

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 2 settembre 2021

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

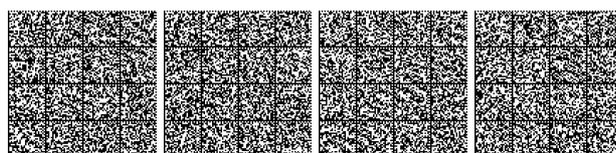
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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.

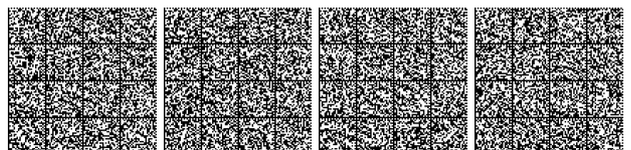
FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

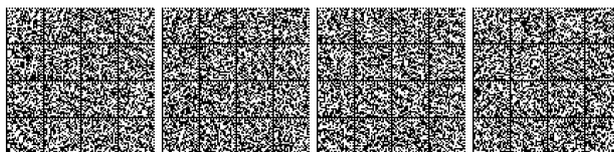
ANNUNZI COMMERCIALI	
Altri annunci commerciali	
SPV PROJECT 2101 S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5, del D.Lgs. 196/2003, (il "Codice Privacy"), del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante") e degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR" e, unitamente al Codice Privacy e al Provvedimento dell'Autorità Garante, la "Normativa Privacy") (TX21AAB9303)</i>	Pag. 1
STELVIO SPV S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1, 4 e 7.1 della L. 130/1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 ("GDPR") (TX21AAB9323)</i>	Pag. 3
ANNUNZI GIUDIZIARI	
Notifiche per pubblici proclami	
TRIBUNALE DI ANCONA <i>Notifica per pubblici proclami - Istanza per la correzione di errore materiale della sentenza n. 1584/2020 pubblicata il 21.12.2020 ex art. 288 co. 2 c.p.c. (TX21ABA9321)</i>	Pag. 7
TRIBUNALE DI MASSA <i>Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione (TX21ABA9284)</i>	Pag. 4
TRIBUNALE DI VICENZA <i>Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione con contestuale chiamata in mediazione (TX21ABA9301)</i>	Pag. 4
<i>Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione con contestuale chiamata in mediazione (TX21ABA9302)</i>	Pag. 5
TRIBUNALE ORDINARIO DI BENEVENTO <i>Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio in rinnovazione - R.G. 2243/2018 (TX21ABA9313)</i>	Pag. 5
Ammortamenti	
TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE Sezione Prima Civile <i>Ammortamento titoli di credito (TX21ABC9304)</i>	Pag. 7
Eredità	
TRIBUNALE CIVILE DI IVREA <i>Nomina curatore eredità giacente di Grazian Vincenzo - R.G. n. 516/2021/VG (TX21ABH9327)</i>	Pag. 8
TRIBUNALE DI BIELLA <i>Eredità giacente di Ferraro Lorenzo Giovanni - R.G. V.G. 831/21 (TX21ABH9277)</i>	Pag. 7
<i>Eredità giacente di Detoma Rino - R.G. V.G. 710/21 (TX21ABH9276)</i>	Pag. 7



TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO Prima Sezione Civile - Volontaria Giurisdizione <i>Nomina curatore eredità giacente di Mauri Davide</i> - R.G. n. 1327/2021 (TX21ABH9311)	Pag. 8	BAXTER S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 712/2012 (TX21ADD9309)</i>	Pag. 18
TRIBUNALE DI GENOVA <i>Nomina curatore eredità giacente di Francesco Siciliano (TX21ABH9283)</i>	Pag. 8	BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e Regolamento n.1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9310)</i>	Pag. 19
TRIBUNALE DI UDINE <i>Nomina curatore di eredità giacente di Craighero Mario (TX21ABH9289)</i>	Pag. 8	BIOQ PHARMA BV <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 (TX21ADD9322)</i>	Pag. 23
Proroga termini			
PREFETTURA DI LATINA <i>Proroga dei termini legali e convenzionali (TX21ABP9317)</i>	Pag. 8	BIOTEST PHARMA GMBH <i>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. (TX21ADD9299)</i>	Pag. 15
<hr/> ALTRI ANNUNZI <hr/>			
Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici			
A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD9297)</i>	Pag. 14	ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare del 05/08/2021 (TX21ADD9285)</i>	Pag. 11
AESCULAPIUS FARMACEUTICI 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 D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE e s.m.i. (TX21ADD9314)</i>	Pag. 19	F.I.R.M.A. S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD9306)</i>	Pag. 15
AKCIJU SABIEDRĪBA KALCEKS <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 c.m., del Regolamento 1234/2008/CE, della Determinazione DG/1496/2016 e della Determinazione AIFA del 25/08/2011 c.m. (TX21ADD9274)</i>	Pag. 9	<i>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 (TX21ADD9293)</i>	Pag. 13
ALFASIGMA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9290)</i>	Pag. 11	FARMA 1000 S.R.L. <i>Variatione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX21ADD9305)</i>	Pag. 15
BAUSCH & LOMB - IOM 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 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX21ADD9308)</i>	Pag. 18	GRÜNENTHAL ITALIA 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 (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9315)</i>	Pag. 20
		<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9316)</i>	Pag. 20
		<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9320)</i>	Pag. 22
		LABORATORI ALTER S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD9298)</i>	Pag. 14



LABORATORI GUIDOTTI S.P.A. <i>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 (TX21ADD9282)</i>	Pag. 10	SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9291)</i>	Pag. 12
MORGANCEUTICAL S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità 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 (TX21ADD9295)</i>	Pag. 13	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV <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, così come modificato dal Regolamento 712/2012 (TX21ADD9318).</i>	Pag. 21
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 Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9307)</i>	Pag. 16	TAKEDA ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9319)</i>	Pag. 21
O.T.I. S.R.L. OFFICINE TERAPIE INNOVATIVE <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9326)</i>	Pag. 23	Concessioni di derivazione di acque pubbliche	
OCTAPHARMA ITALY S.P.A. <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. (TX21ADD9312)</i>	Pag. 19	PROVINCIA DI VITERBO <i>Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale (TX21ADF9287)</i>	Pag. 24
RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA E FARMACEUTICA 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 D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD9278)</i>	Pag. 9	<i>Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale (TX21ADF9288)</i>	Pag. 24
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD9275)</i>	Pag. 9	<i>Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale (TX21ADF9292)</i>	Pag. 24
SANOFI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9300)</i>	Pag. 15	<i>Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale (TX21ADF9286)</i>	Pag. 23
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. (TX21ADD9281)</i>	Pag. 10	Consigli notarili	
		CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI CAMPOBASSO, ISERNIA E LARINO <i>Dispensa dall'esercizio, per limiti di età, del notaio Riccardo Ricciardi con sede in Campobasso (TX21ADN9296)</i>	Pag. 24
		CONSIGLIO NOTARILE DI BARI <i>Iscrizione al ruolo dei notai esercenti del dott. Fabio Mori (TU21ADN9247)</i>	Pag. 24





ANNUNZI COMMERCIALI

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

SPV PROJECT 2101 S.R.L.

Sede legale: via Vittorio Betteloni, 2 - 20131 Milano
 Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
 Registro delle imprese: Milano, Monza -
 Brianza, Lodi 11711370962
 Codice Fiscale: 11711370962

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5, del D.Lgs. 196/2003, (il "Codice Privacy"), del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento dell'Autorità Garante") e degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR" e, unitamente al Codice Privacy e al Provvedimento dell'Autorità Garante, la "Normativa Privacy")

SPV Project 2101 S.r.l. - Società Unipersonale (la "Cessionaria") rende noto che, nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione realizzata in data 10 agosto 2021, ha concluso con Nostos SPV S.r.l., società con sede legale in Milano, Via San Prospero, 4, con capitale sociale di Euro 10.000,00 i.v., n. di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano, Monza-Brianza, Lodi, codice fiscale e partita IVA n. 09682960969, iscritta nel registro delle società veicolo coinvolte in operazioni di cartolarizzazione tenuto da Banca d'Italia (la "Cedente"), un contratto di cessione pro soluto di crediti pecuniari della Cedente, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Contratto di Cessione"), aventi origine da un contratto di mutuo fondiario del 21.1.2002 per atto Notaio Stefano Cambiaggi, rep 13420 racc 5133, da un contratto di mutuo fondiario del 29.12.2006 per atto Notaio Stefano Cambiaggi, rep 17810 racc 7712 e da un contratto di mutuo fondiario 10.2.2009 per atto Notaio Stefano Cambiaggi, rep 19393 racc 8872, (i "Crediti").

Tali Crediti, individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, soddisfano alla data di efficacia del trasferimento dei Crediti i criteri qui di seguito riportati e meglio identificati negli allegati al contratto di cessione di cui sopra:

(a) di cui la Cedente si sia resa cessionaria nell'ambito della cartolarizzazione realizzata dalla medesima, come da avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del 16.1.2020, Parte II, n. 7, foglio degli annunci commerciali;

(b) sono denominati in Euro;

(c) i contratti da cui originano sono regolati dalla legge italiana;

(d) sono vantati nei confronti del debitore ceduto persona giuridica con sede legale in Italia, avente attualmente NDG 21790540009 (NDG originario 9987141);

(e) il debitore ceduto risulta classificato e segnalato come "in sofferenza" nella Centrale dei Rischi di Banca d'Italia;

(f) le linee di credito sono individuate con i seguenti codici identificativi 21790023; 21790024; 21790025.

Nei limiti consentiti dalla legge e dai rispettivi titoli contrattuali, i Crediti comprendono sia i crediti per capitale, sia gli eventuali crediti per interessi e altri accessori (quali, ad esempio, penali, crediti per indennizzi e rimborso spese).

La Cessionaria renderà disponibili sul sito internet <https://gaia.zenithservice.it/listacrediteduti.aspx> fino alla loro estinzione, i dati indicativi dei Crediti trasferiti dalla Cedente e la conferma della avvenuta cessione ai debitori ceduti che ne faranno richiesta.

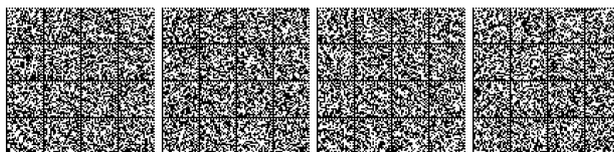
Unitamente ai Crediti sono stati ceduti, nei limiti consentiti dalla legge e dai rispettivi titoli contrattuali, le ipoteche e le eventuali ulteriori garanzie e privilegi che garantiscono tali Crediti.

I Crediti costituiranno un unico patrimonio separato ai sensi e per gli effetti dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione.

Nel contesto dell'Operazione di Cartolarizzazione, la Cessionaria ha conferito incarico a ZENITH SERVICE S.p.A., con sede in Milano, Via Vittorio Betteloni, n. 2, iscritta nel Registro delle Imprese di Milano, Monza-Brianza, Lodi al num. 02200990980, Gruppo IVA n° 11407600961, stesso codice fiscale e partita IVA, iscritta all'Albo Unico degli Intermediari Finanziari tenuto dalla Banca d'Italia al numero 32590.2 (il "Master Servicer") ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e di pagamento, proceda alla gestione, all'eventuale incasso e all'eventuale recupero delle somme dovute. Nel contesto dell'Operazione di Cartolarizzazione, inoltre, il Master Servicer, su indicazione e con il consenso della Cessionaria, ha altresì conferito incarico a NPLs RE_Solutions S.r.l. con sede in Milano, Corso Venezia, n. 8, iscritta nel Registro delle Imprese di Milano Monza Brianza Lodi, numero Rea, C.F. e P. IVA 08397250963, in qualità di special servicer (lo "Special Servicer") con il compito di svolgere le attività operative concernenti l'amministrazione, la gestione e il recupero dei Crediti, e l'escussione del debitore ceduto.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy

Ai sensi e per gli effetti degli articoli 13 e 14 del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati, informiamo che a seguito della cessione, la Cessionaria è divenuta esclusiva titolare dei crediti e, di conseguenza, titolare del trattamento (il "Titolare del Trattamento dei Dati Personali" o il "Titolare") dei dati personali (i "Dati Personali") relativi al debitore ceduto, agli eventuali garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati" e, ciascuno, l'"Interessato"), ai sensi delle disposizioni della Normativa Privacy. Il Master Servicer e lo Special Servicer sono stati nominati come responsabili del trattamento (i "Responsabili del Trattamento" e, ciascuno, un "Responsabile del Trattamento").



I Dati Personali in possesso della Cessionaria, in qualità di Titolare del Trattamento dei Dati Personali, sono stati raccolti presso la Cedente.

Agli Interessati precisiamo che, ai sensi e per gli effetti del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati, non verranno trattati dati che rientrano nelle “categorie particolari di dati personali” ai sensi degli articoli 9 e 10 del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati.

I Dati Personali degli Interessati saranno trattati nell’ambito della normale attività dei titolari del trattamento e, precisamente, per quanto riguarda la Cessionaria, per finalità inerenti all’operazione di cartolarizzazione nonché connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti, finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo, finalità connesse alla gestione ed al recupero dei crediti. In relazione alle indicate finalità, il trattamento dei Dati Personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi e saranno conservati per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei crediti ceduti e l’adempimento degli obblighi di legge. Si precisa che i dati personali del debitore ceduto in possesso del Titolare vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero se strettamente funzionali all’esecuzione del rapporto contrattuale (per i quali il consenso dell’Interessato non è, quindi, richiesto).

