163, 3° comma, n. 7 codice di procedura civile, venti giorni prima della data d'udienza, secondo le modalità stabilite dall'art. 166 c.p.c., con espresso avvertimento che, in mancanza di tempestiva rituale costituzione nei termini indicati, ciascuno di essi convenuti incorrerà nelle preclusioni e decadenze di cui agli articoli 38 e 167 codice di procedura civile ovvero in caso di mancata costituzione si procederà nella dichiarata contumacia di ciascuno di essi convenuti, per ivi sentire accogliere le seguenti CONCLUSIONI:

Voglia l'Ill.mo Tribunale di Forlì, ogni contraria eccezione e, deduzione disattesa:

- accertare e dichiarare in capo alla sig.ra Montecavalli Irma, C.F. MNTRMI50P66C573Y, la piena ed esclusiva proprietà dell'immobile sito nel comune di Cesena (FC), in via Corella n. 5, Fraz. San Carlo, costituito da una Chiesetta, denominata Chiesa di S. Maria delle Grazie, distinta al C.E.U. di detto Comune di Cesena al fg. 242 part. A, classe E/7, per intervenuta usucapione ai sensi e per gli effetti degli artt. 1158 e segg. c.c., ordinando al conservatore le necessarie trascrizioni e volturazioni, con esonero da responsabilità.

Cesena-Forlì li 19.9.2019

avv. Antonio Amaducci

avv. Rocco Fina

TX19ABA10313 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE

Notifica per pubblici proclami

Il Dott. Lanfranco Maria Tenaglia, Presidente del Tribunale Ordinario di Pordenone, con provvedimento del 19.09.2019, reso nel procedimento n. 4637/2019 V.G., ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 comma 3 c.p.c. del ricorso ex art. 702 bis c.p.c. depositato il 12.09.2019 dal sig. Vincenzo Di Paolo, (C.F. DPLVCN32E14H440K) per sentir dichiarare acquisita in suo favore per maturata usucapione la piena proprietà del terreno e del fabbricato di cui al foglio 24 mappale n. 188, mappale 183 E.U. e mappale 183 del Comune di Fiume Veneto e per l'effetto si citano in giudizio

i sigg. De Falcis Anna Iva nata in Svizzera il 19.01.1975, De Falcis Nino nato in Svizzera il 29.06.1962, De Falcis Rosetta Marina nata in Svizzera il 25.01.1961, Di Paolo Anna nata a Rocca Santa Maria il 29.01.1942, Di Paolo Margherita nata a Rocca Santa Maria il 21.07.1934, Di Paolo Massimo nato a Pordenone il 03.11.1981 e Di Paolo Roberto nato a Pordenone il 17.07.1975 dei quali in relazione alla data di nascita non è possibile presumere la morte né risulta agevole identificarne gli eredi invitandoli a costituirsi in giudizio entro il 31.01.2020 ed a comparire dinanzi al Tribunale di Pordenone, all'udienza del 28.02.2020 ore 9.30.

avv. Francesco Silvestri

TX19ABA10329 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE

Notifica per pubblici proclami

Il Dott. Lanfranco Maria Tenaglia, Presidente del Tribunale Ordinario di Pordenone, con provvedimento del 19.09.2019, reso nel procedimento n. 4636/2019 V.G., ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 comma 3 c.p.c. del ricorso ex art. 702 bis c.p.c. depositato il 12.09.2019 dal sig. DINO DELLA VALENTINA (C.F. DLLDN157S13G780V) per sentir dichiarare acquisita in suo favore per maturata usucapione la piena proprietà del terreno di cui al foglio 7 mappale n. 31 del NCT del Comune di Fontanafredda e per l'effetto si cita in giudizio il sig. Quaglia Carlo del quale non è possibile presumere la morte né risulta agevole identificarne gli eredi invitandolo a costituirsi in giudizio entro il 21.01.2020 ed a comparire dinanzi al Tribunale di Pordenone, all'udienza del 31.01.2020 ore 9.00.

avv. Francesco Silvestri

TX19ABA10330 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PATTI*Notifica per pubblici proclami*

Il presidente del Tribunale di Patti, con decreto del 17.06.2019, emesso nel procedimento n 13/2019 V.G. ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione con il quale la sig.ra Sottile Giuseppa, nata a Catania il 25.11.1956, CF.STTGPP56S65C351I, ha citato i sigg.ri Palano Giuseppe, Palano Rosa, Palano Vincenzo, Spadaro Domenico, Spadaro Salvatore e Spadaro Tindaro risultati, a seguito delle ricerche effettuate, tutti nati a Falcone (ME) in data 01.01.1900, nonché gli eventuali eredi di questi e/o ogni altro soggetto che possa vantare diritti sul bene di cui alla domanda, a comparire dinanzi al Tribunale di Patti, Sezione e Giudice designandi, all'udienza del 04.06.2020 ore di rito, per ivi sentire dichiarare, in favore della sig.ra Sottile Giuseppa, l'intervenuto acquisto per usucapione della piena proprietà del seguente bene: un'unità immobiliare sita nel Comune di Falcone (Me), censita al Catasto Fabbricati, Foglio 6, particella 1251, Categoria C/2, classe 3, consistenza 14 m2, rendita € 24,58, con ordine al Conservatore dei Pubblici Registri Immobiliari di provvedere alle necessarie variazioni ipo catastali.

Messina 18.09.2019

Il procuratore
avv. Rosario Pace

TX19ABA10332 (A pagamento).

AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI TERMINI IMERESE***Ammortamento libretto di risparmio al portatore*

Il Presidente del Tribunale di Termini Imerese con decreto n. 3472 del 22.02.2019 ha pronunciato l'ammortamento del libretto di risparmio al portatore n. 102761 - 3 emesso dalla Banca Montepaschi di Siena Spa, filiale di Corleone, portante un saldo iniziale di € 995,50 e un saldo di € 995,50 alla data 27.12.2018. Opposizione legale entro 90 giorni.

Corleone 19.09.2019

avv. Adriana Maggiore

TX19ABC10310 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO***Eredità giacente di Arduino Francesco*

Con decreto emesso in data 2 settembre 2019 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da Arduino Francesco, nato a Torino il 4 novembre 1943 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 24 settembre 2018 - R.G. 23177/2019.

Curatore è stato nominato D.R. Ferrari Loranzi Filiberto con studio in Torino, via Casalis n. 49.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott. Filiberto Ferrari Loranzi

TU19ABH10238 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PIACENZA*Estratto decreto di nomina curatore -
Eredità giacente di Cristalli Gianni R.G. 1158/2019*

Nella procedura RG. 1158/19, con decreto del 24 luglio 2019, il presidente della Sezione civile del Tribunale di Piacenza, dott.ssa Marisella Gatti, ha nominato curatore dell'eredità giacente del sig. Gianni Cristalli (codice fiscale CRSGNN56M21G535R) nato a Piacenza il 21 agosto 1956 ed ivi deceduto il 10 gennaio 2016, e residente in vita a San Giorgio Piacentino (Piacenza), via Mons. E. Russi n. 6/4, l'avv. Luca Grassini del Foro di Piacenza, ivi con studio in via Roma n. 47 (tel. 0523/315249; fax 0523/312963; PEC: grassini.luca@ordineavvocaticp.it) affinché provveda alla conservazione del patrimonio ed al compimento di ogni atto improrogabile e necessario per la manutenzione dell'eredità, con obbligo di rendicontazione. Ordina la pubblicazione per estratto del decreto nella *Gazzetta Ufficiale*. Il curatore nominato invita eventuali creditori dell'eredità giacente a far pervenire le dichiarazioni di credito entro trenta giorni dalla pubblicazione del presente estratto inviando raccomandata o PEC corredata di comprovante documentazione ai recapiti di studio sopra indicati.

Il curatore dell'eredità
avv. Luca Grassini

TU19ABH10250 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI SIENA
Volontaria Giurisdizione

Punti di contatto: Studio Legale Associato
Bonomi-Cassigoli-Matassi - Tel. 0577-1880267 -
E-mail: slbonomicassigolimatassi@gmail.com

Eredità giacente di Gabriella Danesi

Il Presidente, letti gli atti dell'amministrazione relativa a Danesi Gabriella, rilevato che Danesi Gabriella è deceduta in data 27.06.2019; rilevato che l'ADS ha presentato il rendiconto finale relativo alla propria gestione; rilevato che dall'esame del rendiconto finale non emergono irregolarità o lacune in ordine alla gestione dell'amministrazione; rilevato che non risulta l'esistenza di eredi; visti gli artt. 385 e 386 c.c.; Approva il rendiconto finale; autorizza il pagamento delle spese funebri per l'importo di € 1.752,00 nonché della TARI anno 2019 per € 53,00 da prelevarsi dai fondi dell'amministrazione; liquida in favore dell'avv. Alessandro Cassigoli, a titolo di equa indennità per l'impegno profuso e l'attività svolta nell'interesse di Danesi Gabriella, la somma di € 3000,00, oltre accessori di legge, se dovuti, da prelevarsi dai fondi dell'amministrazione; Dichiaro chiusa l'ADS n. 133/2012 per decesso di Danesi Gabriella; rilevato altresì che vi è incertezza sull'effettiva esistenza di chiamati alla successione e considerato altresì che non risulta intervenuta alcuna accettazione dell'eredità; ritenuta la propria competenza; visti gli artt. 528 c.c., 781 e ss. c.p.c., 193 disp. att. c.p.c.; Dichiaro Aperta l'eredità giacente di Danesi Gabriella; Nomina l'avv. Alessandro Cassigoli, curatore dell'eredità giacente di Danesi Gabriella, deceduta in Siena il 27.06.2019; Dispone che il curatore provveda alla conservazione del patrimonio ereditario ed al compimento di ogni altro atto che risulti improrogabile e necessario al fine della conservazione dell'eredità; che il curatore presenti il rendiconto della gestione ogni anno, mediante il deposito in cancelleria; Fissa per il giuramento del curatore l'udienza del 6.09.2019 ore 10.40 davanti alla dott. ssa Verzillo, GOP delegato solo per questo atto dallo scrivente. Si notifici il presente decreto al nominato curatore dell'eredità giacente.

Siena, 14/08/2019

Il Presidente Nelle Funzioni Di Giudice Tutelare
Dott. Roberto Carrelli Palombi

avv. Alessandro Cassigoli

TX19ABH10306 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE**IL GLICINE SOC.COOP. EDILIZIA A R.L.**

*in Liquidazione Coatta Amministrativa -
D.M. 18-11-2008 M.I.S.E.*

Sede: in via Musciano, 135 - Montopoli in Val D'Arno (PI)
Codice Fiscale: 01353960469
Partita IVA: 01319960504

Deposito atti finali di liquidazione

Il commissario liquidatore della cooperativa di cui in intestazione, da notizia di aver depositato in data 7 agosto 2019, presso il Tribunale di Pisa, gli atti finali della procedura (comprensivi di bilancio finale, rendiconto finale della gestione e relazione finale). Nel termine di 20 giorni dalla data di inserzione del presente avviso gli interessati possono proporre le loro contestazioni, con ricorso al Tribunale di Pisa, decorso il quale termine, gli atti finali si intenderanno approvati.

