

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 7 settembre 2021

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

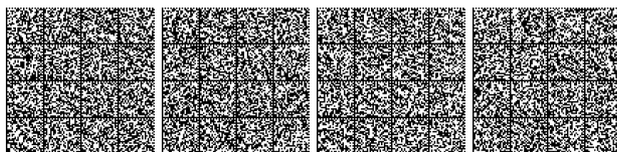
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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		ANNUNZI GIUDIZIARI	
Convocazioni di assemblea		Notifiche per pubblici proclami	
D.E.TRUCK S.P.A. - DIESEL ENGINE TRUCK <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX21AAA9431)</i>	Pag. 1	SPV PROJECT 1905 S.R.L.	
IL GRANAIO DELL'ALTO BRADANO SOCIETÀ COOPERATIVA AGRICOLA <i>Convocazione di assemblea ordinaria dei soci (TX21AAA9421)</i>	Pag. 1	IBM ITALIA SERVIZI FINANZIARI S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informati- va ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il "Regolamento Privacy") (TX21AAB9437)</i>	Pag. 5
IMMOBILIARE SPORTING MILANO 3 S.R.L. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX21AAA9412)</i>	Pag. 1	VALSABBINA INVESTIMENTI S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di credi- ti (come di volta in volta modificata, la Legge sulla Cartolarizzazione), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il "Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati") (TX21AAB9411)</i>	Pag. 2
INTERPORTO TOSCANO A. VESPUCCI S.P.A. LIVORNO - GUASTICCE <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX21AAA9403)</i>	Pag. 1		
Altri annunci commerciali			
GUBER BANCA S.P.A. <i>Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informati- va ai debitori ceduti sul trattamento dei dati perso- nali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa nazio- nale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normati- va Privacy") (TX21AAB9436)</i>	Pag. 3	TRIBUNALE DI BARI <i>Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - R.G. 7989/2021 (TX21ABA9423)</i>	Pag. 7



TRIBUNALE DI BELLUNO

Notifica per pubblici proclami - Avviso ai comproprietari ex artt. 599 c.p.c. e 180 disp. Att. c.p.c. - R.G.E. n. 46/2020 (TX21ABA9424) Pag. 7

TRIBUNALE DI PORDENONE

Notifica per pubblici proclami - Usucapione speciale (TX21ABA9422) Pag. 7

TRIBUNALE DI RIMINI

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione (TX21ABA9400) Pag. 6

TRIBUNALE DI SAVONA

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. (TX21ABA9419) Pag. 7

Ammortamenti

TRIBUNALE DI ROMA Sedicesima Sezione Civile (ex Terza Sezione)

Ammortamento libretto di risparmio - 10997/2021 V.G. (TX21ABC9407) Pag. 8

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Ammortamento cambiario (TX21ABC9414) Pag. 8

Eredità

TRIBUNALE DI LECCO

Nomina curatore eredità giacente di Giorgio Marcias (TX21ABH9434) Pag. 9

TRIBUNALE DI RIMINI

Eredità giacente di Conti Giuseppe (TX21ABH9426) Pag. 8

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI BARI

Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale fondo rustico - R.G. 11285/2018 (TX21ABM9439) Pag. 9

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE CIVILE DI FIRENZE

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Carla Fredducci (artt. 60, n. 3, c.c. e 726 c.p.c.) (TX21ABR9410) Pag. 9

TRIBUNALE CIVILE DI POTENZA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Mancini Antonio (TX21ABR9399) Pag. 9

TRIBUNALE DI TERAMO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Agnesina Verzella - Giudice dott.ssa Silvia Fanesi (TX21ABR9268) Pag. 10

TRIBUNALE ORDINARIO DI VERCELLI Volontaria Giurisdizione Civile

Dichiarazione di morte presunta di Zanetto Antonio - R.G. 1385/2020 (TU21ABR9359) Pag. 9

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

GRUPPO LOGISTICO MARCHIGIANO SOC. COOP.

Deposito bilancio finale di liquidazione (TX21ABS9429) Pag. 11

PUNTA DI DIAMANTE SOC. COOP.

Deposito bilancio finale di liquidazione (TX21ABS9427) Pag. 11

SAN FRANCESCO SOC. COOP.

Deposito atti finali (TV21ABS9336) Pag. 10

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

ABBVIE S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9449) Pag. 21

ALMUS S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD9413) Pag. 13

ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.

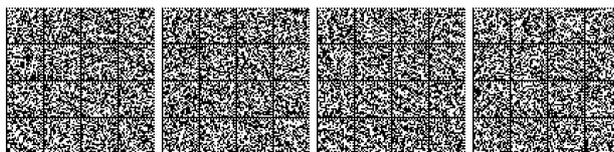
Estratto comunicazione notifica regolare AIFA_PPA-P/0101857 del 31 agosto 2021 (TX21ADD9406) Pag. 12

ESSETI FARMACEUTICI S.R.L.

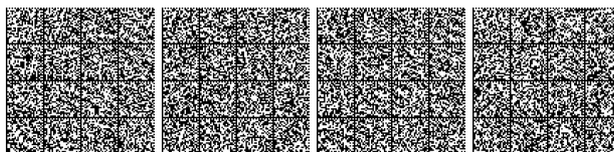
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9433) Pag. 18

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9440) Pag. 19



<i>Estratto della comunicazione di notifica regolare 0102654-01/09/2021-AIFA-AIFA_PPA-P (TX21ADD9441)</i>	Pag.	19	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9442)</i>	Pag.	20
GUERBET			MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.		
<i>Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale OPTIRAY (TX21ADD9402)</i>	Pag.	11	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura decentralizzata. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD9404)</i>	Pag.	11
H.A.C. PHARMA SAS			NEOPHARMED GENTILI S.P.A.		
<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. (TX21ADD9447)</i>	Pag.	21	<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. (TX21ADD9408)</i>	Pag.	12
<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. (TX21ADD9450)</i>	Pag.	21	<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. (TX21ADD9409)</i>	Pag.	13
ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A.			PHARMACARE 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD9420)</i>	Pag.	16	<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 del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX21ADD9451)</i>	Pag.	21
ITALFARMACO S.P.A.			<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX21ADD9452)</i>	Pag.	22
<i>Comunicazione di notifica regolare (TX21ADD9425)</i>	Pag.	16	SANOFI 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. 821/2018 del 24/05/2018 (TX21ADD9416)</i>	Pag.	15	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD9438)</i>	Pag.	18
KEDRION S.P.A.			SO. SE. PHARM 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) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e successive modificazioni (TX21ADD9418)</i>	Pag.	16	<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. (TX21ADD9444)</i>	Pag.	20
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e successive modificazioni (TX21ADD9432)</i>	Pag.	17	SOFAR S.P.A.		
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e successive modificazioni (TX21ADD9417)</i>	Pag.	15	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i. (TX21ADD9446)</i>	Pag.	20
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e successive modificazioni (TX21ADD9415)</i>	Pag.	14			
MACLEODS PHARMA ESPANA S.L.U.					
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9430)</i>	Pag.	17			



STEWART ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD9405)..... Pag. 12

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD9435) Pag. 18

VISUFARMA S.P.A.

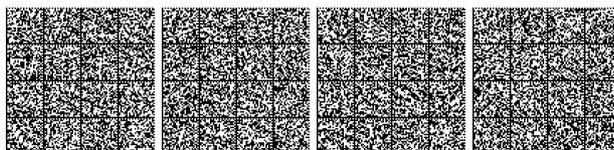
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9428) Pag. 17

Concessioni di derivazione di acque pubbliche**PROVINCIA DI VITERBO**

Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale (TX21ADF9401) Pag. 22

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso del TRIBUNALE DI CREMONA riguardante "Eredità giacente di Brocca Gino - R.G. Vol. 1209/2020" (avviso TU21ABH7020 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte Seconda - n. 73 del 22 giugno 2021). (TU21AZZ9448) Pag. 23



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

INTERPORTO TOSCANO A. VESPUCCI S.P.A. LIVORNO - GUASTICCE

Sede sociale: strada Prima, 5 - Collesalvetti
Capitale sociale: € 32.458.478,08
Codice Fiscale: 00882050495
Partita IVA: 00882050495

Convocazione di assemblea ordinaria

L'Assemblea Ordinaria degli Azionisti è convocata presso la sala convegni della Società Interporto Toscano al piano terreno della Palazzina Colombo – Strada prima, 3 – Collesalvetti, in prima convocazione per il giorno per il giorno 29 settembre 2021 alle ore 08.00 ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 30 settembre alle ore 11.00, per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

- 1) Proposta di nomina dell'Organo Amministrativo composto da 5 membri;
- 2) Nomina del Consiglio di Amministrazione;
- 3) Nomina del Collegio Sindacale e del Presidente del Collegio Sindacale;
- 4) Determinazione dei compensi agli Amministratori ed ai Sindaci.

Il presidente
Rocco Guido Nastasi

TX21AAA9403 (A pagamento).

IMMOBILIARE SPORTING MILANO 3 S.R.L.

Sede: via Vincenzo Monti, 15 - Milano (MI)
Capitale sociale: Euro 1.834.029,60 interamente versato
Registro delle imprese: Milano 09032290158
Codice Fiscale: 09032290158
Partita IVA: 09032290158

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Soci sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 24.09.2021 alle ore 9:00, in prima convocazione ed occorrendo, in seconda convocazione, per il giorno 25.09.2021, ore 9:00, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Approvazione Bilancio d'esercizio al 31.12.2020; deliberazioni inerenti e conseguenti.

Considerata l'emergenza sanitaria da Covid-19 in atto, la partecipazione all'Assemblea è prevista solo in modalità audio/video conferenza; per ottenere le istruzioni per il collegamento all'Assemblea scrivere all'indirizzo immobiliare sporting3@legalmail.it

L'amministratore unico
dott. Alex Stilo

TX21AAA9412 (A pagamento).

IL GRANAIO DELL'ALTO BRADANO SOCIETÀ COOPERATIVA AGRICOLA

Sede: c/da Pipoli - 85011 Acerenza (PZ)
Partita IVA: 00662280767

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I sig.ri Soci sono convocati in Assemblea ordinaria che si terrà il giorno 28/09/2021, alle ore 16.00, in prima convocazione, ed occorrendo il giorno 30/09/2021, alle ore 18.00, in seconda, nella sede sociale di Contrada Pipoli in Acerenza, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1) approvazione Bilancio chiuso al 31/05/2021;
 - 2) rinnovo organo amministrativo;
 - 3) campagna cerealicola 2021.
- Acerenza li 03/09/2021

Il presidente del consiglio di amministrazione
Zeza Giuseppe

TX21AAA9421 (A pagamento).

D.E.TRUCK S.P.A. - DIESEL ENGINE TRUCK

Sede legale: via Del Cassano, 457 - Napoli
Capitale sociale: euro 3.500.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Napoli 06394501214
R.E.A.: Napoli 812747
Codice Fiscale: 06394501214
Partita IVA: 06394501214

Convocazione di assemblea ordinaria

L'Assemblea degli Azioni della D.E. TRUCK S.P.A. - DIESEL ENGINE TRUCK è convocata in sede ordinaria per il giorno 23 Settembre 2021, in unica convocazione, alle ore 9.30, presso la sede legale della società in Napoli alla Via Del Cassano 457 per discutere e deliberare sul seguente Ordine del giorno:

1. Valutazione da parte della compagine societaria della possibilità di rimettere il mandato MERCEDES per quanto riguarda la vendita di veicoli industriali e commerciali, riservandosi all'uopo solo il mandato assistenza, a causa dello stato di sofferenza bancaria documentata di uno dei soci, con ogni provvedimento riservato a deliberarsi. Comunicazioni urgenti dell'Amministratore Unico.