I Dati Personali degli Interessati verranno comunicati ai destinatari della comunicazione strettamente collegati alle sopraindicate finalità del trattamento e, in particolare, al/ ai responsabile/i del trattamento, ove designato/i e ai suoi incaricati, nonché agli altri soggetti incaricati della gestione, riscossione e del recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l’espletamento dei relativi servizi; ai soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l’espletamento dei relativi servizi; fornitori di servizi strumentali e ancillari, ivi inclusi i servizi immobiliari, informazioni commerciali, analisi; consulenti anche in materia fiscale, amministrativa, Autorità di vigilanza e giudiziarie, soggetti terzi ai quali i crediti dovessero essere ceduti; a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale, società controllate e società collegate, società di recupero crediti, revisori contabili, ecc.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i dati possono essere comunicati utilizzeranno i dati in qualità di “titolari” o “responsabili” ai sensi della legge, in piena autonomia, essendo estranei all’originario trattamento effettuato. Un elenco dettagliato dei responsabili nominati dalla Cessionaria è disponibile presso la sede del Titolare del Trattamento dei Dati Personali, come indicata di seguito.

La Normativa Privacy attribuisce a ciascun Interessato specifici diritti, tra cui (a) il diritto di ottenere l’accesso ai propri Dati Personali e, in particolare, ad ottenere l’accesso alle informazioni circa le finalità del trattamento, le cate-

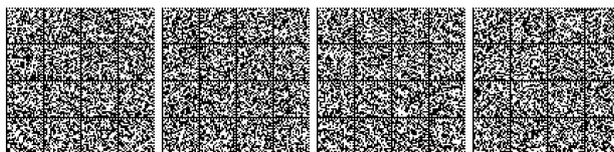
gorie di Dati Personali trattati, i destinatari o le categorie di destinatari a cui i dati sono stati o saranno comunicati, il periodo di conservazione o i criteri utilizzati per determinare tale periodo, l’esistenza di un profilo decisionale automatizzato; (b) ottenere l’indicazione degli estremi identificativi del titolare del trattamento, dei responsabili del trattamento e dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati; (c) il diritto ad ottenere la rettifica dei Dati Personali inesatti; (d) il diritto di ottenere la cancellazione dei Dati Personali nei casi previsti dall’art. 17 del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati; (e) il diritto di ottenere la limitazione del trattamento dei Dati Personali nei casi previsti dall’art. 18 del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati; (f) il diritto di opporsi, in ogni caso, per motivi legittimi, al trattamento dei Dati Personali formulando apposita richiesta ai sensi dell’art. 21 del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati nella quale dovrà dare evidenza delle ragioni che giustifichino l’opposizione, fermo restando che il titolare si riserva di valutare tale istanza, che non verrà accettata in caso di esistenza di motivi legittimi cogenti per procedere al trattamento che prevalgono sugli interessi, diritti e libertà dell’Interessato; (g) il diritto di proporre un reclamo al Garante per la protezione dei Dati Personali; (h) il diritto di esercitare gli altri diritti previsti dalla Normativa Privacy. Ciascun Debitore Ceduto, e gli eventuali suoi garanti, successori o aventi causa, al fine di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono rivolgersi al Titolare del Trattamento mediante comunicazione scritta da inviarsi ai seguenti recapiti: SPV_Project_2101@legalmail.it e al Master Servicer, in qualità di responsabile del trattamento nominato da SPV PROJECT 2101 S.r.l., mediante comunicazione scritta da inviarsi in Via Vittorio Betteloni 2, Milano, ovvero all’indirizzo e-mail: zenithprivacy@zenithservice.it ed allo Special Servicer, in qualità di responsabile del trattamento nominato dalla Cessionaria, mediante comunicazione scritta da inviarsi a NPLs RE_Solutions S.r.l. in Milano, Corso Venezia, n. 8 ovvero all’indirizzo e-mail: nplsre@mypec.eu

Gli Interessati, al fine di esercitare i diritti riconosciuti all’articolo 15 e seguenti del Capo III del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati e richiedere ogni ulteriore informazione rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono contattare la Cessionaria, mediante comunicazione scritta da inviarsi in Via Vittorio Betteloni 2, Milano, ovvero all’indirizzo e-mail: zenithprivacy@zenithservice.it, SPV_PROJECT_2101@legalmail.it

Milano, 24 agosto 2021

L’amministratore unico
Francesca Romana Tailletti

TX21AAB9303 (A pagamento).



STELVIO SPV S.R.L.*Società unipersonale*

Sede legale: via V. Alfieri, 1 - Conegliano (Treviso), Italia

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04952500264

Codice Fiscale: 04952500264

Partita IVA: 04952500264

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1, 4 e 7.1 della L. 130/1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") nonché informativa ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 ("GDPR")

Stelvio SPV S.r.l. società unipersonale per la cartolarizzazione dei crediti iscritta al registro delle società per la cartolarizzazione tenuto da Banca d'Italia con il n. 35512.3, rende noto che, ai sensi del contratto di cessione di crediti (il "Contratto di Cessione") perfezionato il 11/08/2021 con Banca di Credito Cooperativo di Venezia, Padova e Rovigo – Banca Annia Società Cooperativa (la "Cedente") nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione, con efficacia economica dal 09/08/2021, si è resa cessionaria, a titolo oneroso e pro soluto, di un portafoglio di crediti pecuniari vantati nei confronti del debitore identificato da NDG 66274 in forza dei contratti di mutuo n. 95314755 di data 29.7.2005 e n. 95314750 di data 22.1.2010, nei confronti del debitore identificato da NDG 2245453, in forza dei contratti di mutuo n. 26566 di data 20.9.2006 e n. 35678 di data 11.12.2009, nei confronti del debitore identificato da NDG 2245290, in forza dei contratti di mutuo n. 26565 di data 20.9.2006 e n. 34686 di data 28.7.2009, nei confronti del debitore identificato da NDG 70580 in forza del contratto di mutuo n. 580028493 di data 14.5.2007, nei confronti del debitore identificato da NDG 2262282 in forza del contratto di mutuo n. 610032050 di data 27.8.2008, e nei confronti del debitore identificato da NDG 86940 in forza del contratto di mutuo n. 95309288 di data 14.2.2007, regolati dalla legge italiana, che sono stati individuati nel documento di identificazione dei crediti allegato al Contratto di Cessione (i "Crediti").

Ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 7.1, comma 6, della Legge sulla Cartolarizzazione, i dati identificativi dei Crediti ceduti sono disponibili sul sito internet accessibile al link: <https://www.securitisation-services.com/it>.

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

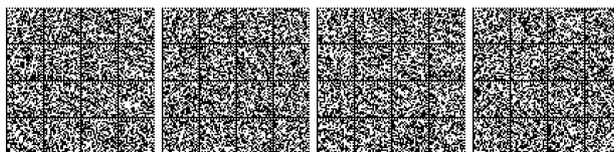
I debitori ceduti, i loro successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Stelvio SPV S.r.l. e, per essa, a CIV S.p.A., con sede legale in Verona, codice fiscale e numero iscrizione al Registro delle Imprese di Verona n. 03425140237, soggetto nominato quale special servicer nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione (il ruolo di Servicer ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c della Legge sulla Cartolarizzazione, è svolto da Banca

Finanziaria Internazionale S.p.A., brevemente "BANCA FININT S.P.A.", una banca costituita ai sensi della legge italiana, con socio unico, con sede in Conegliano (TV), via V. Alfieri n. 1, capitale sociale di Euro 71.817.500,00 (settantunomilioniottocentodiciassettemilacinquecento virgola zero zero) i.v., codice fiscale e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso - Belluno 04040580963, Gruppo IVA Finint S.p.A. – Partita IVA 04977190265, iscritta all'Albo delle Banche al n. 5580 ai sensi dell'art. 13 del Testo Unico Bancario e all'Albo dei Gruppi Bancari in qualità di Capogruppo del Gruppo Bancario Banca Finanziaria Internazionale, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia).

Informativa privacy

Atteso che la cessione dei Crediti ha comportato il trasferimento di dati personali (ivi inclusi, a titolo esemplificativo e non esaustivo, dati di contatto ed identificativi, dati patrimoniali e reddituali, informazioni sul credito ceduto, dati sui pagamenti ed informazioni su potenziali contenziosi, contenute/i nelle evidenze informatiche e nei documenti connessi ai crediti ceduti) inerenti ai Crediti e ai relativi debitori ceduti e garanti, la presente notizia è effettuata da Stelvio SPV S.r.l., quale nuovo titolare dei dati, anche ai sensi degli articoli 13 e 14 Regolamento UE 2016/679 (GDPR). I dati personali dell'interessato sono stati comunicati e saranno trattati dal titolare per la gestione e l'amministrazione del portafoglio dei crediti ceduti, il recupero e per le ulteriori finalità correlate all'operazione di cartolarizzazione e/o per finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. I dati personali saranno trattati con modalità di organizzazione, raffronto ed elaborazione necessarie al perseguimento di tali finalità attraverso strumenti informatici, telematici e manuali nell'ambito della normale attività. I dati che abbiamo raccolto dal cedente a seguito della citata cessione de credito, potranno essere aggiornati tramite informazioni provenienti da fonti accessibili al pubblico (quali, ad esempio, dati registrati nel registro delle imprese, visure ed atti camerali). I dati verranno conservati per il periodo strettamente necessario al perseguimento delle citate finalità del trattamento 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. Gli Interessati hanno il diritto di richiedere l'accesso ai dati che li riguardano, la rettifica o, se del caso, la cancellazione degli stessi o di opporsi al loro trattamento; hanno inoltre diritto di richiedere la limitazione del trattamento nei casi previsti dall'art. 18 GDPR, di ottenere i dati che li riguardano, nei casi previsti dall'art. 20 GDPR; nonché di proporre reclamo al Garante per la protezione dei dati personali ai sensi dell'art. 77 GDPR, qualora ritengano che il trattamento dei dati che li riguardano sia contrario alla normativa applicabile.

Per l'esercizio dei diritti di cui sopra, nonché per ogni informazione relativa al presente avviso ciascun Interessato potrà rivolgersi a CIV S.p.A., con sede legale in Verona, codice fiscale e numero iscrizione al Registro delle Imprese



di Verona n. 03425140237, soggetto nominato quale special servicer nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione, la quale è stata nominata da Stelvio SPV S.r.l. quale responsabile del trattamento dei Dati Personali.

Conegliano (TV), 30 agosto 2021

Stelvio SPV S.r.l. - Società unipersonale -
L'amministratore unico
Blade Management S.r.l. - La persona fisica designata
Alberto De Luca

TX21AAB9323 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI MASSA

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione

La Sig.ra DELL'AMICO TONINA, nata a Carrara il 18.02.1950 ed ivi residente in loc. Bergiola Via dei Cipressi n. 13, c.f. dl1tnn50b58b832j, rappresentata e difesa dall'Avv. Claudia Del Bene (c.f. dlbcld82h52b832z) del Foro di Massa-Carrara, premesso che: - da oltre vent'anni possiede uti domini i beni immobili siti nel Comune di Carrara distinti al N.C.E.U. al foglio n. 59 particelle n. 1009 sub 1,2,3 e al NCT al Foglio 59 mappale 521; - detti beni risultano catastalmente intestati:

