

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA Roma - Martedì, 21 settembre 2021

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

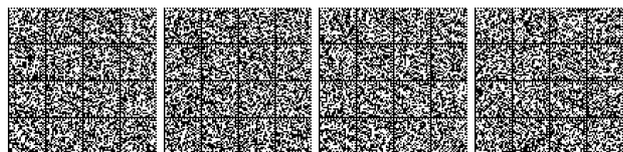
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

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	
BELVEDERE S.P.A. Avviso di revoca convocazione di assemblea (TX21AAA9914)	Pag. 1
LA GENERALE FINANZIARIA S.P.A. Convocazione di assemblea ordinaria (TV21AAA9843)	Pag. 1
LA PIANURA SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE ONLUS Convocazione di assemblea straordinaria dei soci (TX21AAA9915)	Pag. 1
SANA SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE Convocazione di assemblea straordinaria e ordinaria dei soci (TX21AAA9916)	Pag. 2
SANSEDONI SIENA S.P.A. Convocazione di assemblea ordinaria (TX21AAA9910)	Pag. 1
Altri annunci commerciali	
GLOBAL GEM H S.R.L. NORTH AMERICAN OIL COMPANY Fusione transfrontaliera per incorporazione della Global Gem H S.r.l. nella North American Oil Com- pany LLC (TX21AAB9926)	Pag. 5
INDIGO LEASE S.R.L. Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazio- ne") e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla in- formativa ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il "Regolamento") e del Provvedimen- to dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX21AAB9923)	Pag. 4
SANTANDER CONSUMER BANK S.P.A. GOLDEN BAR (SECURITISATION) S.R.L. 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 (come successivamente mo- dificata, la Legge sulla Cartolarizzazione) e degli arti- coli della legge n. 52 del 21 febbraio 1991 (come suc- cessivamente modificata, la Legge 52) ivi richiamati (TX21AAB9927)	Pag. 6
SOLUTION BANK S.P.A. Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° set- tembre 1993, n.385 (il "TUB"), corredato dall'infor- mativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati per- sonali ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 679/2016 (il "GDPR") e della normativa nazio- nale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy") (TX21AAB9902)	Pag. 2



ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami**

TRIBUNALE CIVILE DI ISERNIA

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Estratto atto di citazione per usucapione e contestuale convocazione per la mediazione obbligatoria (TX21ABA9929) Pag. 9

TRIBUNALE DI PARMA

Notificazione per pubblici proclami - R.G. n. 1202/2021 (TX21ABA9918) Pag. 8

TRIBUNALE DI TARANTO

Notifica per pubblici proclami - R.G. n. 1625/2021 (TX21ABA9921) Pag. 9

TRIBUNALE DI TRIESTE

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. (TU21ABA9834) Pag. 8

Eredità

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO

Nomina curatore eredità giacente di Tammuzzo Luigi (TX21ABH9909) Pag. 10

TRIBUNALE DI CAGLIARI

Eredità giacente di Mameli Pietrino - Invito ai creditori a presentare le dichiarazioni di credito (TX21ABH9907) Pag. 10

TRIBUNALE DI CUNEO

Nomina curatore eredità giacente di Fernando Zioni - R.G. 1526/2021 (TX21ABH9905) Pag. 10

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

Nomina curatore eredità giacente di Adamo Anna Luisa - R.G. n. 1422/2021 (TX21ABH9917) Pag. 10

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI PARMA

Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale - R.G. n. 1541/2021 (TX21ABM9919) Pag. 11

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI TORINO

Dichiarazione di morte presunta di Careglio Maria Giuseppina (TX21ABR9913) Pag. 11

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

CO.VI.LAZIO S.C. A R.L.

Deposito bilancio finale di liquidazione (TX21ABS9928) Pag. 11

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

ALFASIGMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD9920) Pag. 18

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento n.1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD9925) Pag. 19

DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i (TX21ADD9896) Pag. 11

FARMIGEA 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. (TX21ADD9900) Pag. 14

FERRING 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, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE (TX21ADD9904) Pag. 15

IBIGEN S.R.L.

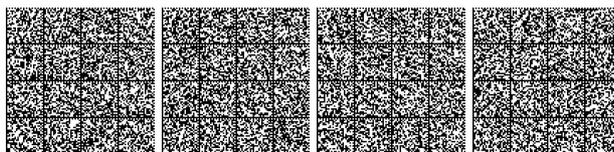
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD9897) Pag. 12

ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO G. LORENZINI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD9898) Pag. 12

LEO PHARMA S.P.A.

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. 29/12/2007 n. 274 (TX21ADD9903) Pag. 15



MIAT S.P.A.

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di un medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D. Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD9906)..... Pag. 16

MYLAN S.P.A.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD9911) Pag. 16

SANDOZ S.P.A.

Comunicazione di rettifica relativa al medicinale ESCITALOPRAM SANDOZ (TX21ADD9901)..... Pag. 15

SCHARPER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD9922)..... Pag. 19

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

Estratto comunicazione notifica regolare (TX21ADD9924) Pag. 19

SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012 (TX21ADD9899)..... Pag. 13

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

PROVINCIA DI FROSINONE Settore Servizi Ambientali Regionali, Servizio Risorse Idriche - Opere Idrauliche

Domanda di concessione di derivazione acqua pubblica (TU21ADF9836)..... Pag. 20

PROVINCIA DI VITERBO

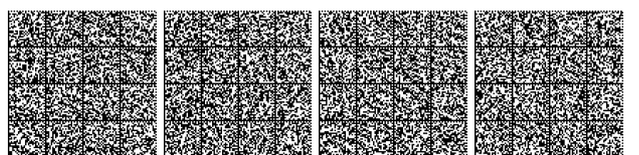
Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale (TX21ADF9912) Pag. 20

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Trasferimento del notaio dott. Silvio Dottori dalla sede di Civitavecchia alla sede di Vetralla (d.n.r. di Viterbo e Rieti) (TU21ADN9833) Pag. 20





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

LA GENERALE FINANZIARIA S.P.A.

Sede sociale: vicolo del Borghetto n. 20 - 00187 Roma
 Capitale sociale: Euro 585.117,00 interamente versato
 Codice Fiscale: 00973110588
 Partita IVA: 00948091004

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti della società sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale sita in Roma, V. lo del Borghetto n. 20, int. 5, per il giorno 18 ottobre 2021 alle ore 10,00 ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 19 ottobre ore 10,00 stesso luogo per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

1. Deliberazioni ai sensi dell'art. 2364, codice civile, per approvazione del bilancio chiuso al 30 giugno 2021;
2. Destinazione del risultato dell'esercizio;
3. Nomina del nuovo Consiglio di amministrazione e nomina del Presidente del Consiglio di amministrazione e determinazione dei relativi emolumenti;
4. Nomina del nuovo collegio sindacale e determinazione dei relativi emolumenti;
5. Varie ed eventuali inerenti e conseguenti ai precedenti punti.

Deposito titoli nei modi e termini di legge presso cassa sociale.

Vista la situazione epidemiologica l'assemblea potrebbe svolgersi anche in video/teleconferenza.

Roma, 16 settembre 2021

Il presidente
dott. Francesco Liberatore

TV21AAA9843 (A pagamento).

SANSEDONI SIENA S.P.A.

Sede legale: via Garibaldi,60 - Siena
 Capitale sociale: Euro 17.297.617,92 i.v.
 Registro delle imprese: Siena 01293110522
 Codice Fiscale: 01293110522
 Partita IVA: 01293110522

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti della Sansedoni Siena S.p.A. sono convocati presso la sede legale della Società in Siena, Via Garibaldi, 60, in prima convocazione per il giorno 11 ottobre 2021 alle ore 15.30 e, occorrendo, in eventuale seconda convocazione, per il successivo 20 ottobre 2021 nei medesimi luogo ed orario, per deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

1) Bilancio d'Esercizio al 31 dicembre 2020, Relazioni del Collegio Sindacale e della Società di Revisione. Delibere inerenti e conseguenti.

2) Varie ed Eventuali.

Si rammenta che possono intervenire all'Assemblea i soci che abbiano depositato le azioni, o le relative certificazioni, presso la sede sociale oppure presso Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.a. almeno due giorni prima della riunione assembleare.

Siena, 16 settembre 2021

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Emanuele Pomponi

TX21AAA9910 (A pagamento).

BELVEDERE S.P.A.

Sede legale: via Marconi 5, 56037 Peccioli (PI), Italia
 Capitale sociale: € 2.695.780,08 i.v.
 Registro delle imprese: Pisa n. 01404590505
 R.E.A.: 125275
 Codice Fiscale: 01404590505
 Partita IVA: 01404590505

Avviso di revoca convocazione di assemblea

Il Consiglio di Amministrazione ha deliberato la revoca dell'assemblea straordinaria e ordinaria di Belvedere Spa indetta in prima convocazione il 30 settembre 2021 alle ore 6.00 e occorrendo in seconda convocazione il 15 ottobre 2021 alle ore 18.00 di cui all'avviso pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* parte II, n. 109 del 14/09/2021.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Silvano Crecchi

TX21AAA9914 (A pagamento).

LA PIANURA SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE ONLUS

Sede: via Vittor Pisani n.14 - 20124 Milano (MI)
 R.E.A.: Milano 1924686
 Codice Fiscale: 06943320967
 Partita IVA: 06943320967

Convocazione di assemblea straordinaria dei soci

Il giorno 6 ottobre 2021 alle ore 8.30 in prima convocazione ed il giorno 7 ottobre 2021 alle ore 16.00 in eventuale seconda convocazione, presso lo studio del Notaio Giorgio Gottardo a Padova (PD) via N. Tommaseo n.76-D è convocata l'assemblea dei soci della cooperativa per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte straordinaria:

1. Approvazione progetto di fusione per incorporazione della cooperativa sociale La Pianura nella cooperativa sociale SANA.

Ai sensi dell'art. 29 del vigente statuto hanno diritto al voto nelle assemblee i soci che risultino iscritti nel libro soci da almeno novanta giorni e che non siano in mora nei



versamenti delle azioni sottoscritte. I soci sono convocati secondo le modalità stabilite dall'organo amministrativo, a causa dell'emergenza COVID-19 e del divieto di assembramenti, ai sensi della L. n.21 del 26 febbraio 2021, in deroga alle diverse disposizioni statutarie, il voto avverrà mediante l'intervento in assemblea avvalendosi di mezzi di telecomunicazione.

Per partecipare ogni socio dovrà pre-accreditarci almeno 2 (due) giorni prima della seduta, inviando una richiesta alla casella di posta elettronica assemblea@lapianuracooperativa.it, unendo i propri dati identificativi e carta d'identità. Ai sensi dell'art.30 dello statuto sociale è consentita la delega ad altro socio. La delega ricevuta da altro socio, dovrà essere allegata alla mail di pre-accreditamento, debitamente sottoscritta dal delegante e corredata di suo documento di riconoscimento. A fronte del pre-accreditamento il socio riceverà, almeno 12 ore prima della seduta, il link per connettersi con le relative istruzioni.

Vista l'importanza degli argomenti in discussione, si chiede ai soci di garantire la massima partecipazione.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Francesco Gioia

TX21AAA9915 (A pagamento).

SANA SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE

Sede: via Vittor Pisani n. 14 - 20124 Milano (MI)

R.E.A.: Milano 2049971

Codice Fiscale: 08805500967

Partita IVA: 08805500967

Convocazione di assemblea straordinaria e ordinaria dei soci

Il giorno 6 ottobre 2021 alle ore 8.00 in prima convocazione ed il giorno 7 ottobre 2021 alle ore 14.30 in eventuale seconda convocazione, presso lo studio del Notaio Giorgio Gottardo a Padova (PD) via N. Tommaseo n.76-D è convocata l'assemblea dei soci della cooperativa per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte straordinaria:

1. Approvazione progetto di fusione per incorporazione della cooperativa sociale La Pianura nella cooperativa sociale SANA.

Parte ordinaria:

1. Nomina Organo di Controllo

Ai sensi dell'art. 36 del vigente statuto hanno diritto al voto nelle assemblee i soci che risultino iscritti nel libro soci da almeno novanta giorni e che non siano in mora nei versamenti delle azioni sottoscritte. I soci sono convocati secondo le modalità stabilite dall'organo amministrativo, a causa dell'emergenza COVID-19 e del divieto di assembramenti, ai sensi della L. n.21 del 26 febbraio 2021, in deroga alle diverse disposizioni statutarie, il voto avverrà mediante l'intervento in assemblea avvalendosi di mezzi di telecomunicazione.