L'ammissione e l'intervento in Assemblea sono regolati dalle disposizioni di legge e di statuto. I Soci che parteciperanno di persona o a mezzo delegati dovranno presentarsi muniti di mascherina a causa della emergenza COVID19. I soci che vorranno partecipare a mezzo sistemi audiovisivi dovranno darne comunicazione a mezzo PEC da inviare almeno 7 giorni prima della seduta assembleare al fine di predisporre le dovute tecnologie per concretizzare tale richiesta. La documentazione inerente alla predetta Assemblea sarà consultabile dai Soci nei termini di legge presso la sede legale previo appuntamento telefonico con l'ufficio contabilità al n. 081.18276345.

Il legale rappresentante
Francesco Esposito

TX21AAA9431 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

VALSABBINA INVESTIMENTI S.R.L.

Società unipersonale

Iscritta all' "elenco delle società veicolo"

tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017

Sede legale: via Vittorio Alfieri, 1 -
31015 Conegliano (TV), Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04807340262

Codice Fiscale: 04807340262

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

Valsabbina Investimenti S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione (l'Acquirente), comunica che ha acquistato pro soluto crediti di cui all'articolo 1 della legge 21 febbraio 1991, n. 52 (i Crediti), derivanti da contratti di fornitura di beni e/o servizi stipulati tra il relativo soggetto fornitore (ove applicabile, accreditato sulla piattaforma per la certificazione dei crediti verso la Pubblica Amministrazione gestita dalla Ragioneria Generale dello Stato) (ciascuno il Cedente e, collettivamente, i Cedenti), vantati nei confronti della relativa Pubblica Amministrazione debitrice e/o di Società Italiane partecipate dalla Pubblica Amministrazione, in forza di un atto di cessione sottoscritto tra l'Acquirente e il relativo Cedente (ciascuno l'Atto di Cessione e, collettivamente, gli Atti di Cessione), nell'ambito di un'operazione di finanza strutturata posta in essere dall'Acquirente ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (l'Operazione).

In relazione alla cessione di Crediti, di seguito si riprotono (i) numero e data fattura dei relativi Crediti acquistati dall'Acquirente ovvero il numero di certificazione dei relativi Crediti acquistati dall'Acquirente (come indicato sulla piattaforma per la certificazione dei crediti), (ii) la data di cessione di tali Crediti ai sensi del relativo Atto di Cessione (la Data di Cessione), (iii) il nominativo del debitore di tali Crediti e (iv) il nominativo dei Cedenti nel caso di cessione di Crediti non certificati sulla piattaforma per la certificazione dei crediti verso la Pubblica Amministrazione gestita dalla Ragioneria Generale dello Stato.

Numero Certificazione (ID Certificazione): 950873800000041 con Data di Cessione 12/08/2021 e Debitore Comune di Civita Castellana

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

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

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

Vi comunichiamo inoltre che, a far data dalla relativa Data di Cessione, i Cedenti non svolgeranno più le funzioni di gestione e incasso dei Crediti ma tali funzioni saranno svolte, in nome e per conto dell'Acquirente, da Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., breviter "BANCA FININT S.P.A." con sede in Conegliano (TV), Via Vittorio Alfieri n. 1, in qualità di "servicer" e da Officine CST S.p.A., con sede in Viale Regina Margherita 8, 00198 Roma, in qualità di "sub-servicer". In particolare il sub-servicer effettua dalla relativa Data di Cessione la gestione, amministrazione e recupero dei Crediti oggetto di cessione in nome e per conto dell'Acquirente.

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

Informativa ai sensi del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati

A seguito della cessione dei Crediti all'Acquirente sopra descritta, l'Acquirente è divenuto esclusivo titolare di tali Crediti e, di conseguenza, ulteriore "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi a tale Crediti.

Tanto premesso, l'Acquirente, al fine della gestione e dell'incasso dei Crediti, ha nominato Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., breviter "BANCA FININT S.P.A." con sede legale in Via Vittorio Alfieri n. 1, 31015 Conegliano (TV), come proprio "servicer" (il "Servicer"). Il Servicer è di conseguenza, divenuto "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti. Inoltre, il Servicer ha nominato, al fine della gestione e dell'incasso dei Crediti, Officine CST S.p.A., con sede in Viale Regina Margherita 8, 00198 Roma, quale proprio sub-servicer (il "Sub-Servicer"). Il Sub-Servicer è stato, inoltre, nominato quale "Sub-Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali.



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

I dati personali continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate. In particolare, l'Acquirente ed il Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione dei Crediti ceduti; al recupero dei Crediti (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.); agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo.

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

Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero dei Crediti, l'Acquirente ed il Servicer comunicheranno i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Sub-Responsabile Officine CST S.p.A., come sotto indicato.

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

I diritti previsti all'articolo 15 e seguenti del Capo III del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, Officine CST S.p.A., con sede in Viale Regina Margherita 8, 00198 Roma, fax +39 06 97258089 e indirizzo e-mail contatti@officinecst.net, all'attenzione del legale rappresentante.

Conegliano, 2 settembre 2021

Valsabbina Investimenti S.r.l. - Società unipersonale -
L'amministratore unico
Blade Management S.r.l. - La persona fisica designata

Alberto De Luca

TX21AAB9411 (A pagamento).

GUBER BANCA S.P.A.

Iscritta all'Albo delle Banche di cui all'art. 13 del Testo Unico Bancario al n. 8074

Sede legale: via Corfù, 102 - 25124 Brescia
Registro delle imprese: Brescia 03140600176
Codice Fiscale: 03140600176
Partita IVA: 03140600176

Avviso di cessione di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (il "Testo Unico Bancario"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy")

Guber Banca S.p.A., (la "Cessionaria" o "Guber") comunica che, in data 06/08/2021 (la "Data di Cessione"), ha concluso con SPV Project 1804 S.r.l., con sede legale in Milano, via V. Betteloni 2, codice fiscale e iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano n. 10459790969 (la "Cedente"), un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco (il "Contratto di Cessione").

Ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, in virtù del Contratto di Cessione, le Cedenti hanno ceduto e trasferito a titolo oneroso e pro soluto alla Cessionaria, la quale ha acquistato a titolo oneroso e pro soluto dalle Cedenti, tutti i crediti che alla data del 30/06/2021 (la "Data di Cessione") soddisfacevano i seguenti criteri oggettivi:

(a) crediti inclusi nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione originata dalla cessione a SPV Project 1804 S.r.l. da parte di OASIS Securitisation S.r.l. avvenuta in data in data 23 dicembre 2020 e resa nota tramite pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte Seconda, n. 10 del 23 gennaio 2021;

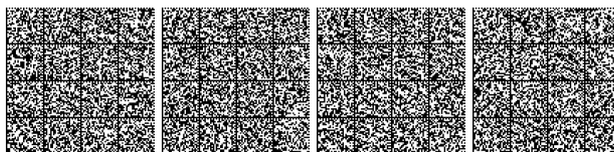
(b) crediti che alla data del 30 Giugno 2021 erano esistenti nella titolarità di SPV Project 1804 S.r.l. in forza dell'operazione citata al punto precedente;

(c) crediti la cui gestione, nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione citata al punto (a) che precede, è stata affidata, in data 4 febbraio 2021, a Guber Banca S.p.A. in qualità di sub-servicer

(i "Crediti").

Dalla data di pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale*, nei confronti dei debitori ceduti si producono gli effetti indicati all'articolo 1264 del codice civile.

Per effetto della Cessione, sono stati trasferiti alla Cessionaria, senza necessità di alcuna formalità ulteriore rispetto a quanto disposto dall'articolo 58 del T.U. Bancario, tutte le garanzie, i privilegi e le cause di prelazione che assistono i Crediti e tutti gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori agli stessi ed al loro esercizio in conformità alle previsioni dei relativi contratti di locazione finanziaria, inclusi, in via esemplificativa, il diritto di ottenere il rimborso delle obbligazioni esistenti in capo all'obbligato principale, garanti, ovvero i relativi successori o aventi causa a qualsiasi titolo e comunque in capo ad ogni



soggetto responsabile in via diretta o mediata del pagamento dei Crediti (“Debitori Ceduti”) e il diritto al recupero delle spese legali sostenute per la riscossione dei Crediti nonché ogni altro costo o spesa comunque addebitabile ai Debitori Ceduti e da essi dovuto in base ai Contratti di Locazione finanziaria.

Ai sensi dell’articolo 58 del TUB, i privilegi e le garanzie di qualsiasi tipo, da chiunque prestati o comunque esistenti a favore delle Cedenti in relazione ai Crediti, incluse le trascrizioni nei pubblici registri degli atti di acquisto dei beni oggetto di locazione finanziaria compresi nella Cessione, conservano la loro validità e il loro grado a favore della Cessionaria, senza necessità di alcuna formalità o annotazione ulteriore.

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

I Debitori Ceduti, come sopra definiti, e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa o altri interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a: Guber Banca S.p.A., Via Corfù, n. 102, 25124 Brescia, tel. 0302455811, fax 0302450351, PEC: guber@legalmail.it.

Informativa ai sensi degli artt. 13 e 14 del GDPR e successiva normativa nazionale di adeguamento

In virtù della cessione pro soluto e a titolo oneroso dei Crediti ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione tra le Cedenti e la Cessionaria, quest’ultima è divenuta titolare autonomo del trattamento dei dati personali, anagrafici, patrimoniali e reddituali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti, relativi ai Debitori Ceduti (i “Dati”). Non verranno trattate categorie particolari di dati quali, ad esempio, quelli relativi allo stato di salute, alle convinzioni religiose, filosofiche o di altro genere, alle opinioni politiche ed alle adesioni a sindacati.

I Dati continueranno ad essere trattati per le stesse finalità per le quali i medesimi sono stati raccolti dalle Cedenti al momento della stipulazione dei contratti relativi ai Crediti ossia in base ad obblighi di legge e, per l’appunto, in esecuzione del rapporto contrattuale (c.d. “base giuridica del trattamento”).

La Cessionaria, in qualità di titolare autonomo del trattamento, tratterà i Dati Personali nel rispetto del GDPR, nell’ambito delle attività legate al perseguimento dell’oggetto sociale e per finalità strettamente legate all’adempimento ad obblighi contrattuali, di legge, regolamenti e normativa nazionali e comunitarie ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge e, in particolare, per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione, amministrazione, recupero e incasso dei Crediti e alla valutazione ed analisi dei Crediti.

I Dati potranno essere comunicati a soggetti la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento tra i quali, in particolare: (i) i soggetti a vario titolo coinvolti nella gestione, amministrazione, recupero e incasso dei Crediti nonché della loro eventuale successiva cessione, per l’espletamento dei relativi servizi e funzioni; (ii) i revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi per la consulenza da essi prestata; (iii) le autorità di vigilanza, fiscali, e di borsa laddove applicabili, in ottemperanza ad obblighi di legge. I predetti soggetti utilizzeranno i Dati nel rispetto della Normativa Privacy. L’elenco aggiornato dei soggetti responsabili del trattamento sarà disponibile presso le sedi della Cessionaria.