Belluomini Francesco a titolo di enfiteusi per 2/45 - Belluomini Italo a titolo di enfiteusi per 3/45 - Belluomini Maria Grazia a titolo di enfiteusi per 2/45 - Cappè Anselmo fu Angelo livellario in parte - Cappè Antonio fu Angelo livellario in parte - Cappè Emilio di Giulio livellario in parte - Cappè Ezio fu Angelo livellario in parte (deceduto)- Cappè Giovanni livellario per 7/120 - Cappè Nello di Giulio livellario in parte - Cappè Paolo livellario per 7/120 - Cappè Elsa livellario per 14/120 - De Julis Lionel fu Paolo diritto del concedente per 2/6 - Del Medico Augusto fu Cesare diritto del concedente per 1/6 - Del Medico Giulia fu Cesare diritto del concedente per 3/6 - Passerotti Barbara a titolo di enfiteusi per 2/45- Ricci Giovanna livellario in parte - Ricci Giovanna nata usufruttuario parziale di livello; - è stata autorizzata la notifica del presente atto per pubblici proclami con provvedimento del Tribunale di Massa depositato in data 20.8.2021 - ha depositato in data 14.07.2021 istanza per l'esperimento della mediazione presso l'Organismo di mediazione presso la CCIAA di Massa Carrara; - il suddetto Organismo ha fissato il primo incontro per il tentativo di mediazione della procedura n. 63/2021 alla data del 26.10.2021 alle ore 10:00 presso la sede in Carrara Piazza 2 Giugno n. 16, dinanzi al mediatore Dott.ssa Grassi Marzia, avvisando i convenuti di pren-

dere visione del regolamento di mediazione e di compilare il modulo di adesione disponibili sul sito www.ms.camcom.it e a contattare la segreteria al n. 0585/764-246-284-230 per tutti gli adempimenti. Tanto premesso cita i Sig.ri Belluomini Francesco nato a Pietrasanta il 15/08/1957 e ivi residente in Via Crociale-Pietrasanta n. 87, Belluomini Italo nato a Pietrasanta il 12/03/1935 e ivi residente in Via Traversa Crociale n. 40, Belluomini Maria Grazia nata a Pietrasanta il 25/08/1955 e residente in Livorno Via Oscar Ghiglia n. 11, Cappè Giovanni nato a Carrara il 05/07/1949 e residente in Parma (PR) Vicolo Campo Grande n. 3, Cappè Paolo nato a Carrara il 23/06/1954 e residente in Luni (SP) Via Europa n. 29, Passerotti Barbara nata a Firenze il 08/03/1994 ivi residente in Via Baracca n. 40, e impersonalmente e collettivamente per pubblici proclami i Sig.ri Cappè Anselmo fu Angelo nato a Carrara il 01/01/1907, e per lui i suoi aventi causa, Cappè Antonio fu Angelo nato a Carrara il 25/11/1910 e deceduto in Carrara il 15.09.1975, e per lui i suoi aventi causa Cappè Emilio di Giulio e per lui i suoi aventi causa, Cappè Ezio fu Angelo nato a Carrara il 23/12/1893 e deceduto in Carrara il 05/01/1956, e per lui i suoi aventi causa, Cappè Nello di Giulio nato a Carrara il 14/04/1915 deceduto in Carrara il 08/10/1956, e per lui i suoi aventi causa, Cappè Elsa nata a Carrara il 25/05/1940, non reperita residenza, De Julis Lionel fu Paolo nato a Carrara il 13/07/1924 deceduto in Livorno il 18/11/2002, e per lui i suoi aventi causa, Del Medico Augusto fu Cesare nato a Carrara il 10/07/1899 deceduto in Massa il 04/01/1970 e per lui i suoi aventi causa, Del Medico Giulia fu Cesare nata a Carrara il 05/08/1893 deceduta in La Spezia il 02/02/1982, e per lei i suoi aventi causa Ricci Giovanna nata a Massa il 26/06/1908, deceduta a Carrara n. 1992, e per lei i suoi aventi causa, Ricci Giovanna nata a Massa il 26/06/1902 e per lei i suoi aventi causa, a comparire innanzi al Tribunale Civile di Massa, Giudice da designarsi, all'udienza del 23.03.2022 ore di rito, con invito a costituirsi nei modi e termini di cui all'art. 166 c.p.c., e con l'avvertenza che l'eventuale tardiva costituzione comporterà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in mancanza di costituzione si procederà in loro dichiaranda contumacia per ivi, contrariis reiectis, per ivi sentire dichiarare l'attrice proprietaria per intervenuta usucapione ventennale dei dedotti beni immobili.

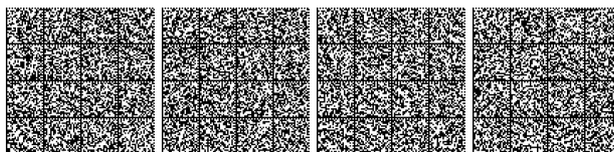
avv. Claudia Del Bene

TX21ABA9284 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione con contestuale chiamata in mediazione

La sig.ra STECCO ADRIANA, assistita dall'avv. Davide Balasso nel cui studio in Zanè (VI), via Manzoni 20 elegge domicilio, giusta autorizzazione alla notifica per pubblici proclami del Presidente del Tribunale di Vicenza in data 20.07.2021 (n. 2722/2021 RG), convoca DISCONZI Rosa Fu Giovanni, ZERBATO Angelina Fu Giobatta nata a il 23/06/1932, ZERBATO Antonio nato il 22/12/1934, ZER-



BATO Antonio nato il 23/06/1932, ZERBATO Domenico Fu Giobatta nato il 02/12/1939, ZERBATO Giovanni Battista nato il 15/08/1939, ZERBATO Giuseppe nato il 29/12/1954, ZERBATO Guido nato il 20/12/1935, ZERBATO Luigi nato il 27/02/1942, ZERBATO Maria nata il 16/11/1957, ZERBATO Rosa nata il 09/02/1949, STECCO Domenico Fu Pietro nato il 18/05/1872, STECCO ASSUNTA MARIA, nata il 28.06.1965 e/o gli eredi legittimi degli stessi gli e/o tutti coloro che possano vantare diritti sui beni sotto indicati all'incontro di mediazione del 08.11.2021 ore 9.45 presso la sede dell'Azienda Speciale della Camera di Commercio in Vicenza, via Montale 27.

Si invita a prendere visione del regolamento di mediazione, disponibile su <http://www.MADEINVICENZA.IT>, e a contattare la segreteria ai numeri 0444-994753/754/760 (mail mediazione@madeinvicenza.it, PEC info@pec.madeinvicenza.it) per tutti gli adempimenti.

In caso di mancato accordo li cita avanti il Tribunale di Vicenza alla prima udienza del 07.12.2021 ore di rito, avvisandoli che per non decadere dalle previsioni di cui agli arti 38 e 167 c.p.c. dovranno costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima dell'udienza, ovvero almeno dieci giorni prima in caso di abbreviazione dei termini, affinché siano accolte, in contraddittorio od in legittima loro contumacia, le seguenti articolate conclusioni: 1) accertarsi e dichiararsi che l'attrice Stecco Adriana è proprietaria esclusiva, per intervenuta usucapione ultraventennale del seguente immobile: in Comune di Altissimo, Foglio 12 Particella 865, attualmente intestato alle persone sopra indicate; 2) accertarsi e dichiararsi che l'attrice Stecco Adriana è proprietaria esclusiva, per intervenuta usucapione ultraventennale del seguente immobile: in Comune di Altissimo, Foglio 12 Particella 862 sub 1, attualmente intestato alle persone sopra indicate; 3) In ogni caso ordinarsi al competente Conservatore dei Registri Immobiliari la trascrizione e le volturazioni dell'emananda sentenza; 4) Spese e competenze di causa rifuse in caso di infondata opposizione.

Zanè, li 07.08.2021

avv. Davide Balasso

TX21ABA9301 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione con contestuale chiamata in mediazione

La sig.ra STECCO ASSUNTA MARIA, assistita dall'avv. Davide Balasso nel cui studio in Zanè (VI), via Manzoni 20 elegge domicilio, giusta autorizzazione alla notifica per pubblici proclami del Presidente del Tribunale di Vicenza in data 21.07.2021 (n. 2720/2021 RG), convoca DISCONZI Rosa Fu Giovanni, ZERBATO Angelina Fu Giobatta nata il 23/06/1932, ZERBATO Antonio nato il 22/12/1934, ZERBATO Antonio nato il 23/06/1932, ZERBATO Domenico Fu Giobatta nato il 02/12/1939, ZERBATO Giovanni Battista nato il 15/08/1939, ZERBATO Giuseppe nato il 29/12/1954, ZERBATO Guido nato il 20/12/1935, ZERBATO Luigi nato

il 27/02/1942, ZERBATO Maria nata il 16/11/1957, ZERBATO Rosa nata il 09/02/1949, STECCO Domenico Fu Pietro nato il 18/05/1872 e/o gli eredi legittimi degli stessi gli e/o tutti coloro che possano vantare diritti sui beni sotto indicati all'incontro di mediazione del 08.11.2021 ore 9.15 presso la sede dell'Azienda Speciale della Camera di Commercio in Vicenza, via Montale 27. Si invita a prendere visione del regolamento di mediazione, disponibile su <http://www.MADEINVICENZA.IT>, e a contattare la segreteria ai numeri 0444-994753/754/760 (mail mediazione@madeinvicenza.it, PEC info@pec.madeinvicenza.it) per tutti gli adempimenti.

In caso di mancato accordo li cita avanti il Tribunale di Vicenza alla prima udienza del 07.12.2021 ore di rito, avvisandoli che per non decadere dalle previsioni di cui agli arti 38 e 167 c.p.c. dovranno costituirsi in giudizio almeno venti giorni prima dell'udienza, ovvero almeno dieci giorni prima in caso di abbreviazione dei termini, affinché siano accolte, in contraddittorio od in legittima loro contumacia, le seguenti articolate conclusioni: 1) accertarsi e dichiararsi che l'attrice Stecco Adriana è proprietaria esclusiva, per intervenuta usucapione ultraventennale del seguente immobile: in Comune di Altissimo, Foglio 12 Particella 863, attualmente intestato alle persone sopra indicate; 2) accertarsi e dichiararsi che l'attrice Stecco Adriana è proprietaria esclusiva, per intervenuta usucapione ultraventennale del seguente immobile: in Comune di Altissimo, Foglio 12 Particella 864, attualmente intestato alle persone sopra indicate; 3) In ogni caso ordinarsi al competente Conservatore dei Registri Immobiliari la trascrizione e le volturazioni dell'emananda sentenza; 4) Spese e competenze di causa rifuse in caso di infondata opposizione.

Zanè, li 07.08.2021

avv. Davide Balasso

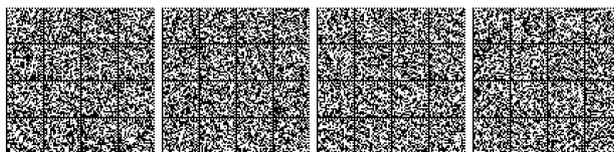
TX21ABA9302 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI BENEVENTO

Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio in rinnovazione - R.G. 2243/2018

Tribunale Benevento – G.I. Dott.ssa Vincenzina Andricciola - N. Cron. 005861 del 10 agosto 2021 Ufficio Notifiche – Esecuzioni c/o Tribunale di Benevento

Il sig. Cecere Virgilio, c.f. CCR VGL 39T08 F557V, rapp. to e difeso dall'avv. Marcellina De Pasquale (punti di contatto: avv. Marcellina De Pasquale – Piazza Risorgimento, 13 82100 Benevento – Tel. Cell. 328.4644566 – PEC avvmarcellinadepasquale@puntopec.it), elettivamente domiciliato in Benevento, Piazza Risorgimento, 13, ad integrazione del già instaurato contraddittorio nella causa iscritta al N.R.G. 2243/2018, pendente dinanzi al Tribunale di Benevento, avente ad oggetto spostamento di cavo elettrico su suolo comune a più persone (fl 1 Comune Sant'Arcangelo Trimonte p.lla 107) ed attualmente insistente su proprietà esclusiva dell'attore (fl 1 p.lla 643), cita 1) I proprietari, a qualsiasi titolo, derivativo ed originario, delle p.lle 97, 100, 101 e 105 sub 1 del fl 1 del Comune di Sant'Arcangelo Trimonte (BN) alla c.da S. Arcangelo; 2) Gli Eredi, anche



impersonalmente e collettivamente, di Pagliuso Angela, n. a Sant'Arcangelo Trimonte (BN) il 09.12.1912, deceduta in data 21.02.2008, ultima intestataria (punto 26 premessa) della p.lla 100 del fl 1 del Comune di Sant'Arcangelo Trimonte (BN) alla c.da Sant'Arcangelo; mediante notifica per pubblici proclami come da provvedimento autorizzativo del Presidente del Tribunale di Benevento del 01.12.2020, a comparire innanzi al Tribunale di Benevento, Giudice Istruttore dott.ssa Vincenzina Andricciola, all'udienza del 20 gennaio 2022, ore di rito, per prendere parte al giudizio sopra indicato, con l'invito a costituirsi nel termine di almeno venti giorni prima della suddetta udienza ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e inoltre con l'avviso che, in caso di mancata costituzione, si procederà in loro declaranda contumacia, per ivi sentire condannare E-Distribuzione spa, alla rimozione del cavo elettrico che insiste sul terreno di proprietà dell'attore (p.lla 643 fl 1 Comune Sant'Arcangelo Trimonte), con definitivo spostamento dello stesso su altro terreno limitrofo, p.lla 107 fl 1 o in altro sito che sarà meglio individuato nel corso di causa; condannare e – distribuzione spa, alla sostituzione del cavo in discesa dal palo obsoleto che porta al fabbricato da ristrutturare, con spostamento definitivo di detto palo (p.lla 107 fl 1), di cui è già stata disposta la sostituzione, e conseguentemente dei cavi che da esso si diramano, in altro sito sempre della p.lla 107 fl 1 o di quello che sarà meglio individuato nel corso di causa; in subordine, ordinare a e – distribuzione spa, la messa in sicurezza del cavo elettrico che attraversa la p.lla 643 fl 1 in ottemperanza alla normativa che disciplina le distanze da rispettare nella costruzione di linee elettriche dai fabbricati esistenti; dichiarare l'inesistenza di servitù di elettrodotto sull'area oggetto di causa e/o dichiarare l'area in questione esente da detta servitù, in virtù delle norme del codice civile, del R.D. 1775/1933 e da altra normativa vigente in materia, secondo cui dalle servitù in questione sono esenti le case e le pertinenze; condannare E-Distribuzione spa, al risarcimento di tutti i danni subiti e subendi dall'attore; in ogni caso, emettere qualsiasi altro provvedimento ritenuto utile, pertinente e consequenziale; condannare, in ogni caso, parte convenuta al pagamento integrale delle spese e delle competenze legali, oltre spese generali, IVA e CPA, sia della precedente fase cautelare - ricorso ex art. 700 cpc e fase del reclamo- sia del presente giudizio, con distrazione ex art. 93 cpc, in favore del sottoscritto procuratore anticipatario, da liquidarsi ex DM 55/2014, oltre al pagamento delle spese e competenze di CTP, da liquidarsi come da pro-forma di fatture o anche d'ufficio; porre le spese della CTU espletata nella fase cautelare a totale carico di parte convenuta. A seguito di eccezioni di e-distribuzione, all'udienza del 20 settembre 2018, veniva così precisata la domanda di cui al punto 4) delle conclusioni dell'atto di citazione "dichiarare, per le motivazioni di cui in premessa, l'inesistenza di servitù di elettrodotto sull'area oggetto di causa", "con rigetto dell'eccezione d'usucapione", "e/o dichiarare l'area in questione esente da detta servitù, in virtù delle norme del codice civile, del R.D. 1775/1933 e da altra normativa vigente in materia, secondo cui dalle servitù in questione sono esenti le case e le pertinenze".

