

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 11 settembre 2021

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

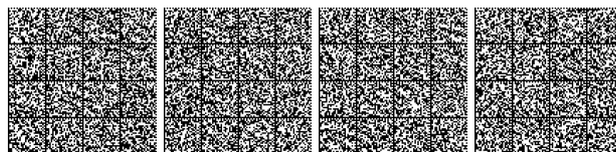
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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			
Convocazioni di assemblea		GALADRIEL SPE S.R.L.	
FAEMA S.P.A.		ART SGR S.P.A.	
<i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX21AAA9609)</i>	Pag. 1	<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del D.Lgs. del 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario") e relativa informativa privacy ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) n. 679/2016 e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX21AAB9616)</i>	
FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.		MARGOT SPE S.R.L.	
<i>Convocazione di assemblea (TX21AAA9591)</i>	Pag. 1	<i>Avviso di rettifica - 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 130/99) (TX21AAB9638)</i>	
SOCIETÀ COOPERATIVA WEFORGREEN SHARING		MBCREDIT SOLUTIONS S.P.A.	
<i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (TX21AAA9602)</i>	Pag. 1	<i>Avviso di rettifica cessione di crediti pro-soluto (TX21AAB9574)</i>	
UNIQUACOOP SOCIETÀ COOPERATIVA		QUARZO S.R.L.	
<i>Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria (TX21AAA9598)</i>	Pag. 1	<i>Avviso di cessione di crediti ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 30 aprile 1999, n. 130 (la "legge 130/99") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "TUB") e informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (GDPR) e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX21AAB9615)</i>	
Altri annunci commerciali		VENETO S.P.A.	
CREDIT FACTOR S.P.A.		DE LONGHI INDUSTRIAL S.A.	
<i>Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385 ("Testo Unico Bancario") nonché informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice della Privacy", e congiuntamente con il GDPR, la "Normativa Privacy") (TX21AAB9630)</i>	Pag. 9	<i>Fusione transfrontaliera per incorporazione di Veneto S.p.a. in De Longhi Industrial S.A. (avviso ai sensi dell'art. 7 D.Lgs. 108/2008) (TX21AAB9594)</i>	



ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami****ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI**

Liberazione da ipoteca (TU21ABA9498) Pag. 10

CORTE DI APPELLO DI ROMA

Notifica per pubblici proclami - Estratto di atto di citazione in appello per usucapione (TV21ABA9473) ... Pag. 10

TRIBUNALE DI FOGGIA

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Mediazione per lo scioglimento della comunione ereditaria (TX21ABA9588) Pag. 11

TRIBUNALE DI LARINO Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio (TX21ABA9595) Pag. 11

Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio (TX21ABA9650) Pag. 12

TRIBUNALE DI MASSA

Notifica per pubblici proclami (TU21ABA9458) Pag. 10

TRIBUNALE DI TEMPIO PAUSANIA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TX21ABA9589) Pag. 11

TRIBUNALE ORDINARIO DI RIETI Sezione Civile

Notifica per pubblici proclami - Ricorso per esdebitazione ex art. 143 L.F. - R.G.V.G. n. 1135/2021 (TX21ABA9601) Pag. 11

Ammortamenti**TRIBUNALE DI ROMA**

Ammortamento cambiario (TX21ABC9593) Pag. 12

TRIBUNALE DI SASSARI

Ammortamento cambiario (TX21ABC9608) Pag. 12

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

Ammortamento cambiario (TX21ABC9587) Pag. 12

TRIBUNALE DI VENEZIA

Ammortamento polizza di pegno (TX21ABC9611) ... Pag. 13

Eredità**TRIBUNALE DI FERRARA**

Nomina curatore eredità giacente di Rimondi Arianna (TX21ABH9643) Pag. 15

TRIBUNALE DI LECCE

Nomina curatore eredità giacente di Orlando Stefano (TX21ABH9596) Pag. 13

TRIBUNALE DI NAPOLI

Chiusura eredità giacente di Mariano Brugnolo - R.G. 3905/2017 (TX21ABH9651) Pag. 15

TRIBUNALE DI PATTI

Nomina curatore eredità giacente di Spagnolo Fabio (TX21ABH9637) Pag. 15

TRIBUNALE DI PESCARA

Nomina curatore eredità giacente di Andrea Badioli (TX21ABH9648) Pag. 15

TRIBUNALE DI PORDENONE

Eredità giacente di Franco Luigi Zanon (TX21ABH9603) Pag. 13

TRIBUNALE DI RAVENNA

Eredità giacente di Szasz Jenó (TX21ABH9631) Pag. 14

TRIBUNALE DI TORINO

Eredità giacente di Destratis Giuseppe (TX21ABH9622) Pag. 14

TRIBUNALE DI TREVISO

Nomina curatore eredità giacente di Dalle Rive Rino (TU21ABH9455) Pag. 13

TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE

Eredità giacente di Mannini Carlo - V.G. 8051/2021 (TX21ABH9607) Pag. 13

TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA Ottava Sezione Civile - Ufficio successioni

Chiusura eredità giacente di Buffolo Vittoria - R.G. Vol. 1791/2018 (TX21ABH9629) Pag. 14

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Corrone Carmela (TX21ABH9572) Pag. 13

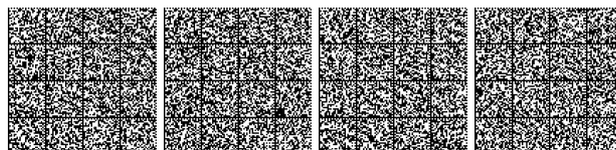
Eredità giacente di Sturchio Vincenzo (TX21ABH9623) Pag. 14

Liquidazione coatta amministrativa**LAURENTIA SERVICE SOCIETÀ COOP. SOCIALE**

Invito ai creditori (TX21ABJ9583) Pag. 16

NEAPOLIS SOC. COOP. DI PRODUZIONE E LAVORO A R.L.

Invito ai creditori (TX21ABJ9582) Pag. 15



Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE

Dichiarazione di morte presunta di Schiavo Vittorio (TX21ABR9652) Pag. 16

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

AURORA SOC. COOP. SOCIALE

Deposito bilancio finale di liquidazione, rendiconto della gestione e riparto finale (TX21ABS9590) Pag. 16

HERMADA SOC. COOP. EDILIZIA A R.L.

Deposito bilancio finale, conto della gestione e piano di riparto finale (TX21ABS9592) Pag. 16

SOCIETÀ COOPERATIVA ROSA BLU

Deposito atti finali di liquidazione (TX21ABS9573) Pag. 16

ALTRI ANNUNZI**Varie**

SASOL ITALY S.P.A.

Autorizzazione a utilizzare il gas tossico solfuro di carbonio per un quantitativo massimo pari a litri 2 da utilizzare per analisi di laboratorio - Decreto n. 03/2021/G.T. Lodi (TX21ADA9654) Pag. 17

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD9647) Pag. 35

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

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD9618) Pag. 26

ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD9585) Pag. 20

BRISTOL-MYERS SQUIBB 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. (TX21ADD9619) Pag. 27

COOP ITALIA SOCIETÀ COOPERATIVA

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. (TX21ADD9641) Pag. 33

DIFARMED S.L.

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale DUOPLAVIN (TX21ADD9612) Pag. 24

DOC GENERICI S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 (TX21ADD9604) Pag. 22

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n.1234/2008 (TX21ADD9605) Pag. 22

Estratto comunicazione di notifica regolare PPA (TX21ADD9606) Pag. 24

DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD9655) Pag. 36

EPIONPHARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX21ADD9634) Pag. 30

EXELTIS HEALTHCARE S.L.

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. (TX21ADD9579) Pag. 19

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

Estratto comunicazione notifica regolare 0103962-06/09/2021-AIFA_PPA-P. (TX21ADD9624) Pag. 28

FARMA 1000 S.R.L.

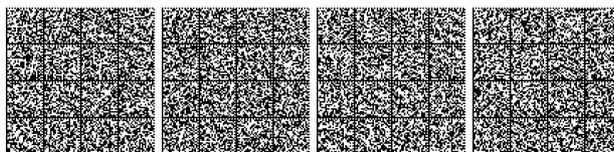
Variatione di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX21ADD9642) Pag. 33

FARTO S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX21ADD9633) Pag. 30

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

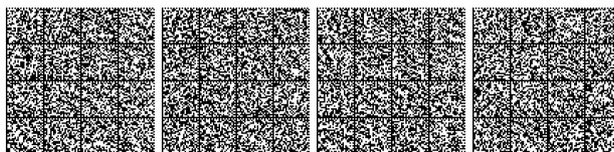
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9635) Pag. 31



<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9636) . . .</i>	Pag. 31	RIVOPHARM LTD	
GE HEALTHCARE 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 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9621)</i>	Pag. 28
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m. (TX21ADD9613)</i>	Pag. 25	S.F. GROUP S.R.L.	
JUST PHARMA S.R.L.		<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9625)</i>	Pag. 28
<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 del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX21ADD9649)</i>	Pag. 35	SANOFI S.R.L.	
KELEMATA S.R.L.		<i>Estratto comunicazione di notifica regolare per modifica stampati (TX21ADD9644)</i>	Pag. 34
<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. (TX21ADD9570)</i>	Pag. 17	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD9645)</i>	Pag. 34
MERCK SERONO S.P.A.		<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD9646)</i>	Pag. 35
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9586)</i>	Pag. 20	VIFOR FRESENIUS MEDICAL CARE RENAL PHARMA FRANCE	
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9584)</i>	Pag. 20	<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 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD9639)</i>	Pag. 32
NUOVA FARMEC S.R.L.		WELCOME PHARMA S.P.A.	
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9571)</i>	Pag. 17	<i>Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD9599)</i>	Pag. 21
PHARMASWISS CIESKA REPUBLIKA S.R.O.		<i>Comunicazione di notifica regolare n. 0104175-06/09/2021-AIFA-AIFA_PPA-P (TX21ADD9597)</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 Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX21ADD9620)</i>	Pag. 27	ZAMBON ITALIA S.R.L.	
PIAM FARMACEUTICI S.P.A.		<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD9640)</i>	Pag. 32
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD9575)</i>	Pag. 18	ZENTIVA ITALIA S.R.L.	
PROCTER & GAMBLE S.R.L.		<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD9577)</i>	Pag. 18
<i>Comunicazione di notifica regolare (TX21ADD9627)</i>	Pag. 29	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD9628)</i>	Pag. 29
RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (ITALIA) S.P.A.			
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX21ADD9632)</i>	Pag. 30		



<p><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. (TX21ADD9578)</i> Pag. 19</p> <p><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 (TX21ADD9626).</i> Pag. 29</p> <p><i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE (TX21ADD9614).</i> Pag. 25</p> <p><i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD9617)</i> Pag. 26</p>	<p>ZENTIVA K.S.</p> <p><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. (TX21ADD9576)</i> Pag. 18</p> <p style="text-align: center;">Consigli notarili</p> <p>CONSIGLIO NOTARILE DI CASSINO</p> <p><i>Iscrizione a ruolo per la sede di Sora del notaio Labate Federico (TX21ADN9600)</i> Pag. 36</p> <p>CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO</p> <p><i>Iscrizione a ruolo quale coadiutore del dott. Luigi Garofalo (TX21ADN9568)</i> Pag. 36</p> <p><i>Avviso di trasferimento in Milano del dott. Mario Greco (TX21ADN9567)</i> Pag. 36</p>
---	---





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

Sede sociale: via Ponte della Fabbrica, 3/A - Abano Terme (PD)

Capitale sociale: € 36.120.000 interamente versato

Registro delle imprese: 00204260285

Codice Fiscale: 00204260285

Partita IVA: 00204260285

Convocazione di assemblea

E' convocata l'Assemblea Ordinaria dei Soci di Fidia Farmaceutici S.p.A. in prima convocazione per il giorno 29 settembre 2021 alle ore 10.00 presso la sede sociale di Abano Terme via Ponte della Fabbrica 3/A, e in seconda convocazione per il giorno 30 settembre 2021 stessi ora e luogo, per discutere e deliberare sul seguente

ordine del giorno

1) distribuzione dividendi.

Potranno intervenire in assemblea gli azionisti che, a norma di legge, avranno depositato le loro azioni presso la sede sociale almeno due giorni lavorativi prima di quello fissato per l'Assemblea.

Il presidente
dott. Carlo Pizzocarò

TX21AAA9591 (A pagamento).

UNIQUACOOP SOCIETÀ COOPERATIVA

Sede legale: via Renzo e Lucia, 7 - Milano

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

I Signori Soci sono invitati all'assemblea ordinaria e straordinaria di Uniqacoop Società Cooperativa in prima convocazione per le h. 9,00 del 27 Settembre 2021 presso i locali della sede di Milano Via Renzo e Lucia 7 ed in seconda convocazione per le h. 10,30 del giorno 11 Ottobre 2021 presso la stessa sede, per deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte ordinaria

1) Esame ed approvazione del bilancio chiuso al 31.03.2021 e documenti allegati

2) Nomina cariche sociali e Collegio Sindacale

3) Varie ed eventuali

Parte Straordinaria

1) Proposta di liquidazione della Società, nomina Liquidatore, determinazione del compenso

2) Trasferimento sede

In ottemperanza alle normative di emergenza sanitaria vigenti, la partecipazione dei Soci all'assemblea potrà avvenire anche da remoto mediante mezzi di telecomunicazione. Per le modalità operative i signori Soci contatteranno la Società ai recapiti di riferimento.

Uniqacoop Società Cooperativa - Il legale rappresentante
Annamaria D'Alfonso

TX21AAA9598 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA WEFORGREEN SHARING

Convocazione di assemblea ordinaria e straordinaria

È convocata per il 27 settembre 2021 alle ore 18.00, presso la sede sociale, l'assemblea straordinaria e ordinaria dei Soci della Società Cooperativa WeForGreen Sharing per deliberare sui seguenti ordini del giorno:

Ordine del giorno assemblea straordinaria:

1. Modifica dello Statuto Sociale

- Inserimento degli articoli disciplinanti la figura di Socio Finanziatore

2. Emissione di azioni Soci Finanziatori ai sensi dell'art. 2526 c.c. e adozione dei regolamenti relativi alle azioni di Socio Finanziatore

Ordine del giorno assemblea ordinaria:

1. Regolamento Ristorini – Allegato Progetto Acquario CGN

In ottemperanza delle disposizioni del Decreto-legge n°18 del 17 marzo 2020 (Cura Italia), disposizioni successive e in deroga alle diverse disposizioni statutarie e del Codice Civile, si comunica che l'assemblea si svolgerà esclusivamente mediante mezzi di telecomunicazione che garantiscano l'identificazione dei partecipanti e la loro partecipazione e che l'esercizio del diritto di voto sarà espresso in via elettronica.

Il presidente del consiglio d'amministrazione
Vincenzo Scotti

TX21AAA9602 (A pagamento).

FAEMA S.P.A.

in liquidazione

Sede: via Oreste Cipriani n. 5 - Milano

Capitale sociale: Euro 2.040.000,00

Registro delle imprese: 00843580150

R.E.A.: Milano 327647

Codice Fiscale: 00843580150

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria che si terrà presso lo studio del Dott. Fabrizio Gasparo in Milano via Santa Sofia n. 22 o mediante i mezzi di telecomunicazione sottoindicati, il giorno 29 settembre 2021 ore 15,00, stesse modalità, per discutere e deliberare sul seguente



ordine del giorno

1) Problemi attuali della liquidazione.

2) Proposte per il superamento delle stesse.

Per l'intervento all'assemblea valgono le disposizioni di legge e di statuto.

In considerazione dell'attuale situazione di emergenza epidemiologica da Covid-19 e nel rispetto dei fondamentali principi di tutela della salute, ai sensi dell'art. 106, comma 2, Decreto Legge 17 marzo 2020 n. 18 (c.d. "Decreto Cura Italia" conv. con Legge 24 aprile 2020 n. 27), la riunione si svolgerà preferibilmente mediante mezzi di telecomunicazione, con intervento tramite collegamento in audio/video-conferenza tramite piattaforma Zoom al seguente link:

<https://us02web.zoom.us/j/83579581986>

Milano, 7 settembre 2021

Il liquidatore
avv. Francesco Molinari

TX21AAA9609 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

MBCREDIT SOLUTIONS S.P.A.

Sede legale: via Caldera, 21 - 20153 Milano
Registro delle imprese: Milano 09007750152
Partita IVA: 10536040966

Avviso di rettifica cessione di crediti pro-soluto

MBCredit Solutions S.p.A. con sede legale in Via Caldera, 21, 20153 - Milano (MI), costituita e operante ai sensi e per gli effetti dell'art. 106 del Testo Unico Bancario, comunica l'integrazione degli avvisi TX21AAB3555 e TX21AAB3553 pubblicati sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II, n. 40 del 03.04.21 come segue:

La presente informativa di cui agli artt. 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) è resa anche per conto dei sistemi di informazioni creditizie

In qualità di titolare del trattamento, MBCredit Solutions S.p.A. (di seguito "MBCS") utilizza alcuni dati che riguardano i debitori ceduti per effetto delle cessioni di crediti sopra indicate. Si tratta di informazioni fornite dagli stessi debitori ceduti o che MBCS ottiene consultando alcune banche dati.

Tali banche dati (Sistema di Informazioni Creditizie o *SIC*) contenenti informazioni circa gli interessati sono consultate per valutare, assumere o gestire un rischio di credito, per valutare l'affidabilità e la puntualità nei pagamenti dell'interessato e sono gestite da privati e partecipate da soggetti privati appartenenti alle categorie che troverà nelle informative fornite dai gestori dei *SIC*.

Queste informazioni saranno conservate presso MBCS; alcune delle informazioni fornite dai debitori ceduti, assieme alle informazioni originate dal comportamento degli stessi debitori ceduti nei pagamenti riguardo al rapporto che si andrà ad instaurare potranno essere comunicate periodi-

camente ai *SIC* (tali dati, nei limiti delle prescrizioni del Garante, appartengono alle seguenti categorie: *a*) dati identificativi, anagrafici e sociodemografici: codice fiscale, partita Iva, dati di contatto, documenti di identità, tessera sanitaria, codice iban, dati relativi all'occupazione/professione, al reddito, al sesso, all'età, alla residenza/domicilio, allo stato civile, al nucleo familiare); *b*) dati relativi alla richiesta/rapporto, descrittivi, in particolare, della tipologia di contratto, dell'importo, delle modalità di rimborso/pagamento e dello stato della richiesta o dell'esecuzione del contratto; *c*) dati di tipo contabile, relativi ai pagamenti, al loro andamento periodico, all'esposizione debitoria anche residua e alla sintesi dello stato contabile del rapporto; *d*) dati relativi ad attività di recupero o contenziose, alla cessione del credito o a eccezionali vicende che incidono sulla situazione soggettiva o patrimoniale di imprese, persone giuridiche o altri enti.). Ciò significa che i soggetti appartenenti alle categorie sopra menzionate, a cui un debitore ceduto chiederà l'instaurazione di un rapporto potranno sapere se lo stesso debitore ceduto paga regolarmente.