In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà nel rispetto delle norme di legge, nell’osservanza dei principi di correttezza e di liceità, di necessità e pertinenza, nella tutela della riservatezza e dei diritti dei Debitori Ceduti e verrà effettuato mediante l’uso strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e, in ogni caso, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

I dati personali saranno conservati per il solo tempo necessario a garantire la corretta prestazione dei servizi offerti dalla Cessionaria e per i relativi adempimenti in ambito fiscale, contabile e amministrativo.

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

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

Si informa infine che la Cessionaria ha designato il Responsabile della Protezione dei Dati (RPD) ai sensi dell’art. 37 del GDPR.

I debitori ceduti, garanti, terzi datori di ipoteca, co-obbligati e i loro successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni richiesta ed ulteriore informazione e per esercitare i predetti diritti al Titolare del trattamento e/o all’RPD della Cessionaria presso la sua sede di Brescia, via Corfù n. 102, 25124 nonché ai seguenti recapiti: tel. +39 030 2455811; e-mail trattamentodati@guber.it.

L’informativa relativa al trattamento dei dati da parte di Guber Banca S.p.A. è disponibile al link <https://www.guber.it/Privacy-trattamento-dati-personali-gestione-credito>.

Brescia, 02 Agosto 2021

Guber Banca S.p.A. - L’amministratore delegato
Francesco Guarneri

TX21AAB9436 (A pagamento).



SPV PROJECT 1905 S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo istituito presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento di Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al numero 35732.7

Sede: via Vittorio Betteloni, 2 - 20131 Milano (MI), Italia
 Registro delle imprese: Milano - Monza - Brianza - Lodi 10879860962
 Codice Fiscale: 10879860962

IBM ITALIA SERVIZI FINANZIARI S.R.L.

Autorizzata ad operare ai sensi dell'articolo 106 del Testo Unico Bancario

Sede: circonvallazione Idroscalo s.n.c. - 20054 Segrate (MI), Italia
 Registro delle imprese: Milano - Monza - Brianza - Lodi 08824510153
 Codice Fiscale: 08824510153

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il "Regolamento Privacy")

SPV Project 1905 S.r.l., società con sede legale in Via Vittorio Betteloni, 2 - 20131, Milano, Codice fiscale e iscrizione al registro delle imprese di Milano-Monza-Brianza-Lodi numero 10879860962 (l'"Acquirente") comunica che in data 29 settembre 2020 ha concluso con IBM Italia Servizi Finanziari S.r.l. ("IBM" o il "Cedente") un contratto quadro di cessione (il "Contratto Quadro di Cessione") relativo ai crediti pecuniari di cui all'articolo 1 della Legge n. 52 del 21 febbraio 1991 (la "Legge 52") da cedere ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione. Ai sensi e per gli effetti di tale Contratto

di Cessione, in data 5 ottobre 2020, IBM ha ceduto, e l'Acquirente ha acquistato pro-soluto da IBM, uno o più crediti con pubblicazione avvenuta nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II n. 118 del 8 ottobre 2020. Ai sensi del medesimo Contratto di Cessione, IBM inoltre cederà, e l'Acquirente ha l'obbligo di acquistare pro-soluto da IBM, secondo un programma di cessioni su base rotativa giornaliera da effettuarsi ai termini ed alle condizioni ivi specificate, ulteriori crediti d'impresa.

Nell'ambito del programma di cessioni sopra indicato, si comunica che a far data dall'1 Agosto 2021 al 31 Agosto 2021, l'Acquirente ha acquistato pro-soluto da IBM (ciascuna, la "Cessione"), ai termini ed alle condizioni ivi specificate uno o più dei seguenti crediti (i "Crediti"):

(i) crediti d'impresa in bonis precedentemente acquistati pro soluto da IBM ai sensi di contratti di factoring (i "Contratti di Factoring") stipulati da IBM nell'ambito della propria attività di impresa con alcune società fornitrici di prodotti e servizi tecnologici (i "Fornitori"), ed aventi ad oggetto:

(a) i crediti originati dai contratti di fornitura (i "Contratti di Fornitura") conclusi tra i Fornitori e certe società operanti nel settore della distribuzione e rivendita di servizi e prodotti tecnologici (i "Rivenditori"); e

(b) i crediti per commissioni dovuti a IBM dai Fornitori ai sensi dei Contratti di Fornitura o in forza delle collegate lettere di commissioni sottoscritte tra IBM e i Fornitori in relazione ai Contratti di Fornitura;

(ii) crediti d'impresa derivanti da contratti conclusi tra IBM e i Rivenditori per la concessione di dilazioni dei termini di pagamento (richieste ad IBM dai Rivenditori) originariamente previsti dai Contratti di Fornitura (i "Contratti di Dilazione") ed aventi ad oggetto il pagamento da parte dei Rivenditori stessi di interessi a valere sulle somme originariamente dovute in relazione alle fatture ed ai crediti acquistati da IBM ai sensi dei Contratti di Fornitura.

A ciascuna Cessione, nonché a tutte le future cessioni ai sensi del Contratto Quadro di Cessione, si applica l'articolo 5, comma 1, 1-bis e 2 della Legge 52. L'Acquirente e IBM effettuano la presente pubblicazione ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4, comma 2, della Legge sulla Cartolarizzazione. Unitamente ai Crediti oggetto della Cessione sono stati trasferiti all'Acquirente ai sensi e agli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione tutti i privilegi, le garanzie e diritti accessori, ivi inclusi a titolo esemplificativo interessi convenzionali, interessi di mora, diritti, azioni, eccezioni o facoltà ad essi relativi di qualsiasi natura e tipo, da chiunque prestati, di cui IBM disponga o possa successivamente disporre al fine di consentire il pagamento dei Crediti.

L'Acquirente ha conferito incarico a Zenith Service S.p.A. (il "Master Servicer") ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione in qualità di soggetto incaricato "della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento" dei Crediti ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c), comma 6 e comma 6-bis della Legge sulla Cartolarizzazione affinché si occupi delle attività inerenti all'amministrazione, gestione, incasso e recupero dei Crediti. Il Master Servicer, con l'espresso consenso e su indicazione dell'Acquirente, ha nominato quale proprio mandatario sub-delegato IBM (il "Sub-Servicer") per lo svolgimento (sotto il proprio controllo) delle attività operative riguardanti l'amministrazione, la gestione, l'incasso e il recupero dei Crediti.

In forza di tale incarico, il Sub-Servicer istruirà rispettivamente i Fornitori, i Rivenditori ed i rispettivi garanti (i "Debitori Ceduti") affinché ogni somma dovuta in relazione ai Crediti sia pagata dai Debitori Ceduti su un conto aperto in nome dell'Acquirente presso BNP Paribas Securities Services ovvero secondo le diverse ulteriori istruzioni che potranno essere comunicate dal Sub-Servicer di volta in volta ai Debitori Ceduti.

La cessione dei Crediti da parte del Cedente all'Acquirente ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali Crediti, ha comportato il necessario trasferimento al Cessionario dei dati personali (i "Dati Personali") relativi ai Debitori Ceduti contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai Crediti ceduti.



L'Acquirente è dunque tenuto a fornire ai Debitori Ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui agli articoli 13 e 14 del Regolamento Privacy. Il Cessionario assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione, che si ritiene essere una misura appropriata anche ai sensi dell'articolo 14, comma 5, lettera b), secondo periodo, del Regolamento Privacy. L'Acquirente tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Regolamento Privacy.

In particolare, l'Acquirente tratterà i Dati Personali dell'interessato per finalità connesse e strumentali alla gestione dei 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 del credito e, per quanto riguarda l'Acquirente e il Cedente, per finalità connesse all'effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei Crediti oggetto della cessione e taluni servizi di carattere amministrativo fra i quali la tenuta della documentazione relativa all'operazione di emissione di obbligazioni bancarie garantite e della documentazione societaria. 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.

Resta inteso che non verranno trattate categorie particolari di dati personali di cui all'art. 9 del Regolamento Privacy. Sono considerati tali i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche, all'adesione ai sindacati ed alle convinzioni religiose dei Debitori Ceduti.

I Dati Personali dei Debitori Ceduti verranno comunicati ai destinatari della comunicazione strettamente collegati alle sopraindicate finalità del trattamento e, in particolare, 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, ecc. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di «titolari autonomi».

Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati all'estero. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione. I Dati Personali saranno conservati solo per il tempo ragionevolmente necessario ai fini di cui sopra o per il tempo previsto dalla legge o necessario per la risoluzione di possibili pretese o controversie. L'elenco completo dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati, unitamente alla presente informativa, è messo a disposizione presso il Cedente.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è il Cessionario, con sede legale in Milano, Via Vittorio Betteloni 2.

I Responsabili del trattamento dei Dati Personali, con riferimento ai Crediti ceduti sono il Master Servicer e il Sub-Servicer.

Si informa, infine, che il Regolamento Privacy attribuisce ai Debitori Ceduti specifici diritti.

In particolare, ciascun Debitore Ceduto ha il diritto di accesso ai Dati Personali ai sensi dell'articolo 15 del Regolamento Privacy. Ciascun interessato ha, inoltre, diritto di opporsi, in tutto o in parte, nei casi previsti dall'articolo 21 del Regolamento Privacy, al trattamento dei Dati Personali che lo riguardano ancorché pertinenti allo scopo della raccolta. Inoltre, ove applicabili, ciascun interessato potrà altresì esercitare i diritti di cui agli articoli 15 - 22 del Regolamento Privacy, tra cui in particolare il diritto di rettifica, diritto all'oblio, diritto di

limitazione del trattamento, diritto alla portabilità dei dati, nonché il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali in relazione ai trattamenti di cui alla presente informativa.

I Debitori Ceduti, al fine di poter esercitare i diritti di cui sopra, possono rivolgersi all'Acquirente, in qualità di Titolare del trattamento, mediante comunicazione scritta da inviarsi ai seguenti recapiti: PEC spv_project_1905@legal-mail.it; e-mail zenithprivacy@zenithservice.it.

I debitori ceduti e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione all'Acquirente, con sede legale in Via Vittorio Betteloni, 2, 20131 Milano.

Milano, 01 settembre 2021

SPV Project 1905 S.r.l. - Il legale rappresentante
dott.ssa Arianna Volpato

TX21AAB9437 (A pagamento).