Roma, 13 settembre 2019

Il commissario liquidatore
avv. Roberto Mantovano

TV19ABS10275 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI**
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI**FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.**

Sede: via Camagre, 41 - 37063 Isola della Scala (VR)

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

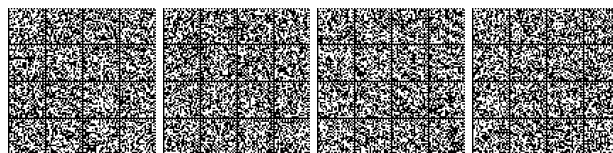
Medicinale AMINOVEN soluzione per infusione - codice A.I.C. n. 034562 - tutte le confezioni.

DE/H/0160/001-003/IA/136/G, pratica
C1A/2019/2311. Raggruppamento di variazioni IA:

B.II.b.2.a aggiunta sito responsabile dei test di sterilità sul prodotto finito (AGES);

B.II.e.7.a cambio nome produttore materiali di confezionamento (Helvoet Pharma Italia Srl in Datwyler Pharma Packaging Italia Srl).

Medicinale CIPROFLOXACINA KABI soluzione per infusione - codice A.I.C. n. 037406 - tutte le confezioni.



NL/H/0695/001-003/IB/034, pratica C1B/2019/1551. Var. IB B.III.1.a.5 nuovo CEP di produttore approvato (Neuland). Medicinale CITARABINA KABI soluzione iniettabile o per infusione - codice A.I.C. n. 040894 - tutte le confezioni.

PT/H/2328/IA/013G, pratica C1A/2019/972. Raggruppamento di variazioni IA B.II.b.2.a aggiunta sito responsabile del controllo sui lotti del prodotto finito (*Wessling Hungary Kft*).

Medicinale PIPERACILLINA E TAZOBACTAM KABI - codice A.I.C. n. 037353 - tutte le confezioni.

Pratica N1A/2019/1116. Raggruppamento di variazioni IA:

A.4 aggiornamento ASMF tazobactam (titolare Fresenius Kabi Ipsum);

IA B.III.1.a.2 aggiornamento CEP piperacillina di produttore approvato (Fresenius Kabi Ipsum).

Medicinale PIPERACILLINA E TAZOBACTAM KABI - codice A.I.C. n. 037353 -confezioni 036 e 048.

Pratica N1A/2019/1217. Var. IA B.II.b.2.a aggiunta sito responsabile dei test microbiologici sul prodotto finito (AGES).

I lotti già prodotti alla data della presente pubblicazione possono essere commercializzati fino alla naturale scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza delle variazioni IB: dal giorno successivo alla pubblicazione.

Regulatory Affairs Manager
dott.ssa Chiara Dall'Aglia

TU19ADD10199 (A pagamento).

FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.

Sede: via Camagre, 41 - 37063 Isola della Scala (VR)

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

Medicinale PARACETAMOLO KABI soluzione per infusione - codice A.I.C. n. 040381 - tutte le confezioni.

Codice pratica: C1A/2019/2079.

Procedura europea: DE/H/2511/001/IA/028.

Tipologia variazione: IA_{IN} C.1.z.

Modifica apportata: aggiornamento stampati in accordo alla raccomandazione PRAC dell'8 aprile 2019 (EMA/PRAC/157165/2019) sull'uso del paracetamolo in gravidanza.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.6 e 5.3 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'A.I.C.

A partire dalla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, 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 che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data 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 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 A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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
dott.ssa Chiara Dall'Aglia

TU19ADD10200 (A pagamento).

EPIONPHARMA SRL

Sede legale: Via A. Doria n. 36 - 95025
Aci Sant'Antonio CATANIA
Codice Fiscale: 12583111005

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

Titolare A.I.C.: EpiOnpharma Srl, via A. Doria n. 36 - 95025 Aci Sant'Antonio (Catania).

Specialità medicinale: ZOLTRON.

A.I.C.: 040031015 «2,5 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Codice pratica: N1A/2019/958.

Variazione: B.III.1a) 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 nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Sara Cavalieri

TV19ADD10222 (A pagamento).



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

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

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

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

Medicinale ALVAND - A.I.C. n. 040480, tutte le confezioni, cod. prat. C1B/2019/1678. IT/H/291/001-002/IB/020 Var. tipo IB-C.I.I.a: modifica stampati-aggiornamento stampati a seguito procedura Referral art. 31 (EMEA/H/A-31/1452).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35 del decreto-legge n. 219/2006, è autorizzata la modifica stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4, 4.8 dell'RCP e relative sezioni del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate. A partire dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della variazione, il titolare dell'A.I.C. deve apportare le modifiche autorizzate all'RCP del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al FI.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della presente modifica che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, 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 trenta giorni dalla data di pubblicazione nella G.U.R.I. della presente notifica i farmacisti sono tenuti a consegnare il foglio illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare A.I.C. rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Decorrenza modifica: dal giorno successivo della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TV19ADD10258 (A pagamento).

FARMITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Farmitalia S.r.l.

Medicinale: PAUDIEN – 1mg/2mg

Confezioni e numeri di AIC: 045411 (tutte le presentazioni)

Codice pratica N° C1B/2019/1594 – (NL/H/3130/001/IB/013)

N° e Tipologia variazione: B.II.f.1.b.1- Tipo IA;

Tipo di modifica: Modifica della validità del prodotto finito da 9 mesi a 12 mesi

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

Un procuratore
Sergio Perez

TX19ADD10290 (A pagamento).

FARMITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Farmitalia S.r.l.

Medicinale: PAUDIEN – 1mg/2mg

Confezioni e numeri di AIC: 045411 (tutte le presentazioni)

Codice pratica N° C1B/2018/2819 – (NL/H/3130/IB/011/G)

Grouping di variazioni di tipo IB come di seguito specificato.