Il trattamento e la comunicazione dei dati dei debitori ceduti è un requisito necessario per la gestione del rischio di credito.

La conservazione di queste informazioni da parte delle banche dati viene effettuato sulla base del legittimo interesse del titolare del trattamento a consultare i *SIC*.

Trattamento effettuato da MBCS

I dati dei debitori ceduti verranno trasferiti all'esterno dell'Unione Europea esclusivamente in presenza di una decisione di adeguatezza della Commissione Europea o di altre garanzie adeguate previste dal GDPR (fra cui le norme vincolanti d'impresa e le Clausole Contrattuali Tipo di Protezione). Il trattamento è effettuato secondo le modalità indicate nell'informativa resa ai sensi della vigente normativa in materia di privacy.

Secondo i termini, le modalità e nei limiti di applicabilità stabiliti dalla normativa vigente, il debitore ceduto ha diritto di conoscere i propri dati e di esercitare i diversi diritti relativi al loro utilizzo (rettifica, aggiornamento, cancellazione, limitazione del trattamento, opposizione ecc.).

Il debitore ceduto potrà proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei Dati Personali (www.garante-privacy.it), nonché ricorrere agli altri mezzi di tutela previsti dalla normativa applicabile.

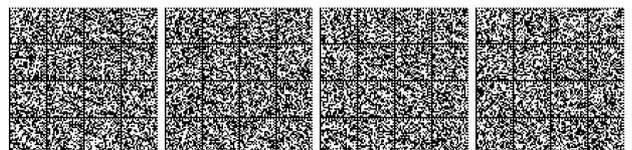
MBCS conserva i dati dei debitori ceduti presso la propria società per il tempo necessario per gestire il rapporto contrattuale con gli stessi debitori ceduti e per adempiere ad obblighi di legge (ad esempio per quanto previsto dall'articolo 2220 del codice civile in materia di conservazione delle scritture contabili).

Per ogni richiesta riguardante i propri dati, i debitori ceduti possono utilizzare il fac-simile presente sul sito www.garante-privacy.it inoltrandolo a MBCS:

PARTECIPANTE: MBCredit Solutions S.p.A.

RECAPITI UTILI: Sede Legale e Direzione Generale: via Caldera n. 21 - 20153 Milano;

Telefono 02.332221; Fax 02.33222393; mbsc@pec.mbcreditsolutions.com



e/o alle società sotto indicate, cui MBCS comunicherà i Suoi dati:

CTC – Consorzio per la Tutela del Credito s.c. a r.l..

I dati dei debitori ceduti potranno essere utilizzati nel processo decisionale automatizzato di una valutazione nel caso in cui la stessa sia necessaria per la gestione del rischio di credito.

Tali processi, laddove utilizzati (per determinate categorie di finanziamenti e/o classi di importo richiesto), sono necessari per la gestione del rischio di credito. I criteri adottati per tali valutazioni tengono conto dei dati personali forniti, di quelli eventualmente in possesso di MBCS e di quelli raccolti attraverso i Sistemi di Informazioni Creditizie.

MBCS comunica inoltre che il proprio Responsabile della protezione dei dati è contattabile ai seguenti indirizzi:

- dpo.mediobanca@mediobanca.com;
- dpomediobanca@pec.mediobanca.com.

Trattamento effettuato dal Gestore dei SIC

Al fine di meglio valutare il rischio di credito, nonché l'affidabilità e puntualità nei pagamenti, MBCS comunica alcuni dati (dati anagrafici, anche della persona eventualmente coobbligata, tipologia del contratto, importo del credito, modalità di rimborso) ai Sistemi di Informazioni Creditizie, i quali sono regolati dal relativo Codice di condotta (Provvedimento n. 163 del 12 settembre 2019; sito web www.garanteprivacy.it) e che rivestono la qualifica di autonomo titolare del trattamento. I dati sono resi accessibili anche ai diversi soggetti privati appartenenti alle categorie che i debitori ceduti troveranno nelle informative fornite dai gestori dei SIC, disponibili attraverso i canali di seguito elencati. I dati che riguardano i debitori ceduti sono aggiornati periodicamente con informazioni acquisite nel corso del rapporto (andamento dei pagamenti, esposizione debitoria residuale, stato del rapporto).

Nell'ambito dei SIC, i dati dei debitori ceduti saranno trattati secondo modalità di organizzazione, raffronto ed elaborazione strettamente indispensabili per perseguire le finalità sopra descritte, e in particolare per estrarre in maniera univoca dal sistema di informazioni creditizie le informazioni ascritte agli stessi debitori ceduti. Tali elaborazioni verranno effettuate attraverso strumenti informatici, telematici e manuali che garantiscono la sicurezza e la riservatezza degli stessi, anche nel caso di utilizzo di tecniche di comunicazione a distanza.

I dati dei debitori ceduti sono oggetto di particolari elaborazioni statistiche al fine di attribuire loro un giudizio sintetico o un punteggio sul loro grado di affidabilità e solvibilità (cd. credit scoring), tenendo conto delle seguenti principali tipologie di fattori: numero e caratteristiche dei rapporti di credito in essere, andamento e storia dei pagamenti dei rapporti in essere o estinti, eventuale presenza e caratteristiche delle nuove richieste di credito, storia dei rapporti di credito estinti. Alcune informazioni aggiuntive possono essere fornite in caso di mancato accoglimento di una richiesta di credito.

I sistemi di informazioni creditizie cui MBCS aderisce sono gestiti da:

1. ESTREMI IDENTIFICATIVI: CTC – Consorzio per la Tutela del Credito s.c. a r.l. / DATI DI CONTATTO: Corso Italia 17, 20122 Milano, tel. 0266710235-29, fax 0267479250,

www.ctconline.it / TIPO DI SISTEMA: positivo e negativo / TEMPI DI CONSERVAZIONE DEI DATI: tali tempi sono quelli indicati nella tabella sotto riportata / USO DI SISTEMI AUTOMATIZZATI DI CREDIT SCORING: SI / ESISTENZA DI UN PROCESSO DECISIONALE AUTOMATIZZATO: NO

Il debitore ceduto ha diritto di accedere in ogni momento ai dati che lo riguardano. Si può rivolgere a MBCS inviando una comunicazione scritta a: mbcs@pec.mbcresolutions.com per il riscontro alle istanze di cui agli artt. da 15 a 22 del Regolamento n. 679/2016, oppure ai gestori dei SIC, ai recapiti sopra indicati. Allo stesso modo può richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per quelli trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta (artt. da 15 a 22 del Regolamento UE escluso art. 20).

Tempi di conservazione dei dati nei SIC:

Richieste di finanziamento comunicate dai partecipanti: 180 giorni dalla presentazione delle richieste medesime, qualora l'istruttoria lo richieda, o 90 giorni dalla notizia al SIC di aggiornamento con l'esito di rifiuto della richiesta o di rinuncia della stessa.

Ritardi di pagamento non superiori a due rate o due mesi poi regolarizzati: 12 mesi dalla data di registrazione dei dati relativi alla regolarizzazione, sempre che in tale intervallo di tempo non siano registrati dati di ulteriori ritardi o inadempimenti.

Ritardi di pagamento superiori a due rate o due mesi poi regolarizzati: 24 mesi dalla data di registrazione dei dati relativi alla regolarizzazione, sempre che in tale intervallo di tempo non siano registrati dati di ulteriori ritardi o inadempimenti.

Dati negativi (ossia morosità, gravi inadempimenti, sofferenze) non successivamente regolarizzati: 36 mesi dalla data di scadenza contrattuale del rapporto oppure, in caso di altre vicende rilevanti in relazione al pagamento, dalla data in cui è risultato necessario il loro ultimo aggiornamento, e comunque, anche in quest'ultimo caso, al massimo fino a 60 mesi dalla data di scadenza del rapporto, quale risulta dal contratto.

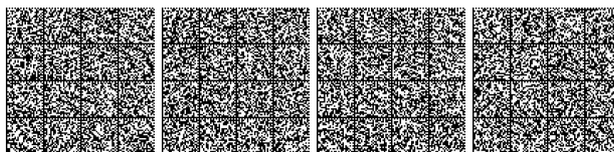
Dati positivi di rapporti esauriti con estinzione di ogni obbligazione pecuniaria: 60 mesi dalla data di cessazione del rapporto o di scadenza del relativo contratto, ovvero dal primo aggiornamento effettuato nel mese successivo a tali date. I dati relativi a rapporti svoltisi positivamente possono essere conservati ulteriormente qualora siano presenti altri rapporti con dati negativi non regolarizzati.

Invariato il resto.

Milano, 2 settembre 2021

MBCredit Solutions S.p.A. -
Il presidente del consiglio di amministrazione
Valentino Alfredo Maria Ghelli

TX21AAB9574 (A pagamento).



VENETO S.P.A.**DE LONGHI INDUSTRIAL S.A.**

Fusione transfrontaliera per incorporazione di Veneto S.p.a. in De Longhi Industrial S.A. (avviso ai sensi dell'art. 7 D.Lgs. 108/2008)

SEZIONE I. Tipo, denominazione sociale, sede statutaria e legge regolatrice delle società coinvolte nella fusione

DE LONGHI INDUSTRIAL S.A., quale società incorporante:

- tipo: società anonima;
- denominazione sociale: DE LONGHI INDUSTRIAL S.A.;
- sede legale: L-1724 Luxembourg, 49, boulevard Prince Henri;
- legge regolatrice: legge lussemburghese.

VENETO S.P.A., quale società incorporanda:

- tipo: società per azioni;
- denominazione sociale: VENETO S.P.A.;
- sede legale: 20121 Milano, corso Garibaldi n. 49;
- legge regolatrice: legge italiana.

SEZIONE II. Registro delle imprese ove DE LONGHI INDUSTRIAL S.A. e VENETO S.P.A. sono iscritte e relativi numeri di iscrizione

DE LONGHI INDUSTRIAL S.A., quale società incorporante: Registro del Commercio e delle Società del Lussemburgo al numero B 137147.

VENETO S.P.A., quale società incorporanda: Registro delle Imprese di Milano-Monza-Brianza-Lodi al n. 06400190960.

SEZIONE III. Modalità di esercizio dei diritti dei creditori e dei soci di minoranza di DE LONGHI INDUSTRIAL S.A. e VENETO S.P.A. e modalità con cui si possono ottenere gratuitamente tali informazioni

DE LONGHI INDUSTRIAL S.A., quale società incorporante:

- i creditori della società DE LONGHI INDUSTRIAL S.A., le cui pretese siano antecedenti alla data di pubblicazione della delibera di approvazione della fusione da parte dell'assemblea straordinaria da tenersi dinanzi ad un notaio lussemburghese, sono tutelati ai sensi dell'art. 1021-9 della Legge lussemburghese sulle società commerciali del 10 agosto 1915 e successive modifiche, in forza della quale potranno - a prescindere da ogni patto contrario - adire entro 2 (due) mesi il Tribunale competente al fine di ottenere adeguate garanzie;
- l'operazione di fusione non contiene alcuna previsione relativa ad alcun potenziale diritto dei soci di minoranza ad essere indennizzati in conseguenza della fusione;
- ogni informazione in relazione a quanto precede può essere ottenuta gratuitamente presso la sede legale di DE LONGHI INDUSTRIAL S.A..

VENETO S.P.A., quale società incorporanda:

- i creditori di VENETO S.P.A., i quali vantano un credito sorto anteriormente all'iscrizione del progetto di fusione presso il registro delle imprese di Milano-Monza-Brianza-Lodi ai sensi dell'articolo 2501-ter del codice civile italiano, hanno diritto di opporsi alla fusione secondo quanto previsto dall'articolo 2503 del codice civile italiano entro 60 giorni dall'iscrizione della decisione di fusione presso il registro delle imprese di Milano-Monza-Brianza-Lodi;

- non esistono soci di minoranza in VENETO S.P.A., in quanto l'intero capitale sociale della medesima è detenuto da DE LONGHI INDUSTRIAL S.A.;

- ogni informazione in relazione a quanto precede può essere ottenuta gratuitamente presso la sede legale di VENETO S.P.A.

Veneto S.p.A. - Il presidente
Roberto Piatti

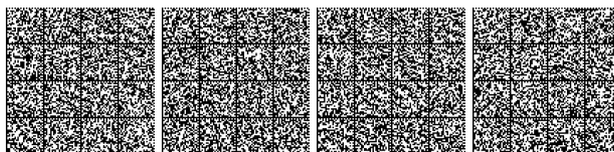
TX21AAB9594 (A pagamento).

QUARZO S.R.L.

Sede legale: corso di Porta Romana, 61 - 20122 Milano

Avviso di cessione di crediti ai sensi degli artt. 1 e 4 della L. 30 aprile 1999, n. 130 (la "legge 130/99") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385 (il "TUB") e informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (GDPR) e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Quarzo S.r.l., società costituita ai sensi dell'art. 3 della legge 130/99, con sede legale in Corso di Porta Romana 61, 20122 Milano, Codice Fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n.03312560968, Partita IVA n.10536040966, soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Mediobanca – Banca di Credito Finanziario S.p.A. (di seguito, la "Società"), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti stipulato in data 01 Marzo 2017 con Compass Banca S.p.A., con sede legale in Milano, Via Caldera 21, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 00864530159, Partita IVA n. 10536040966, Banca iscritta all'Albo delle Banche, appartenente al Gruppo Bancario Mediobanca iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari e soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Mediobanca – Banca di Credito Finanziario S.p.A. (di seguito, "Compass" o il "Cedente"), ha acquistato pro soluto ed in blocco, ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della legge 130/99 e dell'articolo 58 TUB, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, spese, danni, indennizzi e quant'altro) (di seguito, i "Crediti") derivanti dai contratti di credito al consumo stipulati da Compass con i propri clienti



(di seguito, i “Contratti di Credito”) che alla data del 6 settembre 2021 (la “Data di Valutazione”) avevano le seguenti caratteristiche:

1) siano classificati come crediti in bonis in base ai criteri adottati da Compass Banca S.p.A. in conformità alla normativa emanata dalla Banca d’Italia e che quindi non siano mai stati classificati incagliati o in sofferenza in base ai criteri adottati da Compass Banca S.p.A. in conformità alla normativa emanata dalla Banca d’Italia;

2) contratti di credito al consumo i cui prestiti siano stati erogati originariamente da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.);

3) contratti di credito al consumo stipulati con persone fisiche (in qualità sia di beneficiari, sia di garanti, sia di obbligati a qualunque titolo) residenti in Italia;

4) contratti di credito al consumo denominati in euro;

5) contratti di credito al consumo che prevedano il pagamento delle rate con cadenza mensile, tramite addebito diretto (“SDD”) oppure bollettino postale oppure tramite addebito diretto su carta di credito;

6) contratti di credito al consumo il cui pagamento rateale preveda, per ciascuna rata, sia il pagamento di interessi (qualora il Tasso Nominale Annuo (T.A.N.) sia maggiore di zero) sia il rimborso del capitale;

7) contratti di credito al consumo le cui rate scadute siano state integralmente pagate;

8) contratti di credito al consumo con almeno una rata scaduta;

9) contratti di credito al consumo il cui piano di ammortamento non preveda più di 120 rate;

10) contratti di credito al consumo stipulati da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) tra il 18 gennaio 2016 e il 31 luglio 2021;

11) contratti di credito al consumo stipulati per l’acquisto di veicoli registrati al Pubblico Registro Automobilistico, la cui data di prima immatricolazione risale a non oltre ventiquattro mesi dalla rispettiva data di stipulazione, e tale scopo è indicato nel relativo contratto, il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 6.989,63 e 9.999,95 ed il cui codice contratto abbia le ultime due cifre comprese tra 00 e 49; oppure

contratti di credito al consumo stipulati per l’acquisto di veicoli registrati al Pubblico Registro Automobilistico, la cui data di prima immatricolazione risale a oltre ventiquattro mesi dalla rispettiva data di stipulazione, e tale scopo è indicato nel relativo contratto, il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 9.043,90 e 9.999,72 ed il cui codice contratto abbia le ultime due cifre comprese tra 00 e 49; oppure

contratti di credito al consumo originati da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) recanti la dicitura “prestito personale” (la

quale dicitura indica la classificazione dei contratti di credito al consumo in questione effettuata da Compass Banca S.p.A. come “prestiti personali”), il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 7.581,42 e 9.999,96 ed il cui codice contratto abbia le ultime due cifre comprese tra 00 e 49; oppure

contratti di credito al consumo stipulati per l’acquisto del bene di consumo indicato nel relativo contratto (e comunque diverso dai veicoli), il cui ammontare di capitale ancora dovuto è compreso tra euro 4.385,63 e 10.000,00 ed il cui codice contratto abbia le ultime due cifre comprese tra 00 e 49.

12) contratti di credito al consumo il cui piano di ammortamento originariamente concordato non sia stato mai modificato, anche a seguito della novazione da parte di Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) di precedenti contratti di credito dalla stessa concessi, ovvero sia stato modificato solo al fine di consentire al relativo debitore di differire il pagamento di una o più rate al termine del relativo piano di ammortamento (c.d. “accodamento” delle rate), mediante richiesta fatta dal relativo debitore anteriormente al periodo di 12 mesi precedenti la relativa Data di Valutazione.

Risultano tuttavia esclusi dalla cessione i crediti derivanti da contratti di finanziamento che, ancorché rispondenti ai criteri di cui sopra, alla relativa Data di Valutazione presentino alcuna delle seguenti caratteristiche:

1) in relazione ai quali almeno una rata sia stata pagata con 30 o più giorni di ritardo, considerando le rate in scadenza nei 12 mesi precedenti la relativa Data di Valutazione (inclusa);

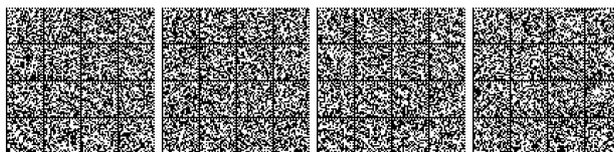
2) in relazione ai quali, avuto riguardo all’intera durata della pratica, almeno una rata sia stata pagata con 60 o più giorni di ritardo;

3) i cui beneficiari siano stati finanziati ad altro titolo da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) e in relazione a tali ulteriori rapporti contrattuali almeno una rata sia stata pagata con 30 o più giorni di ritardo, considerando le rate in scadenza nei 12 mesi precedenti la relativa Data di Valutazione Iniziale (inclusa);

4) i cui beneficiari siano stati finanziati ad altro titolo da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) e in relazione a tali ulteriori rapporti contrattuali, avuto riguardo all’intera durata della pratica, almeno una rata sia stata pagata con 60 o più giorni di ritardo;

5) siano stati erogati da Compass Banca S.p.A. (anche nella sua precedente denominazione sociale di Compass S.p.A.) a persone fisiche (in qualità sia di beneficiari, sia di garanti, sia di obbligati a qualunque titolo) per un ammontare complessivo in linea capitale superiore ad Euro 75.000,00;

6) siano stati erogati a favore di soggetti dipendenti di Compass o di altre società da questa controllate o a questa collegate o di altre società facenti parte del gruppo bancario Mediobanca;



7) il cui piano di ammortamento preveda una maxi rata finale di ammontare superiore alle altre rate del relativo piano di ammortamento;

8) siano stati erogati in virtù di agevolazioni o contributi concessi da parte di soggetti terzi ai sensi di legge;

9) i cui debitori sono persone fisiche che hanno un saldo di pagamento superiore a Euro 100.000,00 su conti di pagamento aperti presso Compass Banca S.p.A.