Per partecipare ogni socio dovrà pre-accreditarci almeno 2 (due) giorni prima della seduta, inviando una richiesta alla casella di posta elettronica assemblea@sanacoop.it, unendo i propri dati identificativi e carta d'identità. Ai sensi dell'art.36 dello statuto sociale ciascun socio può rappresentare sino ad un massimo di due soci e la delega ricevuta da altro socio, dovrà essere allegata alla mail di pre-accreditamento, debitamente sottoscritta dal delegante e corredata di suo documento di riconoscimento. A fronte del pre-accreditamento il socio riceverà, almeno 12 ore prima della seduta, il link per connettersi con le relative istruzioni.

Vista l'importanza degli argomenti in discussione, si chiede ai soci di garantire la massima partecipazione.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Luca Arnaboldi

TX21AAA9916 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

SOLUTION BANK S.P.A.

Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi

Sede: corso della Repubblica n. 126 - Forlì (FC)

Capitale sociale: Euro 78.179.712,84 interamente versato

Registro delle imprese: Romagna, Forlì, Cesena e Rimini
03374640401

R.E.A.: Romagna, Forlì, Cesena e Rimini 299009

Codice Fiscale: 03374640401

Partita IVA: 03374640401

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n.385 (il "TUB"), corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 679/2016 (il "GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy")

Solution Bank S.p.A. (il "Cessionario") comunica che, in data 14 settembre 2021, ha sottoscritto BPER BANCA SPA. (il "Cedente"), un contratto di cessione pro soluto e in blocco di crediti ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 TUB (il "Contratto di Cessione"), ai sensi del quale, con effetti giuridici dal 14/09/21 (la "Data di Efficacia Giuridica"), il Cessionario ha acquistato pro soluto dal Cedente, i contratti e i crediti che alla data del 13/09/2021 (la "Data di Riferimento") erano di titolarità dei Cedenti e soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri:

(i) crediti denominati in Euro e a qualsiasi titolo dovuti (capitale, interessi (anche di mora), indennizzi, commissioni, penalità o qualsiasi altro titolo ai sensi dei contratti cui i crediti afferiscono descritti sub paragrafo (iv)); (ii) i contratti da cui scaturiscono i crediti sono regolati dalla legge della Repubblica italiana; (iii) i crediti sono vantati nei confronti di Lapis S.r.l. con sede legale in Cesena (FC) Via Rasi Spinelli 194, nei confronti di Milleidee S.r.l. con sede legale in Cesena (FC) Via Rasi Spinelli 194 e nei confronti di Pelta

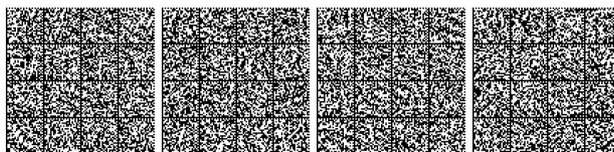


Costruzioni S.r.l. con sede legale in Cesena (FC) Via Rasi Spinelli 194; (iv) i crediti derivano da contratti di Mutuo Fondiario con riferimento ai crediti (i "Crediti"). A titolo esemplificativo, i Crediti comprendono (i) tutti i crediti per rimborso delle rate in conto capitale in essere alla Data di Efficacia; (ii) tutti i crediti per pagamento delle rate in conto interessi (inclusi gli interessi di mora) maturati sino alla Data di Efficacia e maturandi a partire dalla Data di Efficacia; (iii) tutti i crediti per commissioni, penali, danni e indennizzi; (iv) tutti i crediti per il rimborso delle spese anche legali e giudiziarie sostenute in relazione al recupero dei Crediti. Per effetto della cessione del Credito, il Debitore Ceduto e qualsiasi garante sono legittimati a pagare al Cessionario ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito. Con il Contratto di Cessione sono state altresì trasferiti al Cessionario anche i diritti contrattuali - senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dal comma 3 dell'articolo 58 del TUB, salvo il presente avviso e l'iscrizione del presente avviso nel registro delle imprese ai sensi dell'articolo 58 del TUB - inerenti a qualsivoglia garanzia e/o assicurazione connessa ai Crediti (incluse le ipoteche e le altre garanzie reali e personali, da chiunque prestate, e tutti i privilegi, le cause di prelazione e/o accessori che assistono i connessi crediti, nonché, nei limiti consentiti dalla legge, ogni altro diritto (ivi comprese trascrizioni e/o iscrizioni annesse)). Il Debitore Ceduto e gli eventuali garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione alla Banca, presso la sede legale in Forlì, Corso della Repubblica, 126: PEC: investment.bo@pec.solution.bank.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy. In virtù della cessione pro soluto e a titolo oneroso dei Crediti intervenuta in virtù del Contratto di Cessione tra il Cedente ed il Cessionario, il Cessionario è divenuto titolare del trattamento dei dati personali, anagrafici, patrimoniali e reddituali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti, relativi ai debitori e contraenti ceduti ed ai rispettivi eventuali garanti, successori ed aventi causa (ove siano persone fisiche), ovvero alle persone fisiche che siano soci o che intrattengano rapporti di lavoro autonomo o subordinato con i sopra indicati soggetti (i "Dati"). Non verranno trattate categorie particolari di dati quali, ad esempio, quelli relativi allo stato di salute, alle convinzioni religiose, filosofiche o di altro genere, alle opinioni politiche ed alle adesioni a sindacati. I Dati continueranno ad essere trattati per le stesse finalità per le quali i medesimi sono stati raccolti dai Cedenti al momento della stipulazione dei contratti relativi al Credito ossia in base ad obblighi di legge e, per l'appunto, in esecuzione del rapporto contrattuale (c.d. "base giuridica del trattamento"). I Dati saranno trattati dal Cessionario al fine di: (a) gestire, amministrare, incassare e recuperare il Credito, (b) espletare gli altri adempimenti previsti dalla normativa italiana in materia di antiriciclaggio e alle segnalazioni richieste ai sensi della vigilanza prudenziale, del TUB, delle istruzioni di vigilanza e di ogni altra normativa applicabile (anche inviando alle autorità competenti ogni comunicazione o segnalazione di volta in volta richiesta dalle leggi, regolamenti ed istruzioni applicabili al Cessionario e ai Crediti), (c) provvedere alla tenuta ed alla gestione di un archivio unico informatico. Il trattamento dei Dati avviene mediante stru-

menti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle suddette finalità e, comunque, in modo tale da garantirne la sicurezza e la riservatezza. I Dati saranno conservati, presso il Cessionario, per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei Crediti e l'adempimento degli obblighi di legge. I dirigenti, amministratori, sindaci, i dipendenti, agenti e collaboratori autonomi del Cessionario potranno venire a conoscenza dei Dati, in qualità di soggetti debitamente istruiti ai sensi della Normativa Privacy.

I Dati potranno essere comunicati a soggetti - in qualità di titolari o responsabili del trattamento - la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento tra i quali, in particolare: (i) i soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento, per l'espletamento dei servizi stessi, (ii) i revisori contabili e gli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi del Cessionario, per la consulenza da essi prestata, (iii) le autorità di vigilanza, fiscali, e di borsa laddove applicabili, in ottemperanza ad obblighi di legge; (iv) i soggetti incaricati del recupero dei crediti e (v) gli investitori o potenziali investitori nei titoli emessi dal Cessionario a fronte dell'acquisto dei Crediti. I predetti soggetti utilizzeranno i Dati nel rispetto della Normativa Privacy e l'elenco aggiornato degli stessi sarà disponibile presso la sede del Cessionario e dei responsabili del trattamento. I Dati potranno anche essere comunicati all'estero per le predette finalità ma solo a soggetti che operino in paesi appartenenti all'Unione Europea e che, quindi, garantiscono un adeguato livello di protezione dei dati personali. In ogni caso, i Dati non saranno oggetto di diffusione. La Normativa Privacy inoltre riconosce agli Interessati (i.e. i debitori e contraenti ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa e altri interessati) taluni diritti, ossia: (a) ottenere dal titolare o da ciascun responsabile del trattamento la conferma dell'esistenza di Dati che lo riguardano (anche se non ancora registrati) e la loro comunicazione in forma intelligibile, (b) ottenere l'indicazione dell'origine dei Dati, le finalità e le modalità del trattamento e la logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici, (c) chiedere di conoscere gli estremi identificativi del titolare, dei responsabili, (d) chiedere conferma dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i Dati possono essere comunicati o che potranno venire a conoscenza in qualità di titolari o responsabili, (e) ottenere l'aggiornamento, la rettifica e, qualora vi sia interesse, l'integrazione dei Dati, (f) ottenere la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei Dati trattati in violazione di legge (compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati), (g) chiedere l'attestazione che le operazioni di cui ai paragrafi (e) ed (f) che precedono sono state portate a conoscenza (anche per quanto riguarda il loro contenuto) di coloro ai quali i Dati sono stati comunicati o diffusi (salvo quando tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato); nonché (h) richiedere la limitazione di trattamento ove non tutti i Dati fossero necessari per il perseguimento delle finalità sopra esposte. Ciascun Interessato ha inoltre diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi, al trattamento dei Dati che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta, e (ii) al trattamento di dati che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale. È fatto in ogni



caso salvo il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali. Gli Interessati potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i predetti diritti, presso la sede del Cessionario.

Forlì -16 settembre 2021

Head of Underwriting
Adela Kito

TX21AAB9902 (A pagamento).

INDIGO LEASE S.R.L.

Società unipersonale

Iscritta nell'elenco delle società veicolo istituito presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento di Banca d'Italia del 07 giugno 2017 (in vigore dal 30.06.2017) al numero 35310.2

Sede legale: via V. Alfieri, 1 - 31015 Conegliano (TV), Italia
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso-Belluno 04830440261
Codice Fiscale: 04830440261

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

Indigo Lease S.r.l. (l'"Acquirente") comunica che in data 14 luglio 2017 ha concluso con Banca IFIS S.p.A. ("Banca IFIS") un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario in virtù del quale Banca IFIS avrà facoltà di cedere e l'Acquirente avrà facoltà di acquistare pro soluto periodicamente, secondo un programma di cessioni su base rotativa mensile da effettuarsi nel corso del tempo ai termini e alle condizioni ivi specificate, uno o più portafogli di crediti. L'Acquirente comunica di aver acquistato in data 16 settembre 2021 tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, maturati e maturandi a far tempo dalle ore 23:59 del 31 agosto 2021 (la "Data di Valutazione")), unitamente ad ogni altro diritto, garanzia (ad eccezione delle c.d. fideiussioni omnibus) e titolo in relazione a tali crediti, ma con esclusione di quelli relativi (1) alla componente IVA, (2) agli eventuali altri oneri fiscali e imposte a carico dei debitori, (3) alle somme versate dai debitori in relazione a (i) premi delle polizze assicurative relative ai beni oggetto dei contratti di locazione finanziaria, (ii) altri costi relativi all'incasso dei crediti indicati nella fattura relativa ai canoni e (iii) commissioni e spese accessorie, (4) alla rata finale pagabile in caso di eventuale esercizio dell'opzione di acquisto dei beni, e (5) alle somme dovute dal relativo debitore a seguito dell'esercizio dell'opzione di acquisto del relativo bene prevista nel relativo contratto di locazione finanziaria, derivanti da contratti di locazione finanziaria stipulati da Banca IFIS con i propri clienti utilizzatori (i "Contratti di Locazione" e, ciascuno di essi, un "Contratto di Locazione") che alla data del 16 settem-

bre 2021 risultavano nella titolarità di Banca IFIS e che alla Data di Valutazione (salvo ove diversamente previsto qui di seguito) soddisfacevano i seguenti criteri (da intendersi cumulativi salvo ove diversamente previsto):

Criteri Comuni: i medesimi criteri di inclusione ed esclusione indicati come Criteri Comuni nell'avviso di cessione pubblicato dall'Acquirente nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Parte Seconda n. 97 del 19 agosto 2017, ad eccezione del criterio "I)", così sostituito: "non presentino alcun canone scaduto e non pagato".