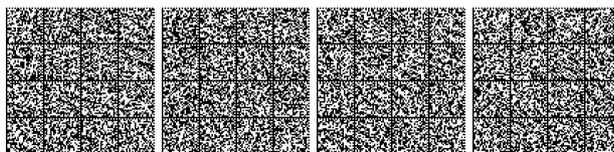
ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI RIMINI

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione

Il sottoscritto Avv. Gabriele Valentini, difensore del sig. Saporì Simone, C.F.: SPRSMN66A12H501C, vista l'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Rimini del 31.08.2021 R.G. 1299/2021, alla notifica ai sensi dell'art. 150 c.p.c., cita Baldani Giovanni Fu Ubaldo, Baldani Severo Fu Ubaldo, Brolli Gino Di Pompilio, Cervellini Nilde Fu Giuseppe, Cervellini Pompeo Fu Giuseppe, Cervellini Veronica Fu Giuseppe dinanzi al Giudice del Tribunale di Rimini, per l'udienza del 14/01/2022, o a quella diversa udienza che sarà fissata d'ufficio, con invito a costituirsi nei modi e nei termini stabiliti dall'art. 166 c.p.c., avvertendo che costituendosi oltre il termine di venti giorni prima dell'udienza indicata incorrerà nelle decadenze previste dagli articoli 38 e 167 c.p.c., e che in difetto di comparizione si procederà in loro dichiarata contumacia, per



dichiarare l'acquisto per usucapione della seguente unità immobiliare: terreno distinto al C.T. del Comune di Pennabilli (RN) al Foglio 14, particella 457, Qualità Seminativo Classe 4, superficie are 03 ca 48, reddito dominicale € 0,45, reddito agrario € 0,63

avv. Gabriele Valentini

TX21ABA9400 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SAVONA

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.

Emilio Oddone, nato a Albenga il 7 novembre 1966, residente in Bardineto (Sv), Via Martino n. 13, C.F. DDNMLE-66S07A145N, elettivamente domiciliato in Albenga (Sv), via B. Ricci n. 5, presso e nello Studio dell'avv. Alessandro Aschero (c.f. SCHLSN70T19A145H – p.e.c. alessandro.aschero@ordineavvocatisv.it, fax per le comunicazioni 0182/557723), giusta autorizzazione del Presidente di Sezione del Tribunale di Savona del 4/8/2021 alla notifica ex art. 150 c.p.c., CITA Mattiauda Adelina, C.F. MTTDL-N05C45A647F, e/o gli eventuali suoi eredi e/o aventi causa e comunque tutti coloro che abbiano interesse a contraddire la domanda, collettivamente e impersonalmente, a comparire dinanzi al Tribunale di Savona, Giudice Istruttore designando, all'udienza delli 28 GENNAIO 2022, ore di rito, locali di solite sedute presso il Palazzo di Giustizia di Savona, con invito a costituirsi, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., almeno venti giorni prima dell'udienza sopra indicata, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art. 168 bis ultimo comma c.p.c., dal Giudice Istruttore, con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e, inoltre, con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: "Piaccia al Tribunale Ill.mo, adversis rejectis, previa, qualora occorresse, ammissione delle istanze istruttorie *infra* formulate e ulteriormente formulande in corso di giudizio: - accertare e dichiarare che, per effetto di maturata usucapione, Emilio Oddone è proprietario esclusivo del fondo sito nel comune di Bardineto (Sv), contraddistinto al Catasto Terreni al Foglio 29, particella 274, (qualità: prato; classe 3; superficie 11 are e 70 centiare; reddito dominicale € 2,42; reddito agrario € 2,72); - conseguentemente, ordinare alla Conservatoria dei Registri Immobiliari di provvedere alle necessarie trascrizioni di legge, con esonero del Conservatore da ogni responsabilità. Con vittoria di spese e competenze giudiziali, oltre oneri fiscali e previdenziali come per legge in caso di ingiusta opposizione".

avv. Alessandro Aschero

TX21ABA9419 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE

Notifica per pubblici proclami - Usucapione speciale

L'avvocato Alessio Pagnucco del Foro di Pordenone, procuratore e domiciliatario dei Signori Sandra DE ROSA, cf DRS SDR 72S55 A516A, Silvano DE ROSA, cf DRS SVN 69D23 A516Q, e Stefania DE ROSA, cf DRS SFN 66R49 A516H, ha chiesto al Tribunale di Pordenone con ricorso per usucapione speciale ex L 346/76 che venisse accertata l'intervenuta usucapione per coltivazione ultraventennale del terreno agricolo sito nel Comune di San Quirino (PN) identificato al Foglio 2, mappale n. 60, seminativo, mq 2990 con Reddito Dominicale 28/57 e Reddito Agrario 17/76 formalmente intestato loro madre Signora Gabriella Cattaruzza, nata a San Quirino (PN) il 3 ottobre 1940, cf CTT GRL 40R43 I136N, residente a San Quirino (PN), Via Casagrande n. 45 – frazione San Foca, ed alla sconosciuta Signora Margherita de Rosa, nata a San Quirino (PN) il 1 gennaio 1900 non ulteriormente identificabile per difetto di qualunque altro dato utile alla notifica alla stessa o ad a interessati a lei ricollegabili.

I ricorrenti chiedono il riconoscimento esclusivo del diritto di proprietà sul terreno ed in data 6 luglio 2021 il Presidente del Tribunale di Pordenone ha autorizzato la notifica per pubblici proclami nelle forme di cui all'art. 150 Cpc

avv. Alessio Pagnucco

TX21ABA9422 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - R.G. 7989/2021

Il sig. Florio Filippo, difeso dall'Avv. Davide Savino con Studio in Binetto(BA) alla via Bitetto n.14, con ricorso ex art. 702 bis c.p.c. ha chiesto di acquistare per usucapione la proprietà del fondo rustico sito in agro di Toritto (Ba) ripartato nel Catasto terreni al fg 5, pt 12.

Il Giudice ha fissato l'udienza del 10.12.2021 ore 10.45 con termine sino a dieci giorni per la costituzione Con decreto del 31.8.2021 il Presidente del Tribunale ha autorizzato la notifica per pubblici proclami.

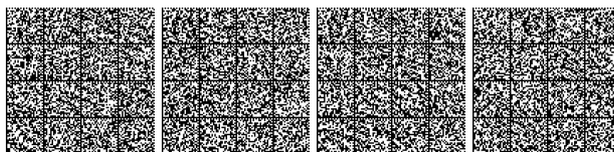
avv. Davide Savino

TX21ABA9423 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BELLUNO

Notifica per pubblici proclami - Avviso ai comproprietari ex artt. 599 c.p.c. e 180 disp. Att. c.p.c. - R.G.E. n. 46/2020

Premesso che Comunione Sporting Hotel Villa Blu, in persona del l.r. *pro tempore*, rappresentata e difesa dall'Avv. Emilio Trivoli, sottoponeva a pignoramento immobiliare i seguenti beni di proprietà del sig. Sampietro Abele per



la quota di 1,02659/1000 – multiproprietà del complesso alberghiero denominato “Sporting Hotel Villa Blu” – siti in Cortina d’Ampezzo (BL) e così descritti nel Libro Tavolare d’Ampezzo: P.T. 5090, Sez. II, Comune Catastale e mandamento Cortina d’Ampezzo, foglio 58, in Località Verocai, p.ed. 977, p.f. 6514, p.f. 6512/1, p.f. 6512/2, p.f. 6516/4, p.f. 6513/2 e, in Località Guarnè, p.f. 6518/1, p.f. 6518/3;

- con istanza del 12/10/2020 veniva chiesta la vendita dei beni pignorati;

- con ordinanza del 10/05/2021 il Giudice dell’Esecuzione fissava per la comparizione delle parti ex art. 569 c.p.c. l’udienza del giorno 19/10/2021 ore 10:00, anche ai fini di cui all’art. 600 c.p.c.;

- dalla documentazione catastale acquisita risulta che i beni oggetto di pignoramento (multiproprietà alberghiera) sono intestati a 457 soggetti.

La Comunione S.H. Villa Blu, come sopra rappresentata e difesa, avvisa con le modalità di notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., giusto decreto di autorizzazione emesso il 30.08.2021 dal Tribunale di Belluno, tutti i comproprietari dei beni pignorati e/o del complesso alberghiero denominato “Sporting Hotel Villa Blu”, sito di Cortina d’Ampezzo (BL), Località Verocai 73:

- che pende avanti l’intestato Tribunale, procedura esecutiva immobiliare n. 46/2020 R.G.E. avente ad oggetto le suindicate quote dell’immobile sopra descritto;

- che è fatto loro divieto di lasciare separare dal debitore la sua parte del bene comune senza ordine del giudice;

- che sono invitati a comparire avanti al Giudice dell’esecuzione, dott. Francesco Montalto, del Tribunale di Belluno all’udienza del 19 ottobre 2021 ore 10:00 per sentire dare i provvedimenti indicati negli artt. 569 e 600 c.p.c.;

- che è loro facoltà acquistare la quota del debitore esecutato;

- che nel caso non intendessero acquistare tale quota, se il bene non è comodamente divisibile, potrà procedersi alla vendita dell’intero bene, ai sensi dell’art. 600 c.p.c. compresa la loro quota, anche se non debitori, con diritto a percepire una proporzionale parte del prezzo all’esito della vendita.

Al fine di scongiurare tale eventualità occorre che al giudice dell’esecuzione ai sensi dell’art. 600 c.p.c. sia data prova della possibilità di liquidare la quota al valore di mercato: tale eventualità ricorre quando il comproprietario non esecutato interessato all’acquisto della sola quota dichiara a verbale la propria intenzione e ne assevera la serietà mediante deposito di una cauzione pari al 10% del valore di stima di perizia della quota versata con assegno circolare intestato alla procedura. Non verranno concessi rinvii allo scopo di formalizzare l’offerta.

Milano, 1 settembre 2021

avv. Emilio Trivoli

TX21ABA9424 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI ROMA Sedicesima Sezione Civile (ex Terza Sezione)

Ammortamento libretto di risparmio - 10997/2021 V.G.

Il Presidente del Tribunale letto il ricorso che precede; visti i documenti esibiti e ritenuti attendibili i fatti esposti;

visti gli artt. 2016 e 2027 c.c.; pronuncia l’ammortamento del libretto al portatore descritto in ricorso e i cui dati si

abbiano qui per integralmente riportati; autorizza il pagamento dopo trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, purché non venga fatta nel frattempo opposizione dal detentore. Si notifici copia del presente provvedimento alla società emittente.

Roma, 02/07/2021

avv. Maria Michela de Matteis

TX21ABC9407 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Punti di contatto: Diego Bruno -
Email: diego-bruno@hotmail.it

Ammortamento cambiario

La Presidente del Tribunale di Torino con decreto n. RG 20221/21 del 05/08/2021 ha pronunciato l’ammortamento di due cambiali ipotecarie, ciascuna dell’importo di Euro 375,00, con scadenza rispettivamente al 20/04/2014 e 20/07/2014, emesse in data 25/09/2012 da Diego Bruno in favore di Cooperativa G. Di Vittorio. Opposizione legale nei termini di legge.

Diego Bruno

TX21ABC9414 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI RIMINI

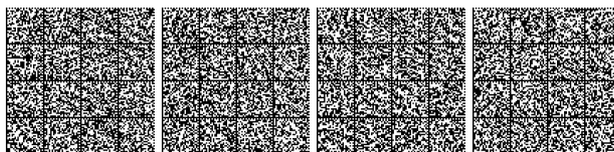
Eredità giacente di Conti Giuseppe

Il Giudice delle Successioni del Tribunale di Rimini in data 16.12.2020 ha disposto l’apertura dell’eredità giacente di Conti Giuseppe nato a Mercatino Conca il 06.10.1940 e deceduto a Riccione il 31.05.2019 ove era domiciliato in vita.

Rimini, 03.09.2021

Il curatore
avv. Matteo Dina

TX21ABH9426 (A pagamento).