10) garantiti dalla (o che comunque prevedano *la*) cessione del quinto dello stipendio ovvero che prevedano una delegazione per il pagamento di parte dello stipendio del debitore in favore di Compass.

11) derivano da Prestiti Flessibili.

I diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti (ivi inclusa, a titolo esemplificativo, qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti e le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in capo a Compass in relazione ai Contratti di Credito) sono trasferiti alla Società ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del TUB (così come successivamente modificato e integrato) richiamato dall'articolo 4 della Legge 130/99.

La Società ha conferito incarico a Compass ai sensi della legge 130/99 affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Compass ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dai relativi Contratti di Credito o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti dalla Società e/o da Compass.

La cessione dei Crediti da parte di Compass alla Società, ai sensi e per gli effetti del contratto di cessione tra le parti, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali Crediti, ha comportato necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici, patrimoniali, di contatto, fiscali (es. P.Iva) e reddituali - relativi a persone fisiche, inclusi, principalmente, i debitori ceduti ed i rispettivi garanti, nonché dei reciproci successori e aventi causa - contenuti, tra l'altro, nei documenti, banche dati e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti (i "Dati Personali"). Ciò premesso, la Società, in qualità di titolare del trattamento (il "Titolare"), è tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, reciproci successori ed aventi causa (congiuntamente, gli "Interessati") l'informativa di cui all'articolo 14 del Regolamento dell'Unione europea 2016/679. ("GDPR") e delle leggi europee e italiane che lo integrano e ss.mm.ii. (congiuntamente al GDPR, la "Normativa Privacy") ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali del 18 gennaio 2007 (il "Provvedimento"), recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco di crediti.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti della Normativa Privacy e del citato Provvedimento, la Società - in qualità di Titolare del trattamento e adjuvata da responsabili del trattamento di seguito individuati - informa che i Dati Personali degli Interessati, acquisiti nel rispetto della Normativa Privacy e contenuti nei documenti relativi a ciascun Credito ceduto, saranno trattati esclusivamente nell'ambito della ordinaria attività del Titolare e secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

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

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

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

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

I Dati Personali saranno conservati per tutta la durata dei Crediti e anche successivamente per l'espletamento di tutti gli adempimenti di legge e per la difesa, anche in giudizio, degli interessi del Titolare.

I Dati Personali potranno, altresì, essere comunicati o resi disponibili - in ogni momento - a soggetti volti a realizzare le finalità sopra elencate e le indicate ulteriori finalità (congiuntamente, le "Finalità del Trattamento"):

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

2) espletamento dei servizi di cassa e di pagamento;

3) emissione di titoli da parte della Società e collocamento dei medesimi;

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

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

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

7) tutela degli interessi dei portatori di tali titoli.

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

(i) a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza a Compass e/o alla Società (inclusi *servicers* e *back-up servicers*);



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

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

(iv) alle autorità di vigilanza e regolazione competenti.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati o messi a disposizione utilizzeranno tali Dati Personali in qualità di autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni della Normativa Privacy, ovvero in qualità di responsabili del trattamento. In particolare, Compass, operando in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, tratterà i dati in qualità di responsabile del trattamento. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di persone autorizzate al trattamento – nei limiti e nell’ambito dello svolgimento delle mansioni assegnate – persone fisiche dipendenti e/o collaboratori dei soggetti di cui ai punti sub (i), (ii) e (iii). L’elenco completo dei responsabili del trattamento è consultabile presso la sede legale della Società.

La Società e/o i responsabili del trattamento non tratteranno i Dati Personali fuori dall’Unione Europea. I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

La Normativa Privacy attribuisce a ciascun interessato specifici diritti tra cui il diritto di:

(a) accedere in qualunque momento ai propri Dati Personali, e, in particolare, ottenere la conferma dell’esistenza o meno di Dati Personali che li riguardano e la loro comunicazione in forma intellegibile, conoscere l’origine dei dati, le finalità e le modalità del trattamento; ottenere l’indicazione degli estremi identificativi del Titolare del trattamento, dei responsabili del trattamento e dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati;

(b) verificare l’esattezza dei Dati Personali o chiederne l’integrazione o l’aggiornamento oppure la rettifica;

(c) chiedere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei Dati Personali trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento;

(d) proporre un reclamo al Garante per la protezione dei dati personali;

(e) esercitare gli altri diritti dalla Normativa Privacy.

I diritti di cui sopra possono essere esercitati rivolgendosi a Compass, con sede legale in Via Caldera 21, Milano, nella sua qualità di Responsabile del trattamento dei Dati Personali.

Per ogni informazione relativa al presente avviso e ai Crediti ceduti è altresì possibile rivolgersi a Quarzo S.r.l. presso la sede sociale.

Milano, 8 settembre 2021

p. Quarzo S.r.l. - Il consigliere
Marco Marzotto

TX21AAB9615 (A pagamento).

GALADRIEL SPE S.R.L.

Società unipersonale

Iscritta nell’elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d’Italia ai sensi dell’articolo 4 del Provvedimento della Banca d’Italia del 7 giugno 2017 al n. 35761.6

Sede legale: Via San Prospero n. 4 - 20121 Milano, Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi

Codice Fiscale: 11389600963

Partita IVA: 11389600963

ART SGR S.P.A.

Società di gestione del risparmio iscritta all’Albo delle Società di Gestione del Risparmio tenuto dalla Banca d’Italia ai sensi dell’articolo 35 del D.Lgs. 24 febbraio 1998, n. 58

Sede legale: via Carlo Spinasse n. 163 - 20156 Milano, Italia

Capitale sociale: e riserve Euro 200.000,00 i.v.

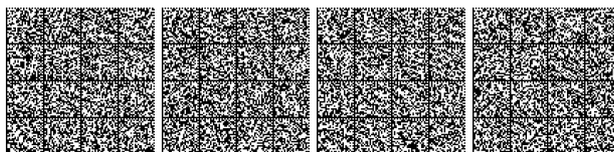
Codice Fiscale: 09815380960

Partita IVA: 09815380960

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la “Legge sulla Cartolarizzazione”) e dell’articolo 58 del D.Lgs. del 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il “Testo Unico Bancario”) e relativa informativa privacy ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) n. 679/2016 e del Provvedimento dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Galadriel SPE S.r.l. (in seguito, l’“Acquirente”) comunica che in data 8 aprile 2021, ha concluso con Art SGR S.p.a., in qualità di società di gestione del fondo comune di investimento alternativo, mobiliare, di tipo chiuso, riservato, denominato “Colombo II” e di investment manager del fondo di investimento alternativo riservato (fonds d’investissement alternatif réservé – RAIF) denominato “AZ RAIF I – Direct Lending” (in seguito, in tali capacità, l’“Originator”) un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell’articolo 58 del Testo Unico Bancario.

In virtù di tale contratto l’Originator ha ceduto, e l’Acquirente ha acquistato dall’Originator, pro soluto, con effetto dal 7 settembre 2021 ed efficacia economica a far data dal 6 settembre 2021 (in seguito, la “Data di Valutazione”), ai termini ed alle condizioni ivi specificate, ogni e qualsiasi credito derivante dai e/o in relazione ai finanziamenti in bonis commerciali chirografari, concessi dall’Originator, tramite Colombo II e AZ RAIF I – Direct Lending, a piccole e medie imprese assistiti dalla garanzia dello Stato prevista dalla Legge n. 662 del 23 dicembre 1996, anche ai sensi di quanto previsto dall’articolo 56 del Decreto Legge 17 marzo 2020, n. 18 (come convertito dalla Legge 24 aprile 2020, n. 27) e/o dal Decreto Legge 8 aprile 2020,



n. 23 (come convertito dalla Legge 5 giugno 2020 n. 40) erogati ai sensi di contratti di finanziamento (in seguito, rispettivamente, i “Finanziamenti” ed i “Contratti di Finanziamento”) stipulati dall’Originator con i propri clienti (ivi inclusi, a mero scopo esemplificativo, (a) tutte le somme dovute alla Data di Valutazione a titolo di Rata o ad altro titolo ai sensi dei Contratti di Finanziamento; (b) i crediti relativi al capitale dovuto e non pagato, agli interessi o agli importi dovuti ad altro titolo in relazione ai Finanziamenti e alle relative garanzie; (c) ogni altro credito relativo o correlato ai Finanziamenti ed ai Contratti di Finanziamento, inclusi gli indennizzi; (d) i crediti dell’Originator nei confronti di terzi a titolo di risarcimento danni derivanti da attività dei terzi in relazione ai Crediti, ai Finanziamenti, alle garanzie o al relativo oggetto; tutti così come assistiti dai privilegi, dalle garanzie e dai diritti accessori di qualsiasi tipo e da chiunque prestati o comunque esistenti a favore dell’Originator che alla Data di Valutazione (salvo ove di seguito diversamente previsto) soddisfacevano i criteri cumulativi comunicati nell’avviso di cessione pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II n. 44 del 13/04/2021.

I Crediti facenti parte del Portafoglio Ulteriore derivano da Finanziamenti che, alla Data di Valutazione del Portafoglio Ulteriore, soddisfano i predetti Criteri Comuni nonché i seguenti Criteri specifici:

a) siano stati erogati tra il 16 Agosto 2021 e il 03 Settembre 2021

b) il cui debito residuo in linea capitale ai sensi del relativo contratto di mutuo non risulti:

(i) superiore a Euro 625.000,00 (seicentoventicinquemila/00); e

(ii) inferiore a Euro 97.825,00 (novantasettemilaottocentotrentacinque/00);

c) siano stati interamente erogati entro il 3 Settembre 2021 (compreso) ed in relazione ai quali il relativo debitore non possa richiedere ulteriori erogazioni; e

d) il cui tasso di interesse sia fisso.

L’Acquirente ha conferito incarico a Centotrenta Servicing S.p.A. ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all’incasso delle somme dovute come proprio “servicer” (in seguito, il “Servicer”).

Il Servicer, su indicazione e con il consenso dell’Acquirente, ha nominato Mo.Net S.p.A. quale Sub-Servicer (in seguito, il “Sub-Servicer”) e proprio delegato per lo svolgimento – per conto del Servicer e nell’interesse dell’Acquirente e dei Portatori dei Titoli – delle attività operative relative alla gestione, amministrazione ed incasso dei crediti, dell’eventuale recupero delle rate insolute in relazione ai crediti e del mantenimento e dell’escussione della garanzia del Fondo di Garanzia che assiste tali crediti nei limiti di quanto previsto dalla legge, dalle Istruzioni di Vigilanza e dalla normativa applicabile.

Il Servicer e il Sub-Servicer sono stati, inoltre, nominati quali “responsabili” del trattamento dei dati personali (ciascuno un “Responsabile”) relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Regolamento (UE) No. 679/2016 (“GDPR”).

Ai sensi e per gli effetti del GDPR, l’Acquirente non tratterà dati che rientrano nelle “categorie particolari di dati personali” ai sensi degli articoli 9 e 10 del GDPR, definiti dal Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali come “sensibili”.

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

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 Mo.Net S.p.A., in Via Carlo Spinasse n. 163, 20156 Milano, Italia, come sottoindicato.

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 GDPR, in piena autonomia, essendo estranei all’originario trattamento effettuato presso ciascun Responsabile.

I diritti previsti all’articolo 15 e seguenti del Capo III del GDPR potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta a Mo.Net S.p.A., con direzione generale in Via Carlo Spinasse n. 163, 20156 Milano, Italia indirizzo e-mail contabilita@opyn.eu, all’attenzione del legale rappresentante.

Milano, 8 settembre 2021

Galadriel SPE S.r.l. - Il legale rappresentante
Marco Palazzo

TX21AAB9616 (A pagamento).



CREDIT FACTOR S.P.A.

Sede legale: via Venti Settembre, 30 - Roma, Italia
 Capitale sociale: Euro 3.419.000,00
 Registro delle imprese: Roma
 Codice Fiscale: 07128801003
 Partita IVA: 07128801003

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385 ("Testo Unico Bancario") nonché informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e degli articoli 13 comma 4 e comma 5 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice della Privacy", e congiuntamente con il GDPR, la "Normativa Privacy")

Credit Factor S.p.A. (in seguito, il "Cessionario") comunica che in data 29.07.2021 ha concluso con Banca di credito Cooperativo di Roma (in seguito, il "Cedente") un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco (in seguito, il "Contratto di Cessione") ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. In virtù di tale contratto il Cedente ha ceduto, e il Cessionario ha acquistato, pro soluto, con effetto dal 31.07.2021 ai termini ed alle condizioni ivi specificate, ogni e qualsiasi credito (in seguito, i "Crediti") che alla data del 31.07.2021 (la "Data di Efficacia Economica") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

- a) i crediti derivano dagli scoperti di conto corrente e/o da mutui chirografari;
- b) alla data del 31.07.2021 i crediti erano classificati Inadempienza probabile in conformità alla normativa emanata dalla Banca d'Italia.

Ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, unitamente ai Crediti, sono stati trasferiti al Cessionario tutti i privilegi, le garanzie e i diritti accessori.

Tutto ciò premesso, ai sensi dell'art. 13 e 14 GDPR, informiamo il singolo titolare dei contratti i cui crediti rientrano nella cessione di cui sopra, nonché il titolare delle posizioni accessorie a tali contratti, sull'uso dei Suoi dati personali e sui Suoi diritti. I dati personali in possesso del Cessionario sono stati raccolti presso il Cedente. Si precisa che non verranno trattati dati «sensibili» e dati «giudiziari». I dati personali dell'interessato saranno trattati, per quanto riguarda il Cessionario, per finalità connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di Crediti, finalità connesse agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo, finalità connesse alla gestione ed al recupero del credito. 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. I dati personali dell'interessato verranno posti a conoscenza del Cessionario che è preposto al loro trattamento al fine del raggiungimento delle finalità precedentemente indi-

cate. I dati personali dell'interessato verranno altresì posti a conoscenza di terze parti con le quali il Cessionario ha in corso rapporti contrattuali aventi ad oggetto servizi funzionali allo svolgimento dell'attività, fermo restando il rispetto delle finalità del trattamento come sopra specificate. Infine, i dati personali dell'interessato verranno comunicati, ove richiesto, a pubbliche amministrazioni ed autorità regolamentari, in base a quanto disposto dalle leggi vigenti. Eccetto alle sopracitate persone, fisiche o giuridiche, enti ed istituzioni, non è in alcun modo prevista la comunicazione di dati personali a terzi, ovvero la loro diffusione. Si precisa che i dati personali in nostro possesso vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto contrattuale (per i quali il consenso dell'interessato non è, quindi, richiesto).

Il Cessionario è titolare del trattamento dei dati.

I debitori ceduti e gli eventuali garanti potranno rivolgersi al Cessionario per esercitare i diritti riconosciuti loro dalla Normativa Privacy e, in particolare, dall'art. 15 e 21 del GDPR (ad es., cancellazione, rettifica e integrazione dei dati, opposizione al trattamento degli stessi, ecc.).

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi durante l'orario d'ufficio per ogni ulteriore informazione a Credit Factor S.p.A., con sede legale in Via Venti Settembre, 30 00187 Roma, Italia.

Roma, 08/09/2021

Credit Factor S.p.A. - L'amministratore delegato
 Pierluca Bottone

TX21AAB9630 (A pagamento).

MARGOT SPE S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al numero 35771.5

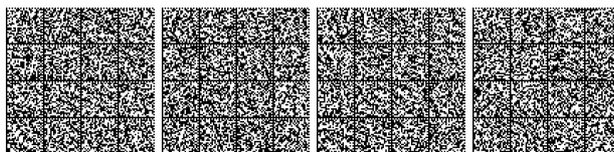
Sede legale: via San Prospero, 4 - 20121 Milano, Italia
 Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi
 11242890967

Codice Fiscale: 11242890967

Avviso di rettifica - 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 130/99)

A rettifica dell'avviso di cessione pubblicato da parte di Margot SPE S.r.l. (il "Cessionario") nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana Parte Seconda n. 100 del 24 agosto 2021, contrassegnata dal codice redazionale TX21AAB9161 (l'"Avviso Originario"), il Cessionario precisa che, in base ad un atto modificativo del 7 settembre 2021 relativo al contratto di cessione sottoscritto in data 18 agosto 2021 tra Ottante SPV (il "Cedente") e Margot SPE S.r.l. (il "Cessionario"), qualsivoglia riferimento alla Azienda Sanita-



ria Locale Roma 1 e a un Debitore contenuto nell'Avviso Originario deve ricomprendere, oltre all'Azienda Sanitaria Locale Roma 1, anche:

- Regione Lazio, con sede legale in Via R. Raimondi Garibaldi 7 - 00145 Roma (RM) - P. IVA 80143490581.

Resta inteso che l'Avviso Originario precedentemente pubblicato rimane efficace ed inalterato nella sua interezza e nella formulazione originaria per quanto non modificato ai sensi del presente avviso di rettifica.