Criteri Specifici:

a) il debito residuo in linea capitale ai sensi del Contratto di Locazione (ad esclusione della componente in linea capitale del prezzo di riscatto del bene) alla Data di Valutazione è superiore a Euro 159.234,52.

L'Acquirente ha conferito incarico a Banca IFIS ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti affinché per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare a Banca IFIS ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi Contratti di Leasing o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori istruzioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti. Dell'eventuale cessazione di tale incarico verrà data notizia mediante comunicazione scritta ai debitori ceduti.

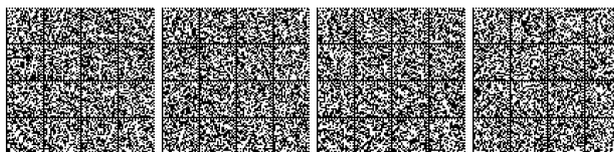
L'elenco dei crediti acquistati pro soluto dall'Acquirente (individuati sulla base del rispettivo codice pratica) (i "Crediti Ceduti") che alla Data di Valutazione rispettavano i criteri cumulativi sopra elencati è disponibile presso il sito internet <http://www.bancaifis.it> e presso la sede di Banca IFIS S.p.A..

Informativa ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

La cessione dei crediti da parte di Banca IFIS all'Acquirente, ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto di cessione, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione ai Crediti Ceduti, ha comportato il necessario trasferimento all'Acquirente dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. Tra i Dati Personali non figurano dati sensibili; sono considerati tali i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche e sindacali, alle convinzioni religiose (art. 49 del Regolamento (UE) 2016/679).

L'Acquirente è dunque tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui agli artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 e al provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti degli artt. 13 e 14 del Regolamento, Indigo Lease S.r.l., in nome e per conto proprio nonché di Banca IFIS S.p.A., informa di aver ricevuto da Banca IFIS S.p.A., nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, Dati Personali – anagrafici, patrimoniali e reddituali – relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti Ceduti. Inoltre, nell'ambito dell'operazione nel cui contesto è avvenuta la predetta cessione, Banca Finanziaria Internazionale S.p.A.



presterà taluni servizi di carattere amministrativo. I dati personali in possesso dell'Acquirente e di Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. sono stati raccolti presso Banca IFIS.

Si precisa che i dati personali in possesso dell'Acquirente e di Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. verranno registrati e saranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto contrattuale (per il quale il consenso dell'interessato non è, quindi, richiesto). In linea generale, relativamente alla parte di credito cartolarizzata, i dati personali sono conservati per un periodo temporale almeno di 10 anni a decorrere dalla chiusura del singolo rapporto contrattuale da cui originano i crediti. I dati personali potranno, altresì, essere trattati per un termine superiore, ove intervenga un atto interruttivo e/o sospensivo della prescrizione che giustifichi il prolungamento della conservazione dei dati.

L'Acquirente, pertanto, ai sensi e per gli effetti degli artt. 13 e 14 del Regolamento tratterà i Dati Personali così acquisiti per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione) nonché all'emissione di titoli, ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti. L'Acquirente, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento ad obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria, ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da autorità a ciò legittimate dalla legge.

In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale a Banca IFIS e all'Acquirente, a società controllate e società collegate a queste, nonché a società di recupero crediti. Pertanto, le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di responsabili ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679.

Per le medesime finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati all'estero ma solo a soggetti che operano in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione.

L'elenco completo dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati, unitamente alla presente informativa, è messo a disposizione presso Banca IFIS.

Titolare del trattamento dei Dati Personali è Indigo Lease S.r.l., con sede legale in Via V. Alfieri 1, 31015 Conegliano (TV) Italia.

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Banca IFIS S.p.A., con sede in Venezia-Mestre, Via Terraglio n. 63.

Ai sensi degli articoli da 15 a 22, il Regolamento conferisce agli Interessati la possibilità di esercitare specifici diritti. In particolare, l'Interessato può ottenere: a) la conferma dell'esistenza

di trattamenti di dati personali che lo riguardano e, in tal caso, l'accesso a tali dati; b) la rettifica dei dati personali inesatti e l'integrazione dei dati personali incompleti; c) la cancellazione dei dati personali che lo riguardano, nei casi in cui ciò sia consentito dal Regolamento; d) la limitazione del trattamento, nelle ipotesi previste dal Regolamento; e) la comunicazione, ai destinatari cui siano stati trasmessi i dati personali, delle richieste di rettifica/cancellazione dei dati personali e di limitazione del trattamento pervenute dall'Interessato, salvo che ciò si riveli impossibile o implichi uno sforzo sproporzionato; f) la ricezione, in un formato strutturato, di uso comune e leggibile da dispositivo automatico, dei dati personali forniti al Titolare, nonché la trasmissione degli stessi a un altro titolare del trattamento, e ciò in qualsiasi momento, anche alla cessazione dei rapporti eventualmente intrattenuti col Titolare. L'Interessato ha altresì il diritto di opporsi in qualsiasi momento ai trattamenti di dati personali che lo riguardano: in tali casi, il Titolare è tenuto ad astenersi da ogni ulteriore trattamento, fatte salve le ipotesi consentite dal Regolamento. L'interessato ha inoltre il diritto di non essere sottoposto a una decisione basata unicamente sul trattamento automatizzato, compresa la profilazione, che produca effetti giuridici che lo riguardano o che incida in modo analogo significativamente sulla sua persona, salvo che tale decisione: a) sia necessaria per la conclusione o l'esecuzione di un contratto tra l'Interessato e il Titolare; b) sia autorizzata dal diritto dell'Unione o dello Stato membro cui è soggetto il Titolare; c) si basi sul consenso esplicito dell'Interessato. Nelle ipotesi di cui alle predette lettere a) e c), l'Interessato ha il diritto di ottenere l'intervento umano da parte del Titolare, di esprimere la propria opinione e di contestare la decisione. L'Interessato ha, inoltre, il diritto di proporre reclamo al Garante Privacy. Tali diritti possono essere esercitati rivolgendosi al responsabile del trattamento dei Dati Personali ossia a Banca IFIS S.p.A..

I debitori ceduti e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione all'Acquirente, con sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1 31015 Conegliano (TV), Italia ovvero a Banca IFIS S.p.A., con sede in Venezia-Mestre, Via Terraglio n. 63, 30174, Mestre (VE) Italia.

Conegliano (TV), 16 settembre 2021

Indigo Lease S.r.l. - Società unipersonale -
L'amministratore unico
Alberto Nobili

TX21AAB9923 (A pagamento).

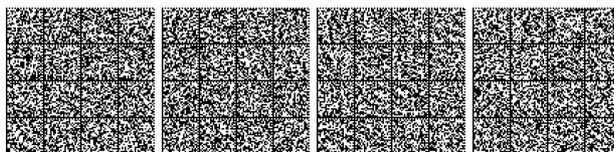
GLOBAL GEM H S.R.L. NORTH AMERICAN OIL COMPANY

*Fusione transfrontaliera per incorporazione della
Global Gem H S.r.l. nella North American Oil Company LLC*

Società partecipanti alla fusione:

GLOBAL GEM H SRL (incorporanda), sede in Roma (RM) (Italia), Via Sestina n. 121, capitale sociale € 10.000,00, n. di iscrizione al R. I. di Roma e Codice Fiscale n. 15353711003, n. di iscrizione al REA di Roma n. RM - 1584711.

NORTH AMERICAN OIL COMPANY LLC (incorporante), sede in Delaware (USA), 16192 Coastal Highway, Lewes, Delaware 19958, registrata presso il Registro delle Società dello Stato del Delaware in data 3.10.2019 File Number 7639290.



Legge regolatrice della fusione:

La fusione è regolata, e verrà pertanto perfezionata, nel rispetto di quanto previsto dalle normative nazionali rispettivamente applicabili.

Legge regolatrice della fusione sarà quella della società incorporante e quindi quella del Delaware.

Diritti di creditori e azionisti:

I creditori e gli azionisti delle società partecipanti alla fusione potranno esercitare eventuali loro diritti in conformità degli artt. 2501 e successivi del c.c. italiano e secondo quanto previsto da normativa vigente in Delaware.

Fino al perfezionamento dell'operazione, i creditori avranno il diritto di richiedere informazioni sull'andamento societario dell'incorporanda presso la sede in Roma (RM) Via Sistina n. 121 e dell'incorporante presso la sede in Delaware (USA), 16192 Coastal Highway, Lewes, Delaware 19958.

I soci di entrambe le società hanno diritto di controllo sui documenti inerenti la fusione in base alle norme vigenti in materia, presso gli indirizzi menzionati.

p. Delega del rappresentante legale della Global Gem H S.r.l.
dott. Franco Ortenzi

TX21AAB9926 (A pagamento).

SANTANDER CONSUMER BANK S.P.A.

Scritta al n. 5496 presso l'albo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del Testo Unico Bancario
Sede: corso Massimo d'Azeglio, 33/E - 10126 Torino
Registro delle imprese: Torino 05634190010

GOLDEN BAR (SECURITISATION) S.R.L.

Scritta nell'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 32474.9
Sede: via Principe Amedeo, 11 - 10123 Torino
Registro delle imprese: Torino 13232920150

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 (come successivamente modificata, la Legge sulla Cartolarizzazione) e degli articoli della legge n. 52 del 21 febbraio 1991 (come successivamente modificata, la Legge 52) ivi richiamati

Golden Bar (Securisation) S.r.l. (la Società) e Santander Consumer Bank S.p.A. (Santander Consumer Bank o il Cedente) comunicano che in data 16 settembre 2021 hanno concluso un contratto quadro di cessione (il Contratto Quadro di Cessione) ai sensi del quale Santader (i) ha ceduto pro soluto alla Società, e la Società ha acquistato pro soluto dal Cedente, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e degli articoli della Legge 52 ivi richiamati, con effetti giuridici dal 16 settembre 2021 (incluso) e con effetti economici dal 9 settembre 2021 (escluso), un portafoglio iniziale (il Portafoglio Iniziale) di crediti derivanti da contratti di finanziamento per l'acquisto di veicoli stipulati da Santander Consumer Bank con la propria clientela (i Contratti di Finanziamento), unitamente ad ogni garanzia e altro diritto accessorio a tali crediti,

secondo i termini e le condizioni indicati nel Contratto Quadro di Cessione, e (ii) avrà la facoltà di cedere pro soluto alla Società, e la Società dovrà acquistare pro soluto dal Cedente, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e degli articoli della Legge 52 ivi richiamati, portafogli successivi di crediti derivanti da Contratti di Finanziamento stipulati da Santander Consumer Bank con la propria clientela (i Portafogli Successivi e, congiuntamente al Portafoglio Iniziale, il Portafoglio Complessivo), ai termini ed alle condizioni indicati nel Contratto Quadro di Cessione.

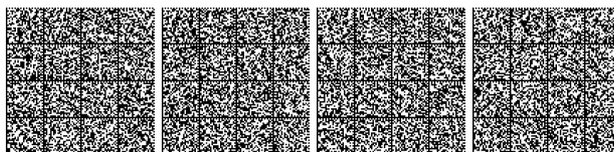
La cessione del Portafoglio Iniziale e dei Portafogli Successivi si inserisce nel contesto di un'operazione di cartolarizzazione disciplinata dalla Legge sulla Cartolarizzazione nell'ambito della quale la Società emetterà titoli a ricorso limitato.

Contestualmente alla stipula del Contratto Quadro di Cessione, la Società ha conferito incarico a Santander Consumer Bank, ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti (il Servicer), proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute in relazione al Portafoglio Complessivo. In forza di tale incarico, i debitori ceduti e i garanti continueranno a pagare a Santander Consumer Bank ogni somma dovuta in relazione al Portafoglio Complessivo nelle forme previste dai relativi contratti di finanziamento o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti e ai garanti.

Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del GDPR

Ai sensi degli articoli 13 e 14 Regolamento UE n. 2016/679 (il GDPR) e della normativa nazionale di adeguamento (congiuntamente al GDPR, la Normativa Privacy), Santander Consumer Bank informa che, in virtù della cessione dei crediti (i Crediti) compresi nel Portafoglio Iniziale e in ciascun Portafoglio Successivo, la Società è divenuta o diventerà (a seconda dei casi) titolare autonomo del trattamento dei dati personali, anagrafici (ivi inclusi, a titolo esemplificativo e non esaustivo, nome, cognome, indirizzo e recapito telefonico), patrimoniali e reddituali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti, relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi eventuali garanti, successori ed aventi causa (i Dati). I Dati saranno ottenuti anche attraverso fonti accessibili al pubblico (quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, i registri tenuti presso l'Agenzia delle Entrate), nei limiti di conoscibilità e di trattamento disposti dalle fonti normative istitutive di tali fonti.