N° e Tipologia variazione: B.II.b.1.a- Tipo IAin; B.II.b.1.b- Tipo IAin; B.II.b.1.e- Tipo IB; B.II.b.2 a- Tipo IA: Modifica (sostituzione) del sito di produzione, confezionamento primario e secondario, controlli di qualità: da Dr. Kade a Haupt Pharma Munster GmbH

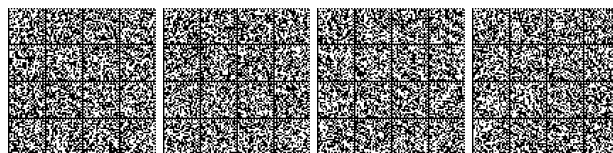
N° e Tipologia variazione: B.II.b.3.a- Tipo IB; B.II.b.3.z- Tipo IB; B.II.b.4.a- Tipo IB; B.II.b.5.c- Tipo IB; B.II.b.5.z- Tipo IB; B.II.b.5.z- Tipo IB; B.II.b.5.z- Tipo IB: Modifica del lotto standard (da 51 a 102 Kg) e modifiche minori del processo di fabbricazione, controlli in process e controlli sul prodotto finito inclusa la validità del prodotto finito da 36 a 9 mesi

N° e Tipologia variazione: B.II.f.1.d-IB: Modifica delle condizioni di conservazione: inserimento dell'avvertenza "Non conservare a temperatura superiore a 25°C".

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

Un procuratore
Sergio Perez

TX19ADD10291 (A pagamento).



FARMITALIA S.R.L.

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

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

Titolare AIC: Farmitalia S.r.l

Medicinale: PAUDIEN – 1mg/2mg

Confezioni e numeri di AIC: 045411 (tutte le presentazioni)

Codice pratica N° C1A/2019/2019 – (NL/H/3130/IA/012/G)

N° e Tipologia variazione: B.II.b.2.c.1- Tipo IA;

Tipo di modifica: Modifica (sostituzione) del sito di rilascio dei lotti: da Dr. Kade Pharmazeutische Fabrik GmbH Konstanz a Dr. Kade Pharmazeutische Fabrik GmbH Berlin.

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

Un procuratore
Sergio Perez

TX19ADD10292 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA 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 1234/2008/CE e s.m.

Codice Pratica: C1B/2018/1934

N. di Procedura Europea: DE/H/xxxx/WS/561

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: LESCOL – AIC 029163; LIPAXAN – AIC 029199

Confezioni: tutte

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB C.I.3.z

Tipo di Modifica: Aggiornamento degli stampati a seguito delle conclusioni scientifiche PSUSA/00001457/201708

Modifica Apportata: Aggiunta di un effetto indesiderato con frequenza non nota

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

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

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

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

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

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

Un procuratore
Patrizia Ciavatta

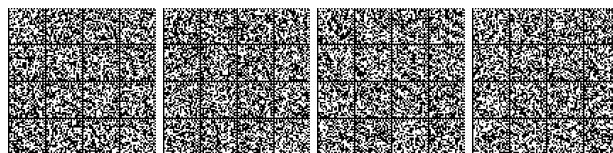
TX19ADD10299 (A pagamento).

DIFA COOPER S.P.A.

Sede legale: via Milano, 160 - 21042
Caronno Pertusella (Va)
Partita IVA: 00334560125

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

Codice pratica: C1A/2019/2430. MRP n. ES/H/0732/IA/014/G. Specialità medicinale: CAREFINAST (039068) 1 mg compresse rivestite con film. Confezioni: 039068 – tutte le confezioni autorizzate. Titolare AIC: Difa Cooper S.p.A. Tipologia variazione: grouping di variazioni di tipo IA-A.7; IAIN-B.II.b.1.a; IAIN-B.II.b.1.b. Modifica Apportata: eliminazione del sito Actavis hf responsabile del controllo/ test



e rilascio del lotto; aggiunta di Zentiva ks come produttore responsabile per l'imballaggio secondario e come produttore responsabile per l'imballaggio primario.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del FI) relativamente a tutte le confezioni autorizzate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in GU della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al FI. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU 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 FI deve essere redatto in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Il direttore generale
dott. Stefano Fatelli

TX19ADD10300 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

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

Medicinale: TOBRAL 0,3% collirio a rilascio prolungato

Confezione: 1 flacone 5 ml - AIC 025860065

Codice pratica: N1B/2019/935

Grouping 8 variazioni tipo IB B.II.e.7 – Aggiunta di Moll Industries come fornitore dei componenti della chiusura in polipropilene del confezionamento primario e di Nolato Jaycare come fornitore del flacone in LDPE. Cambio nome del fornitore dei componenti di flacone e chiusura Rexam Healthcare a BPRex Healthcare. Modifica del nome del fornitore dei componenti di tappo e chiusura Rexam Healthcare a Nemera. Modifica del nome del fornitore della resina per flacone e tappo Basell a LyondellBasell. Eliminazione di STE come fornitore di materiale di flacone, tappo e chiusura, Gerresheimer e Bormioli come fornitori del materiale del tappo.