Milano, 8 settembre 2021

Margot SPE S.r.l. - Il legale rappresentante
Marco Palazzo

TX21AAB9638 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI MASSA

Notifica per pubblici proclami

Estratto atto di citazione Gentili Stefano GNTSFN-63S20B832R residente in Carrara (MS) - via Agricola 43 - difeso dall'avv Simona Stilo cita gli eredi tutti di Droghi Felicità, Gentili Alcide, Gentili Andrea, Gentili Anna Maria, Gentili Beppina, Gentili Ceccardo, Gentili Elio, Gentili Fedora, Gentili Giuliana, Gentili Iolidea, Gentili Luigi, Gentili Mario, Gentili Pietrino e Gentili Pietro per il foglio 50 particella 200 e di Gentili Anna Maria, Gentili Cesare, Gentili Giuliana e Gentili Mario per il foglio 50 particella 202 e chi abbia interesse a contraddire la domanda a comparire all'udienza del 17 gennaio 2022 ore 9,00 Tribunale di Massa con l'invito a costituirsi entro giorni venti dalla data di udienza avvertendo che la costituzione oltre i termini implica le decadenze ex art. 38 e 167 del codice di procedura civile ed in caso di mancata comparizione si procederà in loro contumacia per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni voglia il Tribunale di Massa accertare e dichiarare Gentili Stefano proprietario per intervenuta usucapione dei beni immobili distinti al NCEU del Comune di Carrara fg 50 particella 200 fg 50 particella 202 in virtù del possesso pubblico pacifico e continuato per oltre venti anni e mandare alla Conservatoria dei registri immobiliari di Massa di provvedere alle trascrizioni di legge.

Con vittoria di spese e compensi come per legge in caso di opposizione.

Sarzana, 24 agosto 2021

avv. Simona Stilo

TU21ABA9458 (A pagamento).

ACQUIRENTI DI BENI IPOTECATI

Liberazione da ipoteca

Sileo Rocco C.F. SLIRCC59M25E552S residente in Formigliana (VC) via S.S. 230 n. 12/C con atto notificato dall'Ufficiale Giudiziario di Biella in data 9 agosto 2021 ha offerto ad Agenzia entrate riscossione la somma di euro 10.000,00 per la liberazione dalle ipoteche dei seguenti immobili in Cossato già di proprietà di Sileo Donato:

C.F. foglio 22 n. 59 sub. 1-3-7-8-10;

C.T. foglio 22 n. 385/370.

Formigliana li 25 agosto 2021.

Sileo Rocco

TU21ABA9498 (A pagamento).

CORTE DI APPELLO DI ROMA

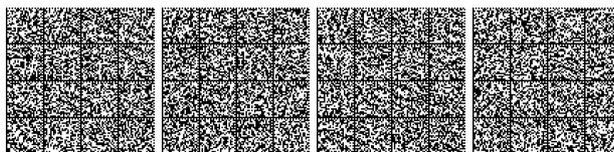
Notifica per pubblici proclami - Estratto di atto di citazione in appello per usucapione

In data 1° settembre 2021 il Presidente della Corte di appello di Roma, a seguito di istanza dell'avv. Giancarlo Pomponi procuratore di Fonzo Avincola autorizzava con decreto in calce all'originale dell'atto di citazione in appello la notifica dello stesso a mezzo pubblici proclami ex art. 150, I^ c., del codice di procedura civile mediante il quale l'appellante cita gli eredi di Avincola Giosuè, Avincola Giulio, Gazzella Girolamo, Gazzella Giuseppe, Gazzella Maria, Torregiani Assunta, Torregiani Enrico, Torregiani Eugenio, Torregiani Giovanna, Torregiani Tobia e Torregiani Paolo a comparire innanzi la Corte di appello di Roma per l'udienza del 30 dicembre 2021, ore di rito, con invito a costituirsi venti giorni prima dell'udienza suindicata nelle forme di cui all'art. 166 del codice di procedura civile avvertendo che la mancata costituzione nei termini di cui sopra implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 del codice di procedura civile e che in difetto di costituzione si procederà in loro contumacia per sentire accogliere le seguenti conclusioni: in riforma della sentenza n. 251/2021 del Tribunale di Civitavecchia, dichiarare che il sig. Fonzo Avincola ha acquistato per usucapione ventennale la proprietà esclusiva dell'appartamento sito in Trevignano Romano (RM), via IV Novembre n. 11, piano II^, composto di due vani ed accessori, distinto in catasto al foglio 8, particella 412, sub. 8. Con ogni consequenziale statuizione e vittoria delle spese in caso di opposizione.

Roma, 6 settembre 2021

avv. Giancarlo Pomponi

TV21ABA9473 (A pagamento).



TRIBUNALE DI FOGGIA

*Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. -
Mediazione per lo scioglimento della comunione ereditaria*

I sig.ri Di Lella Nino Stefano, nato il 1 gennaio 1961 a Rodi Garganico (FG) e ivi residente alla Via Petracca n. 1 – C.F. DLLNST61A01H480E, Di Lella Angela Rocchina, nata il 16 agosto 1962 a Rodi Garganico (FG) e ivi residente alla Via Matteotti n.29 – C.F. DLLNLR62M56H480G, Di Lella Filomena, nata a il 23 agosto 1955 a Rodi Garganico (FG) e residente in Bari alla Via Piave n. 88 – C.F. DLLFM-N55M63H480C, e Di Lella Raffaella, nata il 28 giugno 1950 Rodi Garganico (FG) e residente in Bitritto (BA) alla Via Papa Paolo VI n. 2 C.F. DLLRFL50H68H480N, rappresentati e difesi dall'Avv. Matteo A. Cassa (CSSMTN67R22L842U) ed elettivamente domiciliati presso il suo studio in Foggia alla viale Ofanto 196 sc. B, rendono nota la pendenza del procedimento di mediazione per lo scioglimento della comunione ereditaria tra gli stessi e i sig.ri Di Lella Giuseppe, nato il 6 dicembre 1952 a Rodi Garganico (FG) e ivi residente alla via G. Di Vittorio n. 9 – C.F. DLLGPP52T06H480L e il sig. Valente Di Lella Augusto, nato il 7 febbraio 1957 a Rodi Garganico (FG) – C.F. VLNGST57B07H480K, irreperibile; il primo incontro della mediazione è fissato per il 30 settembre 2021 alle ore 17.00 presso la sede dell'organismo di mediazione "Tota Consulting S.r.l.", sita in Rodi Garganico alla via Mauro del Giudice n. 2/C.

Con provvedimento del 25/05/2021, reso nel procedimento iscritto al n. 1270/2021 del R.G.V.G, il Presidente del Tribunale di Foggia ha autorizzato la notificazione della mediazione per Pubblici Proclami, ex art. 150 c.p.c., nei confronti del sig. Valente Di Lella Augusto, nato il 7 febbraio 1957 a Rodi Garganico (FG) – C.F. VLNGST57B07H480K -, irreperibile.

avv. Matteo A. Cassa

TX21ABA9588 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TEMPIO PAUSANIA

*Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione
per usucapione*

Soldo Giovanni, SLDGNN48L24F923G rapp.to e difeso dall' Alessandra Cocco cita Bacciu Giovanna (di Giovanni ved. Farris), Carta Maria (ved. Farris), Carta Farris Rosa fu Francesco, Farris Maria (fu Giovanni); Carta Sisinnio (fu Giovanni), Carta Farris Rosa (fu Francesco), Carta Farris Sisinnio (fu Francesco), Carta Farris Teresa (fu Francesco), Farris Antonio (Fu Giovanni), Farris Maria Giuseppa fu Giovanni, Farris Carta Antonio (fu Matteo), Farris Carta Francesco (fu Matteo), Farris Carta Giovanni (fu Matteo), Farris Carta Giuseppe (fu Matteo), Fiori Maria Antonia Fu Salvatore, Orfanotrofo Ledda Campus di Buddusò, Abeltino Lina, Mongiu Daniela Maria Sabina a comparire all'udienza del 17/12/2021 dinanzi al Tribunale di Tempio Pausania con

con invito a costituirsi, ex art. 166 c.p.c., nel termine di 20 gg prima con avvertimento che la costituzione oltre i termini implica le decadenze ex artt. 38 e 167 c.p.c. e in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia per accogliere le seguenti conclusioni dichiarare l'attore proprietario per intervenuta usucapione degli immobili siti Olbia, Catasto Terreni Al F. 28 mapp. 806 ;Al F. 28 mapp. 807 , nonché del sovrastante fabbricato.

avv. Alessandra Cocco

TX21ABA9589 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LARINO**Sezione Lavoro**

Punti di contatto: avv. Raffaele Bucci - Via XXIV maggio, 50 - 86100 Campobasso - Mail: avv-raff.bucci@pec.it - Cell. 3296509439

*Notifica per pubblici proclami -
Integrazione del contraddittorio*

Il Tribunale di Larino con provv.del 26/05/2021 rg.n.109/2021 autorizza la notifica ex art 150 cpc del ricorso con cui VITULLI SIMONA difesa dall'Avv.Bucci, ricorreva contro il MIUR+2 (rgn.374/20) per la condanna dei resistenti alla reintegra nel posto di lavoro e al pagamento della indennità e dei contributi di competenza, in via subordinata un risarcimento danni. Campobasso, 31/08/2021

avv. Raffaele Bucci

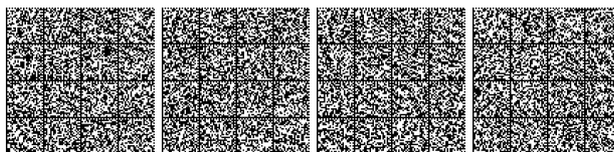
TX21ABA9595 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI RIETI**Sezione Civile**

*Notifica per pubblici proclami - Ricorso per esdebitazione
ex art. 143 L.F. - R.G.V.G. n. 1135/2021*

Carlo Anderlini, nato a Rieti il 27.1.1959, c.f. NDR CRL 59A27 H282 P, rappresentato e difeso dall'avv. Antonio Contessa del foro di Rieti, dichiarato fallito in quanto socio illimitatamente responsabile della Anderlini s.n.c. di Anderlini Alberto & C., con sentenza n. 13/1996 del 18.3.1996 del Tribunale di Rieti, fall. N. 7/1996 Reg. Fall., procedura chiusa con decreto del 7.9.2020, in data 5.7.2021 ha presentato ricorso per esdebitazione, ricorrendo i presupposti di cui all'art. 142 e ss. L.F., chiedendo al Tribunale, sentito il Curatore e il Comitato dei creditori, di dichiarare l'inesigibilità nei suoi confronti dei debiti concorsuali non soddisfatti integralmente nonché di quelli anteriori non insinuati per la sola eccedenza alla percentuale attribuita nel concorso ai creditori di pari grado

Con decreto del 6.7.2021, il Giudice Relatore, Dott.ssa Francesca Sbarra, ha fissato l'udienza per la comparizione delle parti davanti al Collegio in data 6.12.2021, ore 12 e



30, onerando tra l'altro il ricorrente di notificare il ricorso ed il decreto ai creditori non integralmente soddisfatti entro il 20.10.2021, con invito a questi ultimi a depositare le proprie osservazioni sull'istanza di esdebitazione entro il 20.11.2021.

Considerato che la maggior parte dei creditori non integralmente soddisfatti indicati dall'ex Curatore nell'elenco depositato in data 26.7.2021 sono prevalentemente persone giuridiche che hanno subito vicende che fanno ragionevolmente presumere che non vi sia più coincidenza soggettiva tra il soggetto insinuato al passivo e l'attuale titolare del credito, con conseguente difficoltà per la notifica nelle forme ordinarie, e che appare opportuno dare notizia del ricorso a quei soggetti ignoti al ricorrente e di difficile identificazione che potrebbero essere oggi titolari dei crediti per i quali si chiede la declaratoria di inesigibilità, il Presidente del Tribunale di Rieti, su istanza del procuratore del ricorrente, visto il parere del P.M., con provvedimento del 6.9.2021 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami ai sensi dell'art. 150 c.p.c. del suddetto ricorso e del pedissequo decreto.

avv. Antonio Contessa

TX21ABA9601 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LARINO

Sezione Lavoro

Punti di contatto: avv. Raffaele Bucci - Via XXIV maggio,
50 - 86100 Campobasso - Mail: avv-raff.bucci@pec.it -
Cell. 3296509439

Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio

Il Tribunale di Larino con provv.del 26/05/2021 rg.n.108/2021 autorizza la notifica ex art 150 cpc del ricorso con cui LUCIA MARIA difesa dall'Avv.Bucci, ricorreva contro il MIUR+2 (rgn.373/20) per la condanna dei resistenti alla reintegra nel posto di lavoro e al pagamento della indennità e dei contributi di competenza, in via subordinata un risarcimento danni.

Campobasso, 31/08/2021

avv.Raffaele Bucci

TX21ABA9650 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Torre Annunziata, in persona del Giudice Dr. Abete Francesco con decreto n. cronol. 2716/2021 del 17/08/2021 ha pronunciato l'ammorta-

mento delle cambiali n. 0000646999 con scadenza "Fine febbraio 2021" dell'importo di Euro 15.000,00 (Euro quindicimila/00) emessa il 07/02/2020 e n. 0000647003 con scadenza 28 febbraio 2021 dell'importo di € 712,00 (Euro settecendodici/00) emessa il 07/12/2020, entrambe in favore di Ortolomo Elettricità Generale srl (Cod. Fisc. 02722971211) Sede in S. Maria la Carità (NA), 80050 Via Petrarco n. 329, quale ultima girataria. Opposizione legale entro trenta giorni.

Castellammare di Stabia, li 07/09/2021

avv. Antonino Raffone

TX21ABC9587 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA

Ammortamento cambiario

Il Giudice Dott.ssa Enrica Ciocca, per il Presidente del Tribunale di Roma, con decreto n. 5018 del 06/09/2021 (R.g. 13246/21 VG) ha pronunciato l'ammortamento della cambiale ipotecaria n. 6305612594 del 27/03/2014 di € 600,00, con scadenza al 27/05/2014, emessa da Policella Loreto e Santoro Lucia. in favore di Patrignani Cesare. Opposizione legale entro 30 giorni.

Roma, 08/09/2021

avv. Valentina Martire

TX21ABC9593 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SASSARI

Ammortamento cambiario

Il Presidente del Tribunale di Sassari con decreto 1375 - 17/6/2021 ha pronunciato l'ammortamento di "vaglia cambiario emesso a Sassari in data 11/6/2019 dell'importo di € 3.665,11, con scadenza di pagamento 31/07/2019, emesso dalla Soc. Unipersonale Prefabbricati s.r.l., con sede in Sassari, via Dalmazia n. 14 codice fiscale 02390430904 a favore della I.SER.CO s.r.l. domiciliata presso Banca Carige s.p.a. - Agenzia 02474 - Sassari - via Roma n. 111", autorizzando il pagamento a favore di Banca Monte dei Paschi di Siena s.p.a. trascorsi 30 giorni dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica qualora nel frattempo non intervengano opposizioni.

p. Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A.

avv. Elisabetta Carboni

TX21ABC9608 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VENEZIA*Ammortamento polizza di pegno*

Il Presidente del Tribunale di Venezia, con decreto n.1302 del 15/04/2021 ha pronunciato

l'inefficacia della Polizza di Pegno n.2511731 emessa da PRONTO PEGNO sez. di Mestre - Venezia in data 18/09/2020. Opposizione legale nei termini di legge.

Veronica Santapaola

TX21ABC9611 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI TREVISO*Nomina curatore eredità giacente di Dalle Rive Rino*

Il Giudice del Tribunale di Treviso con decreto 18 giugno 2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Dalle Rive Rino nato il 26 aprile 1946 a Marano Vicentino (VI), residente a Castelluccio (TV) e ivi deceduto il 2 maggio 2019, nominando curatore l'avv. Francesca Romana Zincone con studio in Treviso, viale Montegrappa n. 18b. Si invitano i creditori a presentare le dichiarazioni di credito entro giorni trenta mediante trasmissione pec all'indirizzo francescaromanazincone@pec.ordineavvocattitrevise.it

avv. Francesca Romana Zincone

TU21ABH9455 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Corrone Carmela*

Con decreto emesso in data 19/8/2021 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da CORRONE CARMELA nata a TAURIANOVA il 31/1/1951 residente in vita in TORINO e deceduta in TORINO il 1/5/2021 - R.G. 20986/2021.

Curatore è stato nominato AVV. VITTORE PIERLUIGI con studio in Pinerolo, via Buniva 85.

Il curatore
avv. Pierluigi Vittore

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Gagliardi Carmela

TX21ABH9572 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCE*Nomina curatore eredità giacente di Orlando Stefano*

Il Presidente della Prima Sezione Civile del Tribunale di Lecce, con decreto del 01/09/2021 (proc. n. 2750/2021 V.G.), ha dichiarato giacente l'eredità di ORLANDO Stefano, nato a Gallipoli (LE) il 24/12/1971 e deceduto a Lecce il 09/03/2021, con ultimo domicilio in Lecce, Via Cosimo De Giorgi n. 59, nominando Curatore l'Avv. Marcello Rizzo Affinito, con studio in Lecce, Viale De Pietro n. 23.

avv. Massimiliano Pinca

TX21ABH9596 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE*Eredità giacente di Franco Luigi Zanon*

Il Giudice monocratico del Tribunale di Pordenone con decreto in data 29.03.2021 ha nominato curatore dell'eredità giacente di Franco Luigi Zanon, nato a Motta di Livenza il 19.12.1940 e deceduto a Torre di Mosto il 10.02.2021, l'avv. Marta Falcon del foro di Pordenone con studio in San Stino di Livenza.

avv. Marta Falcon

TX21ABH9603 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE*Eredità giacente di Mannini Carlo - V.G. 8051/2021*

Il Giudice delle Successioni del Tribunale di Firenze con decreto del 06.07.2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Mannini Carlo, nato a Firenze il 30.07.1939 e deceduto in Impruneta (FI) il 17.01.2021 con ultimo domicilio a Firenze in viale Giannotti n.14, nominando curatore l'avv. Paola Lauretta con studio in Firenze via Cavour n. 106.

Firenze, 7 settembre 2021

Il curatore
avv. Paola Lauretta

TX21ABH9607 (A pagamento).



TRIBUNALE DI TORINO*Eredità giacente di Destratis Giuseppe*

Con decreto del 18/06/2021 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da DESTRA-TIS GIUSEPPE nato a SAVA il 11/06/1952 deceduto in TORINO il 19/12/2017 - R.G. 14151/2021. Curatore è stata nominata RENDINE ROSA DANIELA con studio in Torino, via S. Clemente 7.

Il curatore
Rosa Daniela Rendine

TX21ABH9622 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO*Eredità giacente di Sturchio Vincenzo*

Con decreto emesso in data 28/07/2021 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da Sturchio Vincenzo nato in Torremaggiore il 03/12/1939 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 16/03/2021 - R.G. 16351/2021.

Curatore è stato nominato Avv. Cellerino Gisella con studio in Torino, Via Moretta n. 2

Il Funzionario Giudiziario Dott.ssa Gagliardi Carmela

Il curatore
avv. Gisella Cellerino

TX21ABH9623 (A pagamento).