TRIBUNALE DI LECCO*Nomina curatore eredità giacente di Giorgio Marcias*

Il Tribunale di Lecco, sez. I, Giudice dr. Boerci, nel procedimento n. 1032/2021 R.V.G., con decreto n. cronol. 5666/2021 del 20/07/2021, ha nominato Curatore per l'eredità giacente di GIORGIO MARCIAS, nato a Terralba il 19/11/1953 e deceduto in Lecco il 20/12/2016, l'Avv. PAOLA RATTI del Foro di Lecco con ivi studio in P.za Manzoni 11, fissando udienza per il giorno 28/10/2021 ore 10.30 per il suo giuramento. In forza di tale decreto si pubblica il presente estratto in *G.U.*, altresì iscritto nel Registro delle Successioni e notificato al Curatore a cura della Cancelleria.

Il curatore
avv. Paola Ratti

TX21ABH9434 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI BARI***Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale fondo rustico - R.G. 11285/2018*

Gli Avv.ti Antonio Carrara (c.f. CRRNTN65B13A893D) e Francesco Brancale (BRNFNC53C30A893U) con studio in Bitonto alla via Matteotti 28, difensori del sig. Colapinto Michele (c.f. CLPMHL55S20A893X) nato a Bitonto il 20.11.1955e ivi residente alla Via De Biase, 62 – hanno chiesto con ricorso del 2.8.2018 ex art. 1159 – bis c.c. e ex art. 1 L. 10.5.1976 n. 346 che il sig. Colapinto Michele, avendone il possesso uti dominus, usucapisse e potesse così acquistare la proprietà dei seguenti fondi rustici: 1) - un terreno sito in agro di Bitonto (Ba), alla Contrada Cagnano o Signora Ghezza, identificato in catasto al foglio 76, particella 4; foglio 76, particella 35; 2) - un terreno sito in agro di Bitonto (Ba) alla Contrada Saraco o Pozzo Cupo, identificato in catasto al foglio 51, particella 198; 3) - un terreno sito in agro di Bitonto (Ba) alla Contrada Pozzo Cupo, identificato in catasto al foglio 51, particella 199; foglio 51, particella 201; 4) - un terreno sito in agro di Bitonto (Ba) alla Contrada Antica Di Morzone, identificato in catasto al foglio 50, particella 2555, porzione AA, uliveto 3^ are 89 e ca 73; porzione AB pascolo 3^, are 01 e ca 20); 5) – immobili siti in agro di Bitonto lungo la Strada Vicinale Antica Morzone snc, piano terra, riportati in catasto al foglio di mappa 50 p.lla 2556 sub 1 e p.lla 2557 sub. 1.

Il Giudice del Tribunale ha ordinato l'affissione dell'istanza per novanta giorni all'Albo del Comune in cui si trovano i fondi e all'albo del Tribunale, la pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* e notifica a chi ne abbia diritto avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro novanta giorni dalla notifica o dalla affissione.

Bitonto, 25.08.2021

avv. Antonio Carrara

avv. Francesco Brancale

TX21ABM9439 (A pagamento).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA**TRIBUNALE ORDINARIO DI VERCELLI
Volontaria Giurisdizione Civile***Dichiarazione di morte presunta di Zanetto Antonio - R.G. 1385/2020*

Il Tribunale, nella causa civile promossa da Spampinato Pietra, Massazza Antonio, Massazza Maria Antonietta e Massazza Barbara con l'avv. M.G. Ennas dichiara la morte presunta di Zanetto Antonio nato a Stroppiana nel 1889 alla data del 31 dicembre 2013.

Così deciso in Vercelli il 5 luglio 2021.

Il presidente estensore Michela Tamagnone.

avv. Maria Grazia Ennas

TU21ABR9359 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE CIVILE DI POTENZA*Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Mancini Antonio*

Il Tribunale Civile di Potenza, su ricorso di FRESCINA Antonia nata a Potenza (Pz) il 09.07.1932, con decreto del 7 luglio 2021 nel procedimento N.R.G. 826/2021 V.G., ha ordinato la pubblicazione per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta di MANCINI Antonio nato a Melfi (Pz) il 15.09.1926, con ultima residente in Melfi (Pz) al Vico Belledonne n. 13 e scomparso il 24.04.2007, con l'invito a chiunque abbia notizie dello scomparso, di farle pervenire al Tribunale di Potenza entro sei mesi dall'ultima pubblicazione

avv. Angelo Mario Esposito

TX21ABR9399 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE CIVILE DI FIRENZE*Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Carla Fredducci (artt. 60, n. 3, c.c. e 726 c.p.c.)*

Il sottoscritto FREDDUCCI CARLO (C.F.: FRDCRL-67C05D612S), nato a Firenze (FI) il 05.03.1967, in qualità di prossimo congiunto (fratello) della Sig.ra CARLA FREDDUCCI (C.F.: FRDCRL59P69D575Q), nata a Fiesole (FI) il 29.09.1959 e residente in Sesto Fiorentino (FI), Via R. Brogi, 23, scomparsa da Belluno (specificamente da Località Forno di Zoldo Alto) in data 14.08.2017,



PREMESSO

- che l'odierno ricorrente è l'unico fratello della Sig.ra Carla Fredducci, la quale, non ha mai contratto matrimonio né ha mai avuto figli; (all. n. 3)

- che la Sig.ra Carla Fredducci, a far corso dal pomeriggio del 14.08.2017, risulta dispersa, quando, trovandosi in vacanza in provincia di Belluno, precisamente in Località "Forno di Zoldo Alto", decise di proseguire da sola, per un sentiero di montagna, la passeggiata che inizialmente aveva intrapreso con il compagno, Sig. Francesco Pisapia;

- che la chiamata in parola, registrata dal 118, in data 18.08.2017 è stata trascritta dai Carabinieri della stazione di Val di Zoldo (BL), e dalla stessa emerge chiaramente come la sig.ra Fredducci Carla, trovandosi in una condizione di oggettiva difficoltà, chiedesse aiuto, in quanto sola e incapace di trovare la strada principale " sono sui boschi intorno al rifugio Bosconero... non riesco a trovare la strada, mi sono smarrita, sono caduta.....sto sanguinando dai bracci.... (...)" ; (cfr: all. n. 4)

- che, ad oggi, sono trascorsi quasi quattro anni dal giorno dell'infortunio occorso nei pressi del rifugio Bosconero in Val di Zoldo alla sig.ra Fredducci Carla;

Tutto ciò premesso, il ricorrente, come sopra generalizzato, difeso, rappresentato e domiciliato,

CHIEDE

che l'III.mo Tribunale adito Voglia, ai sensi e per gli effetti degli artt. 60, n. 3, c.c. e 726 c.p.c. , dichiarare la morte presunta della Sig.ra Carla Fredducci nata a Fiesole il 29.09.1959, scomparsa da Loc. Val di Zoldo a far corso dal 14.08.2017 e per l'effetto determinare l'apertura della successione mortis causa della dichiarata morta Sig.ra Carla Fredducci, con conseguente devoluzione degli elementi attivi del patrimonio di quest'ultima ai presunti eredi.

Si invita chiunque abbia notizie della scomparsa di farle pervenire al Tribunale di Firenze entro sei mesi dalla presente pubblicazione.

avv. Daica Rometta

TX21ABR9410 (A pagamento).

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 101).

TRIBUNALE DI TERAMO

Punti di contatto: avv. Camillo Consorti Petrei
e Paolo Mutoschi - Tel. e Fax 08587258 -
Mobile 3283643934 - Email: pmutoschi@gmail.com

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Agnesina Verzella - Giudice dott.ssa Silvia Fanesi*

Emanuela Verzella, nata il 26 gennaio 1963 a Torino, codice fiscale VRZMNL63A66L219P e Fiorella Rolfo, nata a Torino l'11 agosto 1964 e residente a Torino, codice fiscale RLFFLL64M51L219C, elettivamente domiciliate in 64032 Atri, al Vico De Petris 13, presso lo studio degli Avvocati Camillo Consorti Petrei e Paolo Mutoschi del Foro di Teramo, che le rappresentano e difendono nel presente procedimento, giusta procura in calce al ricorso.

Premesso che le ricorrenti sono nipoti ed eredi legittime di Agnesina Verzella nata ad Atri il 23 settembre 1927; più in particolare Emanuela Verzella è l'unica figlia di Mario Verzella, germano di Agnesina e Fiorella Rolfo è a sua volta l'unica figlia di Eva Verzella, germana di Agnesina.

La ricorrente Emanuela Verzella è inoltre amministratrice di sostegno di Agnesina Verzella.

La signora Agnesina Verzella era ricoverata presso la casa di cura residenza per anziani S. Rita di Atri quando, il 3 aprile 2011, se ne allontanava senza farvi ritorno e senza essere più trovata.

In vero l'anziana donna, al momento del ricovero, era affetta da sindrome demenziale tipo Alzheimer di grado medio-grave e bisogna ritenere che si sia allontanata senza rendersi conto di dove si trovasse e di dove fosse diretta; la poveretta deve aver vagato fino a una tragica fine lasciando le nipoti in un inconsolabile dolore.

Fatto sta che le ricerche della scomparsa, condotte con ogni mezzo, non hanno dato alcun esito e che la signora Agnesina è ormai scomparsa da oltre dieci anni.

Tutto quanto premesso, le ricorrenti, ut *supra* domiciliate, rappresentate e difese, chiedono che l'Eccellentissimo Tribunale adito Voglia dichiarare la morte presunta di Agnesina Verzella nata ad Atri il 23 settembre 1927.

Il difensore e procuratore
avv. Camillo Consorti Petrei

TX21ABR9268 (A pagamento).

*PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE*

SAN FRANCESCO SOC. COOP.

sciolta ex art. 2545 septiesdecies c.c. -

D.M. 148 del 18.07.2017 del Mi.S.E.

Sede: 00042 Anzio (RM)

Codice Fiscale: 10134171007

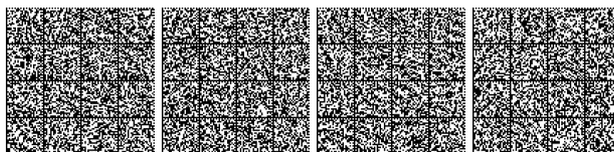
Deposito atti finali

Si comunica l'avvenuto deposito, in data 30 marzo 2021, presso il Tribunale civile di Velletri, degli atti finali della procedura. Entro venti giorni dal presente avviso gli interessati potranno proporre eventuali contestazioni, al Tribunale civile di Velletri, decorso il quale termine, gli atti finali si intenderanno approvati.

Roma, 1° settembre 2021

Il commissario liquidatore
avv. Roberto Mantovano

TV21ABS9336 (A pagamento).



PUNTA DI DIAMANTE SOC. COOP.*in l.c.a.*

Sede: via Galvani, 4 - Senigallia (AN)

Partita IVA: 02636860427

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il Commissario Liquidatore comunica che in data 2 Settembre 2021 è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Ancona il bilancio finale di liquidazione.

avv. Lisa Scandali

TX21ABS9427 (A pagamento).