I Dati continueranno ad essere trattati nel pieno rispetto dei principi di liceità, correttezza, necessità e pertinenza prescritti dalla Normativa Privacy. I Dati saranno trattati dalla Società, in qualità di titolare autonomo del trattamento, e da Santander Consumer Bank, in qualità di responsabile del trattamento per conto della Società, al fine di: (a) gestire, amministrare, incassare e recuperare i Crediti, (b) espletare gli altri adempimenti previsti dalla normativa italiana in materia di antiriciclaggio e alle segnalazioni richieste ai sensi della vigilanza prudenziale, della Legge sulla Cartolarizzazione, delle istruzioni di vigilanza e di ogni altra normativa applicabile (anche inviando alle autorità competenti ogni comunicazione o segnalazione di volta in volta richiesta dalle leggi, regola-



menti ed istruzioni applicabili alla Società o ai Crediti), e (c) provvedere alla tenuta ed alla gestione di un archivio unico informatico. In ogni caso, i Dati saranno conservati presso il Servicer.

Si precisa che non verranno trattati “particolari categorie di dati personali”. Sono considerati “particolari categorie di dati personali” i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche, all’adesione a sindacati ed alle convinzioni religiose dei soggetti interessati.

Il trattamento dei Dati avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, anche automatizzati, con logiche strettamente correlate alle suddette finalità e, comunque, in modo tale da garantire la sicurezza e la riservatezza degli stessi Dati. Si precisa che i Dati potranno essere comunicati, oltre che al Servicer, anche alle seguenti categorie di destinatari che tratteranno i dati in qualità o di autonomi titolari o di responsabili del trattamento, la cui attività sia strettamente collegata o strumentale alle indicate finalità del trattamento tra i quali, in particolare: (i) i soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento, per l’espletamento dei servizi stessi, (ii) i revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi della Società, per la consulenza da essi prestata, e (iii) le autorità di vigilanza, fiscali, e di borsa laddove applicabili, in ottemperanza ad obblighi di legge; (iv) il/i soggetto/i incaricato/i di tutelare gli interessi dei portatori dei titoli che verranno emessi dalla Società per finanziare l’acquisto dei Crediti compresi nel Portafoglio Iniziale; e (v) i soggetti incaricati del recupero dei crediti. I dirigenti, amministratori, sindaci, i dipendenti, agenti e collaboratori autonomi della Società e degli altri soggetti sopra indicati potranno venire a conoscenza dei Dati, in qualità di soggetti debitamente autorizzati al trattamento ai sensi della Normativa Privacy. I Dati potranno essere comunicati per le finalità sopra indicate anche a soggetti che operino in Paesi appartenenti all’Unione Europea e che pertanto garantiscono un adeguato livello di protezione dei dati personali.

Si precisa che i Dati verranno registrati e saranno oggetto di trattamento per l’adempimento di obblighi di legge ovvero l’esecuzione del rapporto contrattuale tra i debitori ceduti e il creditore. Per tale ragione, dunque, il trattamento dei Dati non necessiterà del consenso degli interessati. In linea generale, i Dati saranno conservati per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei crediti ceduti e l’adempimento degli obblighi di legge ossia per un periodo di 10 (dieci) anni a decorrere dalla chiusura del singolo rapporto contrattuale da cui originano i crediti.

Si informa, infine, che la Normativa Privacy attribuisce ai soggetti interessati gli specifici diritti di cui agli articoli 15 - 22 del GDPR, applicabili nei limiti previsti dalla Normativa Privacy, e in particolare:

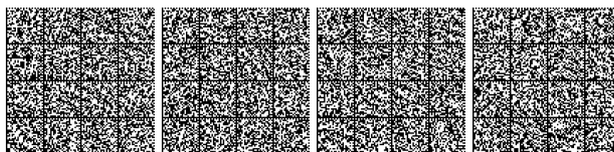
(a) diritto di accesso: il diritto, a norma dell’articolo 15, comma 1 del GDPR, di ottenere dal titolare del trattamento la conferma che sia o meno in corso un trattamento dei Dati e in tal caso, di ottenere l’accesso a tali Dati ed alle seguenti informazioni: (i) le finalità del trattamento; (ii) le categorie di Dati in questione; (iii) i destinatari o le categorie di destinatari a cui i Dati sono stati o saranno comunicati, in particolare se destinatari di paesi terzi o organizzazioni internazionali; (iv) quando possibile, il periodo di conservazione dei Dati

previsto oppure, se non è possibile, i criteri utilizzati per determinare tale periodo; (v) l’esistenza del diritto dell’interessato di chiedere al titolare del trattamento la rettifica o la cancellazione dei Dati o la limitazione del trattamento dei Dati che lo riguardano o di opporsi al loro trattamento; (vi) il diritto di proporre reclamo ad un’autorità di controllo; (vii) qualora i Dati non siano raccolti presso l’interessato, tutte le informazioni disponibili sulla loro origine; e (viii) l’esistenza di un processo decisionale automatizzato, compresa la profilazione di cui all’articolo 22, commi 1 e 4, del GDPR e, almeno in tali casi, informazioni significative sulla logica utilizzata, nonché l’importanza e le conseguenze previste di tale trattamento per l’interessato;

(b) diritto di rettifica: il diritto di ottenere, a norma dell’articolo 16 del GDPR, la rettifica dei Dati che risultino inesatti, tenuto conto delle finalità del trattamento, inoltre, è possibile ottenere l’integrazione dei Dati che risultino incompleti, anche fornendo una dichiarazione integrativa;

(c) diritto alla cancellazione: il diritto di ottenere, a norma dell’articolo 17, comma 1, del GDPR, la cancellazione dei Dati senza ingiustificato ritardo. Il titolare del trattamento avrà l’obbligo di cancellare i Dati, qualora sussista anche solo uno dei seguenti motivi: (i) i Dati non siano più necessari rispetto alle finalità per le quali sono stati raccolti o altrimenti trattati; (ii) l’interessato abbia provveduto a revocare il consenso su cui si basa il trattamento dei Dati e non sussista altro fondamento giuridico per il loro trattamento; (iii) l’interessato si sia opposto al trattamento ai sensi dell’articolo 21, comma 1 o comma 2, del GDPR e non sussista più alcun motivo legittimo prevalente per procedere al trattamento dei Dati; (iv) i Dati siano stati trattati illecitamente; o (v) risulti necessario cancellare i Dati per adempiere ad un obbligo di legge previsto da una norma comunitaria o di diritto interno. In alcuni casi, come previsto dall’articolo 17, comma 3, del GDPR, il titolare del trattamento è legittimato a non provvedere alla cancellazione dei Dati qualora il loro trattamento sia necessario, ad esempio, per l’esercizio del diritto alla libertà di espressione e di informazione, per l’adempimento di un obbligo di legge, per motivi di interesse pubblico, per fini di archiviazione nel pubblico interesse, di ricerca scientifica o storica o a fini statistici, per l’accertamento, l’esercizio o la difesa di un diritto in sede giudiziaria;

(d) diritto di limitazione del trattamento: il diritto di ottenere la limitazione del trattamento, a norma dell’articolo 18 del GDPR, nel caso in cui ricorra una delle seguenti ipotesi: (i) l’interessato abbia contestato l’esattezza dei suoi dati personali (fermo restando che la limitazione si protrarrà per il periodo necessario al titolare del trattamento per verificare l’esattezza di tali dati personali); (ii) il trattamento sia illecito ma l’interessato si sia opposto alla cancellazione dei suoi dati personali chiedendone, invece, che ne sia limitato l’utilizzo; (iii) benché il titolare del trattamento non ne abbia più bisogno ai fini del trattamento, i dati personali servano per l’accertamento, l’esercizio o la difesa di un diritto in sede giudiziaria; (iv) l’interessato si sia opposto al trattamento ai sensi dell’articolo 21, comma 1, del GDPR e sia in attesa della verifica in merito all’eventuale prevalenza dei motivi legittimi del titolare del trattamento rispetto ai suoi. In caso di limitazione del trattamento, i dati personali saranno trattati, salvo che per la conservazione, soltanto con il consenso o per l’accertamento,



l'esercizio o la difesa di un diritto in sede giudiziaria oppure per tutelare i diritti di un'altra persona fisica o giuridica o per motivi di interesse pubblico rilevante;

(e) diritto alla portabilità dei dati: diritto a richiedere in qualsiasi momento e ricevere, a norma dell'articolo 20, comma 1 del GDPR, tutti i dati personali trattati dal titolare del trattamento in un formato strutturato, di uso comune e leggibile oppure richiederne la trasmissione ad altro titolare del trattamento senza impedimenti. In questo caso, sarà cura dell'interessato fornire tutti gli estremi esatti del nuovo titolare del trattamento a cui intende trasferire i propri Dati dando autorizzazione scritta;

(f) diritto di opporsi al trattamento: a norma dell'articolo 21, comma 2, del GDPR, come ribadito anche dal considerando 70, è possibile opporsi in qualsiasi momento, al trattamento dei propri Dati qualora questi vengano trattati per finalità di marketing diretto, compresa la profilazione nella misura in cui sia connessa a tale marketing diretto;

(g) diritto di proporre un reclamo all'autorità di controllo: fatto salvo il diritto di ricorrere in ogni altra sede amministrativa o giurisdizionale, qualora ritenga che il trattamento dei Dati sia condotto dal titolare del trattamento in violazione del GDPR e/o della normativa applicabile, l'interessato può proporre reclamo al Garante per la Protezione dei Dati Personali, tramite il sito web <http://www.garanteprivacy.it/>.

I diritti di cui sopra potranno essere esercitati contattando la Società al seguente indirizzo: dpo@santanderconsumer.it o inviando una lettera raccomandata A/R a Santander Consumer Bank S.p.A. presso la sede legale della Società, all'attenzione del Responsabile per la protezione dei dati.

Torino, 16 settembre 2021

Golden Bar (Securitisation) S.r.l. -
L'amministratore unico
Tito Musso

TX21AAB9927 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI TRIESTE

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

Si notifica agli aventi diritto che il signor Moreno Granzotto con domicilio eletto presso gli avv.ti Andrea Zigante, Paola Zigante e Roberto Biasoli in Trieste, via San Francesco d'Assisi 9, ha citato in giudizio davanti al Tribunale di Trieste, G.I. designando, nella sua sede in Foro Ulpiano 1, Trieste:

Crismancich Matteo fu Andrea ed i suoi eventuali e non identificati eredi e Grgic Mihael fu Kristjan ed i suoi even-

tuali e non identificati eredi per l'udienza del 15 febbraio 2022 alle ore di rito, per l'accertamento dell'usucapione della proprietà dei seguenti immobili:

I. fondo fig. II di 1637,91 tq. del cat. tav. 1943 e fondo fig. III di 16,68 tq del cat. tav. 2189 censiti in P.T. 984 del C.C. di Basovizza, che corrisponderanno alla p.c.n. 1943/68 ed a parte della p.c.n. 2145, così come identificate nella figura rilevata del geometra Andrea Sosic del marzo 2021 (allegato sub 3 all'atto di citazione), orlata in colore rosa e contraddistinta dalle lettere «A-B-C-D-E-F-G-H-I-A»;

II. cat. tav. 143, campo di tq. 262,45 e cat. tav. 144 campo di tq. 105,97, censiti in P.T. 1673 del C.C. di Basovizza, che corrisponderanno alla p.c.n. 143 ed a parte della p.c.n. 144, così come identificate nella figura rilevata del geometra Andrea Sosic del marzo 2021 (allegato sub 4 all'atto di citazione), orlata in colore azzurro e contraddistinta dalle lettere «L-M-N-O-P-Q-R-S-T-L»

Si invitano espressamente i suddetti convenuti a costituirsi nel termine di venti giorni prima della predetta udienza nei modi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., avvertendo che la mancata costituzione entro detto termine comporterà le preclusioni e le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata comparizione si procederà in loro contumacia.