**TRIBUNALE ORDINARIO DI ROMA
Ottava Sezione Civile - Ufficio successioni***Chiusura eredità giacente di Buffolo Vittoria -
R.G. Vol. 1791/2018*

Il Giudice dr. Mario Coderoni, letti gli atti, ha emesso il seguente decreto rilevato che, in base alla documentazione in atti, è intervenuta accettazione dell'eredità da parte di Buffolo Vittoria; che, dunque, ex art. 532 c.c., deve essere chiusa la procedura, previa approvazione del rendiconto e liquidazione dei compensi dovuti; rilevato che la procedura è stata aperta d'ufficio e che non vi sono controinteressati a far pervenire osservazioni sul rendiconto, che deve essere approvato; tenuto conto, quanto alla liquidazione degli onorari al curatore, che la sua attività non è stata di gestione ed amministrazione del patrimonio, quanto piuttosto di gestione dei profili amministrativi della successione, perciò si ritiene più adeguato il criterio di liquidazione per i procedimenti di volontaria giurisdizione; ritenuto congruo, alla luce della tipologia e difficoltà dell'attività svolta, della durata della curatela e dei risultati economici conseguiti, il compenso richiesto dalla Curatrice di € 3.402,00; che deve essere riconosciuto alla curatrice il rimborso delle spese anticipate € 112,00;

che la Curatrice potrà prelevare tali somme direttamente dal conto corrente intestato alla procedura, ivi comprese le spese necessarie per la chiusura, devolvendo poi il residuo attivo alla erede accettante;

P.Q.M. approva l'operato del curatore e il relativo rendiconto; liquida in favore del curatore, Avv. Defrancesco Chiara, € 112,00, per rimborso spese ed € 3.402,00 per compenso, oltre agli accessori di legge; autorizza il Curatore ad estinguere il c/c bancario intestato all'eredità giacente nonché a ritirare l'intero saldo di chiusura, trattenendo, sull'importo riscosso, le somme liquidate in suo favore con il presente provvedimento, oltre alle somme necessarie per le spese di chiusura e pubblicazione del presente decreto; dispone che il Curatore devolva il residuo attivo all'erede accettante Buffolo Vittoria e che depositi in Cancelleria prova dell'avvenuta estinzione del libretto entro trenta giorni dalla comunicazione del presente decreto; visto l'art. 532 c.c. dichiara chiusa l'eredità giacente di Buffolo Carlina, nata a Salgareda (TV), in data 20.09.1945, deceduta in Roma il 18.08.2017 e dichiara il Curatore cessato dalla sua funzione al completamento delle attività che precedono. Roma, 02/07/2021. Manda alla Cancelleria per la comunicazione del presente provvedimento e per gli adempimenti di competenza. Il Giudice dr. Mario Coderoni

avv. Chiara Defrancesco

TX21ABH9629 (A pagamento).

TRIBUNALE DI RAVENNA

Punti di contatto: Alessandra Maioli

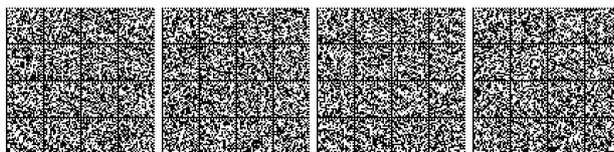
Eredità giacente di Szasz Jenó

Il Sottoscritto Dott.ssa Alessandra Maioli, c.f.: mlal-sn70m45h199z, con studio a Ravenna, in via Ponte Marino 10, tel/fax: 0544 213381, pec:alessandramaioli@pec.studio-maioli.com, p.iva: 02060150394 è stato nominato curatore dell'eredità giacente del sig. Szasz Jenó nato a Cluj Napoca (Romania) il 31.10.1954 c.f.: szsjne54r31z129c e deceduto in Ravenna (ra) il 16.04.2021, dal Giud. delle Succ. del Tribunale di Ravenna - Dott.ssa Antonella Brignoli - RG 1763/2021 V.G., con decreto del 14.06.2021 e ha espletato il giuramento il 02.07.2021.

Per l'effetto si invitano i chiamati successibili entro il sesto grado del de cuius a prendere contatti con il sottoscritto curatore; si invitano altresì i creditori ed aventi diritto del de cuius a far pervenire al sottoscritto curatore le dichiarazioni di credito, corredate da idonea documentazione, entro e non oltre un mese dalla pubblicazione del presente avviso, indicando le eventuali ragioni di prelazione.

Il curatore dell'eredità giacente
dott.ssa Alessandra Maioli

TX21ABH9631 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PATTI*Nomina curatore eredità giacente di Spagnolo Fabio*

Il Tribunale di Patti, in persona del Giudice Dr.ssa Rossella Busacca con decreto del 09/08/2021, ha dichiarato giacente l'eredità di Spagnolo Fabio, nato a Gallarate il 03/06/1987 e deceduto in Capo d'Orlando il 30/04/2020, nominando Curatore l'Avv. Carmela Barbiera, con studio in Patti Via L.D'Amico n.8.

L'Avv. Carmela Barbiera invita i creditori e aventi diritto di Spagnolo Fabio a far pervenire ad esso Curatore le dichiarazioni di credito entro e non oltre un mese dalla pubblicazione del presente avviso.

Patti, 09/09/2021

Il curatore
avv. Carmela Barbiera

TX21ABH9637 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FERRARA*Nomina curatore eredità giacente di Rimondi Arianna*

Il Giudice

Visti gli atti relativi alla eredità di Rimondi Arianna n. il 06/04/1972 a Poggio Renatico e deceduta il 21/07/2017 a Bondeno;

ritenuto che i chiamati all'eredità non hanno accettato l'eredità né risultano essere in possesso dei beni ereditari;

Dichiara
giacente l'eredità di Rimondi Adriana
visto l'art. 528 c.c.

Nomina

Curatore l'Avv. Maria Elena Fornasini con Studio in Ferrara, Via Fausto Beretta n. 35.

Ferrara, 17/08/2021

Il curatore
avv. Maria Elena Fornasini

TX21ABH9643 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESCARA*Nomina curatore eredità giacente di Andrea Badioli*

Il Tribunale di Pescara con decreto del 24/06/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Andrea Badioli (BDLNDR-64M09L750G), nato a Vercelli il 09/08/1964, deceduto in Montesilvano (PE) il 01/06/2018, nominando curatore l'avv. Roberto Janigro del Foro di Pescara, con studio in Francavilla al Mare, piazza Porta Ripa s.n. (roberto.janigro@studiolegaletatozzi.it; roberto.janigro@ordineavvocatipescarapec.it)."

avv. Roberto Janigro

TX21ABH9648 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI*Chiusura eredità giacente di Mariano Brugnolo -
R.G. 3905/2017*

Il Giudice della VIII sezione civile, dr. Colicchio, con provvedimento del 14/02/2020, approva il conto di gestione presentato dal curatore avv. Fabrizio Raimondi e liquida gli importi dovuti a titolo di spese e compensi professionali del curatore [...omissis..]

Ritenuto che, all'esito delle attività meglio descritte nella relazione conclusiva depositata dal curatore in data 11/06/2019, è emersa la necessità di chiusura della procedura atteso che la figlia del de cuius, sig.ra Miriam Brugnolo, aveva compiuto atti di accettazione tacita dell'eredità relitta dal padre, qualificandosi espressamente quale erede del defunto padre sottoscrivendo la dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà in data 01/04/2015;

che invero convocata la sig.ra Miriam Brugnolo a comparire all'udienza del 06/02/2020 la stessa non compariva;

ritenuto quindi che vada chiusa l'eredità giacente [...omissis..];

Dichiara chiusa l'eredità giacente di Brugnolo Mariano, nato a Napoli il 04/02/1949 ed ivi deceduto il 25/02/2015.

avv. Fabrizio Raimondi

TX21ABH9651 (A pagamento).

LIQUIDAZIONE COATTA AMMINISTRATIVA**NEAPOLIS SOC. COOP. DI PRODUZIONE E
LAVORO A R.L.**

*in liquidazione coatta amministrativa ex art. 2545 terdecies
c.c.*

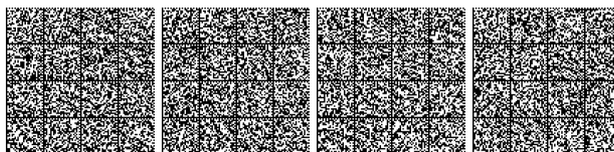
Sede: via Kennedy n. 59 - Sant'Anastasia (NA)

Invito ai creditori

Il commissario liquidatore della cooperativa NEAPOLIS SOC. COOP. DI PRODUZIONE E LAVORO a R.L., con sede in Sant'Anastasia (NA) Via Kennedy n. 59, posta in liquidazione coatta amministrativa con decreto MISE n. 717/2012, invita tutti i creditori a trasmettere la dichiarazione di credito munita d'idonea documentazione giustificativa, nei termini di cui agli artt. 207 e 208 L.F. a mezzo PEC al seguente indirizzo: valentina.rettino@legalkosmos.com

Il commissario liquidatore
dott.ssa Valentina Rettino

TX21ABJ9582 (A pagamento).



**LAURENTIA SERVICE SOCIETÀ COOP.
SOCIALE**

*in liquidazione coatta amministrativa ex art. 2545 terdecies
c.c.*

Sede: via G. Matteotti n. 3 - San Lorenzello (BN)

Invito ai creditori

Il commissario liquidatore della cooperativa LAURENTIA SERVICE SOCIETÀ COOP. SOCIALE, con sede in San Lorenzello (BN) Via G. Matteotti n. 3, posta in liquidazione coatta amministrativa con decreto MISE n. 638/2011, invita tutti i creditori a trasmettere la dichiarazione di credito munita d'idonea documentazione giustificativa, nei termini di cui agli artt. 207 e 208 L.F. a mezzo PEC al seguente indirizzo: valentina.rettino@legalkosmos.com

Il commissario liquidatore
dott.ssa Valentina Rettino

TX21ABJ9583 (A pagamento).

***RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA***

**TRIBUNALE DI SANTA MARIA CAPUA
VETERE**

Dichiarazione di morte presunta di Schiavo Vittorio

Si rende noto che con sentenza n.7/2021 nel procedimento R.G. 1748/2018, depositata in data 16/06/2021, il Tribunale di Santa Maria Capua Vetere ha dichiarato la morte presunta di Schiavo Vittorio nato a Caserta il 25/08/1935.

Santa Maria Capua Vetere, 09/09/2021

avv. Anna D'Amelio

TX21ABR9652 (A pagamento).

***PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE***

SOCIETÀ COOPERATIVA ROSA BLU

in scioglimento per atto d'autorità

Sede: via Sant'Igino Papa n. 198 - 00168 Roma (RM)

Partita IVA: 06476391005

Deposito atti finali di liquidazione

Ai sensi dell'art. 213 L.F. si comunica che in data 18.06.2021 è stato depositato presso la cancelleria del Tribunale di Roma sezione fallimentare il Bilancio finale, il Rendiconto di gestione ed il Riparto finale di liquidazione.

A norma dell'art. 213 L. F. c. 2, entro venti giorni dalla pubblicazione della presente inserzione, gli interessati possono proporre ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
avv. Casilli Antonio

TX21ABS9573 (A pagamento).

AURORA SOC. COOP. SOCIALE

in liquidazione coatta amministrativa - D.M. 428/2017

Sede: via D. Alighieri n. 31 - Francavilla D'Ete (FM)

Codice Fiscale: 01317700449

*Deposito bilancio finale di liquidazione, rendiconto
della gestione e riparto finale*

Ai sensi dell'art. 213 L.F. comunico che in data 01/09/2021 (in forza di autorizzazione del MISE n. 0252961 dell'1.9.2021) sono stati depositati presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Fermo gli atti finali della procedura in epigrafe (bilancio finale di liquidazione, conto della gestione e piano di riparto finale). Gli interessati possono proporre le loro contestazioni, ex art. 213 L.F., con ricorso al Tribunale nel termine perentorio di venti giorni dall'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il commissario liquidatore
avv. Vanessa Fedeli

TX21ABS9590 (A pagamento).

HERMADA SOC. COOP. EDILIZIA A R.L.

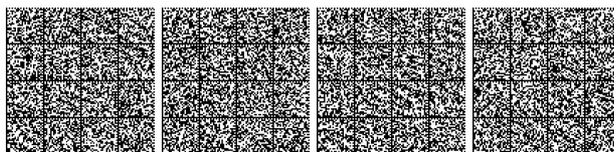
in liquidazione coatta amministrativa

*Deposito bilancio finale, conto della gestione
e piano di riparto finale*

L'Avv. Luca Gratteri, Commissario Liquidatore di Hermada soc. coop. Edilizia a r.l. (D.M. 108/1999), con sede in Terracina (LT), comunica, ai sensi dell'art. 213 l. fall., di aver depositato in data 4.8.2021 presso la Cancelleria del Tribunale di Latina, sez. Fallimentare, il bilancio finale, con il conto della gestione e il piano di riparto finale. Gli interessati possono visionare il medesimo e presentare eventuali contestazioni, con ricorso al Tribunale, entro 20 giorni dalla data di pubblicazione del presente avviso.

Il commissario liquidatore
avv. Luca Gratteri

TX21ABS9592 (A pagamento).



ALTRI ANNUNZI

VARIE

SASOL ITALY S.P.A.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 - Milano (Mi)

Stabilimento: via Enrico Mattei, 4 - Terranova dei Passerini (Lo)

Autorizzazione a utilizzare il gas tossico solfuro di carbonio per un quantitativo massimo pari a litri 2 da utilizzare per analisi di laboratorio - Decreto n. 03/2021/G.T. Lodi

IL DIRETTORE GENERALE

...OMISSIS...

DECRETA

che il sig. Lombardo Francesco nato a Catania (CT) il 12/12/1972 residente per la carica a Terranova dei Passerini (LO) via Enrico Mattei n.4 in qualità di procuratore della società SASOL ITALY SPA con sede legale in Milano (MI) via Vittor Pisani n. 20 e stabilimento produttivo sito in Terranova dei Passerini (LO) via Enrico Mattei n. 4 è autorizzato a utilizzare il gas tossico SOLFURO DI CARBONIO con formula chimica CS₂ da utilizzare per analisi di laboratorio, per un quantitativo massimo di litri 2 a condizione che siano osservate le prescrizioni e le cautele previste dal Regolamento dei gas tossici approvato con R.D. 09/01/1927 n. 147 e successive integrazioni e modifiche, che sia rispettata la normativa vigente in materia di igiene e sicurezza negli ambienti di vita e di lavoro, e le seguenti prescrizioni:

...OMISSIS...

Il presente decreto è personale, vale per l'utilizzo in esso indicato, ed è soggetto all'osservanza delle norme che disciplinano l'utilizzo ed il deposito di sostanze con rischio di scoppio o d'incendio.

Lodi 13/07/2021

Prot. n. 107454/2021

p. Il direttore generale - Il procuratore
Lombardo Francesco

TX21ADA9654 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

KELEMATA S.R.L.

Sede legale: corso Re Umberto, 20 - 10128 Torino

Partita IVA: 13270120150

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: TISANA KELEMATA

Confezione e numero AIC: scatola da 80 g - AIC n. 000367058

Codice pratica: N1A/2021/847

Modifica di Tipo IA, categoria B.II.b.4.b): consistente nella riduzione del batch size del prodotto finito da 600kg a 312kg.

Confezione e numero AIC: scatola da 20 bustine da 1,3 g - AIC n. 000367072

Codice pratica: N1A/2021/933

Modifica di Tipo IA, categoria B.II.b.4.b): consistente nella riduzione del batch size del prodotto finito da 468kg a 312kg.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX21ADD9570 (A pagamento).

NUOVA FARMEC S.R.L.

Sede legale: via W. Flemming, 7 - 37026 Settimo di Pescantina (VR), Italia

Codice Fiscale: 00133360081

Partita IVA: 01737830230

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

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

Titolare AIC: Nuova Farmec S.r.l.

Codice pratica N°: N1A/2021/1076

Medicinali: CETRIFARM 0,015%+0,15% soluzione cutanea e CETRIFARM 1,5%+ 15% concentrato per soluzione cutanea (037846);

CLOREXIFARM 20% concentrato per soluzione cutanea e CLOREXIFARM 0,05% soluzione cutanea (037843);

CLOREXIFARM ALCOLICO 0,5%+70% soluzione cutanea (037844);

FARVICETT 0,015%+0,15% soluzione cutanea e FARVICETT 1,5%+15% concentrato per soluzione cutanea (032644);

NEOXINAL 0,05% soluzione cutanea (032812);

NEOXINAL ALCOLICO 0,5%+70% soluzione cutanea (037894).

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

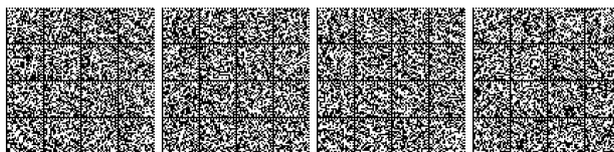
Tipologia variazione: Grouping di 6 variazioni tipo IA - B.III.1.a.2.

Modifica apportata: aggiornamento del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo "Chlorhexidine digluconate solution" del produttore già approvato Evonik Operations GmbH, dalla versione R1-CEP 2001-343-Rev 04 alla versione R1-CEP 2001-343-Rev 05.

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

Un procuratore
Giovanni Sgrò

TX21ADD9571 (A pagamento).



PIAM FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Fieschi, 8 - 16121 Genova
Codice Fiscale: 00244540100

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

Titolare: Piam Farmaceutici S.p.A.

Specialità medicinale: NICOZID

Numero A.I.C. e confezioni: 006455 – tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2021/1113

Variazione di tipo IA n. B.III.1.a.2) Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato, presentato da un fabbricante già approvato, per aggiornare il CEP da R0-CEP 2015-069-Rev.02 a R1-CEP 2015-069-Rev.00 per il principio attivo Isoniazide prodotto da Second Pharma Co. Ltd. (Cina).

Specialità medicinale: TRIZIBE

Numero A.I.C. e confezioni: 046620011 – “10 Mg Compresse “ 30 compresse in blister

Codice pratica: C1B/2021/2074

Procedura Europea n. DK/H/2849/001/IB/004

Variazione di tipo IB n. B.I.b.2.e: sostituzione di una procedura di controllo per il principio attivo.

Sostituzione di un metodo di identificazione del Principio Attivo.

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

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

Un procuratore speciale
dott. Marco Terrile

TX21ADD9575 (A pagamento).

ZENTIVA K.S.

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

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.

Titolare: Zentiva K.S.

Medicinale: BISAR

Confezione e Numero di AIC: Tutte - AIC n. 045606

Codice Pratica: C1B/2021/2001 - DE/H/7023/001-005/IB/026 - variazione Tipo IB n. A.2.b) - modifica della denominazione del medicinale in Italia (da: Bisar a: Ramipril e Amlodipina Zentiva).