Medicinale: SANDIMMUN NEORAL

Confezioni:

10 mg capsule molli – AIC 029453053

25 mg capsule molli – AIC 029453014

50 mg capsule molli – AIC 029453026

100 mg capsule molli – AIC 029453038

Codice pratica: C1A/2019/2531

No. di Procedura Europea: DE/H/4019/001-004/IA/036G

Gruppo di variazioni:

1x IAIN - A.1: Modifica indirizzo titolare AIC in Francia . Da: Novartis Pharma S.A.S. 2-4, rue Lionel Terray 92500 Rueil-Malmaison France. A: Novartis Pharma S.A.S. 8-10, rue Henri Sainte-Claire Deville 92500 Rueil-Malmaison France

5x IA - A.7: Eliminazione di siti di confezionamento secondario del prodotto finito: Oriola Riga, Kemofarmacija, SALUS, Lusomedicamenta, Novartis Farmaceutica SA Spain

1x IAIN – B.II.b.2.c.1 – Sostituzione di “Novartis Pharma S.A.S.” come importatore responsabile del rilascio in lotti, escluso il controllo dei lotti del prodotto finito

Medicinale: SANDIMMUN NEORAL – AIC 029453040

Confezioni: 100 mg/ml soluzione orale

Codice pratica: C1A/2019/2530

No. di Procedura Europea: DE/H/4019/005/IA/037G

Gruppo di variazioni:

1x IAIN - A.1: Modifica indirizzo titolare AIC in Francia . Da: Novartis Pharma S.A.S. 2-4, rue Lionel Terray 92500 Rueil-Malmaison France. A: Novartis Pharma S.A.S. 8-10, rue Henri Sainte-Claire Deville 92500 Rueil-Malmaison France

2x IA - A.7: Eliminazione di siti di confezionamento secondario del prodotto finito: Kemofarmacija, SALUS

1x IAIN – B.II.b.2.c.1 – Sostituzione di “Novartis Pharma S.A.S.” come importatore responsabile del rilascio in lotti, escluso il controllo dei lotti del prodotto finito

Medicinale: SANDIMMUN

Confezioni:

25 mg capsule molli – AIC 025306034

50 mg capsule molli – AIC 025306046

100 mg capsule molli – AIC 025306059

100 mg/ml soluzione orale – AIC 025306010

Codice pratica: C1A/2019/2532

No. di Procedura Europea: DE/H/4002/001-003;005/IA/039

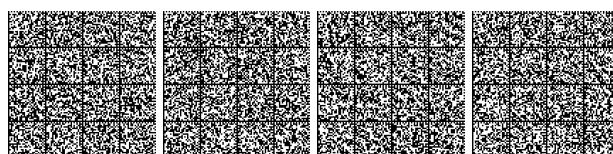
Gruppo di variazioni:

1x IA - A.7: Eliminazione del sito di rilascio dei lotti Novartis Pharma S.A.S., France

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

Un procuratore
Patrizia Ciavatta

TX19ADD10301 (A pagamento).



SANDOZ GMBH

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.,
largo U.Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede: Biochemiestrasse, 10 A - 6250 Kundl

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: TERBINAFINA SANDOZ GMBH AIC n. 036857 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz GmbH Codice pratica: C1B/2018/2080 Procedura EU: DE/H/XXXX/WS/543 Var.Tipo IB A.5.b Modifica nel nome dell'indirizzo del produttore autorizzato Sandoz Ilac Sanayi ve Ticaret A.S.

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

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

TX19ADD10302 (A pagamento).

HEXAL AG

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A.,
largo U.Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)
Sede: Industriestrasse, 25 D 1 - Holzkirchen

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: AMLODIPINA HEXAL AG AIC n. 038102 Confezioni: tutte Titolare AIC: Hexal AG Codice pratica: C1B/2018/2080 Procedura EU: DE/H/XXXX/WS/543 Var.Tipo IB A.5.b Modifica nel nome dell'indirizzo del produttore autorizzato Sandoz Ilac Sanayi ve Ticaret A.S.

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

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

TX19ADD10303 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

Sede: largo U. Boccioni, 1 - 21040 Origgio (VA)

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: MONTELUKAST SANDOZ AIC n. 041134 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1A/2019/2300 Procedura EU: AT/H/0894/001/IA/036 Var.Tipo IAIN - C.I.3.a: Allineamento del RCP e FI in accordo alle conclusioni scientifiche del CMDH

per il principio attivo montelukast sodium (Procedura n° PSUSA/00002087/201807). In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in *G.U.* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al FI.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *G.U.* della Repubblica italiana che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *G.U.* della Repubblica italiana, 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 *G.U.* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi alternativi digitali. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Medicinale: IMATINIB SANDOZ AIC n.043805 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1A/2019/2030 Procedura EU: NL/H/3318/IA/012/G Var. Tipo IAIN B.II.b.1.a + Var.Tipo IAIN B.II.b.1.a Aggiunta del sito Lek d.d., PE PROIZVODNJA LENDAVA come sito di confezionamento primario e confezionamento secondario + Var.Tipo IA B.II.b.2.a Aggiunta del sito S.C. Sandoz, S.R.L., Targu Mures come sito di controllo del prodotto finito + Var.Tipo IA B.II.b.2.c.1 Aggiunta del sito Lek d.d., PE PROIZVODNJA LENDAVA come sito di rilascio (data di implementazione 14.06.2019)

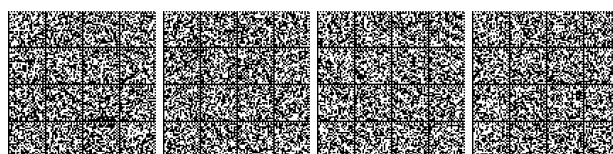
I lotti già prodotti (e rilasciati, ove applicabile) del medicinale su indicato alla data della pubblicazione nella *G.U.* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Medicinale: METFORMINA HEXAL AIC n.036640 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1B/2019/1588 Procedura EU: NL/H/3301/001/IB/079 Var. Tipo IB A.2.b Cambio nome del prodotto medicinale in Francia

Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate al FI entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione della variazione in *G.U.* della Repubblica italiana.