Dopo alcune udienze, il GI della causa RG 2243/2018 del Tribunale di Benevento, stante l'impossibilità a identificare gli altri aventi diritto della p.lla 107 fl 1 Comune S. Arcangelo Trimonte (BN), autorizzava parte attrice a chiedere l'autorizzazione per la notificazione per pubblici proclami. Il Presidente del Tribunale di Benevento, con decreto del 01.12.2020 (pubblicato unitamente al presente estratto), tenuto conto del parere favorevole del PM reso in data 01.12.2020 autorizzava la notificazione per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 cpc dell'atto per integrazione del contraddittorio nel giudizio iscritto al N. R.G.A.C. 2243/2018, nei confronti "degli intestatari/proprietari delle pa.lle 97, 100, 101 105 sub 1, foglio 1 del Comune di Sant'Arcangelo Trimonte", mediante deposito della copia dell'atto nella casa comunale di Benevento, in cui ha sede l'ufficio giudiziario davanti al quale si svolge il processo, e pubblicazione con estratto di esso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Veniva eseguita la notifica ex art. 150 cpc di cui si è detto innanzi, in data 08.03.2021, per l'udienza del 25.05.2021. All'esito di detta udienza, il G.I. dott.ssa, Andricciola, rilevato il mancato rispetto dei termini a comparire, per causa non imputabile a parte attrice, onerava quest'ultima alla rinnovazione della notifica, con le modalità già indicate nelle precedenti ordinanze nel rispetto dei termini di legge, rinviando la causa al 20.01.2022.

Tribunale di Benevento

Il Presidente del Tribunale
N.773/20 V.G.

- Letto l'istanza che precede;
- Esaminati gli atti e ritenuta la propria competenza;
- Tenuto conto del parere favorevole del P.M. reso in data 01/12/2020

AUTORIZZA ai sensi dell'art. 150 c.p.c. la notificazione per pubblici proclami dell'atto per integrazione del contraddittorio disposta dal giudice dr.ssa Vincenzina Andricciola nel giudizio iscritto al n.2243/2018 R.G.A.C., nei confronti "degli intestatari/proprietari delle pa.lle 97,100,101 105 sub 1, foglio 1 del Comune di S. Arcangelo Trimonte", mediante deposito della copia dell'atto nella casa comunale di Benevento, in cui ha sede l'ufficio giudiziario davanti al quale si svolge il processo, e pubblicazione con estratto di esso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica.

Si manda a parte ricorrente per gli ulteriori adempimenti previsti dall'art. 150 3° comma. Il Presidente del Tribunale
– Marilisa Rinaldi

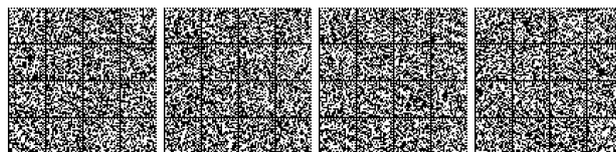
Depositato in cancelleria - Il cancelliere

Si comunichi con urgenza.

Benevento li 01/12/2020

avv. Marcellina De Pasquale

TX21ABA9313 (A pagamento).



TRIBUNALE DI ANCONA

Notifica per pubblici proclami - Istanza per la correzione di errore materiale della sentenza n. 1584/2020 pubblicata il 21.12.2020 ex art. 288 co. 2 c.p.c.

Il Giudice dott.ssa Marinangeli del Tribunale di Ancona, con proprio decreto n. cron. 811/2021 del 24-27.07.2021, R.G. 5548-1/2019 ha fissato la comparizione parti il giorno 13.01.2022, ore 10,00, onerando il ricorrente, sig. Maurizio Spinazzè, (spnmrz64m12c139f) nato a Castellanza (VA) il 12.08.1964 residente a Senigallia (AN) alla Via degli Abeti n. 51, ma elettivamente domiciliato in Ancona Corso Garibaldi n. 43, presso lo studio dell'avv. Maurizio Minucci che lo rappresenta e difende unitamente e disgiuntamente all'avv. Stefania Giuliani, alla notifica alle controparti, eredi dei defunti Ceccarelli Aurelio fu Pacifico, Vichi Giovannina fu Domenico, Vichi Giuseppe fu Giacomo e Vichi Vincenzo fu Domenico, dell'istanza per la correzione di errore materiale della sentenza n. 1584/2020 pubblicata il 21.12.2020 dal Tribunale di Ancona, contenente la richiesta di correzione del riferimento catastale del frustolo di terreno acquistato per usucapione dal sig. Spinazzè Maurizio sito in Montemarciano, via Nocicchia, descritto al catasto terreni del medesimo Comune al foglio 23, mappale 81, di are 01 e centiare 63 anziché 54, che si esegue per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c..

avv. Maurizio Minucci

avv. Stefania Giuliani

TX21ABA9321 (A pagamento).

AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE
Sezione Prima Civile***Ammortamento titoli di credito*

Il Giudice delegato, in persona della dott.ssa Jone Galasso, letto il ricorso depositato in data 20.06.2021 dalla Fondazione Gagliardi Marino Angeloni, volto ad ottenere l'ammortamento dei titoli nn. 2489787 e 2489782 rispettivamente emessi in data 04.02.2003 (con scadenza al 15.07.2004) e 15.01.2003 (con scadenza al 04.08.2004);

rilevato che dalla documentazione versata in atti si evince che i titoli indicati in atti sono stati smarriti, come da denuncia proposta in data 10.06.2021 ai Carabinieri di Cava de' Tirreni;

rilevato che ricorrono le condizioni di legge per pronunciare l'ammortamento in favore del legittimo portatore del titolo, sussistendo elementi sufficienti per affermare la proprietà del titolo di cui si chiede l'ammortamento in capo all'istante stesso;

letti gli artt. 89 – 93 RD 21/12/1933 n 1736

PQM

Pronuncia l'ammortamento dei titoli descritti in premessa a favore del legittimo portatore del titolo;

Autorizza il pagamento del predetto titolo dopo novanta giorni (vedi bene se è corretto tale termine) dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché non venga fatta opposizione dai detentori.

Il presente decreto deve essere a cura del ricorrente notificato a traente, trattario e pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica .

Nocera Inferiore, 03.08.2021.

Il Giudice delegato

Dott.ssa Jone Galasso

Il procuratore costituito per la Fondazione
Gagliardi Marino Angeloni
avv. Leonardo Cotugno

Il presidente della Fondazione Gagliardi Marino Angeloni
avv. Stefano Maria Cotugno Angeloni

TX21ABC9304 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI BIELLA***Eredità giacente di Detoma Rino - R.G. V.G. 710/21*

Il GOT Dr.ssa D'Ettore con provvedimento del 09/06/21 ha dichiarato giacente l'eredità di DETOMA RINO, CF DTMRNI40C05H681Q, nato a Sala Biellese (BI) il 05.03.40, ivi deceduto il 07/07/20. Curatore è stato nominato l'avv. Pierpaolo Finotto, con studio in Biella, V.le Matteotti 8, al quale dovranno essere presentate, entro 30 giorni, le dichiarazioni di credito.

avv. Pierpaolo Finotto

TX21ABH9276 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BIELLA*Eredità giacente di Ferraro Lorenzo Giovanni -
R.G. V.G. 831/21*

Il GOT Dr.ssa D'Ettore con provvedimento del 10/04/21 ha dichiarato giacente l'eredità di FERRARO LORENZO GIOVANNI, CF FRRLNZ38E31H681V, nato a Sala Biellese (BI) il 31/05/38, deceduto in Biella il 09/12/00. Curatore è stato nominato l'avv. Pierpaolo Finotto, con studio in Biella, V.le Matteotti 8, al quale dovranno essere presentate, entro 30 giorni, le dichiarazioni di credito.

avv. Pierpaolo Finotto

TX21ABH9277 (A pagamento).



TRIBUNALE DI GENOVA

*Nomina curatore eredità giacente
di Francesco Siciliano*

Il Tribunale di Genova con decreto del 14/07/2021 R.G. V.G. n. 5590/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Francesco Siciliano nato a Roccella Ionica (RC) il 04/10/1945 e deceduto in Genova il 15/02/2020 con ultimo domicilio a Genova in Viale Centurione Bracelli 1/8 nominando curatore l'Avv. Chiara M. de Gennaro con studio in Genova Via XX Settembre 23/5 Sc. B (mail:info@avvocatodegennaro.it ;tel 3332806228).

Genova li 26/08/2021

avv. Chiara M. de Gennaro

TX21ABH9283 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

*Nomina curatore di eredità giacente
di Craighero Mario*

Il Tribunale di Udine con decreto di nomina del 02.08.2021 R.G. n. 2480/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Craighero Mario nato a Casnate con Bernate (CO) il 24.06.1943 e deceduto in Tolmezzo (UD) il 16.07.2020 con ultimo domicilio a Treppo Ligosullo (UD), nominando curatore l'avv. Valentina Buliani con studio in Udine, Via Gen. A. Chinotto n. 7, tel./fax 0432504927, pec: valentina.buliani@avvocatiudine.it.

Udine, li 30 agosto 2021

Il Curatore
avv. Valentina Buliani

TX21ABH9289 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO
Prima Sezione Civile - Volontaria Giurisdizione

*Nomina curatore eredità giacente
di Mauri Davide - R.G. n. 1327/2021*

Il Presidente del Tribunale di Busto Arsizio (VA) con decreto del 13.07.2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Mauri Davide deceduto in Olgiate Olona (VA) il 09.04.2019 nominando curatore la Rag. Tondini Cristina con studio in Gallarate (VA) via San Francesco n.3.

Gallarate, 30.08.2021

Il curatore
rag. Tondini Cristina

TX21ABH9311 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI IVREA

*Nomina curatore eredità giacente
di Grazian Vincenzo - R.G. n. 516/2021/VG*

Con decreto del 21.04.2021 il Tribunale di Ivrea ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa di Grazian Vincenzo nato a Banchette (TO) il 21.01.1938 e ivi deceduto il 24.12.2020 nominando curatore l'avv. Tiziana Donato

avv. Tiziana Donato

TX21ABH9327 (A pagamento).

PROROGA TERMINI**PREFETTURA DI LATINA**

Protocollo: 39905/21/gAB.

Proroga dei termini legali e convenzionali

VISTA la lettera n. 0840489/21, in data 28/05/2021, con la quale il Direttore della Banca d'Italia - Sede di Roma - informa che a causa di un attacco informatico sui server di agenzia e sui server dove risiedono le componenti applicative, nelle giornate dal 26 aprile al 13 maggio 2021, non hanno potuto funzionare regolarmente i seguenti sportelli bancari:

- BCC – Banca di Credito Cooperativo di Roma:
- Filiale di Cori – Piazza Signina, 27;
 - Filiale di Cisterna di Latina – Via Monti Lepini snc;
 - Filiale di Aprilia – Via Antonio Gramsci,1;
 - Filiale di Latina – Via Giosuè Carducci,17;

RITENUTO di dover provvedere in proposito;

VISTO il D.Lgs del 15.1.1948, n.1,

D E C R E T A

è riconosciuto, determinato da eventi eccezionali, nei giorni dal 26 aprile al 13 maggio 2021, il mancato funzionamento degli sportelli bancari indicati nelle premesse.

Il Direttore della Banca d'Italia è incaricato dell'esecuzione del presente decreto, che sarà pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale*, Parte II, ai sensi dell'art. 2 del citato D.Lgs. n. 1/1948.

Latina, 10 giugno 2021

Il prefetto
dott. Maurizio Falco

TX21ABP9317 (Gratuito).



ALTRI ANNUNZI

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

AKCIJU SABIEDRĪBA KALCEKS

Sede legale: Krustpils Iela 53, 1057 Riga, Lettonia

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 c.m., del Regolamento 1234/2008/CE, della Determinazione DG/1496/2016 e della Determina AIFA del 25/08/2011 c.m.