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Marina Luoni

TX21ADD9576 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio n. 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.

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: CEFTRIAXONE ZENTIVA

Confezione e Numero di A.I.C.:

2 g polvere per soluzione per infusione - AIC n. 035887052

Codice Pratica N1B/2021/989

Tipologia variazione: n. 1 Tipo IB n. C.I.7.b)

Tipo di modifica: soppressione del dosaggio sopra riportato

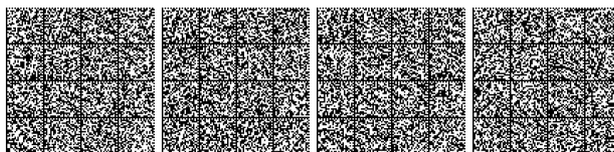
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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 ed alle Etichette.

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 speciale
dott.ssa Marina Luoni

TX21ADD9577 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio n. 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.

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: COLECALCIFEROLO ZENTIVA 10.000 U.I./ml gocce orali, soluzione; 25.000 U.I. soluzione orale in contenitore monodose; 50.000 U.I. soluzione orale in contenitore monodose

Confezioni e Numero di AIC: tutte – AIC n. 046470

Codice Pratica N1A/2021/991 - variazione Tipo IAIN n. C.I.8.a) - Introduzione del PSMF di Zentiva MFL14542.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Marina Luoni

TX21ADD9578 (A pagamento).

EXELTIS HEALTHCARE S.L.

Sede legale: Av. Miralcampo, 7 - Poligono Ind. Miralcampo
Azuqueca de Henares - Guadalajara, Spagna

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.

Codice pratica: C1B/2021/1411

Procedura europea: NL/H/4134/001/IB/004

Medicinale: BRILADONA

Codice AIC n. 046012. Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Titolare AIC: Exeltis Healthcare S.L.

Tipologia variazione: Tipo IB - C.I.3.z) - Tipo di modifica: modifica stampati.

Modifica apportata: Aggiornamento di RCP e FI per implementare le raccomandazioni del CMDh in seguito allo PSUSA/00001307/202007 relativo ai medicinali contenenti etinilestradiolo (come mono-componente o in associazione fissa).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.3, 4.4 e 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Regulatory affairs manager EU
Yara Godoy

TX21ADD9579 (A pagamento).



MERCK SERONO S.P.A.

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

Titolare AIC: Merck Serono S.p.A. - Via Casilina, 125 - 00176 Roma.

Codice Pratica: N1B/2021/877

Medicinale: EUTIROX

Tutte le confezioni autorizzate AIC n. 024402

Tipologia variazione e modifica apportata:

Grouping di 3 variazioni di tipo IB e 8 variazioni di tipo IA:

n.1 variazione tipo IAIN n. B.II.b.1.a), n.1 var. tipo IAIN n. B.II.b.1.b), n.1 var. tipo IB n. B.II.b.1.e), n.1 var. tipo IAIN n. B.II.b.2.c.2) - Addition of a manufacturing site responsible for any manufacturing operations, including bulk, primary and secondary packaging, batch release, including batch control/testing: Famar Health Care Services Madrid, S.A.U;

n.4 variazioni tipo Tipo IA. n. B.II.b.3.a) - Minor change in the manufacturing process of the finished product;

n.1 var. tipo IB n. B.II.c.2.d) - Change in test procedure for an excipient;

n.1 var. tipo IB n. B.II.b.3.z) - Change in the manufacturing process of the finished product, including an intermediate used in the manufacture of the finished product - Other changes (Change in the primary packaging material of bulk product, addition as alternative);

n.1 var. tipo IA n. B.II.b.3.z) - Change in the manufacturing process of the finished product, including an intermediate used in the manufacture of the finished product - Change in the packaging material of bulk product not in contact with the bulk product formulation (including replacement or addition) - Article 5 (Change in the secondary packaging material of bulk product, addition as alternative).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sul paragrafo 6 del Foglio Illustrativo, relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino a data di scadenza medicinale indicata in etichetta.

Un procuratore

Maria Antonietta Compagnone

TX21ADD9584 (A pagamento).

ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

Sede legale: Citywest Business Campus - Dublin 24 - 3016
Lake Drive - Ireland
Partita IVA: IE9758871P

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

Titolare AIC: Aspen Pharma Trading Limited

Codice pratica: C1A/2021/1928

Medicinale: NIMBEX soluzione iniettabile /per infusione
AIC n. 031975 in tutte le confezioni autorizzate.

Procedura n. NL/H/4833/001-002/IA/045

Tipo di variazione: Tipo IAIN n. C.I.z

Tipo di Modifica: modifica stampati.

Modifica apportata: Aggiornamento del RCP e FI in accordo alle raccomandazioni del PRAC relativamente ai prodotti contenenti cisatracurio per la modifica dei paragrafi 4.6 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI, relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al Titolare AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
dott. Sante Di Renzo

TX21ADD9585 (A pagamento).

MERCK SERONO S.P.A.

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

Codice pratica: N1B/2021/991

Medicinale: CRINONE

Dosaggio, forma farmaceutica e numero di A.I.C.: 80 mg/g gel vaginale

Tutte le confezioni - A.I.C. n.: 032132

Titolare AIC: Merck Serono S.p.A. - Via Casilina, 125 - 00176 Roma.



Modifica apportata ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m.: Variazione Tipo IB (B.II.b.3.a): Modifica minore nel procedimento di fabbricazione.

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data di pubblicazione in *G.U.* 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
Maria Antonietta Compagnone

TX21ADD9586 (A pagamento).

WELCOME PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Campobello, 1 - Pomezia (RM)
Partita IVA: 05328311005

Comunicazione di notifica regolare
n. 0104175-06/09/2021-AIFA-AIFA_PPA-P

Medicinale: IBUPROFENE WELCOME PHARMA

Codice farmaco: 041997014 e 041997026

Codice pratica: N1B/2019/1491, N1B/2020/1643

Tipo di modifica: Modifica stampati

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

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto

e del Foglio Illustrativo per adeguamento alle raccomandazioni del PRAC n. EMA/PRAC/474667/2019, EMA/PRAC/201784/2020, alla linea guida eccipienti

ed all'ultima versione del QRD template. Modifiche editoriali.

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

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

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

di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore speciale
dott. Maurizio De Clementi

TX21ADD9597 (A pagamento).

WELCOME PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Campobello, 1 - Pomezia (RM)
Partita IVA: 05328311005

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

Medicinale: VIVISTER 0,5 mg capsule molli

Confezioni: 044104014 - 044104026 - 044104038 - 044104040 - 044104053

Codice Pratica: C1B/2021/831 - N° Procedura: DK/H/2502/001/IB/009

Fine procedura: 19/08/2021

Tipologia variazione: C.I.2.a, tipo IB

Modifica apportata: modifica stampati per adeguamento al prodotto di riferimento e alla linea guida eccipienti.

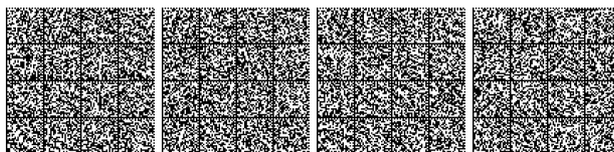
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del DL 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.8, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi 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 *G.U.* della variazione, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

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

Un procuratore
dott. Maurizio De Clementi

TX21ADD9599 (A pagamento).



DOC GENERICI S.R.L.

Sede legale: via Turati, 40 - 20121 Milano
Codice Fiscale: 11845960159
Partita IVA: 11845960159

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

Codice Pratica: N1A/2021/1071

Medicinale: CEFTRIAXONE DOC Generici

Confezioni e Codice AIC: 035800 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. – Tipologia variazione: IAIN C.I.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica del RCP e FI in accordo alla raccomandazione EMA/PRAC/319259/2021.

Codici Pratica: N1B/2019/1659, N1B/2020/1352

Medicinale: IBUPROFENE DOC

Confezioni e Codice AIC: 043109 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. – Tipologia variazione: IB C.I.z; IB C.I.z - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica del RCP e FI in accordo alle raccomandazioni EMA/PRAC/474667/2019 e EMA/PRAC/201784/2020 e adeguamento degli stampati al QRD template.

Codice pratica: C1A/2021/1881

Medicinale: QUETIAPINA DOC Generici

Confezioni e Codice AIC: 040682 - Titolare AIC: DOC Generici S.r.l. – N° e Tipologia variazione: BE/H/0341/001-002,004-005/IA/032; IAIN C.I.3.a - Tipo di Modifica: Modifica stampati - Modifica Apportata: Modifica del RCP e FI in accordo alla procedura PSUSA/00002589/202007.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del *FI*) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo.

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

Un procuratore
dott.ssa Marta Bragheri

TX21ADD9604 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

Sede legale: via Turati, 40 - 20121 Milano
Codice Fiscale: 11845960159
Partita IVA: 11845960159

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

TITOLARE AIC: DOC Generici Srl - Via Turati 40 - 20121 Milano

Per i seguenti medicinali:

Medicinale: OLMESARTAN DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 042368 - Procedura Europea numero: EE/H/0185/IB/013/G

Codice Pratica: C1B/2021/1621

Medicinale: OLMESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE DOC – Confezioni: tutte

Codice AIC: 044922 - Procedura Europea numero: EE/H/0234/IB/012/G

Codice Pratica: C1B/2021/1622

Modifiche: Grouping variation: IA B.II.b.2.a Aggiunta di un sito responsabile del controllo del prodotto finito; IB B.II.d.1.g Aggiunta di due parametri di specifica per il controllo del prodotto finito e del metodo analitico corrispondente.

Medicinale: ATENOLOLO CLORTALIDONE DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 034167 - Codice Pratica: N1A/2021/1097

Modifiche: Grouping variation: IAIN B.III.1.a.3 Aggiunta di un nuovo produttore del principio attivo con CEP; IA A.7 Eliminazione di un sito responsabile della produzione, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: BRIMOCOMB – Confezioni: tutte

Codice AIC: 044638 - Procedura Europea numero: DK/H/2524/001/IA/010

Codice Pratica: C1A/2021/1899

Modifica: IAIN B.II.b.2.c.2 Aggiunta di un sito responsabile del controllo e del rilascio dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: BRINTIDOX - Confezioni: tutte

Codice AIC: 048087 - Procedura Europea numero: SE/H/1983/IB/005/G

Codice Pratica: C1B/2021/1790

Modifiche: Grouping variation: IB B.I.a.1.a Aggiunta di un sito produttivo dell'intermedio del principio attivo; IA B.I.a.1.i Aggiunta di un sito responsabile della fase di micro-nizzazione del principio attivo.

Medicinale: CANDESARTAN DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 041341 - Procedura Europea numero: IT/H/0368/001-004/IA/018

Codice Pratica: C1A/2021/1216

Modifica: IAIN B.III.1.a.3 Aggiunta di un nuovo produttore del principio attivo con CEP.



Medicinale: CINACALCET DOC – Confezioni: tutte
Codice AIC: 046894 - Procedura Europea numero: NL/H/4457/IA/003/G

Codice Pratica: C1A/2021/2157

Modifiche: Grouping variation: IA B.I.a.1.f Aggiunta di un sito responsabile del controllo dei lotti del principio attivo; IA A.7 Eliminazione di un sito produttivo del prodotto finito.

Medicinale: CLARITROMICINA DOC Generici – Confezioni: solo compresse rivestite con film da 500 mg

Codice AIC: 038497032 - Procedura Europea numero: NL/H/1029/002/IA/034

Codice Pratica: C1A/2021/1435

Modifica: IA A.7 Eliminazione di siti produttivi dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: FLUTICASONA DOC – Confezioni: tutte

Codice AIC: 043082 - Procedura Europea numero: SE/H/1367/IA/20/G

Codice Pratica: C1A/2020/1961

Modifiche: Grouping variation: IA A.5.b Modifica del nome di un sito responsabile del controllo microbiologico del prodotto finito; IA A.7 Eliminazione di siti produttivi del prodotto finito; IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito responsabile del confezionamento secondario del prodotto finito.

Medicinale: FUROSEMIDE DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 035213 - Codice Pratica: N1A/2021/1008

Modifiche: Grouping variation: 2x IA B.III.1.a.2 Aggiornamento del CEP del principio attivo.

Medicinale: ISOSORBIDE MONONITRATO DOC Generici

Codice AIC: 032025 - Codici Pratica: N1A/2021/1020; N1B/2021/1105; N1B/2021/1037; N1A/2021/1086;

Modifica: solo capsule rigide a rilascio modificato da 50 mg; IAIN A.5.a Modifica dell'indirizzo di un sito responsabile della produzione, controllo e rilascio dei lotti di prodotto finito; Modifiche: solo capsule rigide a rilascio modificato da 50 mg Grouping variation: 2x IB B.II.b.3.a Modifiche minori del processo produttivo del prodotto finito, IB B.II.b.5.z Modifica di un limite di accettazione di un IPC; Modifiche: capsule rigide a rilascio modificato da 50 mg e 60 mg Grouping variation: 2x IB B.I.a.2.e Modifiche minori alla Restricted Part del ASMF; Modifica: solo capsule rigide a rilascio modificato da 60 mg; IA B.I.b.1.d Eliminazione di un parametro di specifica non significativo del principio attivo.

Medicinale: KETOPROFENE DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 034306098 - Codice Pratica: N1A/2021/934

Modifica: IA A.5.b Modifica del CAP di un sito responsabile del controllo microbiologico dei lotti di prodotto finito.

Medicinale: LACOSAMIDE DOC – Confezioni: tutte

Codice AIC: 045668 - Procedura Europea numero: IS/H/0262/IB/006/G

Codice Pratica: C1B/2021/1859

Modifiche: Grouping variation: IAIN B.III.1.a.1, IB B.I.d.1.a.4 Presentazione di un nuovo CEP da parte di un produttore già autorizzato e introduzione di uno storage period.

Medicinale: LEVOCETIRIZINA DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 039679 - Procedura Europea numero: NL/H/4806/001/IB/031

Codice Pratica: C1B/2021/755

Modifica: IB B.I.z Aggiornamento del ASMF di un produttore del principio attivo.

Medicinale: LEVOFLOXACINA DOC – Confezioni: tutte

Codice AIC: 040043 - Codice Pratica: N1B/2021/979

Modifiche: Grouping variation: IB B.III.1.a.1 Presentazione di un nuovo CEP da parte di un produttore già autorizzato in sostituzione del ASMF; IB B.II.d.1.d Rimozione di un parametro non significativo per il controllo del prodotto finito.

Medicinale: LOSARTAN DOC – Confezioni: tutte

Codice AIC: 044693 - Procedura Europea numero: DK/H/0914/001-003/IA/039

Codice Pratica: C1A/2021/1800

Modifica: IA B.II.b.2.a Aggiunta di un sito responsabile del controllo dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: METILPREDNISOLONE DOC – Confezioni: tutte

Codice AIC: 046679 - Codice Pratica: N1A/2021/962

Modifica: IAIN C.I.8.a Sostituzione del summary del PSMF di una società con quello di DOC Generici S.r.l.

Medicinale: METFORMINA DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 039066 - Procedura Europea numero: NL/H/1459/001-003/IA/058

Codice Pratica: C1A/2021/1978

Modifica: IAIN B.II.b.1.a Aggiunta di un sito responsabile del confezionamento secondario dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: NIFEDIPINA DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 034105 - Codice Pratica: N1A/2021/1040

Modifica: IA A.5.b Modifica dell'indirizzo di un sito responsabile della produzione dei lotti di prodotto finito.

Medicinale: NITROGLICERINA DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 036942 - Codice Pratica: N1A/2021/1136

Modifica: IAIN A.5.a Modifica dell'indirizzo del sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: OMEPRAZOLO DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 038082 - Procedura Europea numero: NL/H/0973/IA/041/G

Codice Pratica: C1A/2021/489

Modifiche: Grouping variation: 2x IA B.II.b.1.a Aggiunta di due siti responsabili del confezionamento secondario dei lotti del prodotto finito.

Medicinale: RAMIPRIL/AMLODIPINA/IDROCLOROTIAZIDE DOC – Confezioni: tutte

Codice AIC: 046501 - Codice Pratica: N1B/2021/1064

Modifiche: Grouping variation: IAIN B.III.1.a.3, IB B.I.d.1.a.4 Aggiunta di un nuovo sito produttivo del principio attivo ramipril con CEP e introduzione di un periodo di re-test.



Medicinale: RUPATADINA DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 044350 - Procedura Europea numero: IT/H/0555/IB/007/G

Codice Pratica: C1B/2021/1737

Modifiche: Grouping variation: IB B.III.1.a.1, IB B.I.d.1.a.4 Presentazione di un nuovo CEP da parte di un produttore già autorizzato in sostituzione del ASMF e introduzione di un periodo di re-test.

Medicinale: TADALAFIL DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 044612 - Procedura Europea numero: IT/H/0613/IA/008/G

Codice Pratica: C1A/2021/1599

Modifica: IAIN B.III.1.a.3; IA B.I.a.1.i Aggiunta di un nuovo produttore del principio attivo con CEP e della relativa fase di micronizzazione.

Medicinale: ZOFENOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE DOC Generici – Confezioni: tutte

Codice AIC: 043862010 - Codice Pratica: N1A/2021/1080

Modifica: IA A.5.b Modifica del nome di un sito responsabile del confezionamento secondario dei lotti di prodotto finito.

Sono autorizzate le modifiche richieste con impatto sugli stampati (dove applicabile) relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, se presenti, dalla data di pubblicazione in GURI, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

Sia i lotti già prodotti che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza.

Decorrenza delle modifiche tipo IB: dal giorno successivo alla data della pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Marta Bragheri

TX21ADD9605 (A pagamento).

DOC GENERICI S.R.L.

Sede legale: via Turati, 40 - 20121 Milano
Codice Fiscale: 11845960159
Partita IVA: 11845960159

Estratto comunicazione di notifica regolare PPA

Medicinale: DICLOFENAC DOC Generici

Codice Pratica: N1B/2019/1226

Confezioni AIC: 033727

Titolare AIC: DOC Generici S.r.l.

Tipologia variazione: 2x IB C.I.2.a + IB C.I.3.z

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento al prodotto di riferimento e per implementare le conclusioni dello PSUSA/00001048/201809; adeguamento degli stampati al QRD template e modifiche editoriali minori.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1 – 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

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

Un procuratore
dott.ssa Marta Bragheri

TX21ADD9606 (A pagamento).

DIFARMED S.L.