La notifica avviene a sensi dell'art. 150 c.p.c. in base al provvedimento di autorizzazione del Presidente del Tribunale di Trieste dd. 06.08.2021 sub R.G.V. 2228/2021, n. cronol. 4142/2021 dd. 6.08.2021.

Trieste, 2 settembre 2021

avv. Roberto Biasoli

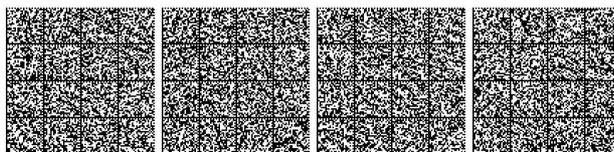
TU21ABA9834 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA

Notificazione per pubblici proclami - R.G. n. 1202/2021

Davanti al Tribunale di Parma, gli avv.ti Gabriele Farri (FRR-GRL81A081I53T) e Matteo Sollini (SLLMTT74H20D548W), con Studio in Parma, Borgo Antini 3, difensori di Graziella Leporati (LPRGZL45H51G337G), residente in Gallarate (VA), viale Milano n. 75 e Chiara Ferrari-Aggradi (FRRCHR68L44F205H), residente in Verona, via Roveggia n. 74, hanno chiesto con ricorso ex art. 1159-bis c.c., R.G. 1541/2021 del 21.04.2021, che Graziella Leporati e Chiara Ferrari-Aggradi usucapissero e potessero così acquistare la proprietà delle aree censite al Catasto Fabbricati del Comune di Solignano (PR) al Foglio 44, particella 195 e al Foglio 44, particella 195, sub. 1, 3, 4 e delle aree censite al Catasto Terreni del Comune di Solignano (PR) al Foglio 45, particelle 8, 337, 336, 383 e 384, al Foglio 44, particelle 31, 43, 58, 61, 73, 98, 110, 126, 129, 184, 186, 187, 188, 189, 175, 173 e 100, al Foglio 32, particella 105, al Foglio 42, particella 14 e al Foglio 43, particelle 17, 18, 19, 22, 39 e 47. Con ricorso in data 12.05.2021 gli avv.ti Gabriele Farri e Matteo Sollini hanno chiesto l'autorizzazione a procedere con la notificazione per pubblici proclami del ricorso R.G. n. 1541/2021, nonché dell'emanando decreto.

Con provvedimento 17.08.2021 il Presidente del Tribunale di Parma, su parere favorevole del P.M. 08.07.2021, ha autorizzato



la notificazione del ricorso R.G. 1541/2021 per pubblici proclami, con le modalità previste dall'art. 150, c. 3, c.p.c., nonché mediante deposito di copia dell'atto presso la casa comunale di Solignano, nei confronti di Agnetti Maria, Gabelli Serventi Delma o Adele, Gabelli Serventi Annetta, Gabelli Serventi Dante, Gabelli Serventi Emma, Gabelli Serventi Francesco, Gabelli Serventi Genoëffa, Gabelli Serventi Giuseppe, Gabelli Serventi Guido, Gabelli Serventi Lucia, Gabelli Serventi Luigi, Gabelli Serventi Nello, Gabelli Serventi Pierina, Gabelli Serventi Pietro, Madoni Rosa ed eventuali eredi.

Parma 16.09.2021

avv. Gabriele Farri

avv. Matteo Sollini

TX21ABA9918 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TARANTO

Notifica per pubblici proclami - R.G. n. 1625/2021

Attanasio Nicola, nato a Manduria il 13.02.1982 ivi residente alla c.da S. d'Oria (C.F. TTNCL82B13E882R), difeso dall'avv. Emiliano Pacifico, con studio in Manduria (TA) Vico I Sen. Lacaita n. 07 PEC: pacifico.emiliano@oravta.legalmail.it. Vista l'autorizzazione del Tribunale Ordinario di Taranto del 30.06.2021 rg n. 1625/2021, per la notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. nei confronti degli eredi di Valente Vincenzo e Doria Fiora Antonia, e la convocazione al primo incontro di mediazione obbligatoria. Convoca gli eredi di Valente Vincenzo e Doria Fiora Antonia (nata a Manduria il 12.05.1925 e deceduta in data 03.04.1993) e Valente Vincenzo nato a San Vito dei Normanni (BR) il 01.07.1899 e deceduto in data 02.01.1971) all'incontro di mediazione del 15 novembre 2021 ore 15.30 avanti alla Camera di Risoluzione delle Controversie di Manduria presso la sede in via Salvatore Gigli 33, e in caso di mancato accordo, cita gli eredi di Valente Vincenzo e Doria Fiora Antonia a comparire dinanzi al Tribunale Civile di Taranto, Palazzo di Giustizia, per l'udienza del 21 febbraio 2022, ore 9.00 ss. rg 2050/2021 giudice Raffaella Gennari, invitandoli a costituirsi in giudizio nelle forme previste dagli artt. 166 ss. c.p.c. almeno venti giorni prima dell'udienza indicata, con l'espresso avvertimento che la costituzione oltre tale termine comporta le preclusioni previste dagli artt. 38 e 167 c.p.c. e che, in mancanza, si procederà in loro contumacia, per sentire accogliere le seguenti conclusioni:

Voglia l'Ill.mo Tribunale adito, dichiarare il sig. Attanasio Nicola, pieno ed esclusivo proprietario, per intervenuta usucapione ultraventennale, dei seguenti beni immobili: Comune di Manduria: fg. 38 p.lla 7 uliveto cl. 5 ca 57 – fg. 38 p.lla 158 – pascolo are 66.

Manduria 16.09.2021

avv. Emiliano Pacifico

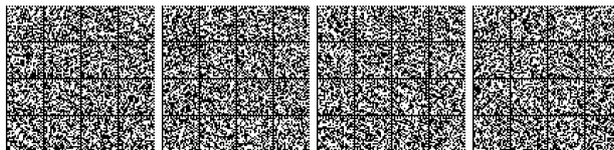
TX21ABA9921 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI ISERNIA

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Estratto atto di citazione per usucapione e contestuale convocazione per la mediazione obbligatoria

La sig.ra Forte Maria Domenica, c.f. FRTMD-M49E57L725L, nata a Venafro il 17.05.1949 ed ivi residente in via Mecio Felice, 5, e la sig.ra Forte Carmela, c.f. FRTCMLS2S57L725L, nata a Venafro il 17.11.1952 ed ivi residente in via Licinio, 33, entrambe domiciliate in Sesto Campano, via Giardino, 8, presso lo studio dell'avv. Anna Carruolo (c.f. CRRNNA80T44C034U fax 0865415519– pec avvanna.carruolo@pecavvocatiisernia.it) che le rappresenta e difende, giusta procura allegata all'atto di citazione per usucapione e contestuale convocazione per la mediazione obbligatoria, visto il provvedimento cron. 794 del 13.09.2021, reso nell'ambito del procedimento iscritto presso il Tribunale di Isernia al n. 340 RG.V.G., con il quale il Giudice dott. ssa Martina Guenzi ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione per usucapione e contestuale convocazione per la mediazione obbligatoria ex artt. 1159, I comma e 1158 c.c., relativamente al terreno sito in Sesto Campano, in località Pantano Vecchio, censito in Catasto al Foglio 13, P.la 95, che è formalmente intestato ai signori Ugo e Nicandro Forte, dei quali non risultano notizie certe ed è assolutamente difficoltoso risalire alla loro attuale residenza, così come identificare i loro eventuali legittimi eredi, risultando l'irreperibilità degli stessi non essendo possibile sapere chi siano e dove possano essere. I predetti intestatari e/o tutti coloro che possano vantare diritti sul bene di cui sopra, oggetto della domanda di mediazione n. 188/2021, vengono invitati a presenziare all'incontro che si terrà il giorno 09.12.2021 alle ore 16.00, dinanzi all'organismo di mediazione Came.

Con, sito in Venafro, via Nicandro Iosso, Mediatore avv. Di Meo Anna, invitandoli a contattare la segreteria per tutti gli adempimenti (0865900018; 3338344137; avvocato@annadimeo.it). Qualora la mediazione non sortisca alcun effetto, le attrici Forte Carmela e Forte Maria Domenica, per il tramite del loro difensore, CITANO i sigg.ri Forte Ugo fu Cesare e Forte Nicandro fu Cesare e/o chiunque vi abbia interesse a comparire dinanzi al Tribunale di Isernia, Giudice da designarsi all'udienza del giorno 01.02.2022, ore di rito, Giudice designando, con invito a costituirsi, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art.168 bis ultimo comma c.p.c., dal Giudice Istruttore con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e, inoltre, con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia per ivi sentir in via principale accertare e dichiarare che le sigg.re Forte Maria Domenica e Forte Carmela, in virtù di possesso pacifico, non violento, continuo, mai interrotto e protrattosi per oltre dieci anni ai sensi dell'art. 1159, I comma c.c., sono divenute proprietarie per usucapione del terreno sito in Sesto Campano, località Pantano Vecchio,



censito in Catasto al foglio 13, particella 95 e per l'effetto ordinare all'Ufficio del Territorio di Servizio di Pubblicità immobiliare, in persona del Responsabile *pro tempore*, di procedere alla trascrizione nei pubblici registri dell'acquisto a titolo originario per usucapione ex art. 1159, I comma c.c. a favore delle attrici sul bene sopradescritto, nonché autorizzare l'Agenzia delle Entrate Direzione Provinciale – ufficio territorio di Isernia ad effettuare le variazioni catastali sopra indicate a favore delle attrici; in via subordinata, nella denegata ipotesi di non accoglimento della domanda principale, accertare e dichiarare che le sigg.re Forte Maria Domenica e Forte Carmela, in virtù di possesso pacifico, non violento, continuo, mai interrotto e protrattosi per oltre venti anni ai sensi dell'art. 1158 c.c., sono divenute proprietarie per usucapione del terreno sito in Sesto Campano, località Pantano Vecchio, censito in Catasto al foglio 13, particella 95 e per l'effetto ordinare all'Ufficio del Territorio di Servizio di Pubblicità immobiliare, in persona del Responsabile *pro tempore*, di procedere alla trascrizione nei pubblici registri dell'acquisto a titolo originario per usucapione ex art. 1158 c.c. a favore delle attrici sul bene sopradescritto, nonché autorizzare l'Agenzia delle Entrate Direzione Provinciale – ufficio territorio di Isernia ad effettuare le variazioni catastali sopra indicate a favore delle attrici. Con vittoria di spese, diritti e onorari del giudizio.

Sesto Campano, li 16.09.2021

avv. Anna Carruolo

TX21ABA9929 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI CUNEO

*Nomina curatore eredità giacente di Fernando Zioni -
R.G. 1526/2021*

Il Giudice delle successioni del Tribunale di Cuneo con decreto dell'11.05.2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Ferdinando Zioni, nato in Alessandria il 16.05.1946 e deceduto a Mondovì il 19.11.2018, con ultimo domicilio in Lequio Tanaro (CN), nominando curatore l'avv. Francesca Mela con studio in Vicoforte (CN), Via Collarei n. 38.

Per mero errore materiale nel decreto di nomina del curatore è stato indicato quale nome di battesimo del de cuius Ferdinando anziché Fernando. A seguito di istanza di correzione di errore materiale accolta con provvedimento datato 1.9.2021 è stato disposto che il nome Ferdinando indicato nel decreto di nomina deve essere inteso come Fernando.

avv. Francesca Mela

TX21ABH9905 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CAGLIARI

*Eredità giacente di Mameli Pietrino - Invito ai creditori
a presentare le dichiarazioni di credito*

La Dott.ssa Cristina Bachis, curatore dell'eredità giacente di Mameli Pietrino, nato a Gonnosco-dina (OR) il 28/06/1924 e deceduto a Carbonia (CI) il 06/12/2008 con ultimo domicilio a Carbonia Piazza Francesco Ciusa civico 17/c, invita i creditori dell'eredità suddetta a presentare, entro il giorno 20/10/2021, la propria dichiarazione di credito ai sensi dell'art. 498, comma 2, C.C., inviandola, insieme coi documenti giustificativi della pretesa creditoria e con la specifica dell'eventuale privilegio che assiste il credito stesso, alla pec cb@pec.bachis.it.