GRUPPO LOGISTICO MARCHIGIANO SOC. COOP.*in l.c.a.*

Sede: via Achille Grandi, 10 - Ancona

Partita IVA: 02553730421

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il Commissario Liquidatore comunica che in data 2 Settembre 2021 è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Ancona il bilancio finale di liquidazione.

avv. Lisa Scandali

TX21ABS9429 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI****GUERBET***Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale OPTIRAY*

Nell'avviso TX21ADD9056 pubblicato sulla G.U. Parte II n. 96 del 14/08/2021, relativo al medicinale Optiray AIC 027674, dove è scritto "Codice pratica n.:C1B/2021/845" leggasi "Codice pratica n.:N1A/2021/845" Invariato il resto.

Il procuratore
Alessandro Bocci

TX21ADD9402 (A pagamento).

MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.*Codice SIS 734*

Sede legale: avenue de la Gare 1, Lussemburgo

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

Specialità Medicinale: ALONEB

Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film da 5 mg/12.5 mg e da 5 mg/25 mg (A.I.C. 039180 – tutte le confezioni).

Codice pratica: C1B/2020/1246 - Procedura EU: NL/H/1067/001-002/IB/025

Specialità Medicinale: NOBIZIDE

Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film da 5 mg/12.5 mg e da 5 mg/25 mg (A.I.C. 039182 – tutte le confezioni)

Codice pratica: C1B/2020/1248 - Procedura EU: NL/H/1069/001-002/IB/025

Specialità Medicinale: LOBIDIUR

Confezioni e numeri di A.I.C.: compresse rivestite con film da 5 mg/12.5 mg e da 5 mg/25 mg (A.I.C. 039181 – tutte le confezioni)

Codice pratica: C1B/2020/1247 - Procedura EU: NL/H/1068/001-002/IB/025

Titolare AIC: Menarini International Operations Luxembourg S.A

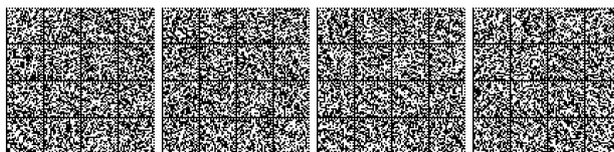
Fine procedura a livello Europeo: 20 ottobre 2020

Approvazione a livello nazionale: 28 luglio 2021.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione: Var IB C.I.z Aggiornamento stampati per implementare le Raccomandazioni del PRAC in merito a segnali sull'effusione coroidale (EPITT n. 19468).

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 (4.4, 4.8 e 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione 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 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.

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX21ADD9404 (A pagamento).

STEWART ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Larga, 15 - 20122 Milano

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

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

Specialità medicinale STEMOX «400 mg + 57 mg/5 ml bambini polvere per sospensione orale», AIC n. 037747019, 037747021.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

Cod. Pratica: N1A/2021/1007; Tipo IA, B.II.b.2.a) Aggiunta di un produttore responsabile del controllo dei lotti del prodotto finito: Meiji Pharma Spain S.A., Avda. de Madrid 94, 28802 Alcalá de Henares, Madrid (Spagna); A.7 Eliminazione di Zeta Analytical Ltd, Medreich Plc e Kennet Bioservices Ltd. quali produttori responsabili del controllo dei lotti.

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

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

TX21ADD9405 (A pagamento).

ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.

Sede: 95 Marathonos Ave., 19009 Pikermi, Attica, Grecia

*Estratto comunicazione notifica regolare
AIFA_PPA-P/0101857 del 31 agosto 2021*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: C1B/2020/3110 - Procedura n. SE/H/0972/001-002/IB/009/G.

Medicinale: ROLENIUM in tutte le confezioni autorizzate, AIC n. 041500

Titolare AIC: Elpen Pharmaceutical Co. Inc.

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping C.I.2.a) + C.I.3.a)

Modifica apportata: Modifica del RCP e del FI per allineamento al prodotto di riferimento, all'ultima versione del QRD template e modifiche editoriali minori. Aggiornamento del RCP e del FI in accordo alle conclusioni della procedura PSUSA/00000449/201604 per Budesonide.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3 e 6.6 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU del presente comunicato, 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.

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

TX21ADD9406 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano

Capitale sociale: € 1.161.212,00

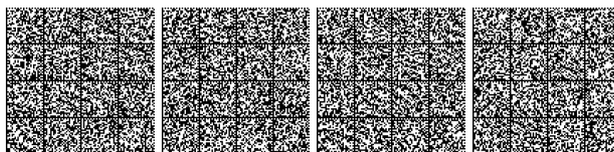
Codice Fiscale: 06647900965

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/2021/1044

Specialità medicinale: MAORIS

Confezioni e numeri AIC: 045304 (tutte le confezioni autorizzate)



Tipologia di Variazione: Variazione IAIN, C.I.3.a)

Tipo di modifica: Modifica degli stampati allo scopo di implementare le modifiche richieste dal CMDh attraverso la procedura PSUSA/00010271/202007 sui medicinali a base di rosuvastatina e ezetimibe.

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 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e sezione 2 e 4 del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *G.U.* della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 219/2006 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.

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

Il procuratore speciale
Giovanna Maria Sozzi

TX21ADD9408 (A pagamento).

NEOPHARMED GENTILI S.P.A.

Sede legale: via San Giuseppe Cottolengo, 15 - Milano

Capitale sociale: € 1.161.212,00

Codice Fiscale: 06647900965

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/2021/1038

Specialità medicinale: KOCEFAN

Confezioni e numeri AIC: 035965 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia di Variazione: Variazione IAIN, C.I.z)

Tipo di modifica: Aggiornamento stampati in accordo alle raccomandazioni del PRAC n. EMA/PRAC/352680/2021, EPITT n. 19603

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 (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e sezione 4 del Foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *G.U.* della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *G.U.* della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del D.Lgs. 219/2006 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.

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

Il procuratore speciale
Giovanna Maria Sozzi

TX21ADD9409 (A pagamento).

ALMUS S.R.L.

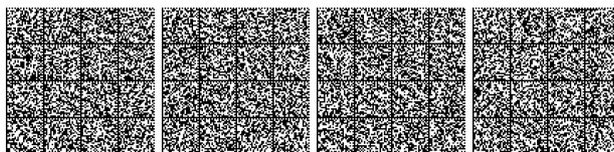
Sede legale: via Cesarea, 11/10 - 16121 Genova

Partita IVA: 01575150998

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

Specialità Medicinale: MIRTAZAPINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 15 mg e 30 mg compresse orodispersibili - AIC n. 037988, tutte le confezioni autorizzate.



Codice pratica n. C1A/2021/1873. Procedura n. IT/H/0589/001-002/IA/003/G.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Grouping of variations delle seguenti variazioni: una variazione tipo IA n. B.III.1.a).2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato del principio attivo mirtazapina (Holder Teva Pharmaceutical Industries LTD. - CoS R1-CEP 2008-141-Rev 02); quattro variazioni tipo IA n. B.III.1.a).2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato del principio attivo mirtazapina (Holder Neuland Laboratories Limited - CoS R1-CEP 2008-243-Rev 04); una variazione tipo IA n. A.5.a) Modifica dell'indirizzo del sito responsabile per le fasi di produzione del bulk del prodotto finito, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti Actavis Ltd. da: "BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 3000, Malta" a: "BLB015-016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 3000, Malta"; una variazione tipo IA n. A.7 Eliminazione del sito responsabile per le fasi di produzione del bulk del prodotto finito, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti Actavis Hf. - Islanda.

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

Data di autorizzazione della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *G.U.*

Specialità Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

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

Codice pratica n. N1B/2021/851.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Variazione tipo IB n. B.II.b.3.z) Modifica del procedimento di fabbricazione del prodotto finito: estensione holding time compresse in bulk prima del confezionamento fino a 12 mesi.

Codice pratica n. N1B/2021/865.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Grouping of variations delle seguenti variazioni: una variazione tipo IA n. B.III.1.a).2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato del principio attivo valsartan (Holder Divi's Laboratories Limited - CoS R1-CEP 2012-338-Rev 01), una variazione tipo IB n. B.I.b.2.e) Sostituzione del metodo di analisi del parametro di specifica del principio attivo NMPA, una variazione tipo IA n. B.I.b.1.b) Restringimento dei limiti dei parametri di specifica del principio attivo NDMA e NDEA.

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

Estratto Comunicazione di notifica regolare 0102649-01/09/2021-AIFA-AIFA_PPA-P.

Specialità Medicinale: NIROLEX TOSSE SECCA

Confezioni e Numeri AIC: 30 mg/10 ml sciroppo, flacone 150 ml - AIC n. 029741030.

Codice pratica n. N1B/2019/1425.

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

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, del Foglio Illustrativo e delle Etichette per l'implementazione delle conclusioni del PRAC a seguito della procedura PSUSA n. PSUSA/00001009/201811 per destrometorfano. Allineamento alle versioni correnti del QRD template e della linea guida sugli eccipienti.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.5, 4.9 e 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Un procuratore
Cinzia Poggi

TX21ADD9413 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

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

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

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

Codice pratica: N1A/2021/1063

Specialità Medicinali: AIMAFIX - 025841

(tutte le confezioni autorizzate)

ALBITAL - 022515

(tutte le confezioni autorizzate)



IXED - 041799
(tutte le confezioni autorizzate)
KEDCOM - 041850
(tutte le confezioni autorizzate)
UMAN ALBUMIN - (AIC 021111051)
5 GR 100 ML
UMAN COMPLEX - 023309
(tutte le confezioni autorizzate)
UMAN SERUM - 021112
(tutte le confezioni autorizzate)
VENITAL - 037254
(tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia di variazione: Tipo IA (B.II.d.2.a) modifiche minori alla procedura del test di sterilità effettuato sul prodotto finito

Natura della variazione: introduzione del sistema STT-005, modello Sterisart Universal Pump 16420 (Sartorius); implementazione di una clamp-taglio che eviti l'uso di forbici sterili.

Un procuratore
dott.ssa Louise Pedreschi

TX21ADD9415 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 821/2018 del 24/05/2018

Codice pratica: C1A/2021/1792

N. di Procedura Europea: IT/H/0127/001/IA/020

Specialità medicinale: FOLIDEX

Codice A.I.C.: AIC 036345 (in tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione: Tipo IAIN n. B.II.f.1.a.1;

Modifica apportata: - Riduzione della shelf life del prodotto finito confezionato per la vendita, da 36 mesi a 24 mesi.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.3 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 in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

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

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

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

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

Il direttore affari regolatori
dott. Mario Mangrella

TX21ADD9416 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

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

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

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

Codice pratica: N1A/2021/1067

Specialità Medicinali: AT III KEDRION - 029378

(tutte le confezioni autorizzate)

ATKED - 041800

(tutte le confezioni autorizzate)

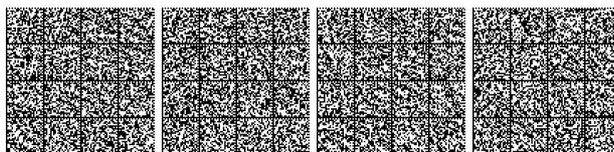
Tipologia di variazione: Tipo IA (B.I.b.2.a) – Modifiche minori del test analitico della sterilità eseguito sulla sostanza attiva; Tipo IA (B.II.d.2.a) – Modifiche minori del test analitico della sterilità eseguito sul prodotto finito.

Natura della variazione:

Le modifiche consistono nell'introduzione del sistema STT-005, modello Sterisart Universal Pump 16420 (Sartorius) e nell'implementazione di una clamp-taglio che eviti l'uso di forbici sterili.