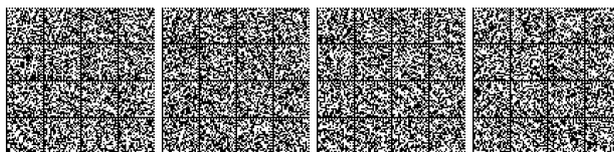
Partita IVA: ES B62290283

*Comunicazione di rettifica relativa
alla specialità medicinale DUOPLAVIN*

Con la Determinazione IP n° 761 del 26/08/2021, è rettificata nei termini che seguono la Determinazione IP n. 487 del 28/05/2021, di cui alla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte II n. 83 del 15/07/2021, concernente la variazione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela della specialità medicinale DUOPLAVIN "75 mg/100 mg compressa rivestita con film uso orale – blister (alu/alu)" 28 compresse, AIC 046590016, EU Number: EU/1/10/619/009.

Ove riportato: È autorizzata la modifica del nome, della ragione sociale e dell'indirizzo del titolare del medicinale di importazione AVAMYS con AIC 041434022 da Mediwin Limited, Littlehampton, BN17 7PA, Regno Unito a Difarmed Sociedad Limitada – Sant Josep, 116 Nave 2 08980 Sant Feliu de Llobregat, Barcellona.

Leggasi: È autorizzata la modifica del nome, della ragione sociale e dell'indirizzo del titolare del medicinale di importazione DUOPLAVIN con AIC 046590016 da Mediwin Limited, Littlehampton, BN17 7PA, Regno Unito a Difarmed Sociedad Limitada – Sant Josep, 116 Nave 2 08980 Sant Feliu de Llobregat, Barcellona.



E ove riportato: vista la domanda presentata in data 22/01/2021, prot. 7776 del 25/01/2021 dalla Soc. Difarmed S.L. Sant Josep, 116 Nave 2 08980 Sant Feliu de Llobregat – Barcellona – Spagna di modifica del nome, ragione sociale e/o indirizzo del titolare AIP;

Leggasi: vista la domanda presentata in data 22/01/2021, prot. 7852 del 25/01/2021 dalla Soc. Difarmed S.L. Sant Josep, 116 Nave 2 08980 Sant Feliu de Llobregat – Barcellona - Spagna di modifica del nome, ragione sociale e/o indirizzo del titolare AIP;

Sono fatte salve le disposizioni finali relative agli stampati.

Il presente provvedimento entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

L'amministratore unico
Jean-Hugues Michel

TX21ADD9612 (A pagamento).

GE HEALTHCARE S.R.L.

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

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

Codice pratica: C1B/2020/2182

N° di Procedura Europea: DK/H/2989/001/IB/062

Medicinale: MYOVIEW 230 microgrammi kit per preparazione radiofarmaceutica - AIC n. 035849, tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: GE Healthcare S.r.l.

Tipologia variazione: tipo IB C.I.z

Modifica Apportata: Adeguamento della tabella di dosimetria alla Pubblicazione 128 dell'ICRP e correzione del contenuto indicato dell'eccezionale sodio.

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, così come modificata dalla determina AIFA DG/880/2021 del 19/07/2021, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.4, 11 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data

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

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

Il procuratore
dott.ssa Maria Grazia Bonura

TX21ADD9613 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: EZETIMIBE E SIMVASTATINA ZENTIVA 10 mg/10 mg; 10 mg/20 mg; 10 mg/40 mg; 10 mg/80 mg compresse

Confezioni e Numero di A.I.C.: Tutte – AIC n. 047147

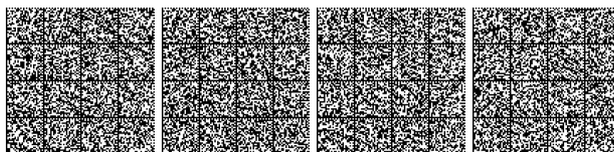
Codice Pratica C1B/2021/1985

Tipologia di modifica: variazione Tipo IB n. C.I.7.b: soppressione del dosaggio da 10 mg/80 mg compresse.

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 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 ed alle Etichette.

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 speciale
dott.ssa Alessandra Molin Zan

TX21ADD9614 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: IBUPROFENE ZENTIVA ITALIA 200 mg e 400 mg compresse rivestite con film

Confezioni e Numeri di AIC: Tutte – AIC n. 042324

Tipo di modifica: modifica stampati

Codice Pratica n. N1B/2019/1658; N1B/2020/1876

Tipologia variazione oggetto della modifica: n. 2 Tipo IB n. C.I.z)

Modifica apportata: Aggiornamento stampati per implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/474667/2019); modifica stampati per implementare le raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/227779/2020); adeguamento degli stampati al QRD template; modifiche editoriali minori.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche

autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Alessandra Molin Zan

TX21ADD9617 (A pagamento).

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

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

Società a socio unico e sotto la direzione e coordinamento di Angelini Holding S.p.A.
Partita IVA: 01258691003

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

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

Medicinale: TACHIPIRINA FLASHTAB

Confezioni e n. di A.I.C.: 034329 (tutte le confezioni)

N. di Procedura Europea: FR/H/0134/001-003/IA/041

Codice pratica: C1A/2021/1594

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della variazione di tipo IA n. B.III.1.a)2: Presentazione del certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato (da n. R1-CEP 2004-309-Rev 01 a n. R1-CEP 2004-309-Rev 02) per il principio attivo Paracetamolo prodotto dal fabbricante già approvato Zhejiang Kangle Pharmaceutical Co., Ltd.

Medicinale: TACHINOTTE

Confezioni e n. di A.I.C.: sciroppo - 1 flacone da 120 ml (AIC n. 033530039)

Codice pratica: N1A/2021/1087

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IA n. B.II.b.4.b): aggiunta batch da 5000 l a quello già autorizzato di 6000 l.

Medicinale: TACHIDOL

Confezioni e n. di A.I.C.: compresse rivestite con film (AIC n. 031825045, 031825058, 031825060, 031825072, 031825084)

Codice pratica: N1B/2021/944

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB n. A.5.b): modifica indirizzo del fabbricante dell'intermedio paracetamolo Granules India Limited.

Medicinale: TACHIDOL



Confezioni e n. di A.I.C.: compresse rivestite con film (AIC n. 031825045, 031825058, 031825060, 031825072, 031825084)

Codice pratica: N1B/2021/1017

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB n. B.III.1.a) 3: aggiunta del produttore Alcaliber S.A.U. Spagna per il principio attivo codeina fosfato provvisto di CEP R1- 2001-090-Rev 06.

Medicinale: TACHIPIRINA

Confezioni e n. di A.I.C.: 500 mg compresse (AIC n. 012745028, 012745093, 012745168) e 1000 mg compresse (AIC n. 012745170, 012745182)

Codice pratica: N1B/2021/992

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di variazioni di tipo IB: var. IB B.II.d.2 d) - modifica di una procedura di test del prodotto finito - metodo HPLC, var. IA B.II.b.4.b) - introduzione di un batch size alternativo per l'intermedio Paracetamolo DC 90 prodotto da Atabay Kymia, n. 2 var. IB B.II.b.5 c) eliminazione controllo di processo non significativo per l'intermedio Paracetamolo DC 90 (metalli pesanti)

Medicinale: TACHIPIRINA

Confezioni e n. di A.I.C.: 1000 mg compresse effervescenti (AIC n. 012745143)

Codice pratica: N1A/2021/1119

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di n. 4 variazioni di tipo IA B.II.b.3.a) modifiche minori di processo - aggiunta subloti e relative modifiche minori per il processo di produzione presso il produttore E-Pharma Trento.

Medicinale: ESTO

Confezioni e n. di A.I.C.: 500 mg soluzione orale in bustina (10 bustine - AIC n. 028062053; 30 bustine - AIC n. 028062065)

Codice pratica: N1B/2021/910

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di tipo IB n. B.II.d.1.z) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - modifica frequenza degli skip testing.

Medicinale: ESOLUT

Confezioni e n. di A.I.C.: 200 mg ovuli - AIC n. 027797024

Codice pratica: N1B/2021/972

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del seguente grouping di n. 2 variazioni: 1 di Tipo IA n. B.II.d.1 i) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito ed 1 di Tipo IB n. B.II.d.1 z) Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - modifica frequenza degli skip testing.

Medicinale: ESOLUT

Confezioni e n. di A.I.C.: 200 mg ovuli - AIC n. 027797024

Codice pratica: N1B/2021/1056

Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione di Tipo IB n. B.III.1.a) 3 introduzione di un nuovo certificato da un

nuovo produttore di progesterone (aggiunta di Jiangsu Jiarke pharmaceutical group corp., LTD - CEP R1-CEP 2008-284-Rev 02).

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

A.C.R.A.F. S.p.A. - Il procuratore speciale
dott. Cesare Costa

TX21ADD9618 (A pagamento).

BRISTOL-MYERS SQUIBB 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.

Titolare A.I.C.: Bristol-Myers Squibb S.r.l., Piazzale dell'Industria, 40-46 - Roma.

Specialità medicinale: TAXOL 6 mg/ml concentrato per soluzione per infusione - AIC: 028848

Codice pratica: C1A/2021/2142 - IT/H/0693/001/IA/073

Variazione tipo IAIN A.5 a) modifica dell'indirizzo del produttore (Corden Pharma Latina S.P.A.) del prodotto finito responsabile del rilascio dei lotti da: Via del Murillo km. 2,800 - 04013 Sermoneta Latina, Italy a: Via Murillo, 7 - 04013 Sermoneta (LT), Italy.

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 scienze regolatorie
dott. Sandro Imbesi

TX21ADD9619 (A pagamento).

PHARMASWISS CESKA REPUBLIKA S.R.O.

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

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Titolare: PharmaSwiss Česká republika s.r.o.

Specialità medicinale: EMERADE 300 mcg e 500 mcg
Confezioni e numeri di A.I.C.: 044135034, 046, 059, 061
Proc. n°. SE/H/1261/002-003/IB/027/G

Codice pratica: C1B/2021/1127

Grouping IB: Var. tipo IB. B.II.f.1.b.1 - estensione della shelf-life del prodotto finito da 18 a 24 mesi; Var. tipo IA. B.II.f.1.e - modifica del protocollo di stabilità.



In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, e s.m., è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi del RCP) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione al RCP.

Un procuratore
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX21ADD9620 (A pagamento).

RIVOPHARM LTD

Sede legale: 17 Corrig Road, Sandyford, Dublin 18, Ireland

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 e del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.

Titolare: Rivopharm Ltd

Specialità Medicinale: LACIDIPINA EG

Numeri A.I.C. e Confezioni: 042436, tutte le confezioni

Codice pratica: VC2/2020/303 – Procedura europea: PL/H/0641/001-002/II/006

Tipo di modifica: Tipo II B.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento del DMF da parte del produttore del principio attivo attualmente autorizzato (Lebsa).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 14 del D.L.vo 178/91 e successive modificazioni ed integrazioni. Decorrenza della modifica per le variazioni dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Il rappresentante legale
Paula Dempsey

TX21ADD9621 (A pagamento).

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

Codice SIS 211

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

Codice Fiscale: 00394440481

Estratto comunicazione notifica regolare 0103962-06/09/2021-AIFA_PPA-P.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica: N1B/2019/1292

Medicinale: DOXYNOR

Codice farmaco: 022733 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare: F.I.R.M.A. S.p.A.

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

Modifica apportata: Modifica su richiesta dall'Ufficio Farmacovigilanza di AIFA (UGS/91896/P) per dettagliare la relazione tra "ipertensione endocranica benigna" e le manifestazioni cliniche della stessa, tra cui disturbi della vista. Inserimento del wording per l'eccipiente "sodio" in accordo a SANTE-

2017-11668 (EMA/CHMP/302620/2017/IT Rev. 1).

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

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

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX21ADD9624 (A pagamento).

S.F. GROUP S.R.L.

Sede: via Tiburtina, 1143 - 00156 Roma

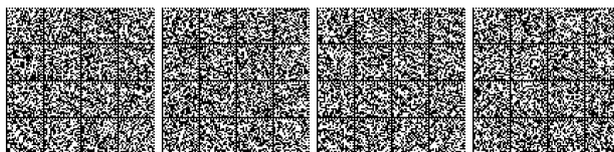
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Titolare AIC: SF Group S.r.l.

Medicinale: SAMBETAN (AIC 044544), tutte le confezioni e presentazioni

Codice pratica: N1A/2021/776

Medicinale: TAMOXENE (AIC 034790), tutte le confezioni e presentazioni



Codice pratica: N1A/2021/778
 Medicinale: USOLDEC (AIC 042541), tutte le confezioni e presentazioni

Codice pratica: N1A/2021/838
 Medicinale: DUNAFLOT (AIC 044951), tutte le confezioni e presentazioni

Codice pratica: N1A/2021/839
 Medicinale: OCULATAX (AIC 039119), tutte le confezioni e presentazioni

Codice pratica: N1B/2021/777
 Medicinale: SINEPOR (AIC 037443), tutte le confezioni e presentazioni

Codice pratica: N1B/2021/715
 Tipologia variazione: variazione di tipo IAIN

Modifiche apportate: categoria C.I.8.a), consistente nell'introduzione del Summary of the Pharmacovigilance System Master File (PSMF) del nuovo titolare di AIC.

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

Il legale rappresentante
 dott. Francesco Saia

TX21ADD9625 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio n. 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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: DESOGESTREL ZENTIVA

Confezioni e Numeri di AIC: tutte - A.I.C. n.: 043404

Codice Pratica n. C1A/2021/1730 - Procedura n. CZ/H/0543/001/IA/014

Variazione Tipo IA n. B.II.b.2.a) – modifica dell'indirizzo di un fabbricante responsabile del controllo/prova del prodotto finito (Wessling Hungary Kft. – da: Fóti út 56 - 1047 Budapest, Hungary a: Anonymus u. 6. - 1045 Budapest, Hungary).

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

Un procuratore speciale
 dott.ssa Alessandra Molin Zan

TX21ADD9626 (A pagamento).

PROCTER & GAMBLE S.R.L.

Comunicazione di notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2019/1403

Medicinale: VICKS TOSSE

Codice farmaco: 031107 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Procter&Gamble S.r.l.

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

Modifica apportata:

Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per adeguamento alla procedura PSUSA/00001009/201811 ed all'ultima versione del QRD template.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.8 e 4.9 del riassunto delle caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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
 Silvia Enock

TX21ADD9627 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

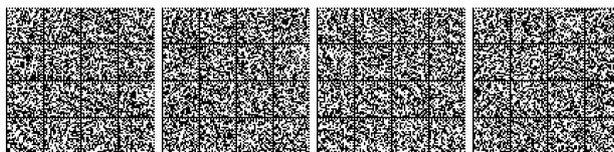
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: TELMISARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA 40 mg/12,5 mg, 80 mg/12,5 mg e 80 mg/25 mg compresse

Codice Pratica C1B/2021/1388

Procedura n. CZ/H/0420/IB/022/G – raggruppamento di variazioni composto da:



- Tipo IAIN n. C.I.8.a) – modifica del PSMF (da: PSMF Zentiva, k.s. a: SPS Auxilto Healthcare s.r.o.);

- Tipo IB n. A.2.b) – modifica della denominazione del medicinale in Repubblica Ceca (da: Telmisartan / Hydrochlorothiazid Zentiva a: Telmisartan / Hydrochlorothiazid Auxilto).

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.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Alessandra Molin Zan

TX21ADD9628 (A pagamento).

**RECKITT BENCKISER HEALTHCARE
(ITALIA) S.P.A.**

Sede: via G. Spadolini, 7 - Milano
Codice Fiscale: 06325010152

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.

Titolare: Reckitt Benckiser Healthcare (Italia) S.p.A., via G. Spadolini, 7 – 20141 Milano.

Codice Pratica: N1A/2021/918

Specialità medicinale: GAVISCON 500 mg + 267 mg compresse masticabili gusto menta (AIC 024352054/066/080/078);

Specialità medicinale: GAVISCON 250 mg + 133,5 mg compresse masticabili gusto menta (AIC 024352155/167/179/181);

Specialità medicinale: GAVISCON 250 mg + 133,5 mg compresse masticabili gusto fragola (AIC 024352193/205/217/229/231/243).

Tipologia di variazione: tipo IAin - B.III.1.a.3 per l'aggiunta di due nuovi CEP: R1-CEP 2004-252-Rev 01 da parte di un nuovo produttore del principio attivo sodio bicarbonato, quale Solvay Operations France FR 75009 Paris e R1-CEP 2004-091-Rev 00 da parte di un nuovo produttore di un eccipiente, calcio carbonato, quale J.M. Huber Corporation US 30339 Atlanta.

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

Un procuratore
Laura Savarese

TX21ADD9632 (A pagamento).

FARTO S.R.L.

Sede sociale: viale Guidoni, 97 - 50127 Firenze
Codice Fiscale: 06569640482

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

Titolare A.I.C. Farto S.r.l., Viale Guidoni, 97 - 50127 Firenze

Codice pratica: N1B/2021/1078

Specialità Medicinale: KLECTICA

Confezione: AIC 040521027 - "500 mg compresse rivestite con film" 5 compresse

Modifica apportata ai sensi del regolamento n. 1234/2008/CE: Variazioni Grouping: Tipo IAin: B.II.b.1a); B.II.b.1b); B.II.b.2 c)2.; Tipo IB: B.II.b.1.e.

Modifica: Aggiunta del sito Lachifarma S.r.l. S.S. 16 Zona Industriale - 73010 Zollino (LE) per tutte le fasi di produzione incluso rilascio dei lotti con controlli.

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

Il legale rappresentante
Matteo Cioni

TX21ADD9633 (A pagamento).

EPIONPHARMA S.R.L.

Sede legale: via A. Doria n. 36 - 95025 Aci Sant'Antonio (CT), Italia
Partita IVA: 12583111005

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

Titolare AIC: Epionpharma S.r.l.

Codice Pratica: N1A-2021-1045

Medicinale: VARCODES (AIC 045136)

Confezioni: tutte

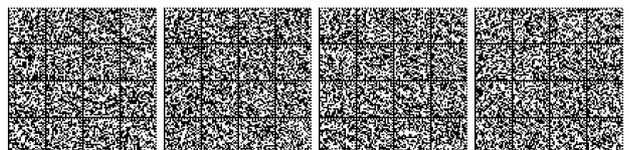
Tipologia variazione: Grouping B.II.b.1.a. (IAin), B.II.b.2.c.1. (IAin)

Modifica apportata: Aggiunta del sito La.Fa.Re. S.r.l., Via Sacerdote Benedetto Cozzolino, 77 - 80056 Ercolano (NA) per il confezionamento secondario incluso il rilascio dei lotti senza controlli.

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

Il legale rappresentante
Daniele Muscolino

TX21ADD9634 (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 una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Codice Pratica: N1A/2021/1129

Medicinale FIDATO (AIC 035867)

Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: Fidia Farmaceutici S.p.A.