Sant'Antioco, 15/09/2021

Il curatore
dott.ssa Cristina Bachis

TX21ABH9907 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BUSTO ARSIZIO

Nomina curatore eredità giacente di Tammuzzo Luigi

Il Giudice del Tribunale di Busto Arsizio dott.ssa Emanuela Fedele con decreto 19.05.2021 nel procedimento r.g.n. 768/2021 della Volontaria Giurisdizione ha nominato quale curatore dell'eredità giacente di Tammuzzo Luigi nato Campofiorito 28.05.1955 e deceduto in Porto Ceresio 16.11.2020 l'avv. Maria Grazia Ponti con studio in Busto Arsizio via Burigozzi 2 c.f. PNTMGR54E45L682A onorando la stessa della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

avv. Maria Grazia Ponti

TX21ABH9909 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

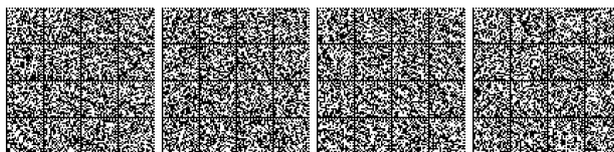
*Nomina curatore eredità giacente
di Adamo Anna Luisa - R.G. n. 1422/2021*

Il Giudice Nasti, I sez. del Tribunale di Torre Annunziata con decreto del 23.07.2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Adamo Anna Luisa nata a Torre Annunziata il 23.02.1958 e deceduta in Torre Annunziata il 23.08.2011 con ultimo domicilio a Torre Annunziata in via Vittorio Emanuele II n. 10 nominando curatore l'avv. Maria Cava con studio in C/Mare di Stabia via R. Raiola n. 19

C/Mare di Stabia 14.09.2021

Il curatore
avv. Maria Cava

TX21ABH9917 (A pagamento).



RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI PARMA**

*Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale -
R.G. n. 1541/2021*

Gli avv.ti Gabriele Farri (FRRGRL81A081153T) e Matteo Sollini (SLLMTT74H20D548W), con Studio in Parma, Borgo Antini 3, difensori di Graziella Leporati (LPRGZL-45H51G337G), residente in Gallarate (VA), viale Milano n. 75 e Chiara Ferrari-Aggradi (FRRCHR68L44F205H), residente in Verona, via Roveggia n. 74, hanno chiesto, con ricorso ex art. 1159-bis c.c. del 21.04.2021, che Graziella Leporati e Chiara Ferrari-Aggradi usucapissero e potessero così acquistare la proprietà delle aree censite al Catasto Fabbricati del Comune di Solignano (PR) al Foglio 44, particella 195 e al Foglio 44, particella 195, sub. 1, 3, 4 e delle aree censite al Catasto Terreni del Comune di Solignano (PR) al Foglio 45, particelle 8, 337, 336, 383 e 384, al Foglio 44, particelle 31, 43, 58, 61, 73, 98, 110, 126, 129, 184, 186, 187, 188, 189, 175, 173 e 100, al Foglio 32, particella 105, al Foglio 42, particella 14 e al Foglio 43, particelle 17, 18, 19, 22, 39 e 47.

Il Giudice dell'intestato Tribunale, con provvedimento in data 23.04/20.05.2021, ha ordinato l'affissione del ricorso per 90 giorni consecutivi negli albi del Comune di Solignano (PR) e del Tribunale di Parma; pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione nel termine di 90 giorni dalla scadenza del termine di affissione oppure dalla data della notifica.

Parma 16.09.2021

avv. Gabriele Farri

avv. Matteo Sollini

TX21ABM9919 (A pagamento).

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

*Dichiarazione di morte presunta
di Careglio Maria Giuseppina*

Si rende noto che con sentenza n. 45/2021 nel procedimento n. 18684/2020 rgv, depositata in data 16/09/2021, il Tribunale di Torino ha dichiarato la morte presunta di Careglio Maria Giuseppina nata a Monteu Roero il 17/06/1935.

avv. Giuliano Ferrero

TX21ABR9913 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****CO.VI.LAZIO S.C. A R.L.**

in liquidazione coatta amministrativa
Sede: via E. Cialdini n. 6 - 04100 Latina (LT), Italia
Punti di contatto: lca169.1999@procedurepec.it

Deposito bilancio finale di liquidazione

La sottoscritta Maria Rita Nardini in qualità di Commissario liquidatore della Soc. Coop. CO.VI.LAZIO, con sede in Latina, nominata con Decreto Ministeriale del 21 luglio 1999 n.169/1999 Comunica che in data 14 settembre 2021 è stato depositato il bilancio finale di liquidazione presso la cancelleria del Tribunale di Latina sezione fallimentare

Il commissario liquidatore
rag. Maria Rita Nardini

TX21ABS9928 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI****DAIICHI SANKYO ITALIA S.P.A.**

Sede: via Paolo di Dono, 73
R.E.A.: 772339
Codice Fiscale: 00468270582
Partita IVA: 04494061007

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i

Titolare: Daiichi Sankyo Italia S.p.A. – Via Paolo di Dono 73 – 00142 Roma

Medicinale: SEVITREX (AIC: 041661) – tutte le confezioni autorizzate.

Codice Pratica: C1A/2021/1379 - Procedura Europea: NL/H/1858/001-005/IA/038/G

Tipologia e natura della variazione: Grouping variation di:
- n. 2 var. tipo IAIN, B.II.b.1.a) + n. 2 var. tipo IAIN, B.II.b.1.b): Aggiunta dei siti Losan Pharma GmbH, Eschbach (Germania) e Losan Pharma GmbH, Neuenburg (Germania) come siti alternativi responsabili del confezionamento primario e del confezionamento secondario per il prodotto finito;

- n. 2 var. tipo IA, B.III.1.a.2): Certificato CEP aggiornato, presentato da un fabbricante già approvato Moehs Iberica S.L. and Cipla Ltd per la sostanza attiva amlodipina besilato: da R0-CEP 2015-140-Rev 01 a R1-CEP 2015-140-Rev 00; da R1-CEP 2005-237 Rev 01 a R1-CEP 2005-237 Rev 02.



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

L'amministratore delegato
Massimo Grandi

TX21ADD9896 (A pagamento).

IBIGEN S.R.L.

Sede legale: via Fossignano, 2 - 04011 Aprilia (LT), Italia
Codice Fiscale: 01879840120
Partita IVA: 11138480154

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

Specialità medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO IBIGEN.

Confezione e numero di A.I.C.:

1000 mg + 200 mg – polv. per soluz. iniett. per uso endovenoso – 10 flac. polv., AIC nr. 036766044;

2000 mg + 200 mg – polv. per soluz. per inf. – 10 flac. polv., AIC nr. 036766032.

Codice Pratica: N1B/2021/630.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.1234/2008: B.II.f.1 tipo IB: Change in the shelf-life or storage conditions of the finished product, e) Change to an approved stability protocol: reduction of the frequency of testing (from 0 months, 3 months, 6 months, 9 months, 12 months, 18 months, 24 months to 0 months, 12 months, 24 months). I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TX21ADD9897 (A pagamento).

ISTITUTO BIOCHIMICO ITALIANO G. LORENZINI S.P.A.

Sede: via Fossignano, 2 - 04011 Aprilia (LT)
Codice Fiscale: 02578030153
Partita IVA: 02578030153

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

Specialità medicinale: IBIFEN.

Codice pratica: N1B/2021/1080.

Confezione e numero di AIC: 100 mg/2,5 ml Soluz. iniett. per uso IM, 5 fiale AIC 024994232; 100 mg/2,5 ml Soluz.

iniett. per uso IM, 6 fiale AIC 024994182, 100 mg/5 ml Soluz. iniett. per uso EV, 5 fiale AIC 024994244; 100 mg/5 ml Soluz. iniett. per uso EV, 6 fiale AIC 024994194.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.1234/2008: Grouping Var. tipo IB: B.II.b.1.f, B.II.b.1.a, B.II.b.2.c.2 - Sostituzione del sito "Biologici Italia Laboratories S.r.l." con il sito "SALF S.p.A." per produzione, packaging primario e secondario del prodotto finito sterile. Sostituzione del sito "Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.A." con il sito "SALF S.p.A." per il controllo e il rilascio dei lotti di prodotto finito sterile; B.II.b.3.a - Modifiche concernenti un cambio minore del processo di fabbricazione conseguenti al cambio del sito di produzione del prodotto finito; B.II.b.5.b - Aggiunta del test "Content of oxygen" come ulteriore in-process control; B.II.d.2.z x 2 - esecuzione di una nuova convalida dei metodi per la determinazione del titolo e delle impurezze nel prodotto finito in adeguamento alle linee guida e senza modifiche al metodo; B.II.e.4.c - Modifica delle dimensioni della fiala.

Specialità medicinale: IBIFEN.

Codice pratica: N1B/2021/960.

Confezione e numero di AIC: 50 mg/g gel, tubo da 50 g AIC 024994105.

Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.1234/2008: Grouping Var. tipo IB: B.II.b.1.e, B.II.b.1.b, B.II.b.1.a, B.II.b.2.c.2 - Sostituzione del sito "Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.A." con il sito "Special Product's Line S.p.A." per produzione, packaging primario e secondario, controllo e rilascio del prodotto finito; B.II.a.3.b.6 - sostituzione dell'eccepiante "Dietanolamina" con l'eccepiante "Trietanolamina", B.II.a.3.b.1 - modifica minore della composizione quantitativa degli eccepenti "Essenza di lavanda" (da 0.050 ml a 0.0485 ml) e "Essenza di Neroli" (da 0.025 ml a 0.0223 ml); B.II.b.4.b - Riduzione del Batch size del prodotto finito da 10.000 a 8.600 tubi, B.II.b.5.b x 2 - aggiunta dei test "Appearance" e "pH" come in-process control; B.II.d.1.c x 2 - aggiunta dei due nuovi parametri di specifica del prodotto finito "Identificazione e titolo dei conservanti" con relativo metodo, B.II.d.2.z x 2 - esecuzione di una nuova convalida dei metodi per la determinazione del titolo e delle impurezze nel prodotto finito in adeguamento alle linee guida e senza modifiche al metodo.

Specialità medicinale: IBIFEN.

Codice pratica: N1B/2021/1095.

Confezione e numero di AIC: 200 mg Compresse a rilascio prolungato, 30 compresse AIC 024994168. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.1234/2008: Grouping Var. tipo IB: B.II.b.1.e, B.II.b.1.b, B.II.b.1.a, B.II.b.2.c.2 - Sostituzione del sito "Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.A." con il sito "Special Product's Line S.p.A." per produzione, packaging primario e secondario, controllo e rilascio del prodotto finito;

B.II.b.4.b - Riduzione del Batch size del prodotto finito da 500.000 a 333.000 compresse, B.II.b.5.b x 5 - aggiunta dei test "Appearance", "Average weight", "Weight uniformity", "Hardness" e "thickness" come in-process control; B.II.d.2.z - aggiornamento del metodo per il "dissolution test" e della relativa convalida; B.II.d.2.z - esecuzione di una nuova convalida del metodo per la determinazione delle impurezze nel prodotto finito in adeguamento alle linee guida e senza modi-



fiche al metodo; B.II.e.2.b x 6 – aggiunta dei seguenti parametri di specifica relativi al packaging primario del prodotto finito “Grammage del foglio PVC/PVDC”, “Width del foglio PVC/PVDC”, “Thickness del foglio PVC/PVDC”, “Grammage dell’alluminio per blister”, “Width dell’alluminio per blister”, “Thickness dell’alluminio per blister”.

Specialità medicinale: EDEVEN CM.

Codice pratica: N1B/2021/1009.

Confezione e numero di AIC: 1% + 5% GEL, tubo 40 g AIC 037028014; 2% + 5% GEL, tubo 40 g AIC 037028026. Modifica apportata ai sensi del regolamento CE n.1234/2008: Grouping Var. tipo IB: B.II.b.1.e, B.II.b.1.b, B.II.b.1.a: Sostituzione del sito “Istituto Biochimico Italiano G.Lorenzini S.p.A.” con il sito “Special Product’s Line S.p.A.” per produzione, packaging primario e secondario del prodotto finito; B.II.b.4.b – Riduzione del Batch size del prodotto finito da 12.500 a 10.750 tubi; B.II.d.2.z – aggiornamento della convalida analitica del metodo per la determinazione del titolo del prodotto finito in adeguamento alle linee guida e senza modifiche al metodo; B.II.d.2.z – esecuzione della convalida analitica del metodo per la determinazione delle impurezze del prodotto finito senza modifiche al metodo.