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

Medicinale: PANTOPRAZOLO SANDOZ AIC n.038139 Confezioni: 40 mg compresse gastroresistenti Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1B/2019/1959 Procedura EU: NL/H/0727/IB/052/G Var.Tipo IB B.II.b.1.e Aggiunta



del sito Sandoz Grup Saglik Ürünleri İlaclari San. Ve Tic. A.S. come sito di produzione + Var.Tipo IA B.II.b.2.a Aggiunta del sito Sandoz Grup Saglik Ürünleri İlaclari San. Ve Tic. A.S. come sito di controllo del prodotto finito

Medicinale: ENALAPRIL IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC n. 037486; LOSARTAN SANDOZ AIC n. 039164; SERTRALINA HEXAL AIC n. 036733 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1B/2018/2080 Procedura EU: DE/H/XXXX/WS/543 Var.Tipo IB A.5.b Modifica nel nome dell'indirizzo del produttore autorizzato Sandoz Ilac Sanayi ve Ticaret A.S.

Medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE SANDOZ AIC n. 041311 Confezioni: tutte Titolare AIC: Sandoz S.p.A. Codice pratica: C1B/2019/1573 Procedura EU: NL/H/1579/001-002-003/IB/026/G Var.Tipo IA B.I.a.1.f Aggiunta del sito Novartis Ilac, Kurtkoy (Turchia) + Var.Tipo IA B.I.a.1.f Aggiunta del sito Pharmanalytica SA, Locarno, (Svizzera)(data di implementazione 10.06.2019)

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

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

TX19ADD10304 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

Medicinale: BIOX

Confezioni e numeri A.I.C.: 040466 in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2019/2234

N° di Procedura Europea: DCP n. IT/H/0578/01-02/IAIN/05

Medicinale: MOOLPAS

Confezioni e numeri A.I.C.: 040344 in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2019/2231

N° di Procedura Europea: DCP n. IT/H/0631/01/IAIN/07

Tipo di modifica: tipo IAin, categoria C.I.3.a)

Modifica apportata: modifica degli stampati a seguito delle conclusioni scientifiche del PRAC s prodotti a p.a. montelukast e alle raccomandazioni del CMDh - riunione di Marzo 2019 -EMA/257680/2019 [Rif. montelukast PSUSA/00002087/201807].

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al titolare AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GU delle variazioni, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU delle variazioni, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU delle presenti variazioni. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI 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 FI 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 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 FI si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

L'amministratore unico
Danilo Graticola

TX19ADD10308 (A pagamento).

CIPLA EUROPE NV

Sede legale: De Keyserlei 58-60, Box-19, 2018
Anversa, Belgio

*Estratto comunicazione notifica regolare AIFA/
PPA/P/102318 del 16 settembre 2019*

Titolare AIC: Cipla Europe NV

Medicinale: BIVALIRUDINA CIPLA, AIC n. 043753 (tutte le confezioni).

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: C1B/2017/1443 - Procedura n. SE/H/1497/001/IB/001.

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

Modifica apportata: Implementazione di modifiche per le quali il titolare AIC non deve presentare nuovi dati aggiuntivi.

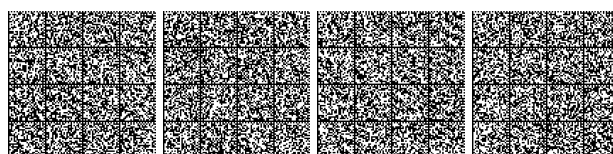
E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

TX19ADD10311 (A pagamento).



PFIZER ITALIA S.R.L.

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

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D. Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento CE 1234/2008

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. - Via Isonzo, 71 – 04100 Latina
Codice Pratica: N1B/2019/1182
Specialità Medicinale: TAVOR COMPRESSE OROSO-LUBILI

Confezioni e numeri di AIC: 1,0 mg
AIC n. 022531103 e 2,5 mg compresse orosolubili
AIC n. 022531127
Tipologia della variazione: Grouping di n.2 variazioni
n.1 variazione tipo IA - B.II.b.2.a – Aggiunta sito Haupt Pharma Munster GmbH, Germany per il test HPLC per i prodotti di degradazione.

n.1 variazione tipo IB – B.II.d.2.a) - Modifica minore del metodo HPLC per i prodotti di degradazione.

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

Un procuratore
dott.ssa Federica Grotti

TX19ADD10312 (A pagamento).

**BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO
MEDICINALI S.P.A.**

Sede: via De Ambrosiis 2 - Novi Ligure (AL)
Codice Fiscale: 01679130060
Partita IVA: 01679130060

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

Codice pratica: N1A/2019/1086
Medicinale: CALCIO GLUCONATO BIOINDUSTRIA L.I.M. (AIC 031177)

Tipologia variazione: C.I.z

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto al fine di adattarsi ad una raccomandazione dell'Autorità competente.

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

Il legale rappresentante
dott. Fabrizio Caraccia

TX19ADD10314 (A pagamento).

AMDIPHARM LIMITED

Sede legale: Temple Chambers 3 Burlington Road -
Dublin 4, Irlanda
Partita IVA: IE6384596L

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

Medicinale: FUCITHALMIC

Confezioni e numeri A.I.C.: 026928 in tutte le confezioni autorizzate

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati AIFA/PPA/P/97011 del 02/09/2019.

Codice pratica: N1B/2015/6001

Modifiche di tipo IB, categoria C.I.z)

Modifica apportata: Aggiornamento FI in seguito alla presentazione del test di leggibilità; modifica RCP ed Etichettatura in accordo al QRD template.

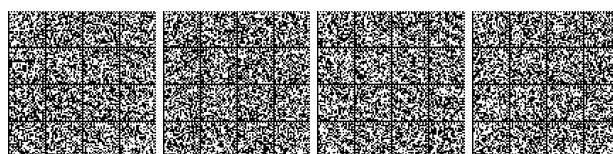
È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1,2,3,4.2,4.4,4.5,4.6,4.7,4.8,5.1,5.2,6.2,6.4 e 6.5 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al titolare AIC.