Tipologia Variazione: Tipo IAin, C.I.z)

Modifica Apportata: Aggiornamento degli stampati (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio Illustrativo) sulla base delle conclusioni scientifiche del PRAC in merito al segnale relativo all'Epatite (EMA/PRAC/319259/2021, EPITT n.19603) per i medicinali a base di ceftriaxone.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella GURI, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella GURI, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del 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.

In caso di inosservanza delle disposizioni sul Foglio Illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
Alessia Gastaldi

TX21ADD9635 (A pagamento).

FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Codice Pratica: N1B/2020/364

Medicinale AISOSKIN, capsule molli (AIC 035258)

Confezioni: tutte le confezioni

Titolare AIC: Fidia Farmaceutici S.p.A.

Tipologia Variazione: IB, C.I.3.z)

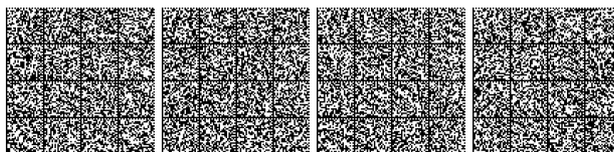
Modifica Apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo al fine di implementare le raccomandazioni del PRAC relative ai medicinali ad uso orale contenenti isotretinoina (PSUSA/00010488/201905). Si aggiorna inoltre il warning relativo agli eccipienti con effetto noto, secondo quanto previsto dalla linea guida eccipienti EMA/CHMP/302620/2017/IT Rev.1.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.3 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella GURI, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella GURI, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del 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.



In caso di inosservanza delle disposizioni sul Foglio Illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

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

Un procuratore
Alessia Gastaldi

TX21ADD9636 (A pagamento).

**VIFOR FRESENIUS MEDICAL CARE RENAL
PHARMA FRANCE**

Sede Legale: 100 - 101 Terrasse Boieldieu - Tour Franklin
La Défense 8 - 92042 Paris La Défense Cedex, Francia

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

Medicinale: RAYALDEE

Numero A.I.C. e confezione: 047870 – tutte le confezioni autorizzate

Titolare A.I.C.: Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France

Codice Pratica N°: C1A/2021/2004

Procedura Europea N°: DE/H/5590/001/IA/006

“Single variation” di tipo IA n. A.6: Modifica del codice ATC: da A11CC06 a H05BX05

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

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione 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*.

Regulatory affairs director - Vifor Pharma Management Ltd
Martin Kretz

TX21ADD9639 (A pagamento).

ZAMBON ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lillo del Duca, 10 - Bresso
Codice Fiscale: 03804220154

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 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.

Titolare AIC: Zambon Italia S.r.l. - Via Lillo del Duca 10 - Bresso (MI)

Specialità Medicinale: FLUIMUCIL

“300 mg/3 ml soluzione iniettabile e per nebulizzatore e per instillazione endotracheobronchiale” 5 fiale da 3 ml – AIC 020582019

“300 mg/3 ml soluzione iniettabile e per nebulizzatore e per instillazione endotracheobronchiale” 10 fiale da 3 ml – AIC 020582033

“300 mg/3 ml soluzione per nebulizzatore – 6 fiale da 3 ml AIC 020582021

“300 mg/3 ml soluzione per nebulizzatore – 10 fiale da 3 ml AIC 020582298

“300 mg/3 ml soluzione per nebulizzatore – 20 fiale da 3 ml AIC 020582300

“300 mg/3 ml soluzione per nebulizzatore – 10 fiale da 3 ml in plastica AIC 020582235

Codice Pratica: N1B/2021/1081 sigle variation tipo IB unforeseen B.III.1.a.z) Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato – Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Zach System S.A.) R0-CEP 2016-311-Rev 01.

Specialità Medicinale: FLUIMUCIL

“600 mg compresse effervescenti” 30 compresse – AIC 020582209

“600 mg compresse effervescenti” 60 compresse – AIC 020582262

“600 mg granulato per soluzione orale” 20 bustine – AIC 020582173

“600 mg granulato per soluzione orale” 30 bustine – AIC 020582223



“600 mg granulato per soluzione orale” 60 bustine – AIC 020582274

Specialità Medicinale: FLUIMUCIL MUCOLITICO

“100 mg/5 ml sciroppo” flacone 200 ml – AIC 034936118

“100 mg/5 ml sciroppo” flacone 150 ml – AIC 034936082

“600 mg compresse effervescenti” 10 compresse – AIC 034936171

“600 mg granulato per soluzione orale senza zucchero” 10 bustine – AIC 034936169

“600 mg/15 ml sciroppo” flacone 200 ml – AIC 034936157

“200 mg granulato per soluzione orale senza zucchero” 30 bustine – AIC 034936106

“200 mg granulato per soluzione orale” 30 bustine – AIC 034936031

“200 mg compresse effervescenti” 20 compresse – AIC 034936132

“200 mg compresse effervescenti” 30 compresse – AIC 034936144

“100 mg granulato per soluzione orale” 30 bustine – AIC 034936017

“100 mg granulato per soluzione orale senza zucchero” 30 bustine – AIC 034936043

Specialità Medicinale: RINOFUIMUCIL

“1% + 5% spray nasale soluzione” flacone da 10 ml – AIC 02199305

“1% + 5% spray nasale soluzione” flacone da 25 ml – AIC 02199062

Codice Pratica: N1B/2021/1084 Grouping variation tipo IB unforeseen B.III.1.a.z) Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato – Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (Zach System S.A.) R0-CEP 2016-311-Rev 01.

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

La modifica entra in vigore il giorno successivo alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott. Ivan Lunghi

TX21ADD9640 (A pagamento).

COOP ITALIA SOCIETÀ COOPERATIVA

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

Specialità Medicinale: ACIDO ACETILSALICILICO E ACIDO ASCORBICO COOP 330 mg + 200 mg compresse effervescenti

AIC: 036637015.

Titolare AIC: Coop Italia Società Cooperativa

Codice Pratica: N1B/2021/982

Tipologia grouping Variazioni:

Tipo IAin – B.III.1.a.3 Submission of a new or updated Ph. Eur. Certificate of suitability: For an active substance – Addition of new certificate from a new manufacturer

Tipo IB – B.I.d.1.a.4 Change in the re-test period/storage period or storage conditions of the active substance where no Ph. Eur. Certificate of Suitability covering the retest period is part of the approved dossier - Re-test period/storage period

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

Un procuratore
Maura Latini

TX21ADD9641 (A pagamento).

FARMA 1000 S.R.L.

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

Codice Fiscale: 12547530159

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

Medicinale: LEXOTAN “1,5 mg compresse” 20 compresse - AIC 041616032

Determinazione IP N° 714 del 30/07/2021

Variazioni: modifica dell'indirizzo del titolare AIC nel paese di provenienza da Roche Farmaceutica Quimica, Lda, Estrada Nacional 249-1- 2720-413, Amadora – Portogallo a Cheplapharm Arzneimittel GmbH - Ziegelhof 24 - 17489 - Greifswald – Germania e la sostituzione di un produttore da Roche S.p.A. – Officina di Segrate, Via Morelli, 2 – Segrate (MI) – Italia a Delpharm Milano S.r.l. - Via Carnevale 1 - 20090 - Segrate (MI) – Italia.

Medicinale: ZIRTEC “10 mg compresse rivestite con film” 20 compresse – AIC 038777025

Determinazione IP N° 713 del 2/08/2021

Variazione: modifica dell'indirizzo del titolare AIC nel paese di provenienza da Vedim Sp. Z.o.o. Ul. Z.Herberta, 8 - 00-380 Warszawa, Polonia a Vedim Sp. Z.o.o., Ul. Kruczkowskiego 8, 00- 380 Warszawa, Polonia

Medicinale: FEDRA “0,075 mg compresse rivestite” 21 compresse - AIC 038673024

Determinazione IP N° 715 del 2/08/2021

Variazione: modifica della composizione in eccipienti da lattosio, amido di mais, polivinilpirrolidone 25.000, talco, magnesio stearato, saccarosio, polivinilpirrolidone 700.000, polietilenglicole 6.000, calcio carbonato, estere etilenglicolico dell'acido montanico (cera E) a lattosio monoidrato, amido di mais, povidone 25.000, talco, magnesio stearato, saccarosio, povidone 700.000, macrogol 6.000, calcio carbonato, estere etilenglicolico dell'acido montanico (cera E).

Medicinale: DAKTARIN “2 % gel orale” tubo 80 g - AIC 042110027

Determinazione IP N° 756 del 27/08/2021



Variazione: modifica del nome del seguente produttore da: Janssen-Cilag 1 Rue Camille Desmoulins TSA 91003-92787 Issy-les-Moulineaux, 92130 – Francia a Janssen-Cilag Domaine de Maigremont 27100 Val de reul - Francia

Medicinale: HALCION “250 microgrammi compresse”
20 compresse AIC 041609037

Determinazione IP N° 757 del 27/08/2021

Variazione: modifica dell'indirizzo del seguente produttore: da Pfizer Italia S.r.l., Via del Commercio, 25-27 - 63046 Marino del Tronto - Ascoli Piceno - Italia a Pfizer Italia S.r.l., Via del Commercio, 25-27 - 63100 Marino del Tronto - Ascoli Piceno – Italia

Medicinale: HALCION “125 microgrammi compresse”
20 compresse – AIC 041609013

Determinazione IP N° 758 del 27/08/2021

Variazione: modifica dell'indirizzo del titolare AIC nel paese di provenienza da PFIZER S.A. Avenida de Europa, 20 B; Parque Empresarial La Moraleja - Alcobendas – 28108 Madrid – Spagna a PFIZER S.L. Avenida de Europa, 20 B; Parque Empresarial La Moraleja - Alcobendas – 28108 Madrid - Spagna

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

Un procuratore
Cédric Sarzaud

TX21ADD9642 (A pagamento).

SANOFI S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale: 00832400154

*Estratto comunicazione di notifica regolare
per modifica stampati*

Codice Pratica: N1B/2019/1747

Tipo di modifica: modifica stampati

Specialità medicinale: FEXALLEGRA

Codice farmaco e confezioni: 042554 “FEXALLEGRA
120 mg Compresse rivestite con film “, tutte le confezioni.

Titolare AIC: Sanofi S.r.l.

Tipologia di variazione oggetto della modifica: IB C.I.z

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

È autorizzata la modifica degli stampati (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, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, di cui al presente estratto, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Serenella Cascio

TX21ADD9644 (A pagamento).

SANOFI S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale: 00832400154

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

Titolare AIC: Sanofi S.r.l.

Medicinale: MAALOX NAUSEA

Numeri A.I.C. e confezioni:

033013018 - MAALOX NAUSEA Adulti 5 mg compresse
effervescenti

033013020 - MAALOX NAUSEA Adulti 5 mg granulato
effervescente

Codice Pratica: N1B/2021/814

Modifica apportata: grouping IB per l'aggiornamento dell'ASMF della sostanza attiva metoclopramide cloridrato del produttore autorizzato Lundbeck pharmaceuticals Italy S.p.A.: 2 x Var IB B.I.b.2.e – sostituzione del metodo TLC per la determinazione dell'impurezza diethylethylendiamine; sostituzione del metodo di analisi HPLC per la determinazione delle restanti sostanze correlate; 2 x Var IB B.I.b.1.b - Riduzione dei limiti dell'impurezza ACETILMETO da NMT 0.20% a NMT 0.15%; Riduzione dei limiti delle impurezze totali da NMT 0.60% a NMT 0.50%; 1 x Var IB B.I.d.1.a.4 – Estensione del re-test period da 36 a 60 mesi; 2 x Var IB B.I.b.1.d – Eliminazione della ricerca dell'impurezza ACME; Eliminazione della ricerca dell'impurezza C (ACMA); 1 x Var IA B.I.b.1.c - Aggiunta della ricerca congiunta delle sostanze correlate impurezza C (ACMA) e impurezza D (deschloro-CLEE).

Medicinale: MAALOX NAUSEA

Numeri A.I.C. e confezioni:

033013018 - MAALOX NAUSEA Adulti 5 mg compresse
effervescenti

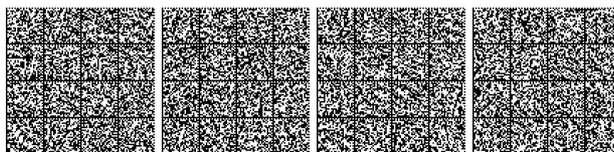
Codice Pratica: N1A/2021/1085

Modifica apportata: Var IA n. B.II.c.3.a)1 – Modifica della fonte di un eccipiente che presenta un rischio di TSE – notifica di utilizzo di leucina di origine vegetale in alternativa a leucina di origine animale già autorizzata.

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

Un procuratore
Serenella Cascio

TX21ADD9645 (A pagamento).



SANOFI S.R.L.

Sede legale: viale L. Bodio, 37/b - 20158 Milano
Codice Fiscale: 00832400154

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

Titolare AIC: Sanofi S.r.l.

Medicinale: BUSCOPAN COMPOSITUM

Numeri A.I.C. e confezioni:

029454016 - BUSCOPAN COMPOSITUM 10 mg + 500 mg compresse rivestite - 30 compresse;

029454042 - BUSCOPAN COMPOSITUM 10 mg + 500 mg compresse rivestite - 20 compresse

Codice Pratica: N1A/2021/985

Modifica apportata: Var IAIN B.II.a.1.a - Modifica nella marcatura della compressa (eliminazione del logo aziendale presente solo su un lato della compressa).

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

Un procuratore
Serenella Cascio

TX21ADD9646 (A pagamento).

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

Codice SIS 0542

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

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

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

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

AIC n. 033119 (tutte le confezioni)

Codice Pratica: N1B/2021/1085

Data di approvazione: 9 settembre 2021

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

AIC n. 034134 (tutte le confezioni)

Codice Pratica: N1B/2021/1087

Data di approvazione: 9 settembre 2021

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e

s.m.i.: variazione Tipo IB – B.I.b.2.e Aggiunta del metodo per il controllo della presenza di nitrosammine nell'API valsartan.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX21ADD9647 (A pagamento).

JUST PHARMA S.R.L.

Sede legale: via Francesco Milizia, 2 - 00196- Roma
Partita IVA: 02505630596

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

Medicinale: ERISTROL

Numero A.I.C. e confezioni: 039547 - in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1A/2021/2189

Procedura Europea DCP n. IT/H/0283/001/IA/020

Tipologia variazione oggetto della modifica: Single Variation Type IA n. A.4.

Modifica apportata: Modifica del nome del sito responsabile del packaging secondario e del rilascio: da Depo-Pack s.n.c. di Del Deo Silvio e C. a Depo-Pack S.R.L.

È autorizzata pertanto la modifica del solo FI relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate all'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 accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine.

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

TX21ADD9649 (A pagamento).

DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via San Martino, 12 - 20122 Milano
Codice Fiscale: 00791570153

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

Titolare: Dompé farmaceutici S.p.A.
Medicinale: LUMINALE Numero AIC: 002860031
Confezioni: 100 mg compresse, 20 compresse
Codice pratica: N1B/2021/1070

Tipologia variazione e modifica apportata: grouping di n° 3 variazioni IB - n° 2 variazioni B.II.b.3.a) - per notificare due modifiche minori di processo: cambio nelle Temperature di preparazione delle soluzioni e modifica dimensioni setaccio di calibrazione - n° 1 variazione B.II.b.5.z.- per modificare il criterio di accettazione del test IPC Hardness.

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

Un procuratore
Giuseppina Vicaretti

TX21ADD9655 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Avviso di trasferimento in Milano del dott. Mario Greco

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che il dott. Mario Greco, già notaio in Rapallo, è stato trasferito alla sede di Milano con D.D. 26.05.2021 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 126 del 28.05.2021 prorogato di

90 gg. con D.D. 18.06.2021 e che, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è iscritto a ruolo nella suddetta sede a datare da oggi.

Milano, 7 settembre 2021

Il presidente
Carlo Munafò

TX21ADN9567 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI MILANO

Iscrizione a ruolo quale coadiutore del dott. Luigi Garofalo

Il Presidente del Consiglio Notarile di Milano notifica che il dott. Luigi Garofalo candidato notaio, nominato coadiutore del notaio Franco Gavosto con sede in Magenta per il periodo dall'8.09.2021 a tutto il 07.10.2021, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili dall'8.09.2021.

Milano, 7 settembre 2021

Il presidente
Carlo Munafò

TX21ADN9568 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI CASSINO

Iscrizione a ruolo per la sede di Sora del notaio Labate Federico

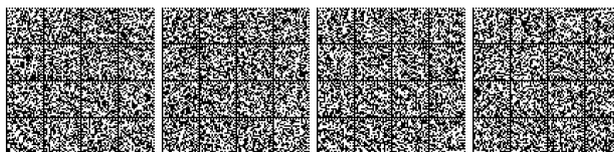
Si rende noto che con provvedimento del Presidente del Consiglio Notarile di Cassino, in data 6 settembre 2021 è stato iscritto nel Ruolo dei notai esercenti del Distretto Notarile di Cassino, per la sede di Sora il Notaio Labate Federico, nato a Roma il 19 giugno 1976, ivi residente in via Michele Mercati, 45.

Detto Notaio è stato trasferito alla sede anzidetta con D.D. della Giustizia del 26/05/2021, pubblicato in *G.U.* n. 126 - serie Generale del 28/05/2021.

Cassino, 6 settembre 2021

Il presidente
notaio Imparato Vincenzo

TX21ADN9600 (Gratuito).



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 stampatello, 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 stampatello.

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

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

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

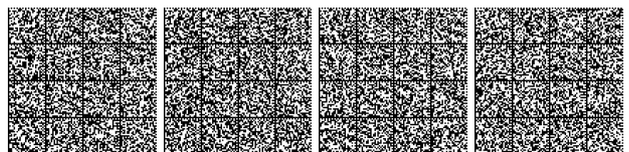
Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

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

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

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

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ PER LA VENDITA

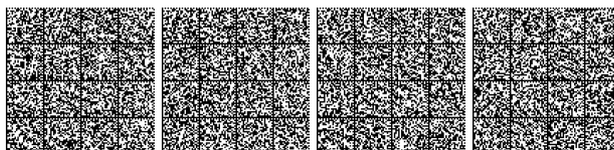
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- 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**

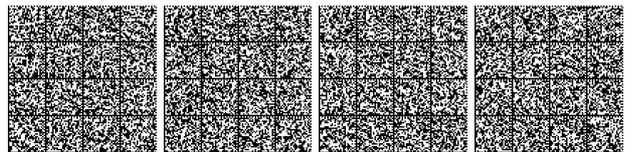
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

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.



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





* 4 5 - 4 2 0 4 0 0 2 1 0 9 1 1 *

€ 3,05