Titolare: Akciju Sabiedrība Kalceks, Krustpils Iela 53 - Riga, 1057, Lettonia

Specialità medicinale: CISATRACURIO KALCEKS

Confezioni e numeri AIC:

2 mg/ml soluzione iniettabile o per infusione" 5 fiale in vetro da 10 ml

2 mg/ml soluzione iniettabile o per infusione" 5 fiale in vetro da 2,5 ml

2 mg/ml soluzione iniettabile o per infusione" 5 fiale in vetro da 5 ml

A.I.C. n. 047130036; 047130012; 047130024

Codice pratica n. C1A/2021/1896

Variazione Tipo IA.

Modifiche apportate: C.I.3.a) Modifiche al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio Illustrativo per implementazione della decisione PRAC su PSUR (PSUSA/00000777/202007).

Decorrenza delle modifiche: dal 8 luglio 2021.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Cinzia Boldarino

TX21ADD9274 (A pagamento).

RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA E FARMACEUTICA S.P.A.

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

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

Medicinali: REXTAT (AIC n. 035638)

LOVINACOR (AIC n. 035615)

Confezioni: tutte le confezioni registrate.

Titolari AIC: Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A. (Rextat), Innova Pharma S.p.A. (Lovinacor).

Codice pratica: N1B/2021/974

Modifica apportata in accordo al Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Grouping di variazione: Var. B.I.d.1.a.4 Tipo IB – Estensione del re-test period (da 30 mesi a 60 mesi) per il principio attivo lovastatina fabbricato da Sterling Biotech Limited - India.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX21ADD9275 (A pagamento).

RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA E FARMACEUTICA S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A. - Via Matteo Civitali, 1 - Milano.

Specialità medicinale: CARDICOR

Confezioni e numeri di AIC: 2,5 mg - 3,75 mg - 5 mg - 7,5 mg - 10 mg compresse rivestite con film (AIC n. 034954 in tutte le confezioni registrate)

Modifica apportata in accordo al Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i.

Codice pratica: C1A/2021/1788

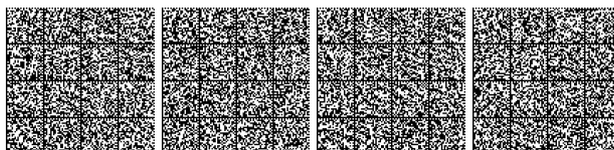
MRP n. SE/H/0185/002-006/IA/064 – conclusa in data 21.07.2021

Var. A.7 type IA: Deletion of manufacture Famar Lyon, 29 Avenue du General de Gaulle - 69230 Saint-Genis Laval (France) responsible for bulk manufacturing, primary and secondary packaging site, batch control/testing site and batch release. Deletion of manufacture Amatsi Avepharm, ZA du Mardaric - 04310 Peyruis (France) responsible for batch control.

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX21ADD9278 (A pagamento).



SF GROUP S.R.L.

Sede: via Tiburtina, 1143 - 00156 Roma

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.

Titolare AIC: SF Group S.r.l.

Medicinale: OMEPRAZOLO GIT, AIC 042275, tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2021/939

Tipologia variazione: Grouping di tre variazioni B.III.1.b.3, tipo IA

Modifiche apportate: Aggiornamento CEP dei seguenti fornitori di Gelatina: Gelita Group (R1-CEP-2003-172-Rev02), Nitta Gelatin India Ltd (R1-CEP-2000-344-Rev03), Tessengerlo Group N.V. (R1-CEP-2000-045-Rev04).

Codice pratica: N1A/2021/940

Tipologia variazione: Grouping di due variazioni B.III.1.a.2, tipo IA

Modifiche apportate: Aggiornamento CEP del fornitore di materia prima Union Quimica Farmaceutica SA (R1-CEP-1998-145-Rev09).

Medicinale: LOSARTAN GIT, AIC 037951, tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: C1A/2021/1810

Tipologia variazione: Singola variazione B.II.b.2.a, tipo IA

Modifiche apportate: Aggiunta del sito Chemo India Formulation Pvt, Ltd per la fase di controllo del lotto.

Medicinale: AZITROMICINA GIT, AIC 038906018 "500 mg compresse rivestite con film" 3 compresse

Codice pratica: N1A/2021/973

Tipologia variazione: Singola variazione B.III.1.a.3, tipo IAin

Modifiche apportate: Sostituzione del fornitore di materia prima, da Hec Pharm Co, Ltd a Alembic Pharmaceuticals Limited (R1-CEP-2007-165-Rev03).

Medicinale: ATORVASTATINA GIT, AIC 040909, tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2021/1060

Tipologia variazione: Singola variazione B.III.1.a.2, tipo IA

Modifiche apportate: Aggiornamento CEP del fornitore di materia prima Ind-Swift Laboratories Limited (R1-CEP-2011-234-Rev02).

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

L'amministratore unico
dott. Francesco Saia

TX21ADD9281 (A pagamento).

LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.

Codice SIS 608

Sede legale e domicilio fiscale: via Livornese, 897 -

Località La Vettola, Pisa

Codice Fiscale: 00678100504

Partita IVA: 00678100504

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

Titolare AIC: Laboratori Guidotti S.p.A.

Medicinale, dosaggio e forma farmaceutica: BRIVIRAC 125 mg compresse.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

035720010 - 7 compresse in blister PVC/AL

035720022 - 35 (5x7) compresse in blister PVC/AL

Codice pratica: C1B/2020/1929 - Procedura EU n°: DE/H/0341/001/IB/026.

Medicinale, dosaggio e forma farmaceutica: ZECOVIR 125 mg compresse.

Confezioni e numeri di A.I.C.:

035722014 - 7 compresse in blister PVC/AL

035722026 - 35 (5x7) compresse in blister PVC/AL

Codice pratica: C1B/2020/1930 - Procedura EU n°: DE/H/0342/001/IB/027.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione: Var IB C.I.z - aggiornamento dell'etichetta esterna (scheda di allerta per il paziente) e del Foglio Illustrativo su richiesta del RMS.

Fine procedura a livello Europeo: 21 ottobre 2020.

Approvazione a livello nazionale: 28 luglio 2021.

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 (sezione 2 del Foglio Illustrativo e sezione 15 dell'etichetta esterna) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione al Foglio Illustrativo e all'etichetta esterna. 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, 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 e l'etichetta esterna aggiornati 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 e l'etichetta esterna aggiornati entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX21ADD9282 (A pagamento).



ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

Sede: via Ciro Menotti 1A - Milano

Comunicazione di notifica regolare del 05/08/2021

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2019/216

Medicinale: TAIPER

Codice farmaco: 037667

Tipologia variazione oggetto della modifica: 8 x C.I.2 a)

Modifica apportata: adeguamento degli stampati a quelli del prodotto di riferimento e all'ultimo QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.2, 5.3, 6.1, 6.2, 6.6, di RCP 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.

Le modifiche autorizzate sono apportate a RCP dalla data di pubblicazione in GU e al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data. Sia i lotti già prodotti 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data della presente pubblicazione, 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. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

La procuratrice
Maria Letizia Ferruzza

TX21ADD9285 (A pagamento).

ALFASIGMA S.P.A.

Sede: via Ragazzi del '99 n. 5 - 40133 Bologna (BO)

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

Titolare AIC: Alfasigma S.p.A.

Codice pratica: N1B/2021/895

Specialità medicinale: LOSAPREX

Confezioni e n. AIC: compresse rivestite con film – AIC 029393030-028-016-042

Specialità medicinale: LOSAZID

Confezioni e n. AIC: compresse rivestite con film – AIC 031497023-050-035-047

Tipologia variazioni e modifica apportata: Grouping 3 Variazioni tipo IA/IB:

Var. IA – B.II.b.2.a) Aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove del prodotto finito (aggiunta del Sito LABANALYSIS S.R.L. Via Europa, 5, Casanova Lonati (PV) - 27041, Italy - responsabile del Controllo dei Lotti del PF relativamente alle impurezze nitrosamminiche)

n.2 Var. IB upgraded B.II.d.1. c) Aggiunta di un nuovo parametro di specifica del prodotto finito con il corrispondente metodo di prova (aggiunta di 2 nuovi parametri di Specifica al set di Specifiche del Prodotto Finito, unicamente al Rilascio: Losaprex – Nitrosamine: N-Nitrosodiethylamine (NDEA): NMT 57 ng/g, N-Nitrosodimethylamine (NDMA): NMT 207 ng/g; Losazid - Nitrosamine: N-Nitrosodiethylamine (NDEA): NMT 51 ng/g, N-Nitrosodimethylamine (NDMA): NMT 186 ng/g).

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

Codice pratica: N1B/2021/925

Specialità medicinali: LOSAZID

Confezioni e n. AIC: compresse rivestite con film – AIC 031497023-050-035-047

Tipologia variazione: IB - C.I.z)

Modifica apportata: Modifica Stampati (RCP-FI) a seguito della Richiesta AIFA, protocollo n. 0072991-15/06/2021 -AIFA-AIFA_PPA-P del 15/06/2021 e relativa mail di rettifica AIFA del 16/06/2021, a conclusione della procedura di Rinnovo AIC. In applicazione della Determinazione AIFA DG/512/2019 del 12/03/2019 che integra la Determinazione AIFA del 25 agosto 2011 relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica degli stampati richiesta (par. 4.5 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente sezione del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in *G.U.* 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 in *G.U.*, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *G.U.*, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

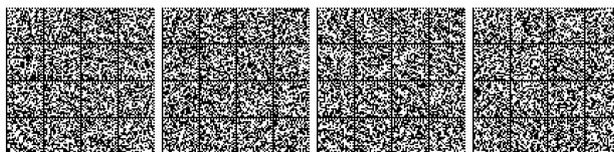
Codice pratica: N1B/2021/961

Specialità medicinali: DEBRUM

Confezioni e n. AIC: 150 mg + 4 mg capsule rigide, 30 cps – AIC n. 023446014

Tipologia variazione: Grouping di 2 variazioni: IB-C.I.z) e IB-B.II.f.1.d)

Modifica apportata: Modifica degli Stampati (RCP-FI-Etichette) e delle condizioni di stoccaggio del prodotto finito (adeguamento delle modalità di conservazione delle capsule alla monografia della Farmacopea Europea edizione corrente



n. CAPSULES 04/2018:0016: “Conservare a temperatura non superiore a 30°C”) a seguito della Richiesta AIFA, protocollo n. 0072485-14/06/2021-AIFA-AIFA_PPA-P del 14/06/2021, a conclusione della procedura di Rinnovo AIC codice pratica FVRN/2010/1683. In applicazione della Determinazione AIFA DG/512/2019 del 12/03/2019 che integra la Determinazione AIFA del 25 agosto 2011 relativa all’attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica degli stampati richiesta (par. 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 4.9 e 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente sezioni 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 *G.U.* 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 ed alle Etichette.

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

Codice pratica: N1A/2021/1096

Specialità medicinale: FORTRADOL

Confezioni: Tutte le confezioni autorizzate – AIC n. 028878

Specialità medicinali: PATROL

Confezioni: Tutte le confezioni autorizzate – AIC n. 036996

Specialità medicinali: KOLIBRI

Confezioni: Tutte le confezioni autorizzate – AIC n. 036993

Tipologia di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione: IAin-C.I.z)

Modifica apportata: Modifica Stampati (RCP-FI) al fine di implementare il testo delle Raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/250777/2021 del 31/05/2021), adottate nella riunione del PRAC del 3-6 maggio 2021, in merito al segnale EPITT n. 19635 relativo all’uso del tramadolo ed il rischio di sindrome da serotonina. Il testo degli Stampati è stato modificato come da traduzione in italiano, pubblicata sul sito EMA n. EMA/PRAC/275336/2021 del 31/05/2021. In applicazione della Determinazione AIFA DG/512/2019 del 12/03/2019 che integra la Determinazione AIFA del 25 agosto 2011 relativa all’attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica degli stampati richiesta (par. 4.4, 4.5, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente sezione del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elen-

cate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell’AIC. A partire dalla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione, il Titolare dell’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 in *G.U.*, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *G.U.*, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l’utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza della modifica: 27 Luglio 2021.

Un procuratore
dott.ssa Mirella Franci

TX21ADD9290 (A pagamento).

SPA - SOCIETÀ PRODOTTI ANTIBIOTICI S.P.A.

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

Medicinale: DIFOSFONAL.

100 mg + 33 mg soluzione iniettabile con lidocaina (AIC 026510077 - 089)

200 mg + 40 mg soluzione iniettabile con lidocaina (AIC 026510091 - 103)

300 mg/10 ml concentrato per soluzione per infusione (AIC 026510038 - 040)

Codice pratica: N1B/2021/830.

N° e tipologia variazione: grouping di variazioni C.I.z, modifica stampati.

Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e dei Fogli Illustrativi a seguito della richiesta AIFA/UGS/P/61894 del 19/05/2021 per integrare le informazioni di sicurezza, principalmente relative alla lidocaina; sono inoltre separati gli RCP per ciascuna via di somministrazione ed è variata la denominazione delle formulazioni in soluzione iniettabile come sopra indicato, con conseguente modifica delle etichette.

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 degli stampati richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all’Azienda titolare dell’AIC.



A partire dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, il Titolare dell'AIC 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 ed alle Etichette.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella GURI, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione, 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 GURI 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.