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

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX19ADD10315 (A pagamento).



DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via San Martino 12 - 20122 Milano
Partita IVA: 00791570153

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

Titolare: Dompé farmaceutici SpA

Medicinale: ARTROSILENE

OKI

Codice pratica: N1A/2019/1244

Confezioni: Artrosilene 160 mg supposte numero AIC 024022030, Oki 30 mg supposte, 60 mg supposte e 160 mg supposte - numero AIC: 028511083, 028511071 e 028511057. Tipologia variazione e modifica apportata: Grouping di variazioni di Tipo IA_B.I.a.1.i): introduzione del nuovo sito di micronizzazione IMS per il principio attivo ketoprofene sale di lisina del fornitore Clarochem già autorizzato. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
Giuseppina Vicaretti

TX19ADD10316 (A pagamento).

ALFASIGMA S.P.A.

Sede: via Ragazzi del '99 n. 5 - Bologna (BO)

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

Titolare AIC: Alfasigma S.p.A.

Medicinale: CARNITENE

Codice pratica: N1B/2019/1116

Confezioni e numeri AIC: 1g/5ml Soluzione iniettabile per uso endovenoso-AIC n.018610028; 2g/5ml Soluzione iniettabile per uso endovenoso-AIC n.018610093

Tipologia variazione e modifica apportata: Grouping di 4 variazioni: 1 IA in n.B.II.b.2.c.2) per aggiunta del sito Alfasigma S.p.A., Alanno (PE) per il controllo ed il rilascio lotti; 1 IB n.B.II.d.1.c per aggiunta della specifica dell'impurezza con relativo metodo; 2 IB n.B.II.d.2.d) per la sostituzione del metodo utilizzato per la determinazione della sostanza attiva a rilascio, e la modifica del metodo HPLC utilizzato per la determinazione della sostanza attiva a fine shelf-life

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

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

Un procuratore
dott.ssa Antonietta Gisella Pazardjiklian

TX19ADD10317 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Medicinale: FLUCONAZOLO ABC

Numero A.I.C. e confezione: 037931 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1B/2018/642

Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/99880 del 09/09/2019

Tipologia delle modifiche: Tipo IB, categorie 3 x C.I.2.a)

Modifiche apportate:

- Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in linea con il prodotto di riferimento Diflucan.

- Adeguamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo al formato QRD versione corrente e alla linea guida degli eccipienti.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda Titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX19ADD10318 (A pagamento).



ZENTIVA K.S.

Sede legale: 10, Dolni Mecholupy, U Kabelovny 130 -
Postal code 102 37 - Praga, Repubblica Ceca

Riduzione del prezzo al pubblico di un medicinale

ARIPIRAZOLO ZENTIVA

AIC n. 044265027/E "5 mg compresse" 28 compresse in blister OPA/Alu/PVC/Alu - Classe A - Prezzo al pubblico: € 27,59;

AIC n. 044265078/E "10 mg compresse" 28 compresse in blister OPA/Alu/PVC/Alu - Classe A - Prezzo al pubblico: € 27,59;

AIC n. 044265128/E "15 mg compresse" 28 compresse in blister OPA/Alu/PVC/Alu - Classe A - Prezzo al pubblico: € 27,59.

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

Un procuratore speciale
dott. Raffaele Marino

TX19ADD10320 (A pagamento).

SANOFI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Sanofi S.p.A.

Sede legale: Viale L. Bodio, 37/B - Milano

Medicinale: DEPAKIN

Confezioni e Numeri di AIC: Depakin Chrono 500mg compresse gastroresistenti - 40 compresse - A.I.C. 022483022 - 022483251

Codice pratica: N1A/2019/1173

Medicinale: SODIO VALPROATO SANOFI

Confezioni e Numeri di AIC:

500mg compresse gastroresistenti - 40 compresse - A.I.C. 033984028 - 033984081

300mg compresse a rilascio prolungato - 30 compresse divisibili - A.I.C. 033984042

Codice pratica: N1A/2019/1181

Tipologia di variazione: Variazione IA B.III.1.a.3) Presentazione del certificato di conformità alla farmacopea europea, per il principio attivo sodio valproato, R1-CEP2004-302-Rev03 da parte del nuovo produttore:

SCI PHARMTECH, INC. - No 61, Ln.309, HaiHu N. Rd. - Luzhu district - Taiwan-33856 Taoyuan City.

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

Un procuratore
Daniela Lecchi

TX19ADD10321 (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: ARIPIRAZOLO TEVA

Codice farmaco: 043743 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica: C1B/2018/1766 - Procedura europea: DE/H/5039/1-3/IB/13 - Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Modifica di RCP e FI per essere in linea con quelli del medicinale di riferimento.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX19ADD10322 (A pagamento).

F.I.R.M.A. S.P.A.

codice SIS 211

Sede legale e domicilio fiscale: via di Scandicci, 37 - Firenze
Codice Fiscale: 00394440481

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

Codice Pratica N° CIB/2019/591

Medicinale: ZANTIPRIDE

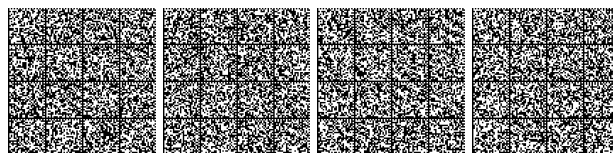
Codice farmaco: 036824

Procedura Europea N° IT/H/0689/001/IB/033

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

Numero e data della Comunicazione: AIFA/PPA/P/97182 del 2 Settembre 2019

Modifica apportata: Modifica RCP e FI in accordo alla procedura PSUSA/00000749/201802.