Un procuratore
dott.ssa Louise Pedreschi

TX21ADD9417 (A pagamento).



KEDRION S.P.A.

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

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e successive modificazioni

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

Codice pratica: N1B/2021/913

Specialità Medicinali: KLOTT - 041649

(tutte le confezioni autorizzate)

EMOWIL - 023308

(tutte le confezioni autorizzate)

EMOCLOT - 023564

(tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia di variazione: Tipo IB (B.I.a.3.e); Tipo IA (B.I.a.2.z); Tipo IA (B.I.a.4.c)

Natura della variazione: IB (B.I.a.3.e) Modifica della batch size di pasta di crio prodotta a Bolognana; IA (B.I.a.2.z) – Eliminazione della separazione opzionale della pasta di crio in due aliquote; IA (B.I.a.4.c) – Eliminazione del campione in-process O6bisLa presente Notifica entrerà in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore
dott.ssa Louise Pedreschi

TX21ADD9418 (A pagamento).

ISTITUTO LUSO FARMACO D'ITALIA S.P.A.

Codice SIS 0081

Sede: Milanofiori – Strada 6 – Edificio L –
20089 Rozzano (MI)

Codice Fiscale: 00714810157

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

Titolare: Istituto Luso Farmaco d'Italia S.p.A.

Specialità Medicinale: ALTIAZEM

Confezione: 60 mg compresse a rilascio modificato

AIC n. 025271014

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

Grouping of Variations composto da: 2 x var. tipo IB B.II.b.5.c - Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito – Soppressione di prove in corso di fabbricazione non

significative: Assay on the intermediate product (granulate), Identification on the intermediate product (granulate); 2 x var. tipo IA B.II.b.5.c - Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito – Soppressione di prove in corso di fabbricazione non significative: IPC disintegration test, Loss on drying performed on the intermediate product (granulate).

Codice pratica: N1B/2021/1019

Data di approvazione: 27 agosto 2021.

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

Il direttore generale e legale rappresentante
Giulio Vignaroli

TX21ADD9420 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

Sede legale: viale Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

Codice Fiscale: 00737420158

Comunicazione di notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica N.: C1B/2020/3511

Medicinale: ZAREDROP

Codice farmaco: 040745 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Italfarmaco S.p.A.

Procedura Europea N. IT/H/0242/001/IB/011/G

Tipologia variazione oggetto della modifica: 12 x C.I.2.a) + C.I.z)

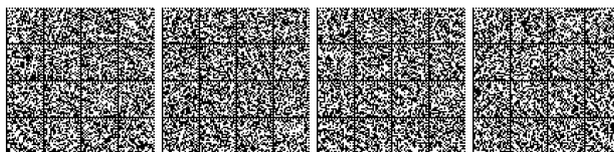
Modifica apportata:

Modifica stampati per adeguamento al prodotto di riferimento Efexor, alle raccomandazioni del PRAC per i medicinali contenenti venlafaxina (PRAC/513083/2020), alla linea guida eccipienti, all'ultima versione del QRD Template e modifiche editoriali minori.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.1 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.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*



della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Il direttore affari regolatori
dott. Mario Mangrella

TX21ADD9425 (A pagamento).

VISUFARMA S.P.A.

Sede: via Alberto Cadlolo n. 21 – 00136 Roma
Codice Fiscale: 05101501004

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.

Codice pratica: N1A/2021/1115

Medicinale VISUNAC 1 mg/ml collirio, soluzione

Confezioni: tutte

Titolare AIC: Visufarma S.p.A.

Tipologia variazione e tipo di modifica: 1 Variazione tipo IA tipologia B.III.1.a).2.

Modifiche apportate: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato R1-CEP 1997-066-Rev 04 per la sostanza attiva diclofenac sodico, presentato da un fabbricante già approvato (Amoli Organics Private Limited).

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

Codice pratica: N1A/2021/1114

Medicinale EUSTAMYL 0,5 mg/ml collirio soluzione

Confezioni: tutte

Titolare AIC: Visufarma S.p.A.

Tipologia variazione e tipo di modifica: 1 Variazione tipo IA tipologia B.III.1.a).2.

Modifiche apportate: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato R1-CEP 2012-054-Rev 03 per la sostanza attiva ketotifene idrogeno fumarato, presentato da un fabbricante già approvato (Olon S.p.A.).

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

President and Managing Director Visufarma S.p.A.
Paolo Ciocchetti

TX21ADD9428 (A pagamento).

MACLEODS PHARMA ESPANA S.L.U.

Sede legale: Avenida Diagonal, 468 - Barcellona -
08006 - Spagna
Partita IVA: B66628355

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

Medicinale: IRBESARTAN MACLEODS PHARMA

Confezioni e numeri di AIC: AIC n. 040936, tutte le confezioni autorizzate.

Codice Pratica: C1A/2021/1851

Procedura Europea: DE/H/6260/01-03/IA/032

Tipologia di Variazione: tipo IA - A.7

Modifica apportata: Eliminazione del sito Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd, Chuannan Site 317016 CHUAN-NAN, DUQIAO, LINHAI, ZHEJIANG PROVINCE, per la produzione del P.A Irbesartan.

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

Un procuratore
Vijay Agarwal

TX21ADD9430 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

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

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

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

Codice pratica: N1B/2021/1001

Specialità Medicinali: KEYVENB - 038059

(tutte le confezioni autorizzate)

KEYCUTE - 043398

(tutte le confezioni autorizzate)

NAXIGLO - 043396

(tutte le confezioni autorizzate)

PLASMAGRADE - 041868

(tutte le confezioni autorizzate)

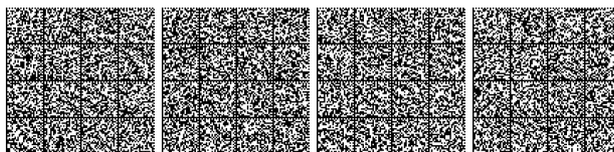
PLASMASAFE - 033369

(tutte le confezioni autorizzate)

VEBIKED - 041985

(tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia di variazione: Tipo IB (B.II.d.2.d)



Natura della variazione: Introduzione di un nuovo osmetro (CQ-OSM03) per lo svolgimento dell'analisi di osmolarità sul prodotto finito.

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

Un procuratore
dott.ssa Louise Pedreschi

TX21ADD9432 (A pagamento).

ESSETI FARMACEUTICI S.R.L.

Sede legale: via Raffaele De Cesare n. 7 - 80132 Napoli
Codice Fiscale: 01172090639
Partita IVA: 01172090639

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

Medicinale: HYDROXIA

Numero AIC e confezioni: 028087029, 600 mg/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile, 10 flaconcini polvere + 10 fiale solvente 4 ml

Codice Pratica: N1B/2021/996

Variazione Tipo IB n. A.2.b) – Tipo di Modifica: Modifica della denominazione della specialità medicinale da GLUTATONE GIT a HYDROXIA

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in *GU* 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 *GU* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *GU* della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo deve essere redatto in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

L'amministratore unico e legale rappresentante
dott. Carmelo Ventra

TX21ADD9433 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: ONDANSETRONE TEVA

Codice Farmaco: 038434 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: UK/H/0739/001-002/IB/033;
UK/H/0739/001-002/IB/035

Codice Pratica: C1B/2016/710; C1B/2016/2427

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.3.z); Tipo IB - C.I.z)

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in accordo alla procedura PSUSA; adeguamento al prodotto di riferimento e al QRD template.

È autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione in *Gazzetta Ufficiale*, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* 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. Efficacia della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX21ADD9435 (A pagamento).

SANOFI S.R.L.

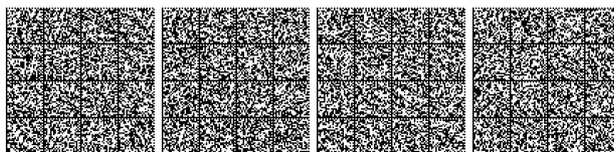
Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - Milano

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

Codice Pratica: N1B/2019/1715

Medicinale, confezioni e numero di A.I.C.:

FEXALLEGRA NASALE 1 mg/ml + 3,55 mg/ml spray nasale, soluzione, flacone 10 ml A.I.C. 027910013



Titolare A.I.C.: Sanofi S.r.l.

Tipologia variazione: Tipo IB-C.I.z

Modifica Apportata: Modifica etichetta (astuccio), par. 15

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 (paragrafo 15 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 all'Etichettatura entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione della variazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

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
dott.ssa Serenella Cascio

TX21ADD9438 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Ponte della Fabbrica, 3/A – 35031 Abano Terme (PD)

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

Codice Pratica: N1B/2021/1051

Medicinale CLODRON (AIC 034721074, 034721086)

Confezioni: 100 mg + 33 mg soluzione iniettabile con lidocaina

Titolare AIC: Fidia Farmaceutici S.p.A.

Tipologia Variazione: Tipo IB by default B.II.b.3.a)

Modifica Apportata: Modifica del processo di fabbricazione del prodotto finito: modifica minore del processo produttivo

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

Un procuratore
Alessia Gastaldi

TX21ADD9440 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Ponte della Fabbrica, 3/A – 35031 Abano Terme (PD)

Estratto della comunicazione di notifica regolare 0102654-01/09/2021-AIFA-AIFA_PPA-P

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2019/1260

Medicinale: ITAMIDOL

Codice farmaco: 036786010

Titolare AIC: Fidia Farmaceutici S.p.A.

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

Modificaapportata: Aggiornamento stampati per adeguamento alle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/252557/2019) nell'ambito della Procedura PSUSA/000010342/201809 e all'ultima versione del QRD Template.

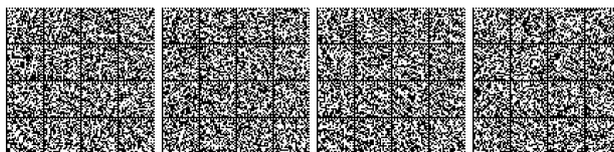
È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare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

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

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

Un procuratore
Alessia Gastaldi

TX21ADD9441 (A pagamento).



MACLEODS PHARMA ESPANA S.L.U.

Sede legale: Avenida Diagonal, 468 - Barcellona -
08006 - Spagna
Partita IVA: B66628355

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

Medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
MACLEODS PHARMA

Confezioni e numeri di AIC: AIC n. 042012, tutte le confezioni autorizzate.

Codice Pratica: C1A/2021/1852

Procedura Europea: DE/H/6244/001-003/IA/035

Tipologia di Variazione: tipo IA - A.7

Modifica apportata: Eliminazione del sito Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd, Chuannan Site 317016 Chuannan, Duqiao, Linhai, Zhejiang Province, per la produzione del P.A Irbesartan.

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

Un procuratore
Vijay Agarwal

TX21ADD9442 (A pagamento).

SO. SE. PHARM S.R.L.

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

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.

Ai sensi della determinazione AIFA 25.08.2011 e s.m.i., si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti variazioni.

Titolare AIC: So. Se. PHARM S.r.l.