Il legale rappresentante
Stefano Paolo Lombardi

TX21ADD9291 (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

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

Titolare AIC: . F.I.R.M.A. s.p.a..

Specialità Medicinale: AVERELIX

Dosaggi e forma farmaceutica: 75 mg compresse rivestite con film

Codice farmaco: 042402014

Tipologia variazione oggetto della modifica: 3xC.I.2.a

Procedura Europea N° DE/H/6256/001/IB/031/G

Data fine Procedura EU: 13 agosto 2020

Approvazione nazionale: 28 luglio 2021

Codice Pratica N° C1B/2020/1606

Modifica apportata: Allineamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo ai testi del prodotto di riferimento.

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

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

Procedura Europea N° DE/H/6256/001/IB/032

Data fine Procedura EU: 31 marzo 2021

Approvazione nazionale: 28 luglio 2021

Codice Pratica N° C1B/2021/179

Modifica apportata: Allineamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo ai testi del prodotto di riferimento.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.5, 4.8 e 5.2 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.

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX21ADD9293 (A pagamento).

MORGANCEUTICAL S.R.L.

Sede legale: viale Varese, 39 - 22100 Como
Partita IVA: 03024570131

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità 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

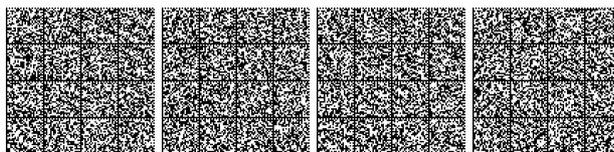
Medicinale: DEFLAMAT

Numero A.I.C. e confezione: 028534 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1B/2021/809

Comunicazione di notifica regolare 0088879-20/07/2021-AIFA-AIFA_PPA-P

Tipologia delle modifiche: Modifica di Tipo IB, categoria C.I.z)



Modifica apportata: Aggiornamento stampati in accordo all'European Commission guideline on Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use – Annex (EMA/CHMP/302620/2017/EN Rev. 1).

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.2, 4.3, 4.4, 6.5 e 8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare all'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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *GU* della presente comunicazione, 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 digitali alternativi. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Il rappresentante legale
Francesco Rossi

TX21ADD9295 (A pagamento).

**A. MENARINI INDUSTRIE
FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.**

Sede: via Sette Santi, 3 - Firenze
Codice Fiscale: 00395270481

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

Titolare: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l.

Specialità Medicinale, Dosaggio e Forma Farmaceutica: VALPRESSION 40 mg, 320 mg compresse rivestite con film, 80 mg, 160 mg capsule rigide

AIC n. 033119 (tutte le confezioni)

Codice Pratica: N1B/2021/984

Data di approvazione: 21 agosto 2021

Specialità Medicinale, Dosaggio e Forma Farmaceutica: COMBISARTAN 80/12.5 mg, 160/12.5 mg, 160/25 mg, 320/12.5 mg, 320/25 mg compresse rivestite con film

AIC n. 034134 (tutte le confezioni)

Codice Pratica: N1B/2021/985

Data di approvazione: 21 agosto 2021

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.: Grouping of variations composto da Tipo IB – B.II.d.1.g Aggiunta del parametro di specifica con il corrispondente metodo per il controllo della presenza di NDMA nel prodotto finito; Tipo IB – B.II.d.1.g Aggiunta del parametro di specifica con il corrispondente metodo per il controllo della presenza di NDEA nel prodotto finito; Tipo IB – B.II.d.1.g Aggiunta del parametro di specifica con il corrispondente metodo per il controllo della contemporanea presenza di NDMA ed NDEA nel prodotto finito; Tipo IA – B.II.b.2.a Aggiunta di un sito di controllo qualità sul prodotto finito, LabAnalysis S.R.L. (Data di implementazione: 21.08.2021).

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX21ADD9297 (A pagamento).

LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità 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

Titolare: Laboratori Alter S.r.l.

Medicinale: AMOXICILLINA ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 1 g - 12 compresse - A.I.C. 028964043

Codice pratica: N1A/2021/1029

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

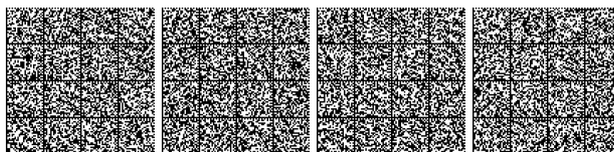
Grouping di 2 variazioni tipo IA: 2x B.III.1.a) 2

Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato: per un principio attivo - Certificato aggiornato presentato da R1-CEP 2007-191-Rev 01 a R1-CEP 2007-191-Rev 03 per il fabbricante già approvato Zhuhai United Laboratories Co, Ltd.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Giuseppina Ruggiero

TX21ADD9298 (A pagamento).



BIOTEST PHARMA GMBH

Sede: Dreieich, Germania

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: N1A/2021/927

Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH

Specialità medicinale e numeri AIC: PENTAGLOBIN 029021019, 029021033, 029021045.

Tipologia e natura della variazione: Grouping di tre variazioni IAIN e IA

- B.I.b.1.b) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Rafforzamento dei limiti delle specifiche. Modifica da "acqua purificata" a "acqua per iniezione" nel processo di produzione presso Human BioPlazma

- B.V.a.1.d) inclusione di un Master File del plasma nuovo, aggiornato o modificato, nel fascicolo di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale (PMF-seconda fase della procedura) - Inclusione di un Master File del plasma aggiornato o modificato, quando le modifiche non hanno impatto sulle proprietà del prodotto finito. PMF Kedrion. Da: certificato PMF EMEA/H/PMF/000012/07/AU/035/G a: certificato PMF EMEA/H/PMF/000012/07/II/036/G

- B.I.b.1.d) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del principio attivo, di una materia prima, di una sostanza intermedia o di un reattivo utilizzato nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Soppressione di un parametro di specifica non significativo (ad esempio soppressione di un parametro obsoleto).

Eliminazione del test per i pirogeni sulle materie prime etanolo, acido caprilico e sodio acetato triidrato presso Human BioPlazma.

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

Biotest Italia S.r.l. - L'amministratore delegato
dott. Silvio Michele Audisio

TX21ADD9299 (A pagamento).

SANOFI S.R.L.

Legale rappresentante di Sanofi Pasteur Europe
Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - Milano

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

Titolare AIC: Sanofi Pasteur Europe

Medicinale: TRIAXIS (Vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico (componenti acellulari) (adsorbito, contenuto antigenico ridotto)

AIC - (039760) tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica C1A/2021/1758

Procedura Europea N° DE/H/1933/001-002/IA/093

Tipologia di variazione IA: B.II.d.1.a)

Tipo di Modifica: Inasprimento dei criteri di accettazione del test pH eseguito nelle fasi Prodotto Sfuso Finale e Prodotto Riempito.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX21ADD9300 (A pagamento).

FARMA 1000 S.R.L.

Sede legale e domicilio fiscale:
via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano

*Variazione di tipo I all'autorizzazione secondo
procedura di importazione parallela*

Medicinale: MUSCORIL "4 mg capsule rigide" 30 capsule in blister PVC/AL

AIC 038688053

Determinazione IP N° 647/2021 del 15/07/2021

Variazione: sostituzione del seguente sito di confezionamento secondario da CIT S.r.l., Via Primo Villa. 17 - 20875 Burago di Molgora (MB) a XPO Supply Chain Pharma Italy S.p.a., Via Amendola, 1 (Loc Caleppio) 20049 Settala (MI).

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

Un procuratore
Cédric Sarzaud

TX21ADD9305 (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 medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

Titolare AIC: . F.I.R.M.A. S.P.A.

Specialità Medicinale: ATORVASTATINA FIRMA

Dosaggi e forma farmaceutica: 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film



Codice farmaco: 041399 (tutte le confezioni)
 Tipologia variazione oggetto della modifica: A.7
 Procedura Europea N° DK/H/1841/001-004/IA/016
 Data fine Procedura EU & Approvazione nazionale:
 26 agosto 2021

Codice Pratica N° C1A/2021/2062

Modifica apportata: Eliminazione siti per rilascio lotti.

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 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 al foglio illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione.

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.

Il procuratore
 dott. Roberto Pala

TX21ADD9306 (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 Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Specialità medicinale: CAPTOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 036770

Codice pratica: N1A/2021/957

Var IA Cat A.7 – Eliminazione del sito di produzione del principio attivo idroclorotiazide, Cambrex Profarmaco Milano S.r.l.

Specialità medicinale: MESALAZINA MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 033529

Codice pratica: N1A/2021/982

Var IA Cat A.7 – Eliminazione dei siti di produzione del principio attivo mesalazina, Cambrex Karlskoga AB ed Erregierre S.p.A. (San Paolo D'Argon e Sovere).

Specialità medicinale: FOSFOMICINA MYLAN

Confezioni AIC n. 037994

Codice pratica: N1A/2021/1034

Grouping IA: Var IA in Cat B.I.a.1.a - Sostituzione del sito di produzione della trometamina Jiangsu Tianjiayi Chemical Co. Ltd. con Anhui SaiDi Biotechnology Co., Ltd.; Var IA Cat B.I.b.1.d - Eliminazione del saggio dei metalli pesanti.

Specialità medicinale: CEFOTAXIME MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 034994044

Codice pratica: N1A/2021/986

Specialità medicinale: CEFTRIAXONE MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 035878026, 038

Codice pratica: N1A/2021/987

Specialità medicinale: PIPERACILLINA E TAZOBACTAM MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 037668011

Codice pratica: N1A/2021/996

Var IA Cat B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP Moehs Iberica S.L., R1-CEP 1996-020-Rev 08.

Specialità medicinale: TERBINAFINA MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 036747

Proc. NL/H/0584/001/IA/029 Codice pratica: C1A/2021/1774

Var IA Cat B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP Qilu Pharmaceuticals Co., Ltd, R1-CEP 2007-279-Rev 05.

Specialità medicinale: ACIDO IBANDRONICO MYLAN

Confezioni AIC n. 040655

Proc. NL/H/1446/IB/022/G Codice pratica: C1B/2021/768

Grouping IB: Var IB Cat B.II.b.1.e + Var IA in Cat B.II.b.1.b + Var IA in Cat B.II.b.1.a – Aggiunta di Mylan Pharmaceutical Limited, India (Indore) come sito di produzione, confezionamento primario e secondario del prodotto finito; Var IA Cat B.II.b.4.b – Aggiunta della nuova dimensione lotto da 50.000 compresse; Var IA Cat B.II.b.5.z – Correzione di un errore tipografico del limite per il test "Disintegration time".

Specialità medicinale: EVEROLIMUS MYLAN

Confezioni AIC n. 045599

Proc. NL/H/3984/IA/006/G Codice pratica: C1A/2021/1940

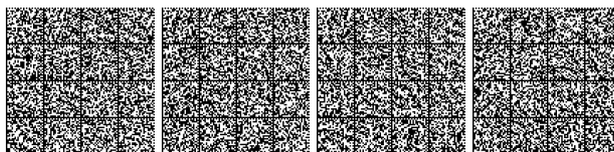
Grouping IA: Var IA in Cat B.III.2.a.1 – Aggiornamento specifiche della sostanza attiva in conformità alla Farmacopea Europea; Var IA Cat A.4 – Modifica dell'indirizzo del produttore della sostanza attiva Biocon Limited; Var IA Cat A.7 – Eliminazione del fornitore dell'intermedio della sostanza attiva Hisun Pharmaceutical (Hangzhou) Co., Ltd.

Specialità medicinale: BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO MYLAN

Confezioni AIC n. 048153

Proc. SE/H/1982/IB/004/G Codice pratica: C1B/2021/1802

Grouping IB: Var IB Cat B.I.a.1.a – Aggiunta di Chunghwa Chemical Synthesis & Biotech Co., Ltd come sito alternativo di produzione della sostanza attiva brinzolamide; Var IA Cat B.I.a.1.i – Aggiunta di Syn-Tech Chem. & Pharm. Co., Ltd come sito alternativo di micronizzazione della sostanza attiva brinzolamide.



Specialità medicinale: PERINDOPRIL E INDAPAMIDE MYLAN

Confezioni AIC n. 041100

Proc. PL/H/0162/001-002/IB/011 Codice pratica: C1B/2021/1354

Var IB Cat A.4 – Cambio nome del fornitore della sostanza attiva perindopril arginina da Matrix Laboratories Limited a Mylan Laboratories Limited.

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: EXEMESTANE MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 040886

Proc. NL/H/4532/IA/021/G Codice pratica: C1A/2021/1344

Grouping IA: 3 x Cat B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP Shandong Anhong Pharmaceutical Co Ltd, da R0-CEP 2016-156-Rev 00 a R0-CEP 2016-156-Rev 03; Cat A.7 – Eliminazione del sito di rilascio Generics (UK) Ltd e dei siti di confezionamento secondario PharmLog Pharma Logistik GmbH e PKL Service GmbH & Co KG.

Specialità medicinale: ARIPIRAZOLO MYLAN ITALIA

Confezioni AIC n. 043733

Proc. PT/H/1282/IB/014/G Codice pratica: C1B/2020/3107

Grouping IB: Var IB Cat B.III.1.a.1 – Aggiunta CEP Assia Chemical Industries Ltd - Teva Tech Site, R0-CEP 2018-267-Rev 00; Var IA Cat A.7 – Eliminazione del sito di controllo e rilascio lotti West Pharma - Producoes de Especialidades Farmaceuticas SA.