E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

L'efficacia dell'atto decorre dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX19ADD10323 (A pagamento).

PERRIGO ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale dell'Arte n. 25 – 00144 Roma
Partita IVA: 08923130010

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

Codice Pratica: C1A/2019/1350 – N° di procedura Europea: SE/H/1973/01-02/IA/189. Medicinale: NIQUITIN "1,5mg pastiglie gusto menta" - Confezioni: 20 pastiglie in contenitore PP – AIC 034283541; 60 pastiglie in contenitore PP – AIC 034283554; NIQUITIN "4mg pastiglie gusto menta" 20 pastiglie in contenitore PP - AIC 034283566; 60 pastiglie in contenitore PP – AIC 034283578.

Titolare A.I.C.: Perrigo Italia S.r.l.

Tipologia di variazione: variazione tipo IA in cat B.II.b.2.c.1 – Aggiunta di un sito responsabile del rilascio lotti e/o importazione escluso controllo del batch/testing (Omega Pharma International).

Un procuratore
Silvia Costa

TX19ADD10328 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI SIENA E MONTEPULCIANO

Iscrizione a ruolo della dott.ssa Ricci Matilde

Si rende noto che con provvedimento del Presidente del Consiglio notarile dei distretti riuniti di Siena e Montepulciano in data odierna è stata ordinata l'iscrizione al ruolo dei notai esercenti per la sede di Montepulciano del notaio Ricci Matilde, tale nominato con decreto ministeriale 29 maggio 2019, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 43 - IV Serie speciale, del 31 maggio 2019, termine prorogato di novanta giorni con D.D. 12 luglio 2019.

Siena, 5 settembre 2019

Il presidente
dott. Massimo Pagano

TU19ADN10195 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI SIENA E MONTEPULCIANO

Iscrizione a ruolo della dott.ssa Ceni Annalisa

Si rende noto che con provvedimento del Presidente del Consiglio notarile dei Distretti riuniti di Siena e Montepulciano in data odierna è stata ordinata l'iscrizione al ruolo dei notai esercenti per la sede di Siena del notaio Ceni Annalisa, tale nominato con decreto ministeriale 29 maggio 2019, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 43 - IV Serie speciale, del 31 maggio 2019, termine prorogato di novanta giorni con D.D. 2 luglio 2019.

Siena, 5 settembre 2019

Il presidente
dott. Massimo Pagano

TU19ADN10196 (Gratuito).

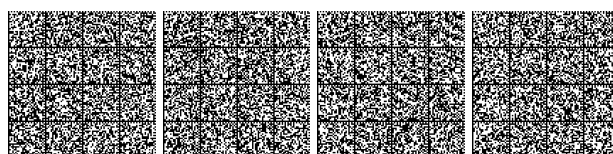
CONSIGLIO NOTARILE DI BARI

Cancellazione dal ruolo dei notai della dott.ssa Paola Pifano

Il Presidente del Consiglio notarile di Bari comunica che in data 6 settembre 2019 è stata cancellata dal ruolo dei notai esercenti in questo Distretto, per la sede di Bari, la dott.ssa Paola Pifano, a seguito del suo trasferimento dalla sede di Bari, a quella di Roma, Distretto notarile riunito di Roma, Velletri e Civitavecchia, con decreto ministeriale 24 maggio 2019, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 124 del 29 maggio 2019, Serie generale, il cui termine è stato prorogato con D.D. 12 agosto 2019.

Il presidente
Bruno Volpe

TU19ADN10198 (Gratuito).



CONSIGLIO NOTARILE DI BRINDISI*Iscrizione al ruolo dei notai esercenti della dott.ssa Romanazzo Valeria*

Il Presidente del Consiglio notarile di Brindisi rende noto che in data odierna è stato iscritto nel ruolo dei notai esercenti in questo distretto, per la sede di Oria, il notaio Romanazzo Valeria di Domenico, nata a Putignano (Bari) il 17 aprile 1990, nominato alla sede di Oria giusta D.M. 29 maggio 2019, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - 4ª Serie speciale, n. 43 del 31 maggio 2019, e successivo decreto dirigenziale di proroga di giorni novanta del 18 giugno 2019.

Lo stesso notaio è stato iscritto a ruolo in data odierna ed ha aperto lo studio in Oria alla via Mancinuria n. 72, telefono 0831/091400.

Brindisi, 12 settembre 2019

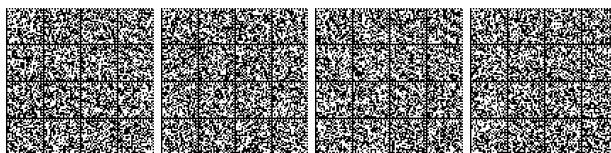
Il presidente
notaio Cristina Capozzi

TU19ADN10239 (Gratuito).

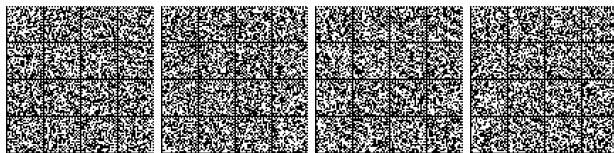
MARCO NASSI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2019-GU2-112) Roma, 2019 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

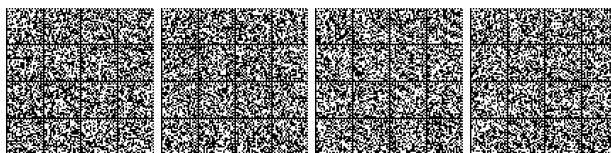
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

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

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

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





€ 2,04