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

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TX21ADD9898 (A pagamento).

SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV

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

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

Titolare AIC: Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.

Codice pratica: C1A/2021/1748

Procedura Europea: NL/H/4745/001/IA/001

Medicinale: FINGOLIMOD SUN 0,5 mg capsule rigide

AIC medicinale: 048708 - tutte le confezioni autorizzate

Variazione: Tipo IAin: B.II.e.6.a - Modifica apportata: introduzione del blister divisibile per dose unitaria in alluminio-alluminio.

Codice pratica: C1B/2021/1765

Procedura Europea: NL/H/2412/IB/012/G

Medicinale: TERLIPRESSINA SUN 0,1 mg/ml soluzione iniettabile

AIC medicinale: 042446 - tutte le confezioni autorizzate

Variazioni: 1 x Tipo IB: C.I.z; 1 x Tipo IB: A.2.b - Modifica apportata: Modifica del nome e del dosaggio in Finlandia da “Terlipressiini SUN 0,1 mg/ml injektioneste, liuos” a “Terlipressin SUN 1 mg injektioneste, liuos”.

Codice pratica: C1B/2021/1961

Medicinale: GEMCITABINA SUN 200 mg, 1 g polvere per soluzione per infusione

AIC medicinale: 038815015

Variazione: Tipo IB – C.I.7. b) - Cancellazione per motivi commerciali della registrazione Gemcitabina SUN 200 mg polvere per soluzione per infusione - 1 flaconcino da 10 ml, in Italia.

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

Codice pratica: C1A/2021/1676

Procedura Europea: NL/H/3356/001-002/IA/016

Medicinale: BUPRENORFINA SUN 2 mg, 8 mg compresse sublinguali

AIC medicinale: 040643 - tutte le confezioni autorizzate

Variazione: Tipo IAin – C.I.3. a) - Modifica apportata: Aggiornamento del FI e RCP in ottemperanza alla procedura PSUSA/00000459/202007.

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 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispon-



dente 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 e all'etichettatura.

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

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

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

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

Codice pratica: C1B/2021/577 + C1B/2021/966

Procedura Europea: DE/H/6924/001/IB/015 +DE/H/6924/001/IB/016

Medicinale: IMATINIB RANBAXY 100 mg compresse rivestite con film

AIC medicinale: 043126 - tutte le confezioni autorizzate

Variazioni: Tipo IB: C.I.2.a); A.2.b) – Modifiche apportate: C1B/2021/577 – DE/H/6924/001/IB/015: modifica stampati per adeguamento al prodotto di riferimento; C1B/2021/966 – DE/H/6924/001/IB/016: cambio nome da Imatinib Ranbaxy a Imatinib SUN.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 4.1, 4.2, 4.4, 4.6 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
Fausta Viola

TX21ADD9899 (A pagamento).

FARMIGEA S.P.A.

Sede legale: via G.B. Oliva, 6/8 - 56121 Pisa, Italia
Codice Fiscale: 13089440153

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.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2015/4834, N1B/2019/1201

Medicinale: DICLOFTIL

Codice farmaco: 029041 - 011, 023

Titolare AIC: Farmigea S.p.a.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z, C.I.3.z, C.I.2.a

Modifica apportata:

Presentazione del Readability User Testing/Bridging Report, implementazione di importanti informazioni di sicurezza relative alla procedura PSUSA/00010342/201809, linea guida eccipienti e inserimento dell'avvertenza sull'acido borico e allineamento del paragrafo 4.6 e corrispondente sezione del FI al prodotto di riferimento Voltaren e al prodotto estensione di linea "Dicloftil 1 mg/ml collirio senza conservanti in flacone Novelia".

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta {paragrafi 1, 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 5.3, 6.6, 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.

Tipo di modifica: Modifica stampati

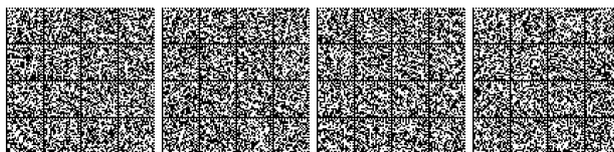
Codice Pratica N° N1B/2019/1199

Medicinale: FLOXIGEN

Codice farmaco: 043627 - 013, 025

Titolare AIC: Farmigea S.p.a.

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



Modifica apportata:

Implementazione di importanti informazioni di sicurezza a seguito della procedura PSUSA/00001854/201810. Aggiornamento degli stampati alla versione più recente del QRD Template, linea guida eccipienti e modifiche editoriali minori.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 7, 9, 10 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'amministratore delegato
Mario Federighi

TX21ADD9900 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

*Comunicazione di rettifica relativa al medicinale
ESCITALOPRAM SANDOZ*

Nell'avviso n. TX21ADD9251 pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 102 del 28/08/2021 a pag. 25-26 riguardante la variazione AT/H/379/001-004/IB/019, dove è scritto "Codice Pratica N° C1B/2019/2025, C1B/2019/3309" leggesi "Codice Pratica N° C1B/2020/496".

Un procuratore
dott.ssa Enrica Torielli

TX21ADD9901 (A pagamento).

LEO PHARMA S.P.A.

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

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. 29/12/2007 n. 274

Codice Pratica N1B/2021/929

N. di Procedura Europea: NL/H/xxxx/WS/539

Specialità medicinale: FUCIDIN 20 mg/g unguento, tubo da 30 g A.I.C. n. 034266054, tubo da 15 g A.I.C. n. 034266041.

Titolare AIC: Leo Pharma A/S - 55 Industriparken - 2750 Ballerup (Danimarca).

Tipologia variazione: Tipo IB - B.III.2 b

Tipo di modifica: Quality

Modifica apportata: Aggiornamento della sezione delle specifiche dell'eccipiente wool fat utilizzato nella fabbricazione dell'unguento Fucidin.

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
Ilaria Rampoldi

TX21ADD9903 (A pagamento).

FERRING S.P.A.

Sede legale: via Imbonati, 18 - 20159 Milano
Partita IVA: IT07676940153

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, come modificato dal Regolamento 712/2012/UE

Titolare: Ferring S.p.A.

Specialità medicinale: PROPESS

Codice farmaco: 033372018

Codice Pratica C1B/2021/1492

Procedura europea: SE/H/129/001/IB/067

Tipologia variazione: C.I.3.z

Modifica apportata: aggiornamento stampati, per implementare le conclusioni del PRAC concordate nella procedura PSUFU-SE/H/PSUFU/00001104/201909.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art.35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, così come modificata dalla determina AIFA DG/880/2021 del 19/07/2021, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2,4.3,4.4 e 4.8 dell'RCP e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo e delle etichette, ove applicabile) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Gloria Lecchi

TX21ADD9904 (A pagamento).

MIAT S.P.A.

Sede legale: via Luigi Federico Menabrea 20 -
20159 - Milano (Italia)

*Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione
in commercio di un medicinale per uso umano.*

Modifica apportata ai sensi del D. Lgs. 219/2006 e s.m.i.

Titolare AIC: Miat S.p.A.

Medicinale: ZARANNY

Codice A.I.C.: 045951011, 045951023

Codice pratica n°: C1B/2021/6021

Tipologia della variazione: Modifica stampati ai sensi dell'articolo 79 del D. Lgs. n. 219/2006. Modifica apportata: Modifica delle Etichette nella veste tipografica definitiva (mock up). È autorizzata la modifica delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Le Etichette e il Foglio Illustrativo sono autorizzati in versione bilingue.

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

Il legale rappresentante
Gilberto Giuseppe De Iaco

TX21ADD9906 (A pagamento).

MYLAN S.P.A.

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

Modifiche secondarie di autorizzazioni 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: GENTAMICINA E BETAMETASONE MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 036537013

Codice Pratica: N1A/2021/1057

Grouping IA: 3 x Cat. A.7 – Eliminazione del sito di fabbricazione del principio attivo Betametasona Valerato, Teva Pharmaceutical Industries Ltd (R1-CEP 2003-095-Rev03) e dei siti di micronizzazione, Micro-Macinazione SA (Madonna del Piano e Monteggio, Svizzera); Cat. B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP Betametasona Valerato - Farmabios S.p.A. (R1-CEP 2002-078-Rev 03).

Specialità medicinale: ROPINIROLO MYLAN

Confezioni AIC n. 045167

Proc. DK/H/2047/IB/011/G Codice Pratica: C1B/2021/786

Grouping IB: Var IB Cat. B.III.1.a.1 – Aggiunta CEP Neuland Laboratories Ltd, R0-CEP 2017-219-Rev 00; Var IB Cat. B.III.2.a.1 – Aggiornamento specifiche della sostanza attiva in conformità alla Farmacopea Europea.

Specialità medicinale: VANCOMICINA MYLAN

Confezioni AIC n. 041220

Proc. CZ/H/0351/IB/021/G Codice Pratica: C1B/2021/1744

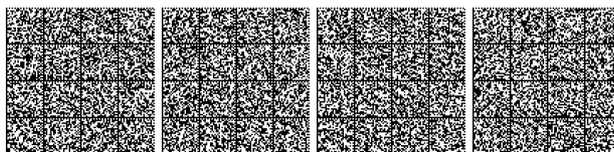
Grouping IB: Var IA Cat A.7 – Eliminazione del sito di confezionamento secondario, Pharmacyline C.A. Papaellinas Ltd. (Cipro); Var IB Cat. B.II.d.2.d – Sostituzione del metodo HPLC con UPLC.

Specialità medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN

Confezioni AIC n. 040973

Proc. ES/H/0608/IA/026 Codice Pratica: C1A/2021/1125

Var. IA Cat. A.7 - Eliminazione del sito di fabbricazione del principio attivo irbesartan, Jubilant Generics Limited (R0-CEP 2011-087-Rev 03) e dei relativi siti di produzione di intermedio.



Specialità medicinale: LEVODOPA/CARBIDOPA/
ENTACAPONE MYLAN

Confezioni AIC n. 044193

Proc. NL/H/3403/IA/013/G Codice Pratica: C1A/2021/1993

Grouping IA: Cat. B.II.b.2.a – Aggiunta di Kromat-FEP-test LabServices come sito di controllo lotti; Cat. B.II.e.2.a – Modifica dei limiti di specifica del confezionamento primario del prodotto finito (height, inner diameter and external diameter).

Specialità medicinale: PIPERACILLINA E TAZOBACTAM MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 037668011, 023, 035

Codice Pratica: N1B/2021/864

Grouping IB: 2 x Var IA Cat. B.II.b.3.a – Aggiunta di un filtro alternativo (AB3) (c/o Villadose) in uso presso la Facility di Pozzilli e notifica del lavaggio automatico di deprogenazione e di un parametro alternativo; Var IA Cat. B.II.d.1.c – Aggiunta dell'identificazione tramite IR; Var IA Cat. B.II.d.1.d: Eliminazione del saggio per il contenuto di MIBK; 2 x Var IA Cat. B.II.d.2.a – Modifica minore dei metodi HPLC (Assay) e UPLC (Assay); 2 x Var IA Cat. B.II.d.2.a – Modifica minore dei metodi HPLC (Impurity B of tazobactam) e GC (Residual solvents); Var IB Cat. B.II.e.4.c – Modifica minore delle dimensioni del contenitore del prodotto intermedio.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica per le sole variazioni di tipo IB: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GU (proc. nazionali) o dalla data di approvazione nel RMS (proc. europee).

Specialità medicinale: EZEQUA

Confezioni AIC n. 043548027, 041, 066

Codice Pratica: N1B/2021/1068

Var IB Cat. B.II.f.1.b.1: Estensione del periodo di validità del prodotto finito da 30 a 36 mesi.

Specialità medicinale: AMIODARONE MYLAN

Confezioni AIC n. 040758

Proc. AT/H/0936/001/IA/003 Codice Pratica: C1A/2021/1994

Var IA Cat. A.7 – Eliminazione di Generics (UK) Ltd come sito di rilascio lotti.