Specialità medicinale: CETIRIZINA MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 037713 (comprese)

Proc. SE/H/0252/IA/044/G Codice pratica: C1A/2021/1773

Grouping IA: Var. IA in Cat B.II.b.1.a + Cat B.II.b.1.b + B.II.b.2.c.2 – Aggiunta di Mylan Hungary Ltd. come sito di confezionamento primario, secondario, controllo e rilascio lotti; Var. IA Cat B.II.b.2.a – Aggiunta di Pharmavalid Ltd. Microbiological laboratory come sito di controllo microbiologico; Var. IA Cat A.7 – Eliminazione del sito di confezionamento primario e secondario Orifice Medical AB.

Specialità medicinale: ALENDRONATO MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 037198

Proc. DK/H/0882/002/IA/069/G Codice pratica: C1A/2021/1854

Grouping IA in: Cat B.II.b.1.a + Cat B.II.b.1.b + Cat B.II.b.2.c.1 - Aggiunta di Mylan Hungary Kft come sito di confezionamento primario, secondario, rilascio lotti.

Specialità medicinale: CANDESARTAN E IDROCLO-ROTIAZIDE MYLAN

Confezioni AIC n. 043485

Proc. DE/H/3775/001-002/IA/018 (DE/H/xxxx/IA/1210/G) Codice pratica: C1A/2021/1822

Var IA in Cat B.II.b.2.c.1 – Aggiunta di Mylan Germany GmbH come sito di rilascio lotti.

Specialità medicinale: BRIMONIDINA MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 038634

Proc. DK/H/1264/001/IA/024 Codice pratica: C1A/2021/2019

Var IA Cat A.7 – Eliminazione del sito di rilascio lotti Mylan UK Healthcare Limited.

Specialità medicinale: ROPINIROLO MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 038427

Proc. DE/H/0957/001-005/IA/048 Codice pratica: C1A/2021/1997

Var IA Cat A.7 – Eliminazione dei siti Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V. come sito di confezionamento secondario, Astron Research Limited e Eurofins BioPharma Product Testing UK Ltd come siti di controllo, Generics (UK) Ltd. e Mylan UK Healthcare Limited come siti di rilascio lotti.

Specialità medicinale: FROVATRIPTAN MYLAN

Confezioni AIC n. 042611

Proc. DK/H/2148/001/IB/010 Codice pratica: C1B/2021/997

Specialità medicinale: FEMKE

Confezioni AIC n. 046059010

Proc. NL/H/4223/001/IB/008 Codice pratica: C1B/2021/1353

Specialità medicinale: AMOXICILLINA MYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 044067

Proc. NL/H/3340/002/IB/011 Codice pratica: C1B/2021/1605

Var IB Cat B.II.f.1.b.1 – Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 24 a 36 mesi.

Specialità medicinale: ERLLOTINIB MYLAN

Confezioni AIC n. 044995

Proc. HU/H/0461/001-004/IB/006 Codice pratica: C1B/2021/1849

Var IB Cat B.II.f.1.b.1 - Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 3 a 4 anni.

Specialità medicinale: LAMIVUDINA MYLAN

Confezioni AIC n. 040485

Proc. DE/H/5776/001-002/IB/023 Codice pratica: C1B/2020/652

Var IB Cat C.I.2.a – Aggiornamento RCP in linea con il prodotto di riferimento.

Specialità medicinale: BRUFEN ANALGESICO

Confezioni AIC n. 042386

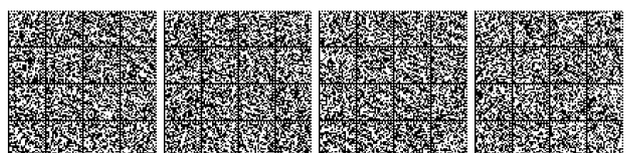
Proc. NL/H/2550/001-002/IA/016 Codice pratica: C1A/2021/1689

Var IA Cat B.II.e.1.a.1 – Modifica del confezionamento primario del prodotto finito da PVC/Aclar a PVC/PE/PVDC.

Specialità medicinale: BISOPROLOLO MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 039565

Proc. PT/H/2343/01-05/IB/001 Codice pratica: C1B/2020/2590



Var IB Cat C.I.z – Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in accordo all'ultima versione della linea guida eccipienti.

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, dove applicabile, sul RCP e sul Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pubblicazione in *GU* della variazione al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *GU* che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *GU*, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Specialità medicinale: EFAVIRENZ MYLAN

Confezioni AIC n. 041257

Proc. FR/H/0496/001/IB/019 Codice pratica: C1B/2021/1531

Var IB Cat C.I.z – Aggiornamento dei paragrafi 4.5 del RCP e dei paragrafi 2 e 6 del Foglio Illustrativo in accordo al report del meeting del CMDh del 10-11 Novembre 2020.

Specialità medicinale: CISATRACURIO MYLAN PHARMA

Confezioni AIC n. 042697

Proc. FR/H/0512/001-002/IA/013 Codice pratica: C1A/2021/1915

Var IAin Cat C.I.3.a – Aggiornamento dei paragrafi 4.6 e 4.8 del RCP e dei paragrafi 2 e 4 del Foglio Illustrativo in accordo alla procedura PSUSA/00000777/202007.

Specialità medicinale: ABACAVIR MYLAN

Confezioni AIC n. 045354

Proc. NL/H/3913/001/IB/005 Codice pratica: C1B/2020/1601

Specialità medicinale: LERCANIDIPINA MYLAN ITALIA

Confezioni AIC n. 039264

Proc. NL/H/5190/001-002/IB/031 Codice pratica: C1B/2020/2501

Var IB Cat C.I.z – Aggiornamento RCP e Foglio Illustrativo in accordo all'ultima versione della linea guida eccipienti e modifiche editoriali (Abacavir Mylan).

Specialità medicinale: VALACICLOVIR MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 039107

Proc. NO/H/0123/002-003/IB/032 Codice pratica: C1B/2020/937

Var IB Cat C.I.3.z – Aggiornamento paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e paragrafi 2 e 4 del Foglio Illustrativo in accordo alla procedura PSUFU CZ/H/PSUFU/00003086/201812.

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 RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC

deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *GU* della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in *GU* della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornati entro il medesimo termine.

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX21ADD9307 (A pagamento).

BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.

Sede legale: viale Martesana, 12 -
20090 Vimodrone (MI) - Italia
Partita IVA: 00857610968

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Specialità medicinale: CLORADDEX

Confezioni: flacone da 5 ml - AIC n. 018155046

Codice pratica: N1B/2021/892

Specialità medicinale: FLUATON

Confezioni: flacone da 5 ml - AIC n. 023503028, tubo da 5 g – AIC 023503016

Codice pratica: N1B/2021/911

Var. tipo IB – A.5.a Cambio del CAP nell'indirizzo del produttore Tubilux Pharma S.p.A. responsabile per tutte le fasi di produzione, controllo e rilascio: da 00040 a 00071.

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

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX21ADD9308 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede legale: via del Serafico, 89 – 00142 Roma
Codice Fiscale: 00492340583

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

Codice pratica: N1A/2021/1013 (protocollo n. 83807 del 08/07/2021)



Titolare: Baxter SpA Via del Serafico, 89 - 00142 Roma
Medicinale: TISSEEL - codice AIC n. 025243

Tutte le confezioni autorizzate.

n. 1 variazione di tipo IAIN n. B.V.a.1.d) aggiornamento Master File del plasma.

Modifica approvata:

Da certificato PMF approvato da EMA il 7 luglio 2020 (di Baxter AG): EMEA/H/PMF/000003/04/IB/026

A certificato PMF approvato da EMA il 24 Giugno 2021 (di Baxter AG): EMEA/H/PMF/000003/04/AU/027/G

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

Un procuratore
dott. Sergio Cirillo

TX21ADD9309 (A pagamento).

OCTAPharma ITALY S.P.A.

Sede legale e domicilio fiscale: via Cisanello n. 145 - Pisa
Partita IVA: n. 01887000501

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.

Comunicazione AIFA di Notifica Regolare del 26/08/2021

Titolare A.I.C.: Octapharma Ph. P.mBH. - Vienna - Codice SIS 2101

Specialità medicinale: OCTAPLAS soluzione per infusione, sacca da 200 ml

Numero A.I.C. e confezioni: AIC n° 034540017

Titolare AIC: Octapharma AB, Svezia, codice SIS 2614

Specialità medicinale: ATENATIV "Soluzione per infusione" 50 UI/ml

Numero A.I.C. e confezioni: AIC n° 031118019 (500 UI)/021 (1000 UI)

Codice pratica: N1A/2021/1101;

Tipologia di variazione oggetto della modifica: variazione di tipo IAIN Grouping n. B.V.a.1 d): procedura di second step del PMF Certificato EMA.

Da: EMEA/H/PMF/000008/05/AU/022/G A: EMEA/H/PMF/000008/05/II/023/G

Da: EMEA/H/PMF/000008/05/II/023/G A: EMEA/H/PMF/000008/05/IB/024

Da: EMEA/H/PMF/000008/05/IB/024 A: EMEA/H/PMF/000008/05/AU/025/G

Da: EMEA/H/PMF/000008/05/AU/025/G A: EMEA/H/PMF/000008/05/II/026/G

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

Un procuratore
dott. Stefano Barucca

TX21ADD9312 (A pagamento).

BIOINDUSTRIA LABORATORIO ITALIANO MEDICINALI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A.

Specialità medicinale: METILTIONINIO CLORURO Bioindustria L.I.M. 50mg/5ml soluzione iniettabile per uso endovenoso (AIC:031174028).

Specialità medicinale: METILTIONINIO CLORURO Bioindustria L.I.M. 100mg/10ml soluzione iniettabile per uso endovenoso (AIC:031174055).

Codice pratica: N1B/2021/912

Variazione di tipo IB n. B.I.a.2.e): Cambio minore della parte chiusa del processo produttivo del Active Substance Master File.

Data di implementazione: dal giorno successivo alla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

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

Il legale rappresentante
dott. Fabrizio Caraccia

TX21ADD9310 (A pagamento).

AESCULAPIUS FARMACEUTICI S.R.L.

Sede legale: via Cefalonia, 70 - Brescia

Codice Fiscale: 00826170334

Partita IVA: 02845800172

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

Codice pratica: N1B/2021/1065

Specialità medicinale: GINENORM 0,1 g soluzione vaginale

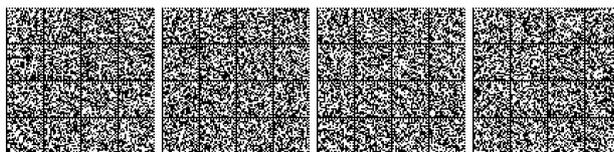
AIC 029135.

Tipologia variazione: var. IB tipo B.II.f.1.d);

Tipologia di modifica: Modifica concernente le condizioni di conservazione del prodotto finito (Non conservare a temperatura superiore a 30°C).

È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (RCP, Foglio Illustrativo ed etichettatura) 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 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 variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *GU*.

Il legale rappresentante
dott. Enzo Moroni

TX21ADD9314 (A pagamento).

GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.

Sede: via Vittor Pisani, 16 - 20124 Milano

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

Codice Pratica: C1A/2021/1910

N° di Procedura Europea: SE/H/0128/IA/084/G

Medicinali (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
ZOMIG compresse rivestite con film 2,5 mg - AIC 033345012-024-048-051

ZOMIG compresse rivestite con film 5 mg - AIC 033345063-075-099-101

Confezioni: Tutte le confezioni in compresse rivestite con film

Titolare AIC: Grünenthal Italia S.r.l.

Tipologia variazione: Grouping di 2 tipo 1A A.7

Modifica apportata: variazione di tipo IA (A.7 + A.7) eliminazione del sito AstraZeneca UK Limited (Regno Unito) come produttore responsabile del rilascio dei lotti e del controllo qualità del PF, in conformità alla linea guida per le procedure relative alla Brexit per i medicinali per uso umano approvati tramite MRP/DCP (CMDh/373/2018, Rev.6).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 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 GURI della variazione, entro e non oltre i sei mesi, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche al Foglio Illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in com-

mercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Isabella Masserini

TX21ADD9315 (A pagamento).

GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.

Sede: via Vittor Pisani, 16 - 20124 Milano

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

Codice Pratica: C1B/2020/2312

N° di Procedura Europea: SE/H/xxxx/WS/408

Medicinali (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
ZOMIG 5 mg/dose spray nasale, soluzione - AIC 033345253-265-277-289

ZOMIG 2,5 mg/dose spray nasale, soluzione - AIC 033345226-238-240

Confezioni: Tutte le confezioni in spray nasale, soluzione

Titolare AIC: Grünenthal Italia S.r.l.

Tipologia variazione: Variazione 1B C.I.z.