Specialità medicinale: BERNY

Numero AIC e Confezioni: 037943 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2021/981

Tipologia: grouping di variazioni IA - B.I.a.1.a tipo IAIN + B.I.b.1.d tipo IA

Tipo di modifica: aggiornamento del DMF della sostanza Fosfomicin Trometamol del produttore Clarochem Ireland Ltd, Damastown, Mulhuddart, Dublin 15, Ireland alla revisione di Aprile 2021.

Specialità medicinale: PADEINA

Numero AIC e Confezioni: 044127 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2021/997

Tipologia: B.III.1.a.2 tipo IA

Tipo di modifica: aggiornamento del Certificate of Suitability, per il principio attivo paracetamolo del produttore già autorizzato Novacyl, alla versione R1-CEP 2002-214-Rev 04.

Specialità medicinale: PADEINA

Numero AIC e Confezioni: 044127 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2021/998

Tipologia: grouping di variazioni IA - 3 variazioni B.III.1.a.2 tipo IA

Tipo di modifica: aggiornamento del Certificate of Suitability per il principio attivo paracetamolo, del produttore già autorizzato Atabay Kimya Sanayi Ve Ticaret AS, da R1-CEP 1995-050-Rev 01 a R1-CEP 1995-050-Rev 04.

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

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

TX21ADD9444 (A pagamento).

SOFAR S.P.A.

Sede legale: via Firenze n. 40 - Trezzano Rosa (MI)

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i.

Titolare AIC: Sofar SpA

1) Specialità medicinale: ACICLOVIR SOFAR
n. AIC: 034311 (tutte le confezioni)

Variazione di tipo IA-B.III.1.a.2 - Presentazione di un CEP aggiornato N° R1-CEP 2003-218-Rev 06 da parte del produttore autorizzato del principio attivo Olon S.p.A. Pratica N1A/2021/1037.

2) Titolare AIC: Sofar SpA

Specialità medicinale: SCABIANIL 5% crema
n. AIC: 036289015, 036289039

Grouping di 2 variazioni. Pratica N1A/2021/920

Var. di tipo IA-B.II.d.2.a - Modifica della procedura di prova del prodotto finito: modifiche minori di una procedura di prova approvata (determinazione del titolo del principio attivo).

Var. di tipo IAIN-B.II.d.1.h - Modifica dei parametri di specifica del prodotto finito a rilascio e per il periodo di validità: aggiornamento del Dossier in conformità a quanto previsto dalla monografia generale di Ph. Eur. Ed. Corr. per il prodotto finito (test microbiologici).

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Carla Labruzzo

TX21ADD9446 (A pagamento).



H.A.C. PHARMA SAS

Codice SIS 4710

Sede: 43-45 Avenue de la cote de Nacre –
14000 Caen, France

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.

Medicinale: ALDOMET 500 mg compresse rivestite con film - AIC 019954015

ALDOMET 250 mg compresse rivestite con film - AIC 019954039

Codice Pratica: N1A/2021/1

Tipologia variazione: IA n. A.5.b

Modifica Apportata: Modifica amministrativa relativa al nome del produttore Frosst Iberica S.A. - le attività per le quali il produttore è responsabile non includono il rilascio dei lotti.

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 rappresentante legale per l'Italia
dott. Paolo Biffignandi

TX21ADD9447 (A pagamento).

ABBVIE S.R.L.

Sede legale: Campoverde di Aprilia (LT) - 04011

Codice Fiscale: 02645920592

Partita IVA: 02645920592

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

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

Titolare: Abbvie S.r.l., S.R. 148 Pontina km 52 snc, 04011 Campoverde di Aprilia (LT)

Medicinale: SEVORANE

Confezioni e numeri di A.I.C.: "250 ml liquido per inalazione" Flacone da 250 ml Quik Fil

A.I.C. n. 031841036; "250 ml liquido per inalazione" Flacone da 250 ml con tappo Pilfer Proof

A.I.C. n. 031841012

Codice pratica n. N1A/2021/1049

Variazione di Tipo IA n. A.7) – Eliminazione di Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A., via delle Industrie snc - 26814 Livraga (LO) - Italia, come sito alternativo di confezionamento secondario.

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

Un procuratore
Valentina Simoncelli

TX21ADD9449 (A pagamento).

H.A.C. PHARMA SAS

Codice SIS 4710

Sede: 43-45 Avenue de la cote de Nacre –
14000 Caen, France

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.

Medicinale: ALDOMET 500 mg compresse rivestite con film - AIC 019954015

ALDOMET 250 mg compresse rivestite con film - AIC 019954039

Codice Pratica: N1A/2021/1

Tipologia variazione: grouping IAIN n. B.II.b.1. a, B.II.b.1.b e B.II.b.2.c.2

Modifica Apportata: introduzione del sito produttivo (ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES S.A., Spagna) responsabile del confezionamento primario e secondario, del controllo e rilascio lotti del prodotto finito incluso il controllo del batch.

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 rappresentante legale per l'Italia
dott. Paolo Biffignandi

TX21ADD9450 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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 del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i.

Medicinale: ATORVASTATINA ABC

Confezioni e numeri A.I.C.: 040908 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2021/930

Modifica di Tipo IA, categoria B.III.1.a)2: aggiornamento CEP da R1-CEP 2011-234-Rev 01 a R1-CEP 2011-234-Rev 02 da parte di un produttore già autorizzato Ind-Swift Laboratories Limited.

Medicinale: CEFTRIAXONE TECNIGEN

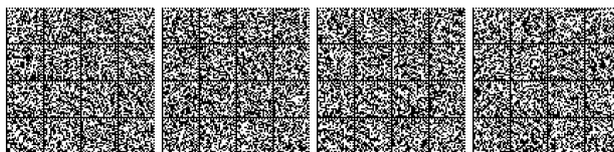
Confezioni e numeri A.I.C.: 037334 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2021/949

Medicinale: CEFTRIAXONE PHARMACARE

Confezioni e numeri A.I.C.: 035881 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2021/951



Grouping of variations di Tipo IA, composta da: 1 variazione di Tipo IA, categoria B.III.1.a).2: aggiornamento CEP da R1-CEP 2010-232-Rev 02 a R1-CEP 2010-232-Rev 03 da parte di un produttore già autorizzato FRESENIUS KABI IPSUM S.R.L.; 1 variazione di Tipo IA, categoria B.I.a.4.z): modifica minore di una procedura analitica di un controllo in process.

Medicinale: XINAMOD

Confezioni e numeri A.I.C.: 036829024 - 875mg+125mg compresse rivestite con film, 12 compresse

Codice pratica: N1B/2021/941

Medicinale: POSMOX

Confezioni e numeri A.I.C.: 875mg+125mg compresse rivestite con film, 12 compresse – AIC 036808018

Codice pratica: N1B/2021/940

Grouping of variations di Tipo IB, categoria B.I.d.1.a).4: introduzione del re-test period di 48 mesi, categoria B.III.1.a).2: aggiornamento CEP da R1-CEP 2005-179-Rev 02 a R1-CEP 2005-179-Rev 03 da parte di un produttore già autorizzato CKD Bio Corporation.

Codice pratica: N1B/2021/938

Confezioni e numeri A.I.C.: 875mg+125mg polvere per sospensione orale, 12 bustine – AIC 036808020

Grouping di variazioni di Tipo IB, comprendente una variazione di tipo IB, categoria B.I.d.1.a).4: introduzione del re-test period di 48 mesi, ed una variazione di tipo IB, categoria B.III.1.a).2: aggiornamento del CEP da R1-CEP 2005-180-Rev 02 a R1-CEP 2005-180-Rev 03 da parte di un produttore già autorizzato (CKD Bio Corporation).

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

L'amministratore unico
Danilo Graticola

TX21ADD9451 (A pagamento).

PHARMACARE S.R.L.

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

Medicinale: CARITEX

Confezioni e numeri di AIC: 036154, in tutte le confezioni autorizzate.

Codice Pratica: N1A/2021/80

Tipologia variazione: Tipo IAIN, categoria C.I.z)

Modifica apportata: Implementazione della raccomandazione del PRAC del 26-29 Ottobre 2020, EMA/PRAC/570588/2020, relativa a farmaci con p.a. ceftriaxone –Encefalopatia (EPITT n. 19492).

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011 e successive modifiche, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219 e s.m.i., è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 dell'RCP e corrispondenti paragrafi del FI), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata al titolare AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in *GU* della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al FI.

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

In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il FI e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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

L'amministratore unico
Danilo Graticola

TX21ADD9452 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI VITERBO

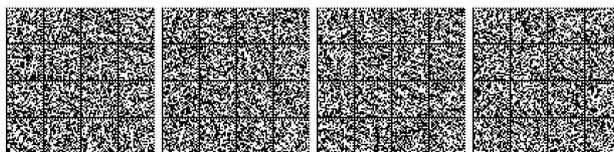
Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale

La ditta Lae-Fer srl in data 27/04/2021 ha chiesto la concessione di l/s 0,22 di acqua da pozzo in comune di Viterbo località Castel di Salce - s.r. Umbro Laziale 675 km 5,500 foglio 238 part 372 per uso igienico e assimilati, antincendio.

Viterbo, li 22/06/2021

Il dirigente
avv. Francesca Manili

TX21ADF9401 (A pagamento).



ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo all'avviso del TRIBUNALE DI CREMONA riguardante "Eredità giacente di Brocca Gino - R.G. Vol. 1209/2020" (avviso TU21ABH7020 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - Parte Seconda - n. 73 del 22 giugno 2021).

Nell'avviso citato in epigrafe, pubblicato nella sopraindicata *G.U.* alla pag. 25, prima colonna, al primo rigo, dove è scritto: "... l'avv. Clara Cadetti con studio in Cremona, via Trecchi n. 4."

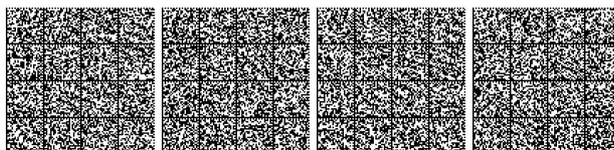
leggasi: "... l'avv. Clara *Carletti* con studio in Cremona, via Trecchi n. 4."

TU21AZZ9448 (Gratuito).

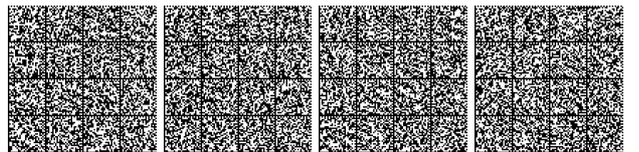
LAURA ALESSANDRELLI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2021-GU2-106) Roma, 2021 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

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

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

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



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

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

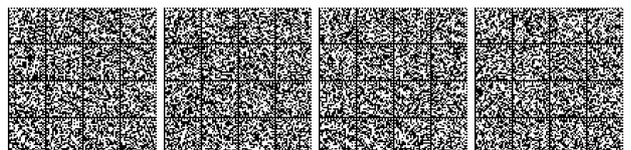
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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 visti dalla predetta autorità.

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

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

TARIFFE

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

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

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

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

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

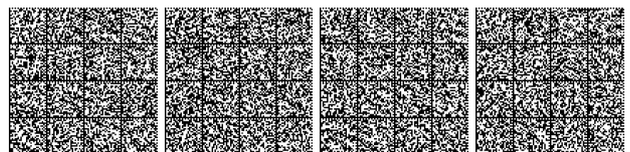
Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

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

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

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

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





€ 2,04