Specialità medicinale: ATOVAQUONE E PROGUANILE MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 040697

Proc. DE/H/2287/002/IA/016/G Codice Pratica: C1A/2021/1776

Grouping IA: Cat. B.I.b.2.a – Modifica minore al test "Identification by PXRD" (Method C) per allineamento alla monografia corrente di Ph. Eur; Cat. B.II.b.4.a – Introduzione di un batch size alternativo (774.900 kg pari a 1,350,000 compresse); Cat. B.III.1.a.2 – Aggiornamento CEP proguanile cloridrato - Mylan Laboratories Limited, India (R1-CEP 2009-199-Rev 02); Cat. A.7 – Eliminazione di Generics (UK) Ltd come sito di rilascio lotti.

Specialità medicinale: AMISULPRIDE MYLAN

Confezioni AIC n. 043003262, 250, 247, 235, 223, 211, 209

Proc. SK/H/0150/004/IA/013 Codice Pratica: C1A/2021/2152
Var IA Cat. B.II.d.1.z - Modifica della descrizione dell'aspetto delle compresse.

Specialità medicinale: FLUOXETINA MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 035301

Proc. DK/H/0118/IA/080/G Codice Pratica: C1A/2021/1517

Grouping IA: Var IA in Cat. B.II.b.1.b + Cat. B.II.b.1.a + Cat. B.II.b.2.c.1 – Aggiunta di Mylan Hungary Kft/Mylan Hungary Ltd come sito di confezionamento primario e secondario e di rilascio lotti; 2 x Var IA in Cat. B.II.b.2.a – Aggiunta di Pharmavalid Pharmaceutical, Measurement and Services Ltd. Microbiological Laboratory (Pharmavalid Ltd. Microbiological Laboratory) e di Eurofins Pharma Quality Control come siti di controllo microbiologico; Var. IA in Cat. A.5.a – Modifica dell'indirizzo del sito di rilascio lotti, Mylan B.V. (Krijgsman 20, 1186 DM Amstelveen, The Netherlands); Var. IA Cat. A.7 – Eliminazione dei siti Tjoapack B.V. (confezionamento primario e secondario), Generics [UK] Ltd. (rilascio lotti) e Mylan B.V. (controllo lotti).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sul Foglio Illustrativo e, dove applicabile, sul RCP relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pubblicazione in GU della variazione al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in GU al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GU, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Specialità medicinale: QUETIAPINA MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 041024

Proc. IT/H/0733/001-004/IA/037 Codice Pratica: C1A/2021/1947

Var IA in Cat. C.I.3.a – Aggiornamento del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo in accordo alle raccomandazioni del CMDh a seguito della procedura PSUSA/00002589/202007.

Specialità medicinale: FLUOXETINA MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 035301

Proc. DK/H/0118/IB/076/G Codice Pratica: C1B/2020/3009

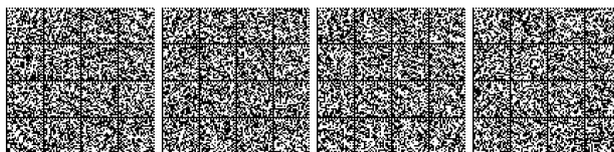
Grouping IB: Var IB Cat C.I.z e Var IB Cat C.I.2.a – Aggiornamento RCP e FI in linea con la raccomandazione PRAC (EMA/PRAC/257435/2020). Modifiche editoriali per adeguamento alla linea guida eccipienti e al prodotto di riferimento.

Specialità medicinale: EVEROLIMUS MYLAN

Confezioni AIC n. 045599

Proc. NL/H/3984/IB/003/G Codice Pratica: C1B/2019/2978

Grouping IB: Var IB Cat. C.I.2.a e Var IB Cat. C.I.z – Aggiornamento stampati per adeguarsi al medicinale di rife-



ramento Afinitor, alla linea guida eccipienti e al QRD ultima versione. Aggiornamento degli stampati per allineamento del FI al dossier registrato e al RCP.

Specialità medicinale: FUROSEMIDE MYLAN GENERICS

Confezioni AIC n. 035211

Codice Pratica: N1B/2020/111

Var IB Cat. C.I.2.a - Aggiornamento degli stampati per allineamento agli stampati del medicinale di riferimento Lasix.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pubblicazione in GU, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU, che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU della 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
Valeria Pascarelli

TX21ADD9911 (A pagamento).

ALFASIGMA S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Alfasigma S.p.A.

Codice pratica: N1A/2021/1157

Specialità medicinale: PROSTIDE

Confezioni e numeri AIC: 5 m cpr riv, 15 cpr e 30 cpr - AIC n. 028356018-020

Tipologia di variazione: Var. IA in B.III.1.a) 3

Modifica apportata: Nuovo CEP da parte di un nuovo Fabbricante per il principio attivo "finasteride": Hetero Labs Limited, Telengana - India, in sostituzione del precedente autorizzato (FIS S.p.A) - (R1-CEP 2011-351-Rev 01 - Strasburgo, 31/03/2020).

Codice pratica: N1A/2021/1161

Specialità medicinale: PROSTIDE

Confezioni e numeri AIC: 5 m cpr riv, 15 cpr e 30 cpr - AIC n. 028356018-020

Tipologia di variazione: Var. IA in B.III.1.a) 3

Modifica apportata: Nuovo CEP da parte di un nuovo Fabbricante per il principio attivo "finasteride": Hubei Gedian Humanwell Pharmaceutical Co. Ltd, Hubei Province - China (R1-CEP 2013-238-Rev 00 - Strasburgo, 28/05/2020).

Codice pratica: N1B/2021/1113

Specialità medicinale: PROSTIDE

Confezioni e numeri AIC: 5 m cpr riv, 15 cpr e 30 cpr - AIC n. 028356018-020

Tipologia di variazione: Grouping n. 19 variazioni di quality.

Modifiche apportate:

- Trasferimento della produzione, del confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti del prodotto finito presso il nuovo sito: Haupt Pharma Münster GmbH, Schlebrüggenkamp 15 - 48159 Münster - Germany.

- Aggiunta di un sito alternativo responsabile del batch control (solo per i test microbiologici): Umweltlabor ACB GmbH, Albrecht-Thaer-Strasse 14 - Münster - Germany.

- Rimozione dell'incisione "29" su un lato e del simbolo "σ" sull'altro lato delle compresse.

- Eliminazione del colorante ferro ossido giallo.

- Modifica minore di processo (fase di granulazione).

- Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito (Durezza, Disaggregazione, Peso delle compresse).

- Modifica della dimensione del lotto

Da: 1.400.000 cpr (MSD Arcibo), 2.800.000 cpr (MDS Alkermes)

A: 2.600.000 cpr (Haupt Pharma Münster GmbH).

- Eliminati i seguenti test obsoleti in quanto relativi a prove di identificazione per materiali coloranti:

Identity - Indigo Carmine (release)

Identity - Titanium Dioxide (release)

Identity - Yellow Iron Oxide (release)

- Aggiunta di una procedura di prova alternativa per la preparazione dei campioni per il metodo del titolo e del dissolution test.

- Sostituzione del materiale di confezionamento primario: blister

Da: PVC/PE/PVDC foil 250/30/30, with opaque

A: PVC/PVDC foil 250/80, with opaque

- Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito

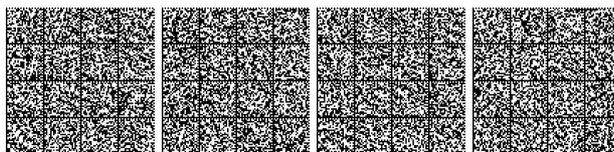
Da: Content uniformity - A: Uniformity of dosage units

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

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

Un procuratore
dott.ssa Mirella Franci

TX21ADD9920 (A pagamento).



SCHARPER S.P.A.

Sede legale: viale Ortles, 12 - Milano
Codice Fiscale: 09098120158
Partita IVA: 10771570156

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

Codice Pratica: N1A/2021/1145

Medicinale: SPASMEX 40 mg/4 ml soluzione iniettabile
10 fiale i.m./e.v

AIC n. 020851034

Modifica apportata ai sensi del regolamento (CE) 1234/2008:

Variazione Tipo IAIN) A.3 - Modifiche nella denominazione dell'eccipiente "Sodium Sulfito Anhydrous" da "Sodium Sulfito Anhydrous"

a: "Sodium Sulfito" a seguito della decisione della Farmacopea Europea di eliminare la dicitura "Anhydrous" dalla nomenclatura dell'eccipiente.

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

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

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX21ADD9922 (A pagamento).

SPECIAL PRODUCT'S LINE S.P.A.

Codice SIS 1200

Sede legale: via Alberico II, 35 - 00193 Roma (RM)
Codice Fiscale: 03840521003
Partita IVA: 03840521003

Estratto comunicazione notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2019/1680, N1B/2020/2038,
N1B/2021/54

Medicinale: IBUPROFENE EG

Codice farmaco: 042143 (tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Special Product's Line S.P.A.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z, C.I.2.a, C.I.2.a, C.I.z, C.I.3.a

Modifica apportata:

Implementazione di importanti informazioni a seguito delle procedure

EMA/PRAC/501713/2019, EMA/PRAC/227779/2020, linea guida eccipienti e allineamento degli stampati a quelli del prodotto di riferimento NUROFEN FEBBRE E DOLORE. Modifiche editoriali minori.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5, 5.1, 5.2, 8, 9 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.

Il presidente/amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

TX21ADD9924 (A pagamento).

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede legale: Ziegelhof, 24 - 17489 Greifswald, Germania

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

Medicinale: ALDACTONE;

Numero A.I.C. e confezioni: 019822028 - "25 mg capsule rigide" 16 capsule;

Titolare A.I.C.: Cheplapharm Arzneimittel GmbH;

Codice pratica N.: N1A/2021/1174;

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IA n. B.III.1 a)2: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato per un principio attivo (spironolattone) presentato da un fabbricante già approvato (Zhejiang Shenzhou Pharmaceutical Co., Ltd.): da "R1-CEP 2003-175-Rev 04" a "R1-CEP 2003-175-Rev 05"; 1 variazione di tipo IA n. B.II.e.1 a)1: Modifica del confezionamento primario del prodotto finito - Composizione qualitativa e quantitativa - Forme farmaceutiche solide: modifica del blister per il fabbricante Delpharm.



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

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX21ADD9925 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE**

**PROVINCIA DI FROSINONE
Settore Servizi Ambientali Regionali, Servizio
Risorse Idriche - Opere Idrauliche**

Domanda di concessione di derivazione acqua pubblica

La società Navarra S.p.a., con sede in via Consortile 3, n. 30-36 - Ferentino (FR), in data 26 febbraio 2020 ha presentato domanda di concessione trentennale, acquisita agli atti con nota prot. n. 6570 del 26 febbraio 2020, per la derivazione di acqua pubblica da n. 2 pozzi, ad uso industriale, igienico e assimilati, ricadenti nel Comune di Ferentino (FR), via Consortile 3, n. 30-36 - fg. 68 mapp. 209 (Pozzo P1) e mapp. 406 (Pozzo P2). Per ciascun pozzo è richiesta una portata massima di 1 l/s ed un volume annuo pari a 3000 mc.

Il dirigente
ing. Tommaso Michele Secondini

TU21ADF9836 (A pagamento).

PROVINCIA DI VITERBO

*Richiesta di concessione di piccola derivazione
d'acqua pluriennale*

Romoli Gianluca il 12/02/2021 ha chiesto la concessione di l/s 1,2 di acqua da pozzo in comune di Nepi località Valle Crocchetto foglio 33 part 65 per uso irriguo.

Viterbo, li 15/06/2021

Il dirigente
avv. Francesca Manili

TX21ADF9912 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Trasferimento del notaio dott. Silvio Dottori dalla sede di Civitavecchia alla sede di Vetralla (d.n.r. di Viterbo e Rieti)

Il sottoscritto presidente rende noto che il dott. Silvio Dottori, notaio alla sede di Civitavecchia, in data 31 agosto 2021 è cessato dall'esercizio delle funzioni notarili presso il distretto di Roma, Velletri e Civitavecchia a seguito del suo trasferimento alla sede di Vetralla (d.n.r. di Viterbo e Rieti) in virtù di D.D. del Ministero della giustizia del 26 maggio 2021 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - Serie generale - n. 126 del 28 maggio 2021.

Roma, 8 settembre 2021

Il presidente
notaio Marco Forcella

TU21ADN9833 (Gratuito).

Laura Alessandrelli, *redattore*

Delia Chiara, *vice redattore*

(WI-GU-2021-GU2-112) Roma, 2021 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



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

€ 2,04