Tipo di modifica: Variazione Tipo IB C.I.z.: Aggiornamento delle informazioni di sicurezza inerenti la sindrome serotoninergica al paragrafo 4.4 dell'RCP (e paragrafo 2 del Foglio Illustrativo); Modifica editoriale al paragrafo 5.2 dell'RCP per aggiornamento delle informazioni relativa al nome del metabolita del principio attivo; Modifiche editoriali dell'RCP per spostare le informazioni relative all'interazione farmacologica con l'erba di San Giovanni dal paragrafo 4.4 al paragrafo 4.5 dell'RCP; Aggiornamento dell'etichettatura esterna per l'introduzione di una frase, già approvata nel Foglio Illustrativo, su come utilizzare Zomig Nasal Spray.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 5.2, 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e paragrafo 5 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 GURI della variazione, il



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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella GURI, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella GURI, 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 GURI della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Isabella Masserini

TX21ADD9316 (A pagamento).

**SUN PHARMACEUTICAL
INDUSTRIES EUROPE BV**

Rappresentante per l'Italia: Sun Pharma Italia S.r.l.
Sede legale: viale Giulio Richard, 1 - 20143 Milano

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

Titolare AIC: Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.

Codice pratica: C1A/2021/781

Procedura Europea: NL/H/4660/001/IA/004

Medicinale: SUMATRIPTAN SUN PHARMA 3 mg/0,5 ml soluzione iniettabile in penna pre-riempita

AIC medicinale: 047538 - tutte le confezioni autorizzate.

Variazione tipo IAIn: B.II.e).6.a - Modifica apportata: modifica del vassoio di plastica (PVC) in blister in PVC con pellicola di copertura rimovibile in PET (polietilene tereftalato).

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, 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 in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
Fausta Viola

TX21ADD9318 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini n. 129 - 00144 Roma (RM)
Codice Fiscale: 00696360155
Partita IVA: 00696360155

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

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

Codice Pratica: C1B/2020/2235

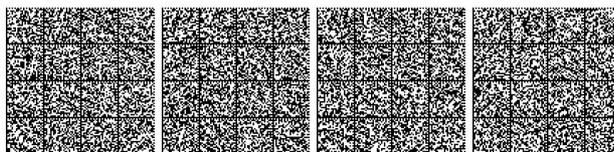
N° di Procedura Europea: NL/H/0043/001-006/IB/090

Medicinale: RECOMBINATE

Codice AIC: 028687 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Baxalta Innovations GmbH - Industriestrasse 67, A - 1221 Vienna

Tipologia variazione: C.I.3.z) Modifiche concernenti la sicurezza, l'efficacia e la farmacovigilanza, medicinali per uso umano e veterinario. Altra variazione.



Modifica Apportata: Adeguamento alla vigente "Guideline on core SmPC for human plasma derived and recombinant coagulation factor VIII products rev. 3", al vigente Annex della Guideline "Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use (SANTE-2017-11668)", e al vigente QRD template; modifiche editoriali minori; inserimento di Takeda Italia S.p.A come rappresentante per l'Italia.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.8, 5.1, 9, 10 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
dott.ssa Laura Elia

TX21ADD9319 (A pagamento).

GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.

Sede: via Vittor Pisani, 16 - 20124 Milano

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

Codice Pratica: C1B/2020/2313

N° di Procedura Europea: SE/H/xxxx/WS/407

Medicinali (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
ZOMIG compresse rivestite con film 2,5 mg AIC
033345012-024-048-051

ZOMIG compresse rivestite con film 5 mg AIC 033345063-075-099-101

Confezioni: Tutte le confezioni in compresse rivestite con film

Codice Pratica: C1B/2020/2315

N° di Procedura Europea: SE/H/xxxx/WS/409

Medicinali (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
ZOMIG RAPIMELT 2,5 mg compresse orodispersibili
AIC 033345113-125-137-149-152

ZOMIG RAPIMELT 5 mg compresse orodispersibili AIC
033345164-176-188-190-202-214

Confezioni: Tutte le confezioni in compresse orodispersibili

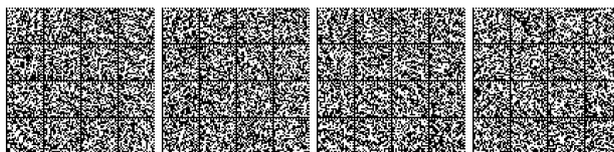
Titolare AIC: Grünenthal Italia S.r.l.

Tipologia variazione: grouping 1B C.I.z.

Tipo di modifica: Variazione Tipo IB C.I.z: Aggiornamento delle informazioni di sicurezza inerenti la sindrome serotoninergica al paragrafo 4.4 dell'RCP (e paragrafo 2 del Foglio Illustrativo); variazione Tipo IB C.I.z: Aggiornamento delle informazioni relative al metabolismo del principio attivo al paragrafo 5.2 dell'RCP; Adeguamento alla linea guida sugli eccipienti EMA/CHMP/302620/2017 al paragrafo 4.4 dell'RCP (e paragrafo 2 del Foglio Illustrativo); Modifiche editoriali dell'RCP per spostare le informazioni relative all'interazione farmacologica con l'erba di San Giovanni dal paragrafo 4.4 al paragrafo 4.5 dell'RCP;

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35 D.Lgs. 24 aprile 2006 n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 5.2, 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella GURI, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella GURI, 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 GURI della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Isabella Masserini

TX21ADD9320 (A pagamento).

BIOQ PHARMA BV

Sede legale: Prins Bernhardplein 200 -
1097 Amsterdam, Paesi Bassi

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274

Titolare AIC: BioQ Pharma BV

Medicinale: PROPOFOL BIOQ in tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 040963.

Cod. Pratica: C1B/2020/3190; Procedura n. NL/H/2284/001-003/IB/011 - Tipo IB, C.I.z) Implementazione della decisione del CMDh (EMA/CMDh/769929/2018) per gli anestetici generali e i sedativi.

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 24/04/2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sul RCP (paragrafi 4.6 e 5.3) 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*.

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

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

TX21ADD9322 (A pagamento).

O.T.I. S.R.L. OFFICINE TERAPIE INNOVATIVE

Sede legale: via Tiburtina V. km 69+300 -
67061 Carsoli (AQ)

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

Titolare AIC: O.T.I. S.r.l. Officine Terapie Innovative

Medicinale: LACHESIS MUTUS

Codice AIC: 046830

Confezioni: Tutte.

Codice pratica n.: N1B/2021/330

Tipologia variazione: Variazione di tipo IB, B.I.a.1 z) - Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea. Altra variazione.

Tipo di modifica: Aggiunta di un nuovo fornitore Latoxan S.A.S. per il materiale di partenza di origine animale, Lachesis mutus.

Decorrenza delle modifiche: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.R.I.

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

Il legale rappresentante
dott. Alessandro De Santis

TX21ADD9326 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI VITERBO

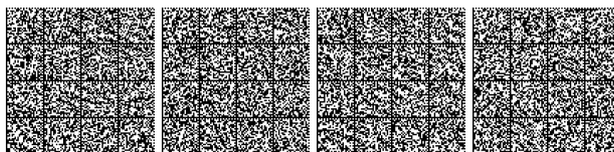
Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale

Pieri Rosa il 08/06/2021 ha chiesto la concessione di l/s 1,6 di acqua da pozzo in comune di Corchiano località Pantalone foglio 24 part 58 per uso irriguo.

Viterbo, li 15/06/2021

Il dirigente
avv. Francesca Manili

TX21ADF9286 (A pagamento).



PROVINCIA DI VITERBO

Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale

La ditta Enerpetroli srl in data 15/12/2020 ha chiesto la concessione di l/s 0,3 di acqua da pozzo in comune di Civita Castellana località Strada Nepesina foglio 25 part 139 per uso autolavaggio.

Viterbo, li 03/05/2021

Il dirigente
avv. Francesca Manili

TX21ADF9287 (A pagamento).

PROVINCIA DI VITERBO

Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale

La ditta Enerpetroli srl in data 24/06/2021 ha chiesto la concessione di l/s 0,3 di acqua da pozzo in comune di Viterbo località Viale Fiume (Str. Prov. Ortana km 2+957) foglio 178 part 2048 per uso autolavaggio.

Viterbo, li 29/06/2021

Il dirigente
avv. Francesca Manili

TX21ADF9288 (A pagamento).

PROVINCIA DI VITERBO

Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale

L'Università Agraria di Vejano il 04/12/2020 ha chiesto la concessione di l/s 0,93 di acqua da pozzo in comune di Vejano località Pantane foglio 1 part 370 per uso irriguo.

Viterbo, li 03/05/2021

Il dirigente
avv. Francesca Manili

TX21ADF9292 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI BARI**

Iscrizione al ruolo dei notai esercenti del dott. Fabio Mori

Il Presidente del Consiglio notarile di Bari, rende noto che in data 2 agosto 2021 è stato iscritto nel ruolo dei notai esercenti in questo distretto, per la sede di Alberobello, il notaio dott. Fabio Mori, a seguito del suo trasferimento dalla sede di Bari, stesso Distretto notarile, con decreto dirigenziale in data 26 maggio 2021, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 126 del 28 maggio 2021 - Serie generale.

Il presidente
Bruno Volpe

TU21ADN9247 (Gratuito).

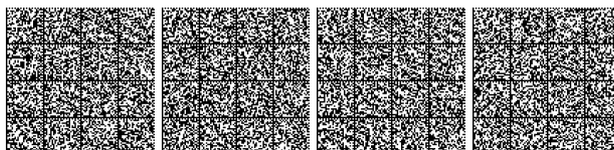
CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI CAMPOBASSO, ISERNIA E LARINO

Dispensa dall'esercizio, per limiti di età, del notaio Riccardo Ricciardi con sede in Campobasso

Che con Decreto Dirigenziale del 16 marzo 2021, pubblicato nella *G.U.* Serie Generale n. 75 del 27 marzo 2021, il dr. Riccardo Ricciardi fu Potito, nato a Campobasso il 16 agosto 1946, Notaio alla Sede di Campobasso, è stato dispensato dall'ufficio per limiti di età con effetto dal 16 agosto 2021, in applicazione dell'art.7 della legge 6 agosto 1926 n.1365 e degli artt.37 e 39 del D. R. 14 novembre 1926 n.1953.

Il presidente
dott. Ottavio De Paola

TX21ADN9296 (Gratuito).



MODALITÀ PER LA VENDITA

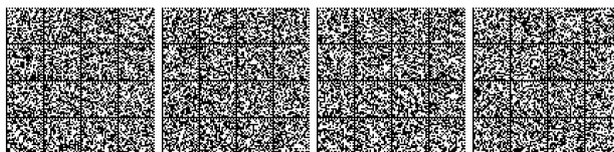
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

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

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

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



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

		<u>CANONE DI ABBONAMENTO</u>
Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della Serie Generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: <i>(di cui spese di spedizione € 257,04)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 128,52)*</i>	- annuale € 438,00 - semestrale € 239,00
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della 1ª Serie Speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: <i>(di cui spese di spedizione € 19,29)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 9,64)*</i>	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della 2ª Serie Speciale destinata agli atti della UE: <i>(di cui spese di spedizione € 41,27)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 20,63)*</i>	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della 3ª Serie Speciale destinata alle leggi e regolamenti regionali: <i>(di cui spese di spedizione € 15,31)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 7,65)*</i>	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della 4ª Serie Speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: <i>(di cui spese di spedizione € 50,02)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 25,01)*</i>	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della Serie Generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali: <i>(di cui spese di spedizione € 383,93)*</i> <i>(di cui spese di spedizione € 191,46)*</i>	- annuale € 819,00 - semestrale € 431,00

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, concorsi, prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

*(di cui spese di spedizione € 129,11)**
*(di cui spese di spedizione € 74,42)**

- annuale € **302,47**
- semestrale € **166,36**

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

*(di cui spese di spedizione € 40,05)**
*(di cui spese di spedizione € 20,95)**

- annuale € **86,72**
- semestrale € **55,46**

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

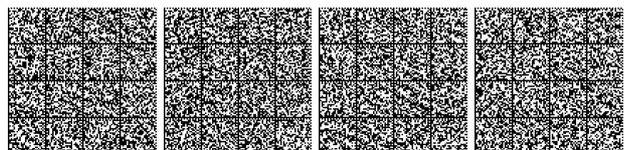
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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



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

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

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

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
 - per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso BPER BANCA S.p.A., AG. 20 Roma, Viale di Porta Tiburtina, 46 - 00185 Roma (IBAN: IT 21 B 05387 03227 000035041393) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
 - consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.
- La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata, in caso di inoltro in formato elettronico, il 3° giorno ferialo successivo a quello dell'apposizione della firma digitale sulla piattaforma IOL; in caso di inoltro in formato cartaceo avviene il 6° giorno ferialo successivo a quello del ricevimento da parte dell'ufficio inserzioni.
- I testi in forma cartacea inviati per posta o presentati allo sportello, devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampello, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una

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

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

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

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

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

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

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

TARIFFE

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

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga
(comprese comunicazioni o avvisi relativi
a procedure di esproprio per pubblica utilità)

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

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

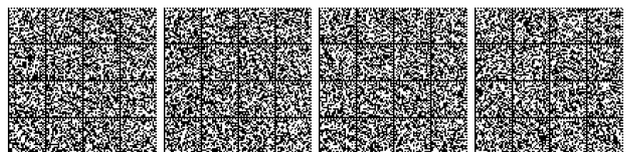
Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

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

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

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

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





€ 2,04

